

Θέματα Αναπηρίας

04

Πρόγραμμα Δράσης Εθνικής Συνομοσπονδίας
Ατόμων με Αναπηρία για τη Χρονική Περίοδο 2009 - 2012

09

Τα άτομα με αναπηρία δεν θα «πληρώσουν»
την οικονομική κρίση

18

Αυτό-έκφραση και αυτό-εκπροσώπηση των ατόμων
με ψυχική αναπηρία στο εθνικό αναπηρικό κίνημα

ΤΕΥΧΟΣ
15

Αφιέρωμα:

20 χρόνια δράσης του
εθνικού αναπηρικού κινήματος

- ▶ 7ο Εκηλογοαπολογιστικό
Συνέδριο Ε.Σ.Α.μεΑ.
Αθήνα, 6 - 7 Φεβρουαρίου 2009



Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία
Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα

ΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΤΕΛΟΣ
ΚΕΜΠ.ΑΘ.
4702



ΕΝΤΥΠΟ ΚΛΕΙΣΤΟ ΑΡ. ΑΔΕΙΑΣ: 2021 ΚΕΜΠ.ΑΘ.
ΚΩΔΙΚΟΣ: 3411



ΑΘΗΝΑ
2008-2009

τεύχος 15
Νοέμβριος
Δεκέμβριος
Ιανουάριος



Editorial03
Ανάλυση: Πρόγραμμα Δράσης Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία για τη Χρονική Περίοδο 2009 - 201204
Θέσεις: Τα άτομα με αναπηρία δεν θα «πληρώσουν» την οικονομική κρίση09
Συνέντευξη: Συνέντευξη καθηγητή Δημήτρη Θ. Τσάτσου, Προέδρου του Επιστημονικού Συμβουλίου του Κέντρου Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου - Ιδρύματος Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου13
Βήμα: Αυτό-έκφραση και αυτό-εκπροσώπηση των ατόμων με ψυχική αναπηρία στο εθνικό αναπηρικό κίνημα18
Αφιέρωμα: 20 χρόνια δράσης του εθνικού αναπηρικού κινήματος - 7ο Εκλογοαπολογιστικό Συνέδριο Ε.Σ.Α.μεΑ.20



Παρουσίαση: Η νέα σύνθεση των οργάνων της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία26
Ευρωπαϊκά - Διεθνή Θέματα: Η Ελλάδα στο επίκεντρο του προβληματισμού για την αναπηρία29
Συνεργασίες: Συνεργασία Κέντρου Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου και Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία31
Η Ε.Σ.Α.μεΑ. παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί...32
Εκδόσεις: Οδηγός Προσβάσιμων Ψυχαγωγικών Δραστηριοτήτων στην Ελλάδα38

Ιδιοκτησία:
Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία - Ε.Σ.Α.μεΑ.

Εκδότης:
Βαρδακαστάνης Γιάννης
Πρόεδρος Ε.Σ.Α.μεΑ.

Διευθύντρια:
Χατζηπέτρου Ανθή

Αρχισυντάκτης:
Θεωνά Άννα
Σελιδοποίηση - Διαχωρισμοί - Φιλμς:
ΑΠΕΙΚΟΝΙΣΗ (210 6006430-1)

Εκτύπωση:
ΔΕΣΜΟΣ (210 6644156)

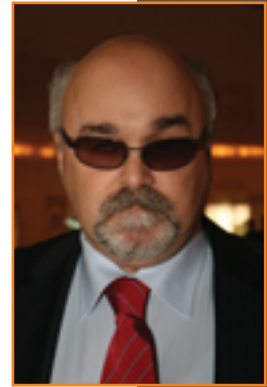
Γραφεία Ε.Σ.Α.μεΑ.:

Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα
Τηλ. 210 - 9949837
Fax: 210 - 5238967
E-mail: esaea@otenet.gr
<http://www.esaea.gr>

Εκδίδεται σε 7.500 αντίτυπα και διανέμεται δωρεάν.

Σε περίπτωση αναδημοσίευσης παρακαλούμε να αναφέρετε ως πηγή το "Θέματα Αναπηρίας".

Τα ενυπόγραφα άρθρα δεν εκφράζουν υποχρεωτικά τις απόψεις της Ε.Σ.Α.μεΑ.



Μια τριετία, γεμάτη αγώνες για την προάσπιση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία με πολλές και σημαντικές κατακτήσεις και επιτυχίες για το αναπηρικό κίνημα, ολοκληρώθηκε και επίσημα με τη σύγκληση του 7ου Εκλογοπολογιστικού Συνεδρίου της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία στις 6 και 7 Φεβρουαρίου 2009 στην Αθήνα.

Σε μια εποχή που η οικονομική κρίση αλλάζει άρδην τα δεδομένα και ταυτόχρονα σε μια στιγμή που δημιουργούνται νέες συνθήκες υπέρ της ισότιμης διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία σε εθνικό, ευρωπαϊκό και διεθνές επίπεδο, εκπρόσωποι του αναπηρικού κινήματος από κάθε γωνιά της χώρας κλήθηκαν να εκλέξουν το νέο Γενικό Συμβούλιο της Ε.Σ.Α.μεΑ., αλλά και να εγκρίνουν το Πρόγραμμα Δράσης της Συνομοσπονδίας για τη νέα τετραετία 2009 – 2012.

Το τεύχος που κρατάτε στα χέρια σας είναι αφιερωμένο στο σημαντικό αυτό Συνέδριο, το οποίο τίμησαν με την παρουσία τους εξέχουσες προσωπικότητες της πολιτικής και πολιτειακής ηγεσίας της χώρας μας, στη σύνθεση του νέου Γενικού Συμβουλίου της Ε.Σ.Α.μεΑ. το οποίο έγινε πιο «ανοικτό» και πιο ευρύ, αλλά και στις πολλές προκλήσεις που το εθνικό αναπηρικό κίνημα καλείται να αντιμετωπίσει στα επόμενα χρόνια.

Στο τεύχος αυτό εκτίθενται αναλυτικά οι θέσεις της Συνομοσπονδίας για την προστασία των ατόμων με αναπηρία από την οικονομική κρίση, όπως αυτές εξετάστηκαν με σχετικό υπόμνημα προς τον Πρωθυπουργό της χώρας, καθώς και η ανάγκη νομικής θωράκισης των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία. Άλλωστε, για τα ζητήματα αυτά, καθώς και τη σύγχρονη νομική και κοινωνική πραγματικότητα, μίλησε στα «Θέματα Αναπηρίας» ο Επίτιμος Πρόεδρος του «Κέντρου Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου - Ιδρύματος Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου» κ. Δημήτρης Θ. Τσάτσος.


Και βέβαια, σε αυτό το τεύχος συμπεριλαμβάνεται και μια εκτενής παρουσίαση του Οδηγού Προσβάσιμων Ψυχαγωγικών Δραστηριοτήτων που υλοποίησε η Συνομοσπονδία και έχει τύχει ευρείας αποδοχής.

Με την ελπίδα ότι η νέα εποχή, που σηματοδότησε η λήξη των εργασιών του Συνεδρίου της Ε.Σ.Α.μεΑ., θα φέρει ακόμα μεγαλύτερες επιτυχίες για το αναπηρικό κίνημα της χώρας και την υπόσχεση ότι η Ε.Σ.Α.μεΑ. και όλοι οι φορείς – μέλη της σε κάθε γωνιά της Ελλάδας θα συνεχίσουν να αγωνίζονται σθεναρά για την προάσπιση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία, σας εύχομαι καλή ανάγνωση.

Ιωάννης Βαρδακασιάνης
Πρόεδρος Ε.Σ.Α.μεΑ.

editorial





Πρόγραμμα
Δράσης
Εθνικής
Συνομοσπονδίας
Ατόμων με
Αναπηρία

Χρονική Περίοδος 2009 - 2012

Με τη συμπλήρωση 20 χρόνων από την ίδρυσή του (1989 – 2009), το εθνικό αναπηρικό κίνημα έχει να θυμάται πολλές και σημαντικές επιτυχίες, πολλούς αγώνες και διεκδικήσεις, στόχους που κατακτήθηκαν και απέδωσαν καρπούς. Η σημαντικότερη ίσως κατάκτηση, όμως, παραμένει το γεγονός ότι μέσα σε αυτή τη δύσβατη πορεία, το αναπηρικό κίνημα ενδυναμώθηκε, έγινε πιο μαζικό, πιο «ανοιχτό» και πιο ολοκληρωμένο.

Με τη νέα δομή του Γενικού Συμβουλίου της Συνομοσπονδίας, που δίνει βήμα σε ακόμα περισσότερες κατηγορίες αναπηρίας, καθώς και τη λήψη ιδιαίτερης μέριμνας για τις πλέον ευπαθείς κατηγορίες ατόμων με αναπηρία, η

Ε.Σ.Α.μεΑ. ατενίζει το μέλλον και προγραμματίζει τη δράση της με στόχο να εμπλουτίσει και να διευρύνει την παρέμβασή της στην ελληνική Πολιτεία και κοινωνία, ώστε να αρθεί κάθε αποκλεισμός σε βάρος των ατόμων με αναπηρία, μέσα από τη λήψη μέτρων και την ανεύρεση λύσεων στα καθημερινά τους προβλήματα.

Δεδομένης της οικονομικής κρίσης, που είναι πλέον εμφανής και στη χώρα μας, η διαμόρφωση ενός νέου κοινωνικού, πολιτικού και οικονομικού περιβάλλοντος υπέρ των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους, φαντάζει πιο δύσκολη από ποτέ.

Με δεδομένη αυτή τη δεινή οικονομική κατάσταση, το αναπηρικό κίνημα θα διεκδικήσει την επόμενη τετραετία μέτρα προστασίας των ατόμων με αναπηρία. Η ελληνική Πολιτεία πρέπει να εγγυηθεί στην πράξη και με ουσιαστικά μέτρα ότι τα άτομα με αναπηρία δεν θα «πληρώσουν» τις συνέπειες της οικονομικής κρίσης μέσω της μείωσης των εισοδημάτων τους, του περιορισμού των επαγγελματικών τους ευκαιριών, της μείωσης των δημόσιων επενδύσεων σε τομείς όπως η πρόνοια, η υγεία, η παιδεία, ή του περιορισμού του κράτους πρόνοιας.

Ωστόσο, η συγκυρία, από ορισμένες πλευρές, είναι ευνοϊκή. Διανύουμε μία περίοδο ωρίμανσης της σύγχρονης προσέγγισης για την αναπηρία η οποία, με την καθοριστική συμβολή του αναπηρικού κινήματος, έχει αποτυπωθεί σε κείμενα διεθνών οργανισμών, σε μεγάλο βαθμό έχει ενσωματωθεί στο εθνικό θεσμικό πλαίσιο και τη νομοθεσία, αλλά έχει διαδοθεί και σε ευρεία στρώματα της κοινωνίας. Η αξιοποίηση τόσο του θεσμικού πλαισίου όσο και των χρηματοδοτικών δυνατοτήτων της περιόδου έως το 2013 απαιτεί κατάλληλη προετοιμασία και σχεδιασμό.

Σε αυτό το κοινωνικό – οικονομικό περιβάλλον γίνεται αντιληπτό ότι προκειμένου να επιτευχθεί ισότητα για τα άτομα με αναπηρία το θεσμικά κατοχυρωμένο δικαίωμα για μη διακριτική

μεταχείριση για λόγους αναπηρίας πρέπει να συμπληρωθεί με πολιτικές συγκεκριμένων θετικών μέτρων που θα διασφαλίζουν την ανεξαρτησία και την ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην κοινωνική ζωή. Αυτή η σύνθετη προσέγγιση αποτελεί την κατευθυντήρια αρχή του προγράμματος δράσης της Ε.Σ.Α.μεΑ. για την τετραετία 2009 – 2012.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. στη νέα εποχή

• Αναδιοργάνωση και Ενδυνάμωση του Αναπηρικού Κινήματος στο επίκεντρο

Η οικοδόμηση ενός ισχυρότερου, πιο ανοιχτού και πιο μαζικού αναπηρικού κινήματος, καλύπτοντας το σύνολο της επικράτειας, αποτελεί αναμφισβήτητη απαραίτητη προϋπόθεση για τη διεκδίκηση του δέοντος σεβασμού στα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία. Κατά τη διάρκεια της τετραετίας 2009 – 2012 θα συνεχιστεί η προσπάθεια αναδιοργάνωσης του οργανωτικού πλαισίου και της εσωτερικής λειτουργίας της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία. Βασικές δράσεις αυτής της αναδιοργάνωσης είναι:

1) Η ολοκλήρωση της Περιφερειακής Συγκρότησης.

2) Η λειτουργία των **τριών (3) νέων Επιτροπών, σύμφωνα με το νέο Καταστατικό** (άρθρο 8 παρ. 1): α) της Επιτροπής Γυναικών με Αναπηρία και Μπτέρων Ατόμων με Αναπηρία, β) της Επιτροπής Αυτο-έκφρασης (για τα άτομα με βαριές αναπηρίες) και γ) της Επιτροπής Νέων με Αναπηρία.

3) Η **σύνδεση του αναπηρικού κινήματος με άλλα κινήματα.**

4) Η **ανάπτυξη του κινήματος για την προώθηση της εθελοντικής αιμοδοσίας, της δωρεάς οργάνων και ιστών σώματος.**

5) Η **συγκρότηση Επιτροπής για τους μετανάστες με αναπηρία.**

6) Η **ίδρυση νέων Παραρτημάτων** της Συνομοσπονδίας.

7) Η **συνέχιση της επιμόρφωσης των στελεχών των αναπηρικών οργανώσεων** σ' όλη τη χώρα.

8) Η **ενδυνάμωση του τρόπου επικοινωνίας και εσωτερικής διαβούλευσης μεταξύ Συνομοσπονδίας και φορέων – μελών.**

• Το Εθνικό Αναπηρικό Κίνημα στην Ευρώπη και στον Κόσμο

Απαραίτητη κρίνεται η οικοδό-

μηση στενών σχέσεων συνεργασίας με το παγκόσμιο και με το ευρωπαϊκό αναπηρικό κίνημα καθώς και με αναπηρικές οργανώσεις από διάφορες Περιφέρειες του κόσμου προκειμένου να αναπτυχθεί ένα δίκτυο ανταλλαγής πληροφοριών και τεχνογνωσίας σε θέματα αναπηρίας. Μέσω της συμμετοχής στο Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία (EDF), στη Διεθνή Συμμαχία για την Αναπηρία (IDA), στην Επιτροπή Συντονισμού των Αναπηρικών Κινήματων Ελλάδας – Κύπρου και τη συνεργασία με τα Αναπηρικά Κινήματα του Αραβικού Κόσμου, γίνονται μεγάλα βήματα προς αυτή την κατεύθυνση.

• Ίδρυση Ινστιτούτου Μελετών και Επιμόρφωσης για την Αναπηρία (I.M.E.A.)

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία έχει καταρτίσει το Καταστατικό του Ινστιτούτου Μελετών και Επιμόρφωσης για την Αναπηρία (I.M.E.A.), και άμεσα θα δρομολογηθεί η τυπική ίδρυση και λειτουργία του Ινστιτούτου, σύμφωνα και με το πρόγραμμα δράσης της προηγούμενης τριετίας.

Σύμφωνα με το άρθρο 5 του Καταστατικού, οι σκοποί του I.M.E.A. είναι επιστημονικοί, γνωμοδοτικοί, κοινωφελείς, εκπαιδευτικοί (επαγγελματική κατάρτιση, επιμόρφωση - εφαρμογές), πολιτιστικοί και υποβοηθητικοί στην ανάπτυξη και εξέλιξη του ανθρώπινου δυναμικού των ατόμων με αναπηρία.

• Αξιοποίηση διαχειριστικής επάρκειας Ε.Σ.Α.μεΑ. ως δικαιούχου στο πλαίσιο του ΕΣΠΑ 2007 - 2013

Δεδομένου ότι το ΥΠΟΙΟ έθεσε συγκεκριμένες απαιτήσεις – κριτήρια για τη διαχειριστική επάρκεια των δικαιούχων του ΕΣΠΑ 2007 – 2013, η Ε.Σ.Α.μεΑ. αποφάσισε να προχωρήσει σε συμπλήρωση και αναμόρφωση της ροής εργασιών της και να κωδικοποιήσει και να αποτυπώσει με ένα νέο τρόπο τις διαδικασίες λειτουργίας της. Η Ε.Σ.Α.μεΑ. κατέθεσε στον Ενιαίο Διοικητικό Τομέα Διαχείρισης Προγραμμάτων ΚΠΣ της ΕΥΔ Ε.Π. «ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ ΚΑΙ ΔΙΑ ΒΙΟΥ ΜΑΘΗΣΗ» αίτηση και φάκελο με το εγχειρίδιο συστήματος διαχειριστικής επάρκειας και όλα τα απαραίτητα δικαιολογητικά.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. μετά από σχετικούς έλεγχους, απέκτησε τη διαχειριστική επάρκεια, η οποία διασφαλίζει στη Συνομοσπονδία για την επόμενη χρονική περίοδο τη δυνατότητα να υλοποιεί έργα του ΕΣΠΑ ως τελικός δικαιούχος.

Πολιτική

Εξέχουσα θέση στον προγραμματισμό για την επόμενη τετραετία κατέχει η δυναμική παρέμβαση για την προώθηση οριζόντιων και κάθετων πολιτικών που μπορούν να διασφαλίσουν καλύτερες συνθήκες διαβίωσης για τα άτομα με αναπηρία.

Οι **οριζόντιες πολιτικές**, στις οποίες θα δοθεί προτεραιότητα και ιδιαίτερη έμφαση είναι:

• **Mainstreaming:**

Διάχυση της διάστασης της αναπηρίας σε όλες τις πολιτικές, προκειμένου τα άτομα με αναπηρία να μπορούν να συμμετέχουν σε όλες τις διαδικασίες και να απολαμβάνουν όλες τις υπηρεσίες και τα αγαθά που σχεδιάζονται ή που είναι διαθέσιμα και που απευθύνονται στο γενικό πληθυσμό, με την απαραίτητη προσαρμογή τους στις ανάγκες της κάθε αναπηρίας.



• Προσβασιμότητα:

Διασφάλιση της τήρησης των προδιαγραφών προσβασιμότητας στο δομημένο και στο ηλεκτρονικό περιβάλλον, στις υπηρεσίες και στα αγαθά προκειμένου να διαμορφωθεί ένα νέο σκηνικό ισοτιμίας και αυτονομίας χωρίς εμπόδια κανενός είδους, με στόχο την ολοκληρωμένη συμμετοχή και ανάπτυξη των ατόμων με αναπηρία σε μια κοινωνία για όλους χωρίς διακρίσεις.

• Ευάλωτες Ομάδες Ατόμων με Αναπηρία

Οριζόντια ένταξη της διάστασης της πολλαπλής διάκρισης σε όλα τα κείμενα θέσης και τις διεκδικήσεις της Συνομοσπονδίας προκειμένου να αναδειχθεί η πολλαπλότητα των εμποδίων που αντιμετωπίζουν ορισμένες κατηγορίες ατόμων με αναπηρία και να διασφαλιστεί η λήψη ειδικών θετικών μέτρων υπέρ αυτών.

Ως ευάλωτες ομάδες ατόμων με αναπηρία νοούνται: τα άτομα με βαριές αναπηρίες και πολλαπλές ανάγκες εξάρτησης, τα άτομα με αναπηρία που διαβιούν σε ιδρύματα, οι οικογένειες που έχουν στους κόλπους τους μέλος/η με αναπηρία, τα άτομα με αναπηρία που ζουν κάτω από το όριο της φτώχειας, οι γυναίκες με αναπηρία, οι νέοι με αναπηρία, οι μετανάστες με αναπηρία.

• Έρευνα:

Συμπερίληψη της διάστασης της αναπηρίας σε όλες τις έρευνες που διενεργούνται σε όλα τα πεδία (κοινωνικό, οικονομικό, τεχνολογικό, κ.λπ.).

• Έρευνες Κοινής Γνώμης για την Αναπηρία:

Καταγραφή και η ανάλυση των μεταβολών που συντελούνται αναφορικά με τον τρόπο αντιμετώπισης της αναπηρίας από την ελληνική κοινωνία.

Οι **κάθετες πολιτικές**, στις οποίες θα δοθεί προτεραιότητα την νέα τετραετία, είναι:

• Εκπαίδευση:

Η αντιμετώπιση των πολλαπλών ελλειμμάτων και προβλημάτων στην εκπαίδευση όλων των βαθμίδων που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία και ως μαθητές / φοιτητές αλλά και ως εκπαιδευτικοί.

• Απασχόληση:

Πρωώθηση μέτρων με στόχο την ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην αγορά εργασίας.

• Ασφαλιστικό:

Διεκδίκηση της θέσπισης συνταξιοδοτικών διατάξεων για τις κατηγορίες αναπηρίας που δεν έχουν θεσπιστεί.

• Κοινωνική φροντίδα:

Ο σχεδιασμός και η εφαρμογή ενός συστήματος κοινωνικής φροντίδας / υποστήριξης που θα

επιτρέπει στα άτομα με αναπηρία να λειτουργήσουν ως υποκείμενα δικαιωμάτων και θα τα απεγκλωβίσει από το ρόλο των παθητικών αποδεκτών βοήθειας και φροντίδας.

• Υγεία:

Η αναβάθμιση του τομέα υγείας, δεδομένου ότι τα άτομα με χρόνιες παθήσεις, λόγω της χρονιότητας της πάθησης, βρίσκονται σε άμεση εξάρτηση από τις υπηρεσίες υγείας.

Συνεργασίες

Ιδιαίτερη έμφαση στη διάχυση της διάστασης της αναπηρίας σε όλες τις πολιτικές που σχεδιάζουν και παράγουν διάφοροι άλλοι φορείς όπως πολιτικά κόμματα, κοινωνικοί εταίροι, κοινωνία των πολιτών, εκκλησία, επιστημονικοί φορείς, κ.λπ. και η διασφάλιση της προσβασιμότητας στις δομές, στις υπηρεσίες και τα αγαθά τους.

Επικοινωνιακή Πολιτική

Το Γραφείο Τύπου της Ε.Σ.Α.μεΑ. να αποτελέσει το σύνδεσμο με τα Μέσα Μαζικής Ενημέρωσης, τους Φορείς – Μέλη, τα Άτομα με Αναπηρία ως φυσικά πρόσωπα και με κάθε ενδιαφερόμενο για την έγκαιρη και έγκυρη ενημέρωση τους σε θέματα αναπηρίας και για την προώθηση της νέας διάστασης της αναπηρίας.

Αντί επιδόγου

Η δεκαετία που ολοκληρώνεται έχει χαρακτηριστεί ως τη δεκαετία που έχει αλλάξει και έχει βάλει τα θεμέλια ενός νέου νομικού πολιτισμού για την αναπηρία σε εθνικό, ευρωπαϊκό και διεθνές επίπεδο. Αυτό ήταν αποτέλεσμα της ανατρεπτικής και ριζοσπαστικής δράσης του αναπηρικού κινήματος που διεκδίκησε και διεκδικεί με πάθος την επικράτηση της δικαιωματικής προσέγγι-

σης για την αναπηρία.

Στα χέρια του το αναπηρικό κίνημα έχει πλέον νομικά εργαλεία, εθνικά ευρωπαϊκά και διεθνή, τα οποία διαμορφώνουν μία νέα έννομη τάξη για τα ζητήματα της αναπηρίας. Η βάση της νέας έννομης τάξης στην Ελλάδα είναι το Σύνταγμά της, οι οδηγίες και οι κανονισμοί της Ε.Ε. που έχουν ενσωματωθεί στην εθνική νομοθεσία.

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία για την ικανοποίηση των διεκδικήσεών της θα αξιοποιήσει στο μέγιστο βαθμό όλα τα νομικά εργαλεία που έχει στη διάθεσή του καθώς επίσης και το Εθνικό Στρατηγικό Πλαίσιο Αναφοράς (ΕΣΠΑ) 2007 - 2013 ως εργαλεία για την προώθηση της εξίσωσης των ευκαιριών και την ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην ελληνική κοινωνία.

Θ.Α.

Το πλήρες κείμενο του Προγράμματος Δράσης για την τετραετία 2009 – 2012, που παρουσιάστηκε και υπερψηφίστηκε ομόφωνα από τους Συνέδρους κατά τις εργασίες του 7ου Εκλογοαπολογιστικού Συνεδρίου της Ε.Σ.Α.μεΑ., μπορείτε να το βρείτε στην ιστοσελίδα της Συνομοσπονδίας www.esaea.gr



Τα άτομα με αναπηρία δεν θα “πληρώσουν” την οικονομική κρίση

Η προστασία των ατόμων με αναπηρία από την κρίση,
βασική προτεραιότητα του ευρωπαϊκού και
εθνικού αναπηρικού κινήματος

Σήμερα, με ευθύνη της νεοφιλελεύθερης πολιτικής δεκαετιών, βρισκόμαστε αντιμέτωποι με μια κρίσιμη οικονομική κατάσταση. Η διεθνής οικονομική κρίση έχει προκαλέσει ήδη δραματικές επιπτώσεις σε όλες τις οικονομίες του κόσμου, που έχουν άμεσο αντίκτυπο, πρώτα και κύρια, στις ασθενέστερα οικονομικά ομάδες του πληθυσμού, μεταξύ των οποίων είναι και τα άτομα με αναπηρία. Τα άτομα με αναπηρία, βρίσκονται πολλαπλά εκτεθειμένα στους ορατούς κινδύνους αυτής της διεθνούς οικονομικής κρίσης, εξαιτίας μιας σειράς παραγόντων, όπως:

1. Το μέσο οικογενειακό εισόδημα είναι αρκετά χαμηλότερο σε ένα νοικοκυριό που έχει ένα μέλος με αναπηρία.

2. Υπάρχει σαφής συσχέτιση μεταξύ της βαρύτητας της αναπηρίας, του βαθμού φτώχειας και του κοινωνικού αποκλεισμού.

3. Τα άτομα με αναπηρία υπόκεινται σε περαιτέρω μείωση του εισοδήματός τους εξαιτίας των πρόσθετων αναγκών που πηγάζουν από την αναπηρία τους ή άλλων παραγόντων όπως είναι η μακροχρόνια ανεργία και ο κοινωνικός αποκλεισμός.

Οι κίνδυνοι που διατρέχουν τα άτομα με αναπηρία βρέθηκαν στο επίκεντρο του προβληματισμού του ευρωπαϊκού αλλά και του εθνικού αναπηρικού κινήματος.

Το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία, κατά τη διάρκεια της συνεδρίασης του Διοικητικού του Συμβουλίου (Παρίσι, 16 Νοεμβρίου 2008), εξέφρασε τις θέσεις του για την κρίση που πλήττει την παγκόσμια οικονομία, διακηρύσσοντας ότι τα άτομα με αναπηρία, που βιώνουν τη φτώχεια στην καθημερινή τους ζωή, δεν πρέπει να "πληρώσουν" τις συνέπειές της.

Σε αυτό το πλαίσιο, το ευρωπαϊκό αναπηρικό κίνημα ζήτησε από το Ευρωπαϊκό Συμβούλιο, το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο, την Ευρωπαϊκή Επιτροπή, όλους τους Ευρωπαϊκούς θεσμούς και όλες τις Κυβερνήσεις της Ευρώπης να εγγυηθούν ότι τα άτομα με αναπηρία δεν θα υποστούν περαιτέρω δυσχέρεια μέσω της μείωσης των εισοδημάτων τους, του περιορισμού των επαγγελματικών τους ευκαιριών ή της μείωσης των δημόσιων επενδύσεων σε τομείς όπως είναι η πρόνοια, η υγεία, η παιδεία και γενικά η κοινωνική προστασία ή μέσω της μείωσης των χρηματοδοτήσεων προς τις οργανώσεις τους.

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία, δήλωσε σχετικά: **«Τα άτομα με αναπηρία και οι φτωχοί δεν μπορούν να γίνουν τα εξιλαστήρια θύματα για μια κρίση για την οποία δεν ευθύνονται. Ήδη η επιδείνωση της οικονομικής κατάστασης έχει οδηγήσει σε απόπειρες περικοπής των επιδομάτων σε πολλές χώρες, όπως είναι η Ιρλανδία, η Ουγγαρία, η Σουηδία και η Ιταλία. Αν το**

χάσμα ανάμεσα στους φτωχούς και τους πλούσιους διευρυνθεί, το κόστος για την κοινωνία μακροπρόθεσμα θα είναι μεγαλύτερο».

Το ευρωπαϊκό και εθνικό αναπηρικό κίνημα κρούει τον κώδωνα του κινδύνου και επισημαίνει ότι οι περικοπές και η μαζική ανεργία θα δημιουργήσουν πρόσφορο έδαφος για την ανάπτυξη βίας και εγκλημάτων, με την υπονόμηση της αλληλεγγύης και τη γένεση επικίνδυνων συμπεριφορών για τη δημοκρατία.

Το αναπηρικό κίνημα καλεί όλους όσους έχουν ευθύνη λήψης αποφάσεων σε οικονομικό και πολιτικό επίπεδο να κάνουν ότι μπορούν για τη διασφάλιση της ισότιμης μεταχείρισης και της οικονομικής ενδυνάμωσης των ατόμων με αναπηρία μέσω στοχευμένων μέτρων. Είναι καιρός για δυναμική δράση ώστε το 2010 - Ευρωπαϊκό Έτος κατά της Φτώχειας - τα άτομα με αναπηρία και οι άλλες ευπαθείς ομάδες να μην βρεθούν ξανά στην κορυφή της ατζέντας.

Σε εθνικό επίπεδο, βασική προτεραιότητα της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία είναι η προστασία των Ελλήνων και Ελληνίδων με αναπηρία και η διασφάλιση αξιοπρεπούς διαβίωσής τους. Για το σκοπό αυτό, η Συνομοσπονδία απέστειλε σχετικό Υπόμνημα στον Πρωθυπουργό κ. Κ. Καραμανλή, με το οποίο εξέφρασε το αίτημα του αναπηρικού κινήματος για άμεση λήψη μέτρων προστασίας των ατόμων με αναπηρία από την κρίση.

Το εθνικό αναπηρικό κίνημα ζήτησε από την κυβέρνηση να υιοθετήσει ένα συνολικό πακέτο μέτρων προστασίας των ατόμων με αναπηρία και να εγγυηθεί στην πράξη ότι τα άτομα με αναπηρία δεν θα «πληρώσουν» τις συνέπειες της οικονομικής κρίσης.

ΛΗΨΗ ΕΙΣΟΔΗΜΑΤΙΚΩΝ ΜΕΤΡΩΝ ΕΝΙΣΧΥΣΗΣ ΓΙΑ ΤΑ ΑΤΟΜΑ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ ΓΙΑ ΤΗ ΒΕΛΤΙΩΣΗ ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ ΖΩΗΣ ΤΩΝ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ ΚΑΙ ΤΩΝ ΟΙΚΟΓΕΝΕΙΩΝ ΤΟΥΣ

- **Χορήγηση οικονομικής ενίσχυσης για τα έτη 2009 και 2010, στα άτομα με αναπηρία που έχουν εισόδημα κάτω από το αφορολόγητο, ίση με το 10πλάσιο του ημερομισθίου του ανειδίκευτου εργάτη και στα άτομα με αναπηρία που είναι άνεργοι, ανασφάλιστοι ή έμμεσα ασφαλισμένοι και έχουν εισόδημα κάτω από το όριο της φτώχειας, ίση με το 20πλάσιο του ημερομισθίου του ανειδίκευτου εργάτη σύμφωνα με τη Συλλογική Σύμβαση Εργασίας.**

Η Ελληνική Πολιτεία καλείται να αξιολογήσει τα δυσμενή χαρακτηριστικά που παρουσιάζει η απασχόληση των ατόμων με αναπηρία που σε συνδυασμό με την έλλειψη ουσιαστικών μέτρων για την αντιμετώπιση αυτής της διαρκούς κατάστασης, εντείνει ακόμα περισσότερο τον εγκλωβισμό των ατόμων με αναπηρία σε συνθήκες οικονομικής ανέχειας. Υπό τις

παρούσες συνθήκες, η παροχή οικονομικής ενίσχυσης μπορεί να εγγυηθεί στους φτωχότερους των Ελλήνων να ζουν αξιοπρεπώς, όπως κάθε άλλος συμπολίτης τους.

- **Τριετής χορήγηση του επιδόματος ανεργίας** στους ανέργους με αναπηρία
- **Διπλασιασμός της επιδότησης του ενοικίου** για τα άτομα με

διευκόλυνσης στην καταναλωτική πίστη για τα άτομα με αναπηρία.

- **Δωρεάν χορήγηση φαρμάκων, τεχνικών βοηθημάτων, ιατρικών συσκευών και αναλωσίμων τους** στα άτομα με αναπηρία και χρόνιες παθήσεις.
- **Πάγωμα των αυξήσεων στα τιμολόγια όλων των ΔΕΚΟ και έκδοση ειδικών τιμολογίων**

“ Το εθνικό αναπηρικό κίνημα ζήτησε από την κυβέρνηση να υιοθετήσει ένα συνολικό πακέτο μέτρων προστασίας των ατόμων με αναπηρία και να εγγυηθεί στην πράξη ότι τα άτομα με αναπηρία δεν θα «πληρώσουν» τις συνέπειες της οικονομικής κρίσης. ”

αναπηρία και τους γονείς ατόμων με αναπηρία που εντάσσονται στα σχετικά προγράμματα του ΟΕΚ για τα έτη 2009-2010.

- **Απαγόρευση πλειστηριασμών για την 1η κατοικία των ατόμων με αναπηρία** και των οικογενειών που έχουν στη φροντίδα τους άτομα με βαριές αναπηρίες για χρέη, ανεξαρτήτως του ποσού των χρεών.
- **Πάγωμα των δόσεων των στεγαστικών δανείων** που έχουν λάβει τα άτομα με αναπηρία και οι γονείς και κηδεμόνες ατόμων με αναπηρία από τις τράπεζες για την αγορά 1ης κατοικίας για τα έτη 2009 και 2010 εφόσον ζητηθεί από τους ίδιους καθώς επίσης και **θέσπιση μέτρων**

των ΔΕΚΟ για τα άτομα με αναπηρία.

- **Λήψη του επιδόματος θέρμανσης σε άτομα με αναπηρία**

Η πρώτη δικαίωση του αδιάκοπου και ακάματου αγώνα της Ε.Σ.Α.μεΑ. για την προστασία των ατόμων με αναπηρία από την κρίση ήρθε με την επιτυχή έκβαση της διεκδίκησης της ένταξης των ατόμων με αναπηρία στη χορήγηση επιδόματος θέρμανσης, αίτημα που είχε άλλωστε τεθεί μέσω αλληπάλληλων επιστολών και κινητοποιήσεων στον τότε Υπουργό Οικονομίας και Οικονομικών κ. Αλογοσκούφη και είχε αποτελέσει αντικείμενο συζήτησης κατά τις συναντήσεις που είχαν πραγματοποιηθεί με τον

Υπουργό από το 2005 έως και σήμερα.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. παρακολουθούσε με αμείωτο ενδιαφέρον τις εξελίξεις επί του θέματος όλο αυτό το διάστημα και την Πέμπτη 22 Ιανουαρίου 2009, πληροφορήθηκε την κατάθεση τροπολογίας επί του Σχεδίου Νόμου για το Ταμείο Εγγύησης Καταθέσεων και αφορούσε στη χορήγηση του επιδόματος θέρμανσης σε μακροχρόνια ανέργους και χαμηλοσυνταξιούχους, η οποία όμως, προς μεγάλη έκπληξη και απογοήτευση της Συνομοσπονδίας, δεν συμπεριλάμβανε τα άτομα με αναπηρία.

Έτσι, η Συνομοσπονδία κατέθεσε κατεπείγουσα επιστολή προς τον Υπουργό Οικονομίας και Οικονομικών κ. Ι. Παπαθανασίου, με την οποία γνωστοποιούσε ότι εάν δεν γίνονταν οι δέουσες ενέργειες προς θετική κατεύθυνση για την συμπερίληψη των ατόμων με αναπηρία στη σχετική τροπολογία, η Ε.Σ.Α.μεΑ την Τρίτη 27 Ιανουαρίου 2009 θα προχωρούσε σε Παράσταση-Διαμαρτυρίας, έξω από το Υπουργείο Οικονομίας και Οικονομικών.

Από εκείνη τη στιγμή και όλες τις επόμενες ημέρες ακολούθησε μαραθώνιος διαβουλεύσεων με τον Υπουργό και τους συνεργάτες του για την εξεύρεση ικανοποιητικής λύσης. Η ασυμβίβαστη και σθεναρή στάση του αναπηρικού κινήματος, που διεκδίκησε δυναμικά και αποφασιστικά τη συμπερίληψη των ατόμων με αναπηρία στη σχετική τροπολογία, για μια ακόμα φορά επιβραβεύτηκε με τον καλύτερο δυνατό τρόπο.



ΦΟΡΟΛΟΓΙΚΕΣ ΕΛΑΦΡΥΝΣΕΙΣ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ

Οι φόροι αποτελούν μία από τις κυριότερες μορφές εσόδων του Κράτους και χρήσιμο εργαλείο αναδιανομής του εισοδήματος καθώς και έμμεσης ενίσχυσης των εισοδημάτων των ατόμων που ανήκουν στις ευπαθείς κοινωνικά ομάδες του πληθυσμού.

Ως εκ' τούτου επιβάλλεται η εφαρμογή ευνοϊκών φορολογικών μέτρων για τα άτομα με αναπηρία. Συγκεκριμένα προτείνουμε:

- Πλήρης εξαίρεση από το νέο σύστημα των τεκμηρίων διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία και των γονέων και κηδεμόνων ατόμων με βαριές και πολλαπλές αναπηρίες.

Είναι αδιανόητο να μην υπάρχει σαφής και ρητή εξαίρεση των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους από τα τεκμήρια διαβίωσης. Επαναλαμβάνεται και σε αυτή την περίπτωση ότι έγινε και με τη φορολογία των ελευθέρων επαγγελματιών για

την εξαίρεση των ατόμων με αναπηρία, όπου χρειάστηκε κινητοποίηση στη Βουλή. Είναι άδικο και απαράδεκτο να μην εξαιρεθούν τα άτομα με αναπηρία από τα τεκμήρια διαβίωσης, δεδομένου του πρόσθετου κόστους διαβίωσης που η ίδια η αναπηρία αυτή καθεαυτή δημιουργεί στο άτομο και στην οικογένεια τους, αφού οι υπηρεσίες υποστήριξης είναι ανύπαρκτες ή επεικώς απαράδεκτες.

- Αύξηση του αφορολόγητου ποσού για τα άτομα με αναπηρία από το ποσό των 2400€ στο ποσό των 5000€, συμπεριλαμβανομένων και των εισοδημάτων του 2008.
- Μη συνυπολογισμός των επιδομάτων των ατόμων με αναπηρία στο φορολογητέο τους εισόδημα για τη λήψη του Ε.Κ.Α.Σ.
- Αποσύνδεση των οικονομικών κριτηρίων από τη χορήγηση των προνοιακών επιδομάτων.

Αναφέρουμε ως παράδειγμα το άδικο μέτρο της διακοπής του προνοιακού επιδόματος από τα άτομα με βαριές και πολλαπλές αναπηρίες κατά τη μεταφορά σύνταξης του θανόντος γονέα τους σε αυτά.

Θ.Α.

Συνέντευξη καθηγητή Δημήτρη Θ. Τσάτσου

Προέδρου του Επιστημονικού Συμβουλίου του Κέντρου
Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου — Ιδρύματος
Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου



Πώς κρίνετε τις σύγχρονες συνθήκες διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία στην Ελλάδα, όπως αυτές διαμορφώνονται από το ισχύον νομοθετικό πλαίσιο και το Σύνταγμα της χώρας; Πώς αντιμετωπίζει τα άτομα με αναπηρία η ελληνική νομοθεσία;

Δεν απαιτείται ενδελεχής έρευνα για να διαπιστωθεί ότι το 10% περίπου των κατοίκων της ελληνικής επικράτειας, που χαρακτηρίζονται ως άτομα με αναπηρία, παραμένουν σε πολύ υψηλό ποσοστό σε ένα ιδιότυπο καθεστώς κοινωνικού αποκλεισμού, αλλά και –χυδαίου συχνά– κοινωνικού ρατσισμού.

Ένας τυφλός ή ένας κινητικά ανάπηρος δεν έχει τη δυνατότητα να κυκλοφορήσει στην Αθήνα χωρίς να αντιμετωπίσει ανυπέμβλητες δυσκολίες, είτε λόγω

αρχιτεκτονικών ή κατασκευαστικών ατελειών, είτε εξαιτίας της σύρρευσης στα πεζοδρόμια ποικίλων εμποδίων.

Η πολιτεία και το κοινωνικό περιβάλλον αδιαφορούν για το σεβασμό στοιχειωδών δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρίες με αποτέλεσμα να οδηγούνται βαθμιαία προς τη λεγόμενη «μηνταγμένη στάση», δηλαδή την αίσθηση απόρριψης και μειονεκτικότητας.

Παράλληλα, ο ρατσισμός αυτός παρατηρείται και στο ίδιο το νομοθετικό πλέγμα των διατάξεων που αφορούν την αναπηρία: από τις ξεπερασμένες λεκτικές αναφορές σε αναξιοπαθούντες, αλλά και ένα ιδιότυπο μείγμα πατερναλισμού και κοινωνικής πρόνοιας, που όμως δεν σέβεται την αξιοπρέπεια των ανθρώπων με αναπηρία.

Ποια είναι συμβολή του Κέντρου Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου - Ιδρύματος Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου στη συζήτηση για τα θέματα των ατόμων με αναπηρία;

Το Κέντρο Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου - Ίδρυμα Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου είναι ένα από τα πιο δραστήρια ευρωπαϊκά ερευνητικά ιδρύματα. Διαθέτει εκτενή εμπειρία σε ερευνητικά έργα και δράσεις που αποσκοπούν στην παροχή επιστημονικής υποστήριξης στην πολιτεία για τη χάραξη πολιτικής και την υποβοήθηση του νομοθετικού της έργου καθώς και την απλούστευση του ρυθμιστικού περιβάλλοντος σε τομείς όπως η ίδρυση επιχειρήσεων, η ανάπτυξη της νομοθεσίας κ.λπ. Πρόεδρος του Διοικητικού Συμβουλίου και Επιστημονικός Διευθυντής του Κέντρου

των ατόμων με αναπηρία στα δικαιώματά τους είναι συχνά εξαιρετικά χαμηλή. Το ζήτημα της προσβασιμότητας νομίζω είναι το κρισιμότερο για τα ΑμεΑ. Η ελληνική δημόσια διοίκηση χαρακτηρίζεται από έλλειψη συντονισμού και καθυστερημένη ανταπόκριση στα αιτήματα των ατόμων με αναπηρία, καθώς και από τις ανεπικείες ερμηνείες των νομοθετικών ρυθμίσεων.

Αντίθετα σε ευρωπαϊκό επίπεδο έχει επιτευχθεί σε σημαντικό βαθμό η αποπρονοιοποίηση στην αντιμετώπιση των ατόμων με αναπηρία και η πλήρης ενσωμάτωσή τους στις κοινωνίες της ευρωπαϊκής ηπείρου.

Οι υποστηρικτικοί μηχανισμοί, όπως οι υπηρεσίες κοινωνικής πρόνοιας, κέντρα απασχόλησης και επαγγελματικής επιμόρφωσης, συμβουλευτικές υπηρεσίες λειτουργούν υποστηρικτικά γύρω από το άτομο με αναπηρία, υποστηρίζοντας την αυτόνομη επιλογή του και παρέχοντάς του την δυνατότητα επιλογών. Όλα αυτά, πάντα βέβαια στο πλαίσιο των οικονομικών δυνατοτήτων των υπηρεσιών, αλλά με μια αντίληψη ισότιμης συμμετοχής στην κοινωνική και οικονομική ζωή, που τελικά συμβάλλει στην ουσιαστική ισότητα των ανθρώπων με αναπηρία. Αυτή η κατ' ουσίαν δημοκρατική αντιμετώπιση των ανθρώπων με αναπηρία ως πολιτών είναι που λείπει από τη χώρα μας.

Δεδομένου ότι η οικονομική κρίση είναι πλέον εμφανής και στη χώρα μας, πώς μπορούν να θωρακιστούν τα άτομα με αναπηρία, μια από τις πλέον ευπαθείς ομάδες πληθυσμού, από τις συνέπειές της;

Πολύ συνοπτικά θα αναφέρω τρία βασικά προβλήματα που πρέπει να αντιμετωπιστούν ενόψει της οικονομικής κρίσης:

Πρώτον, απουσιάζουν οι κατάλληλοι μηχανισμοί ελέγχου και επαγρύπνησης ως προς την τήρηση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία, με εξαίρεση βέβαια τη σημαντική δουλειά που κάνει στον τομέα αυτό ο Συνήγορος του Πολίτη. Απαιτούνται όμως εν προκειμένω αυστηρότεροι μηχανισμοί επαγρύπνησης και διευκόλυνσης της πρόσβασης σε συγκεκριμένα δικαιώματα.

Ένα δεύτερο σημείο είναι η έλλειψη επαρκών δομών φιλοξενίας, παροχής περίθαλψης και κοινωνικής φροντίδας, καθώς και των αναγκαίων εκπαιδευτικών θεσμών. Και στο σημείο αυτό η πολιτεία δεν έχει διαθέσει τους αναγκαίους ανθρώπινους και υλικούς πόρους, προκειμένου τα δικαιώματα να γίνουν πραγματικότητα.

Το τρίτο σημείο αφορά την αναγκαία συστηματική ενημέρωση των πολιτών, επιτρέψτε μου μάλιστα να χρησιμοποιήσω εδώ τον όρο «πολιτισμική εκπαίδευση» της ελληνικής κοινωνίας,

προκειμένου να μεταβληθούν επιτέλους οι στάσεις, οι συμπεριφορές, τα στερεότυπα. Το κρίσιμο ζήτημα είναι τελικά εάν επιδιώκεται, πραγματικά και όχι προσχηματικά, να διασφαλιστεί η ένταξη και η συμμετοχή στην οικονομική, κοινωνική και πολιτική ζωή.

Πιστεύετε ότι η αναπηρία είναι κοινωνική κατασκευή;

Τόσο ο ορισμός της έννοιας «άτομα με αναπηρία» όσο και η θεσμική οργάνωση των μέτρων κοινωνικής προστασίας της εν λόγω πληθυσμιακής ομάδας συναρτώνται άμεσα με ρευστές και μεταβαλλόμενες κοινωνικές και οικονομικές διαμεσολαβήσεις. Αντίστοιχα, ο βαθμός αποκλεισμού των ατόμων με αναπηρία από την κοινωνική και οικονομική ζωή εξαρτάται από την εκάστοτε κοινωνικοπολιτιστική ανάπτυξη. Η ρευστότητα του ορισμού της αναπηρίας αποτυπώνεται και στη νομική ορολογία που χρησιμοποιείται σε επίμερους νομικά κείμενα, χωρίς εν τέλει ακόμη και παρόμοιοι όροι να προσεγγίζονται, σε ορισμένες περιπτώσεις, με το ίδιο νοηματικό περιεχόμενο. Η έννοια «άτομο με αναπηρία» μπορεί δηλαδή, και αυτό είναι σημαντικό, να διευρυνθεί ή να προσεγγιστεί συσταλτικά αναλόγως προς τις μεταβολές που σημειώνονται στη διαμόρφωση και τις ανάγκες της αγοράς εργασίας και στους στόχους των πολιτικών κοινωνικής ασφάλειας.

Είναι επίσης προφανές ότι οι επιμέρους κατηγορίες που διαμορφώνονται στο πλαίσιο της συγκεκριμένης πληθυσμιακής ομάδας, ανάλογα με το είδος και τη βαρύτητα κάθε πάθησης ή ασθένειας, συναρτώνται με διαφορετικής έκτασης ανάγκες και, συνεπώς, με εναλλακτικές μορφές κοινωνικής προστασίας. Κάθε επιμέρους κατηγορία ατόμων με αναπηρία παρουσιάζει διαφορετικές δυνατότητες πρόσβασης στην απασχόληση, αυτοεξυπηρέτησης ή εν γένει συμμετοχής στην κοινωνική ζωή. Οι κίνδυνοι και οι ανάγκες που συναρτώνται, συνεπώς, με την ιδιαίτερη μορφή αναπηρίας κάθε ατόμου αυτής της πληθυσμιακής ομάδας, πρέπει επιτέλους να αντιμετωπίζονται με διαφορετικές τεχνικές, κυρίως στα πεδία της εκπαίδευσης και της απασχόλησης.

Η αλλαγή της νομοθεσίας δύναται να αλλάξει τη στάση της ελληνικής κοινωνίας απέναντι στα άτομα με αναπηρία; Έχετε υπόψη σας κάποια παραδείγματα;

Πιστεύω ότι οφείλουμε να υπενθυμίζουμε συνεχώς πως τα άτομα με αναπηρία έχουν μεν ειδικές ανάγκες, όμως διαθέτουν και ειδικές ικανότητες, τις οποίες αναπτύσσουν ως μηχανισμούς αναπλήρωσης έναντι των πεδίων όπου υστερούν. Τα άτομα με αναπηρία δεν είναι ούτε κοινωνικοί παραβάτες, ούτε απόβλητοι, όπως ενίοτε αντιμετωπίζονται, αλλά άνθρωποι που αποκλίνουν από έναν ιδεατό τύπο «μέσου ανθρώπου», ο οποίος στην πραγματικότητα δεν υφίσταται. Τα στερεότυπα και οι διακρίσεις, εν ονόματι αυτής της δήθεν «κανονικότητας», απηχούν λοιπόν φοβίες και ανεπάρκειες της κοινωνίας μας.

Πώς κρίνετε την παρουσία και τη

δράση του αναπηρικού κινήματος στην Ελλάδα και στην Ευρώπη; Με βάση την τεράστια και πολύτιμη εμπειρία που διαθέτετε, θεωρείτε ότι το αναπηρικό κίνημα κινείται στην κατεύθυνση της προάσπισης των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία; Ποιες, κατά τη γνώμη σας, θα μπορούσαν να είναι οι άμεσες προτεραιότητες του αναπηρικού κινήματος;

Θα ήθελα να επισημάνω ότι η ελλιπής εφαρμογή των δικαιωμάτων τους στην πράξη αποδεικνύει τα κενά του θεσμικού πλαισίου και του διοικητικού συστήματος, αλλά και τις επικίνδυνες ρωγμές στη λειτουργία της πολιτείας ως κοινωνικού κράτους δικαίου. Σε τελική ανάλυση, τεράστια σημασία για την κοινωνική ενσωμάτωση των ατόμων με αναπηρία έχει η αποκατάσταση του κοινωνικού τους κύρους και η αναγνώριση του ρόλου τους στην οργανωμένη κοινωνική συμβίωση. Θέλω να τονίσω ότι το αναπηρικό κίνημα στην Ελλάδα επιτελεί ένα πολύ σημαντικό έργο, ενώ παράλληλα η ενεργός παρουσία του Προέδρου της ΕΣΑμεΑ Γιάννη Βαρδακαστάνη στα διεθνή fora αποτελεί τιμή για τη χώρα μας.

Ιδιαίτερη αναφορά πρέπει να γίνει στην πρόταση της ΕΣΑμεΑ για την αναθεώρηση του άρθρου 21 παρ. 6 Σ ήδη από το 2006, και την συμπλήρωση του άρθρου με αναφορά στην επίτευξη της ισότητας των ανθρώπων με αναπηρία.

Θ.Α.

Κέντρο Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου - Ίδρυμα Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου

Το Κέντρο Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου - Ίδρυμα Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου (Κ.Ε.Σ.Δ.) είναι ένα από τα πιο δραστήρια ευρωπαϊκά (μη κερδοσκοπικά) ερευνητικά ιδρύματα.

Το Κέντρο επιδιώκει να συμβάλει στην προαγωγή των δημοκρατικών θεσμών και του κοινωνικού κράτους δικαίου, στην εμπάθυνση της ευρωπαϊκής ενοποίησης και στην ενίσχυση της διεθνούς συνεργασίας, με σεβασμό στις πολιτισμικές ιδιαιτερότητες κάθε κράτους.

Σκοπό του Κέντρου αποτελεί, ειδικότερα, η θεωρητική και εφαρμοσμένη επιστημονική έρευνα στα πεδία του ελληνικού, ευρωπαϊκού και συγκριτικού δημοσίου δικαίου, των θεσμών και των δημοσίων πολιτικών, η παροχή θεσμικής υποστήριξης σε αναπτυσσόμενες χώρες και στα νέα κράτη-μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης και η ενημέρωση και ευαισθητοποίηση της κοινωνίας για τις εξελίξεις στον ευρωπαϊκό χώρο.

Το Κέντρο ιδρύθηκε το 1995 και μέχρι σήμερα έχει αναλάβει προγράμματα έρευνας και παροχής θεσμικής τεχνογνωσίας σε περισσότερες από 25 χώρες, ενώ ταυτόχρονα έχει δημιουργήσει ένα ευρύ δίκτυο συνεργαζόμενων φορέων και εμπειρογνομώνων σε όλο τον κόσμο. Έχει πραγματοποιήσει εκατοντάδες δράσεις εκπαίδευσης και επιμόρφωσης για νομικούς και στελέχη δημοσίων οργανισμών και επιχειρήσεων.

Το Κέντρο διαθέτει ειδικό συμβουλευτικό καθεστώς (special consultative status) στο Οικονομικό και Κοινωνικό Συμβούλιο (ECOSOC) του Οργανισμού Ηνωμένων Εθνών.

Ίδρυτής και Επίτιμος Πρόεδρος Δημήτρης Θ. Τσάτσος

Ο Δημήτρης Θ. Τσάτσος γεννήθηκε το 1933 στην Αθήνα. Σπούδασε νομικά στην Αθήνα κι έγινε Διδάκτορας το 1960. Επιμελητής στη Νομική Σχολή του Πανεπιστημίου της Αϊδελβέργης 1960-1969. Συνεργάτης του Max-Planck-Institut Συγκριτικού Δικαίου 1964-1965. Υφηγητής του Συνταγματικού Δικαίου στο Πανεπιστήμιο Αθηνών το 1968 με απαγόρευση διδασκαλίας από το καθεστώς. Το ίδιο έτος Υφηγητής του γερμανικού Δημοσίου Δικαίου στο Πανεπιστήμιο Βόννης. Καθηγητής Νομικής Σχολής Πανεπιστημίου Θεσσαλονίκης το 1969. Το καθεστώς αρνείται να τον διορίσει. Μάρτιο ως Σεπτέμβριο 1973 πολιτικός κρατούμενος. Υφυπουργός Ανωτάτης Παιδείας το 1974 οπότε θεσπίζει την κάθαρση των Πανεπιστημίων από τους συνεργάτες της δικτατορίας και διαμορφώνει τον πρώτο Νόμο-Πλαίσιο. Γενικός Εισηγητής της Μειοψηφίας στην Ε΄ Αναθεωρητική Βουλή για το Σύνταγμα, 1974-1975. Του απονέμεται για τη συμβολή του ως Ευρωβουλευτή (1994-2004) στη θεσμική διαμόρφωση της Ευρώπης το 1995 το «Βραβείο Ευρωπαϊκού Πολιτισμού» και το 2002 ο Μεγαλόσταυρος της Ομοσπονδιακής Δημοκρατίας της Γερμανίας. Εκλεγμένος εκπρόσωπος του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου στη Διακυβερνητική Διάσκεψη 1999-2000. Επίτιμος Διδάκτορας Πανεπιστημίου Θεσσαλονίκης το 2001. Καθηγεσίες: 1971 Βόννη, 1975 Θεσσαλονίκη, 1979 Χάγκεν, Πανεπιστήμιο Ντίσελντορφ το 2003.

Σήμερα είναι: Επίτιμος Πρόεδρος του «Κέντρου Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου - Ίδρυματος Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου», Συνδιευθυντής στο «Ινστιτούτο Ευρωπαϊκών Συνταγματικών Επιστημών» του Πανεπιστημίου του Χάγκεν και, Πρόεδρος του Επιστημονικού Συμβουλίου στο «Ινστιτούτο του Δικαίου των Πολιτικών Κομμάτων» στο Ντίσελντορφ και στο «Ινστιτούτο Τοπικής Αυτοδιοίκησης» στην Αθήνα.



Αυτό-έκφραση & αυτό-εκπροσώπηση

των ατόμων με ψυχική αναπηρία στο εθνικό αναπηρικό κίνημα

Το 7ο Εκλογοαπολογιστικό Συνέδριο της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία σημαδεύτηκε από μια μεγάλη επανάσταση, που ήρθε να αλλάξει τα δεδομένα και να ολοκληρώσει σε πολύ μεγάλο βαθμό το εθνικό αναπηρικό κίνημα ως οντότητα. Για πρώτη φορά στα 20 χρόνια διαρκούς αγώνα της Ε.Σ.Α.μεΑ., που ξεκίνησε από ένα μικρό πυρήνα και έφτασε να αποτελεί τον επίσημα αναγνωρισμένο Κοινωνικό Εταίρο της ελληνικής Πολιτείας σε θέματα αναπηρίας, συμμετέχει στο Γενικό Συμβούλιο της εκπρόσωπος μιας ιδιαίτερα ευάλωτης κατηγορίας ατόμων με αναπηρία, των ατόμων με ψυχική αναπηρία.

Αναμφίβολα, πρόκειται για μια ομάδα ατόμων με αναπηρία, που υφίσταται το στιγματισμό και την αποστροφή της κοινωνίας, η οποία δεν

είναι ενημερωμένη σωστά, θέτοντάς έτσι τα άτομα με ψυχική αναπηρία εκ προοιμίου στο περιθώριο της κοινωνικής, οικονομικής, πολιτικής και πολιτιστικής ζωής.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. δεν θα μπορούσε να μείνει αμέτοχη σε αυτήν την κατάφορη αδικία και τη συνεχή παραβίαση των δικαιωμάτων αυτής της ομάδας του πληθυσμού. Γι' αυτό και το κίνημα για την υπεράσπιση των δικαιωμάτων και των ατόμων με ψυχική νόσο και τον αποστιγματισμό τους, που έχει αγωνιστεί επίμονα και επίπονα για την επίτευξη αυτού του στόχου, είναι πλέον βάσει του νέου Καταστατικού της Συνομοσπονδίας αναπόσπαστο κομμάτι του εθνικού αναπηρικού κινήματος, ένα γεγονός – επανάσταση στον αγώνα υπέρ των ψυχικά πασχόντων.

Στο 7ο Συνέδριο της Ε.Σ.Α.μεΑ. τοποθετήθηκε – μια τοποθέτηση που προκάλεσε αίσθηση με την απλότητα και την ειλικρίνειά της - η κ. **Αθανασία Ζέρβα**, από το Σωματείο Ενώντια στην προκατάληψη για τις **Ψυχικές Διαταραχές «Η Αναγέννηση»**, η οποία εξελέγη μέλος του Γενικού Συμβουλίου της Ε.Σ.Α.μεΑ.

«Είναι θαυμαστό που για πρώτη φορά εκπρόσωπος ψυχικά ασθενών καλείται να μιλήσει από το βήμα της Ε.Σ.Α.μεΑ.», ενώ δεν παρέλειψε να αναφερθεί και στις δυσκολίες που συναντούν καθημερινά στη ζωή τους τα άτομα με ψυχική νόσο.

«Ο Σύλλογός μας κατόρθωσε να μετουσιώσει τον πόνο του ασθενή σε αγωνιστική διάθεση για προσπάθεια, σε φιλική αποδοχή της θεραπείας, στην αυτοβοήθεια και στην κινητοποίηση για εργασία. Αγωνιζόμαστε να αποσιγματίσουμε την ψυχική νόσο από τους μύθους και την άγνοια πρώτα στον εαυτό μας και αργότερα στους διπλανούς μας», είπε χαρακτηριστικά.

Η κα Ζέρβα τόνισε ότι αυτό που έχει τη μεγαλύτερη σημασία για να προχωρήσει ο ψυχικά πάσχων στη ζωή του είναι να βοηθηθεί υλικά και θεραπευτικά, ουσιαστικά να έχει την ευκαιρία και τη δυνατότητα να ορθοποδήσει και να παλέψει στη ζωή. Ωστόσο, η άγνοια της κοινής γνώμης είναι ο βασικός λόγος που δεν το κατορθώνουν.

«Οι αντιξοότητες και τα εμπόδια που μπαίνουν μπροστά στο άτομο

με ψυχική νόσο είναι πολλά και πολλές φορές τον αναγκάζουν σε πισωγυρίσματα. Όμως παρ' όλες τις δυσκολίες ξαναρχίζουμε από το μηδέν και ανακτούμε το χαμένο έδαφος. Τα φάρμακα και η καλή θεραπευτική σχέση με το γιατρό μάς κάνουν δυνατούς και αγωνιστικούς.»

Η κα Ζέρβα ευχαρίστησε θερμά την Ε.Σ.Α.μεΑ. που δέχτηκε τα άτομα με ψυχική νόσο στους κόλπους της και χαρακτήρισε ιδιαίτερα σημαντική αυτή την ημέρα. **«Σήμερα είναι μια πολύ σημαντική ημέρα για όλους τους ψυχικά ασθενείς στην Ελλάδα γιατί πρώτον ξεπερνάμε τους φόβους μας και την αρνητική εικόνα του εαυτού μας από το κοινωνικό στίγμα και δεύτερον γιατί ερχόμαστε να αγωνιστούμε μαζί σας σε ένα κοινό αγώνα. Η επιθυμία μας να ενταχθούμε στην Ε.Σ.Α.μεΑ. ξεκινά από το γεγονός ότι μας αξίζει μια καλύτερη ζωή διότι μέχρι σήμερα επικρατεί η εντύπωση ότι οι ψυχικά ασθενείς δεν έχουν γνώμη, δεν έχουν άποψη, βρίσκονται σε ένα συνεχώς απομακρυσμένο κόσμο, είναι απομονωμένοι και δεν μπορούν να αναπτύξουν ανεξαρτησία. Οι Σύλλογοι οικογενειών ψυχικά ασθενών έπαιξαν σημαντικό ρόλο στην ευαισθητοποίηση της κοινότητας. Τώρα όμως ερχόμαστε κι εμείς οι ίδιοι να εκπροσωπήσουμε τον εαυτό μας.»**

Αναφερόμενη στους βασικούς στόχους των συλλόγων εκπροσώπησης των ατόμων με ψυχική νόσο δήλωσε ότι πρέπει να επεκταθούν και να δημιουργηθούν και νέοι σε πολλές

ακόμα περιοχές της χώρας, ενώ είναι απαραίτητο να συνενώσουν όλοι οι φορείς τις δυνάμεις τους, ώστε σαν μια γροθιά να διεκδικήσουν δυναμικότερα και αποφασιστικότερα τα δικαιώματά τους, αποκομίζοντας όσο το δυνατόν περισσότερα από την εμπειρία και τη γνώση του εθνικού αναπηρικού κινήματος, με την ευχή ότι η νέα σχέση αλληλεγγύης και συνεργασίας που γεννήθηκε, να οδηγήσει στην πολυπόθητη ισότιμη διαβίωση και την αποδοχή.

«Είναι σπουδαίο να ανταλλάξουμε τις εμπειρίες μας όλες οι ομάδες και να βοηθήσει η μια ομάδα την άλλη. Θέλουμε να υποστηριχτούμε και να υποστηρίξουμε τόσο τον αγώνα όσο και τη δημιουργία των προγραμμάτων εκπαίδευσης και απασχόλησης για όλα τα άτομα με αναπηρία. Θέλουμε να αγωνιστούμε για να ανοίξουν οι πόρτες για εργασία και οικονομική υποστήριξη για όλους μας. Θέλουμε να τονώσουμε την αποκατάσταση των μελών μας με το να δημιουργήσουμε ξενώνες, προστατευμένα διαμερίσματα και κοινωνική λέσχη για την ανάπτυξη του πολιτισμού για όλα τα άτομα με αναπηρία. Μπορούμε να κάνουμε πολλά περισσότερα όταν είμαστε όλοι μαζί. Πιστεύω ότι η αλληλεγγύη που θα αναπτυχθεί μεταξύ μας θα τονώσει το ηθικό όλων μας και θα δώσουμε την ελπίδα στους εαυτούς μας ότι η ζωή μας θα προχωρήσει και θα πάει καλύτερα διεκδικώντας μαζί τις ίδιες ευκαιρίες για τα δικαιώματά μας.»

Θ.Α.



20 χρόνια δράσης του εθνικού αναπηρικού κινήματος

**7ο Εκλογοαπολογιστικό
Συνέδριο Ε.Σ.Α.μεΑ.**

**Αθήνα,
6 - 7 Φεβρουαρίου 2009**

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, ο τριτοβάθμιος κοινωνικός και συνδικαλιστικός φορέας εκπροσώπησης των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους και επίσημα αναγνωρισμένος Κοινωνικός Εταίρος της ελληνικής Πολιτείας για θέματα αναπηρία συμπλήρωσε φέτος 20 χρόνια αδιάκοπου αγώνα για την προάσπιση των θεμελιωδών ανθρωπίνων δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους.

20 χρόνια δυναμικής διεκδίκησης θετικών πολιτικών και μέτρων που δύνανται να άρουν τα εμπόδια και τον αποκλεισμό των ατόμων με αναπηρία ακόμα και από βασικές δραστηριότητες της καθημερινής ζωής, εμπόδια που δεν τους επιτρέπουν να ζουν επί ίσοις όροις με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους, έρμαια ενός καθεστώτος εγκλεισμού μέσα σε τέσσερεις τοίχους.

Μέσα σε αυτά τα 20 χρόνια, η δύσκολη και δύσβατη, συχνά, πορεία που διέγραψε η Ε.Σ.Α.μεΑ. οδήγησε στην ισχυροποίηση, ενδυνάμωση και εξάπλωση του αναπηρικού κινήματος σε κάθε γωνιά της χώρας. Άνθρωποι από ολόκληρη την Ελλάδα ένωσαν τις φωνές τους σε κρίσιμες στιγμές, όρθωσαν ανάστημα απέναντι στη δυσκαμψία που επιδεικνύει συχνά η ελληνική πολιτική ηγεσία και κέρδισαν με τον κοινό τους αγώνα μικρές και μεγάλες αλλαγές στην καθημερινή διαβίωση του κάθε Έλληνα πολίτη με αναπηρία.

Σε αυτή την πανηγυρική ατμόσφαιρα, έλαβε χώρα το 7ο Εκλογοαπολογιστικό Συνέδριο της Συνομοσπονδίας στις 6 και 7 Φεβρουαρίου 2009 στην Αθήνα, στο ξενοδοχείο Novotel, με τη συμμετοχή 742 συνέδρων από ολόκληρη τη χώρα, οι οποίοι κλήθηκαν να εκλέξουν το νέο Γενικό Συμβούλιο της Συνομοσπονδίας, να εγκρίνουν τον οικονομικό απολογισμό της προηγούμενης τριετίας και τον προϋπολογισμό της νέας τετραετίας καθώς επίσης τον απολογισμό δράσης της τριετίας 2006-2008 αλλά και τον προγραμματισμό για την ερχόμενη τετραετία 2009-2012.



Η ΤΕΛΕΤΗ ΕΝΑΡΞΗΣ ΤΟΥ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ 6 Φεβρουαρίου 2009

Η Τελετή Έναρξης ξεκίνησε με την προβολή ενός εικονογράφου ντοκιμαντέρ για τη συμπλήρωση είκοσι χρόνων (1989 – 2009) από την ίδρυση της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία. Στο ντοκιμαντέρ αποτυπώθηκε η πορεία και η εξέλιξη του αναπηρικού κινήματος μέσα στο χρόνο.

Την Τελετή Έναρξης των εργασιών του 7ου Εκλογοαπολογιστικού Συνεδρίου της Ε.Σ.Α.μεΑ. τίμησαν με την παρουσία τους πλήθος εκπροσώπων της πολιτικής και πολιτειακής ηγεσίας της χώρας μας. Ανάμεσα σε αυτούς ήταν ο μακαριότατος Αρχιεπίσκοπος Αθηνών και Πάσης Ελλάδος κ.κ. Ιερώνυμος, ο εκπρόσωπος του Προέδρου της Βουλής κ. Π. Μελάς, ο Υπουργός Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης κ. Δ. Αβραμόπουλος εκ μέρους του Πρωθυπουργού της χώρας, ο Πρόεδρος του ΠΑ.ΣΟ.Κ. κ. Γ. Παπανδρέου, η Υπουργός Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας κα. Φ. Πάλλη – Πετραλιά, ο Υφυπουργός

Εσωτερικών αρμόδιος για ΜΜΕ κ. Κ. Γκιουλέκας, ο Υφυπουργός Υγείας κ. Μ. Σάλμας, η εκπρόσωπος του Προέδρου του Συνασπισμού κ. Φ. Τσουκαλά, πλήθος βουλευτών καθώς και εκπρόσωποι συνδικαλιστικών φορέων, κοινωνικών εταιρών και της τοπικής αυτοδιοίκησης.

Αξίζει να σημειωθεί ότι για πρώτη φορά φέτος, η Συνομοσπονδία μετέδωσε ζωντανά τις εργασίες του Συνεδρίου της από την ιστοσελίδα της στην ηλεκτρονική διεύθυνση www.esaea.gr αφενός για λόγους διαφάνειας και αφετέρου για να δώσει έτσι την ευκαιρία σε κάθε ενδιαφερόμενο, άτομο με αναπηρία ή μη, να παρακολουθήσει τις εργασίες του Συνεδρίου, ώστε να ενημερωθεί πλήρως για τις πρωτοβουλίες του εθνικού αναπηρικού κινήματος και τα αποτελέσματά τους. Το βίντεο της μετάδοσης συνοδεύτηκε και από διερμηνεία στη νοηματική γλώσσα.

Τις εργασίες του Συνεδρίου άνοιξε με το χαιρετισμό του εκ μέρους του Πρωθυπουργού της χώρας ο **Υπουργός Υγείας κ. Δ. Αβραμόπουλος**, ο οποίος μετέφερε στους

Συνέδρους την αμέριστη συμπαράσταση του Πρωθυπουργού Κ. Καραμανλή στους αγώνες τους, επισημαίνοντας παράλληλα ότι βασικός στόχος της κυβέρνησης είναι να διαμορφωθεί ένα πιο φιλόξενο και φιλικό περιβάλλον για τα άτομα με αναπηρία όλης της χώρας.

Ιδιαίτερη έμφαση έδωσε ο Υπουργός στο έλλειμμα που διαπιστώνεται όσον αφορά στην ευαισθητοποίηση της κοινωνίας, τονίζοντας ότι τα άτομα με αναπηρία ζουν υπό συνθήκες πρωτόγονες. Επισήμανε δε ότι η κυβέρνηση προχωρά στην κατάρτιση προγραμμάτων που θα αντέχουν στο χρόνο και αποσκοπούν στις ίσες ευκαιρίες για τα άτομα με αναπηρία. Ο κος Αβραμόπουλος τόνισε ότι το Υπουργείο θα προχωρήσει σε μια μεγάλη εκστρατεία για την ενημέρωση και την εκπαίδευση της κοινωνίας σχετικά με τα προβλήματα των ατόμων με αναπηρία.

Αμέσως μετά, στο βήμα ανέβηκε ο εκπρόσωπος του Προέδρου της Βουλής κ. Π. Μελάς, ο οποίος επισήμανε ότι η ελληνική Βουλή έχει αποδείξει διαχρονικά την ευαισθησία της για τα προβλήματα των ατόμων με αναπηρία. Αναφερόμενος στη καθημερινή διαβίωση των ατόμων με αναπηρία υπογράμμισε την ανάγκη να γίνουν πολλά βήματα για τη διασφάλιση καλύτερης εκπαίδευσης και ποιότητας ζωής για τα άτομα με αναπηρία.

Κατά το χαιρετισμό του στους Συνέδρους, ο Πρόεδρος του ΠΑΣΟΚ κ. Γ. Παπανδρέου κάλεσε τα άτομα με αναπηρία να είναι σε συνεχή επαφή με το ΠΑΣΟΚ για να διαμορφώσουν από κοινού τις θέσεις του κόμματος, λέγοντας ότι «η πολιτική του ΠΑΣΟΚ είναι πάντα μια πολιτική δημοκρατικής διαβούλευσης». Επίσης, τόνισε ότι «Τώρα είναι η ώρα να εγγυηθού-

με, ότι δεν θα υπάρξουν και νέοι αποκλεισμοί λόγω της κρίσης. Να εγγυηθούμε την κοινωνική συνοχή, τώρα, την ώρα της κρίσης, όχι μετά».

Στη συνέχεια ο αρχηγός της αξιωματικής αντιπολίτευσης δεσμεύτηκε ότι το ΠΑΣΟΚ θα δημιουργήσει όλες τις προϋποθέσεις, ώστε να εφαρμοστούν οι νόμοι που υπάρχουν, καθώς και για τις αλλαγές που μπορεί να χρειαστούν ώστε τα άτομα με αναπηρία να μπορούν να ασκούν ανεμπόδιστα τα δικαιώματά τους. «Η Ελλάδα του 2009 χρειάζεται μια κυβέρνηση που θα έχει τον άνθρωπο στο επίκεντρο της πολιτικής της, θα εμπεδώσει το κράτος Δικαίου, θα ανοικοδομήσει το κοινωνικό κράτος, αυτό που υπονομεύθηκε τα τελευταία χρόνια, που ουσιαστικά διαλύθηκε», τόνισε χαρακτηριστικά.

Αναφερόμενος στα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία, όπως το δικαίωμα της προσβασιμότητας, της εκπαίδευσης και των ίσων ευκαιριών, χαρακτήρισε δίκαιο, ανατρεπτικό και υποδειγματικό τον αγώνα των ατόμων με αναπηρία και τόνισε ότι ο αποκλεισμός δηλώνει την αδυναμία της κοινωνίας να αντιμετωπίσει τα προβλήματα των πολιτών της, χαρακτηρίζοντας παράλληλα την προσβασιμότητα ως επένδυση για την ανάπτυξη και την ευημερία και όχι πολυτέλεια.

Κατά την ομιλία της, η Υπουργός Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας κ. Φ. Πάλλη - Πετραλιά τόνισε ότι σε αυτή τη δύσκολη οικονομική συγκυρία είναι επιτακτική η ανάγκη για ένα νέο κοινωνικό σχέδιο, το οποίο δεν νοείται χωρίς προώθηση των ευκαιριών και ανταγωνιστικότητα χωρίς κοινωνική συνοχή.

Σχετικά με τα κυβερνητικά μέτρα

δήλωσε ότι η κυβέρνηση θεσμοθετεί την κοινωνική οικονομία, μέσα από την οποία θα αναπτυχθεί η κοινωνική επιχειρηματικότητα με συμμετοχή των ίδιων των ατόμων με αναπηρία.

Ιδιαίτερα σημαντική ήταν η δήλωση της κας Πετραλιά για το νέο νομοσχέδιο που καταρτίζει το Υπουργείο Απασχόλησης το οποίο, όπως είπε, θα κατατεθεί σύντομα προς ψήφιση και στο οποίο θα συμπεριλαμβάνεται, πέραν όλων των άλλων, και ένα νέο σύστημα ποσόστωσης αποκλειστικά για τα άτομα με αναπηρία, ενώ κάλεσε το προεδρείο της Συνομοσπονδίας σε συνάντηση για την ολοκλήρωσή του.

Τέλος, η Υπουργός είπε ότι έχουν γίνει πολλά και θα γίνουν ακόμη περισσότερα, επισημαίνοντας ότι τα επόμενα βήματα θα είναι πιο γρήγορα και πιο αποφασιστικά.

Εκ μέρους του Προέδρου του ΣΥΝ, η κα. Φ. Τσουκαλά, από το Τμήμα Δικαιωμάτων του κόμματος, δήλωσε ότι ο κόσμος έχει κουραστεί από τα δύο μεγάλα κόμματα, καθώς οι εξαγγελίες τους δεν ανταποκρίνονται στην πραγματικότητα.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κος Ιωάννης Βαρδακαστάνης, κατά το χαιρετισμό του στο Συνέδριο καλωσόρισε όλους όσοι τίμησαν με την παρουσία τους το Συνέδριο. Κατά την ομιλία του, τόνισε για πολλοστή φορά ότι τα άτομα με αναπηρία, μια ομάδα του πληθυσμού που απειλούνται από τη φτώχεια και τον κοινωνικό αποκλεισμό, περισσότερο από οποιαδήποτε άλλη πληθυσμιακή ομάδα, δεν πρέπει και δεν θα πληρώσουν τις συνέπειες μιας οικονομικής κρίσης για την οποία δεν ευθύνονται, ενώ παράλληλα υπογράμμισε τη σημασία της Διεθνούς Σύμβασης για τα



Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, που πρέπει να αποτελέσει το έναυσμα για πολιτικές υπέρ των ατόμων με αναπηρία και θετικά μέτρα δράσης.

Επιπλέον, έκανε ιδιαίτερη μνεία για τη σημασία της συμμετοχής του αναπηρικού κινήματος σε όλες τις διαδικασίες λήψης αποφάσεων, ώστε να μη λαμβάνεται καμιά απόφαση χωρίς την απαραίτητη εποικοδομητική διαβούλευση με τα ίδια τα άτομα με αναπηρία που γνωρίζουν τις ανάγκες και τα προβλήματά τους καλύτερα από κάθε έναν, σε πλήρη σύμπνοια με την αρχή *«τίποτα για τα άτομα με αναπηρία, χωρίς τα άτομα με αναπηρία»*.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κάλεσε την κυβέρνηση της χώρας να εγγυηθεί ότι θα ληφθούν μέτρα και θα εφαρμοστούν πολιτικές που θα προστατεύουν τα άτομα με αναπηρία από την παρούσα αρνητική οικονομική συγκυρία.

Συγκινητική ήταν η ομιλία του **μακαριότατου Αρχιεπισκόπου Ιερώνυμου**, ο οποίος εξήρε τις προσπάθειες του αναπηρικού κινήματος και διαβεβαίωσε τους Συνέδρους ότι η Εκκλησία θα βρίσκεται πάντοτε στο

πλευρό των ατόμων με αναπηρία, είτε συλλογικά είτε μεμονωμένα. *«Σε αυτή την προσπάθεια, θα έχετε την Εκκλησία κοντά σας σαν μια μητέρα που αγαπά τα παιδιά της»*, είπε χαρακτηριστικά.

ΕΝΑΡΞΗ ΕΡΓΑΣΙΩΝ ΣΥΝΕΔΡΙΟΥ

Η λήξη της τελετής έναρξης του Συνεδρίου σηματοδότησε και την αρχή της διαδικασίας έγκρισης του απολογισμού και του προγραμματισμού δράσης της Συνομοσπονδίας, διαδικασία απαραίτητη για τη μετάβαση στις αρχαιρεσίες για την εκλογή του νέου Γενικού Συμβουλίου και της Ελεγκτικής Επιτροπής της Συνομοσπονδίας.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. παρουσίασε αναλυτικά τον απολογισμό δράσης της Συνομοσπονδίας κατά το χρονικό διάστημα 2006-2008. Παρουσίασε την προσπάθεια της Συνομοσπονδίας να προωθήσει νέες πολιτικές για την αναπηρία στη χώρα, να αναβαθμίσει τα θέματα αναπηρίας στο δημόσιο διάλογο και να εμπεδωθεί στην Ελλάδα ένας νέος κοινωνικός, πολιτικός και νομικός πολιτισμός για τα ζητήματα της

αναπηρίας.

Η Συνομοσπονδία την τριετία 2006 – 2008 έδωσε ιδιαίτερη έμφαση σε τομεακές πολιτικές παρεμβάσεις, στην ενδυνάμωση του αναπηρικού κινήματος και στην εντατικοποίηση της επικοινωνιακής της πολιτικής.

Αναφορά έγινε στα τρία μεγάλα γεγονότα που έλαβαν χώρα την προηγούμενη τριετία στο χώρο της αναπηρίας:

- 1) Στην υπογραφή της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, η οποία υποχρεώνει τις συμβαλλόμενες χώρες, μεταξύ των οποίων και τη δική μας, όχι μόνο να προχωρήσουν στην προσαρμογή και υιοθέτηση κατάλληλης νομοθεσίας, πιστής σε αυτήν την αρχή, αλλά και να διασφαλίσουν, με κάθε τρόπο, την εφαρμογή της και την ομαλή ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην κοινωνία.
- 2) Στην ψήφιση του νέου Γενικού Κανονισμού των Ταμείων της Ευρωπαϊκής Ένωσης, που μέσω του άρθρου 16 διασφαλίζεται η οριζόντια ένταξη της αρχής της μη διάκρισης και του κριτηρίου της

προσβασιμότητας σε όλα τα στάδια υλοποίησης των Ταμείων της Ένωσης.

3) Στην Καμπάνια «1Million4Disability» (1 εκατομμύριο υπογραφές για την αναπηρία), η οποία είχε ως σκοπό τη συγκέντρωση ενός εκατομμυρίου υπογραφών από τους πολίτες της Ευρώπης, ώστε να ασκηθεί πίεση στην Ε.Ε. για μια επαρκέστερη και αποτελεσματικότερη νομοθεσία καταπολέμησης των διακρίσεων σε όλους τους τομείς της ζωής των ατόμων με αναπηρία.

Στη συνέχεια ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. παρουσίασε αναλυτικά το πρόγραμμα δράσης της Συνομοσπονδίας κατά το χρονικό διάστημα 2009-2012 (βλ. στήλη ΑΝΑΛΥΣΗ του περιοδικού).

Τα πλήρη κείμενα και του απολογισμού δράσης 2006 – 2008 και του προγραμματισμού δράσης 2009 – 2012, που εγκρίθηκαν από το 7ο Εκλογοαπολογιστικό Συνέδριο, μπορείτε να τα βρείτε στην ιστοσελίδα μας www.e-saea.gr

ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΕΙΣ ΣΥΝΕΔΡΩΝ

Ακολούθησαν τοποθετήσεις στελεχών του αναπηρικού κινήματος, αναφορικά με τις προτεραιότητες και τις προκλήσεις, τις οποίες καλείται να αντιμετωπίσει το αναπηρικό κίνημα της χώρας. Ενδεικτικά, αναφέρουμε:

Η κα Τσιμενίδου από το Δήμο Συκεών, μητέρα παιδιού με νοητική υστέρηση, μίλησε για το πώς έχει βιώσει την αναπηρία του παιδιού της, για την απίστευτη ταλαιπωρία που υφίστανται διαρκώς τα άτομα με αναπηρία από τους διαρκείς ελέγχους από τις υγειονομικές επιτροπές, καθώς και για τα πενιχρά επιδόματα που δεν επαρκούν ούτε για να καλύψουν τις ανάγκες για φαρμακευτική αγωγή. Επιπλέον εξέφρασε τον προβληματισμό για το τι θα απογίνουν τα παιδιά με αναπηρία όταν οι γονείς δεν θα υπάρχουν πια. Απνύθυνε επίσης έκκληση στην πολιτική ηγεσία και τα μέσα μαζικής ενημέρωσης, για να γίνουν σεβαστά τα δικαιώματα των παιδιών με νοητική υστέρηση, για να διασφαλιστεί η στέγασή τους όταν οι γονείς θα φύγουν από τη ζωή.

Ο κος Σ. Ζουμπουλίδης από το Σύλλογο Ατόμων με Αναπηρία Ν. Κερκύρας και μέλος του

Γενικού Συμβουλίου της Ε.Σ.Α.μεΑ. εστίασε στις πρωτοβουλίες, τόσο της Ε.Σ.Α.μεΑ. όσο και του Συλλόγου στην Κέρκυρα. Ιδιαίτερη έμφαση έδωσε στο γεγονός ότι τα κοινωνικά προβλήματα αποτελούν για την πολιτική ηγεσία του τόπου την τελευταία προτεραιότητα. Επίσης τόνισε ότι οφείλει το αναπηρικό κίνημα να αγωνιστεί αποφασιστικά και ασυμβίβαστα, ώστε να συνεχίσει να εφαρμόζεται στην πράξη η αρχή «τίποτα για τα άτομα με αναπηρία, χωρίς τα άτομα με αναπηρία».

ΑΡΧΑΙΡΕΣΙΕΣ 7 Φεβρουαρίου 2009

Τη δεύτερη ημέρα του Συνεδρίου πραγματοποιήθηκαν οι αρχαιρεσίες για την ανάδειξη του νέου Γενικού Συμβουλίου και της Ελεγκτικής Γραμματείας της Συνομοσπονδίας (βλ. στήλη ΠΑΡΟΥΣΙΑΣΗ περιοδικού).



Δ. Αβραμόπουλος, Υπουργός Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης

«Το αναπηρικό κίνημα βρίσκεται σε δυναμική τροχιά. Έχει αρωγό την κοινωνία, αλλά και όλους μας. Η αναπηρία δεν έχει χρώμα. Χαράσσουμε μια εθνική στρατηγική, για ένα φιλόξενο και φιλικό περιβάλλον για τα άτομα με αναπηρία. Αυτό θα κρίνει και το μέτρο του πολιτισμού μας.»

Φ. Πάλλη – Πετραλιά, Υπουργός Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας

«Να ευχηθώ να γιορτάσουμε και τα 40 χρόνια της Συνομοσπονδίας. Εγώ βρίσκομαι πάντα κοντά στη Συνομοσπονδία. Από το 1992 ως Υφυπουργός Υγείας, παρακολουθώ το έργο της και από την πλευρά τώρα του Υπουργείου Απασχόλησης, που σε συνεργασία με τη Συνομοσπονδία, έχουμε προχωρήσει σε ένα νέο Νόμο για την πρόσβαση των ατόμων με αναπηρία στην απασχόληση. Σε λίγες μέρες μπαίνουμε και στην τελική ευθεία. Είναι ένας νόμος τομή για το αναπηρικό κίνημα.»

Κ. Γκιουλέκας, Υφυπουργός Εσωτερικών αρμόδιος για ΜΜΕ

«20 χρόνια αγώνων για να κατακτηθεί το αυτονόητο, το ισότιμο. Έχουν γίνει αρκετά τα τελευταία χρόνια, έχουμε όμως δρόμο μπροστά μας. Χαίρομαι γιατί προΐσταμαι πολιτικά στον τομέα των ΜΜΕ και θα ήθελα να δηλώσω με όλη μου την καρδιά ότι θα ήθελα να φανώ χρήσιμος και είμαι στη διάθεσή σας για να βρούμε τον τρόπο να στείλουμε το μήνυμα αυτό στην ελληνική κοινωνία.»

Α. Διαμαντοπούλου, Βουλευτής ΠΑΣΟΚ

«Εύχομαι να τα εκατοστήσετε. Να είναι πάντοτε ένα ισχυρό κίνημα με μεγάλα επιτεύγματα και να έχει πάντα στην πρώτη γραμμή τους άριστους και τους καλύτερους. Και το πιο σημαντικό απ' όλα, να έχουν αποτελέσματα τα επιτεύγματα αυτά στη ζωή των ανθρώπων με αναπηρία που είναι πολύ περισσότεροι και πιο ικανοί από ό, τι νομίζουμε. Τους έχουμε ανάγκη.»

Ε. Τζαμπάζη, Ευρωβουλευτής ΠΑΣΟΚ

«Εύχομαι η διεκδίκηση να συνεχίζεται και να πολλαπλασιάζεται και με κριτική ματιά να βλέπουμε το παρελθόν και να συνηγορούμε όλοι, ο καθένας από τη θέση του, ώστε το μέλλον να διασφαλίσει ισότιμη μεταχείριση για τα άτομα με αναπηρία, χρησιμοποιώντας και τα ευρωπαϊκά εργαλεία. Γιατί και η ευρωπαϊκή πολιτική μόνο τότε έχει αξία, όταν επιστρέφει στον τόπο μας με τη μορφή έργου και δράσης.»

Μ. Παπαδά, Γ.Γ. Ενημέρωσης και Επικοινωνίας

«Θα ήθελα να σας ευχηθώ να τα εκατοστήσετε, πάντα έτσι δυναμικά. Το 2009 να φέρει χαρά, προκοπή και ευόδωση των σκοπών.»

Ε.Α.





7ο Τακτικό Εκλογοαπολογιστικό Συνέδριο



Αθήνα 6 - 7 Φεβρουαρίου 2009

Η νέα σύνθεση των οργάνων της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία

Σύμφωνα με το νέο Καταστατικό της Ε.Σ.Α.μεΑ., στο οποίο θεσπίστηκαν σημαντικές αλλαγές στη σύνθεση των καταστατικών οργάνων της Συνομοσπονδίας με στόχο την καλύτερη δυνατή εκπροσώπηση των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους, τα μέλη του Γενικού Συμβουλίου της Συνομοσπονδίας αυξήθηκαν από τριάντα τρία (33) σε σαράντα εννέα (49) άτομα και της Εκτελεστικής Γραμματείας από έντεκα (11) σε δέκα πέντε (15) άτομα.

Ένα ακόμα σημαντικό χαρακτηριστικό του νέου Γενικού Συμβουλίου είναι η συμπερίληψη σε αυτό μελών και από τις δεκατρείς (13) Περιφέρειες της χώρας, ώστε να διασφαλίζεται η εκπροσώπηση των ατόμων με αναπηρία από κάθε γωνιά της χώρας.

Επιπλέον, για πρώτη φορά η Συνομοσπονδία λαμβάνει ιδιαίτερη μέριμνα για ορισμένες ιδιαίτερα ευπαθείς ομάδες ατόμων με αναπηρία, μέσω της σύστασης στους κόλπους της τριών νέων Επιτροπών:

1) της Επιτροπής Γυναικών με Αναπηρία και Μητέρων Ατόμων με Αναπηρία,

2) της Επιτροπής Αυτο - έκφρασης (για τα άτομα με βαριά αναπηρία) και
3) της Επιτροπής Νέων με Αναπηρία.

Αξίζει δε να σημειωθεί ότι για πρώτη φορά εκπροσωπούνται στην Ε.Σ.Α.μεΑ. η ψυχική αναπηρία, οι καρκινοπαθείς, οι γονείς παιδιών με Σύνδρομο Down, και άτυπα οι Έλληνες Παραολυμπιονίκες.

Με τη νέα αυτή δόμηση των οργάνων της Ε.Σ.Α.μεΑ. επιτυγχάνεται η δημιουργία ενός πιο «ανοιχτού», πιο λειτουργικού και πιο συμμετοχικού αναπηρικού κινήματος, αλλά και η καλύτερη προώθηση της δικαιωματικής προσέγγισης της αναπηρίας.

Υπό αυτά τα δεδομένα, διενεργήθηκαν οι αρχαιρεσίες του 7ου Εκλογοαπολογιστικού Συνεδρίου της ΕΣΑμεΑ για την εκλογή του νέου Γενικού της Συμβουλίου της. Σύμφωνα με τα αποτελέσματα της ψηφοφορίας, εκλέχθηκαν για το Γενικό Συμβούλιο, όπως προβλέπουν οι διατάξεις των άρθρων 9 και 13 του ισχύοντος καταστατικού της Συνομοσπονδίας, οι:

Σύνθεση Γενικού Συμβουλίου Ε.Σ.Α.μεΑ.

α) Δεκατρία (13) μέλη - άτομα με αναπηρία, ως ακολούθως:

1.	Οι πλειοψηφίσαντες της κατηγορίας κινητικής αναπηρίας	Κλεισιώτης Θωμάς
2.	>>	Αμοιρίδης Κωνσταντίνος
3.	Οι πλειοψηφίσαντες της κατηγορίας των τυφλών	Κεσόγλου Χρήστος
4.	>>	Σηφάκης Δημήτριος
5.	Οι πλειοψηφίσαντες της κατηγορίας των κωφών	Γαργάλης Κωνσταντίνος
6.	>>	Γκουνίδου Μαρία
7.	Οι πλειοψηφίσαντες της κατηγορίας των νεφροπαθών τελικού σταδίου	Λεοντόπουλος Γρηγόρης
8.	>>	Καραγκιόζης Χρήστος
9.	Οι πλειοψηφίσαντες της κατηγορίας των ατόμων με σακχαρώδη διαβήτη	Τορούνογλου Πολυξένη,
10.	>>	Λάγιου Σπυριδούλα
11.	Ο πλειοψηφίσας της κατηγορίας ατόμων με θαλασσαιμία	Δήμος Βασίλειος
12.	Ο πλειοψηφίσας της κατηγορίας ατόμων με αιμορροφιλία	Πόκας Ετεοκλής
13.	Ο πλειοψηφίσας της κατηγορίας ψυχικής αναπηρίας	Τριανταφύλλου Αγγελική

β) Δεκαπέντε (15) μέλη της ΠΟΣΓΚΑμεΑ, (πέντε (5) πλειοψηφίσαντες υποψήφιοι, που εκπροσωπούν συγκεκριμένες κατηγορίες αναπηρίας και δέκα (10) που εκλέγονται κατά σειρά σταυρών προτίμησης), ως ακολούθως:

14.	Νοητική αναπηρία	Σηπλιόπουλος Ιωάννης
15.	Σύνδρομο Down	Σκανδάλη Μαρία
16.	Αυτισμό	Φερετζάκης Μάριος
17.	Πολλαπλές αναπηρίες	Ζουμπουλίδης Σπύρος
18.	Εγκεφαλικές παραλύσεις (κινητικές αναπηρίες)	Νάστας Χρήστος
19.	Κατά σειρά σταυρών προτίμησης	Παναός Αριστείδης
20.	>>	Λαγόπουλος Αναστάσιος
21.	>>	Λάσπη Βασιλική
22.	>>	Παπαδόπουλος Γεώργιος
23.	>>	Ζαφειροπούλου Φωτεινή
24.	>>	Μίχος Λεωνίδα
25.	>>	Λυμβαίος Ιωάννης
26.	>>	Νούμπα Φωφώ
27.	>>	Γκορίλας Θωμάς
28.	>>	Βασιλειάδη Ελένη

γ) Δεκατρία (13) μέλη του που εκπροσωπούν τις Περιφέρειες της χώρας, ως ακολούθως:

29.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Ανατολικής Μακεδονίας και Θράκης	Αποστολίδης Κώστας
30.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Κεντρικής Μακεδονίας	Αβραμίδης Νικόλαος
31.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Δυτικής Μακεδονίας	Βεράνης Αναστάσιος
32.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Ηπείρου	Κλεισούρης Σταύρος
33.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Θεσσαλίας	Τσιουλάκης Ράλλης
34.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Ιονίων Νήσων	Γρέκας Ιωάννης
35.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Δυτικής Ελλάδας	Χαροκόπος Αντώνης
36.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Στερεάς Ελλάδας	Κράββαρης Κωνσταντίνος
37.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Αττικής	Χόρτης Κωνσταντίνος
38.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Πελοποννήσου	Μαυροκορίδης Σωκράτης
39.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Βορείου Αιγαίου	Μιχάλα Σοφία
40.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Νοτίου Αιγαίου	Ζηδιανάκης Εμμανουήλ
41.	Ο πλειοψηφίσας υποψήφιος για την Περιφέρεια Κρήτης	Τσαχάκης Δημήτρης

δ) Οκτώ (8) πλειοψηφίσαντες υποψήφιοι, άτομα με αναπηρία, κατά σειρά σταυρών προτίμησης, ως ακολούθως:

42.	Βαρδακαστάνης Ιωάννης
43.	Καρούνου Αθανασία
44.	Μάρκος Ηλίας
45.	Μπαράκας Αθανάσιος
46.	Κοτζιάς Γεώργιος
47.	Ζέρβα Αθανασία
48.	Σαριδάκης Ιωάννης
49.	Άψης Βασίλειος

Μετά την ολοκλήρωση της εκλογής του Γενικού Συμβουλίου της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία, εξελέγη από αυτό η 15μελής Εκτελεστική Γραμματεία της Συνομοσπονδίας, η οποία αποτελείται από τους:

Σύνθεση Εκτελεστικής Γραμματείας Ε.Σ.Α.μεΑ.

Πρόεδρος:	Βαρδακαστάνης Ιωάννης
Α' Αντιπρόεδρος:	Κλεισιώτης Θωμάς
Β' Αντιπρόεδρος:	Λεοντόπουλος Γρηγόρης
Γ' Αντιπρόεδρος:	Βεράνης Αναστάσιος
Γενικός Γραμματέας:	Πανάνος Αριστείδης
Αναπληρωτής Γεν. Γραμματέας:	Κεσόγλου Χρήστος
Ταμίας:	Γαργάλης Κωνσταντίνος
Αναπληρωτής Ταμίας:	Μαυροκορίδης Σωκράτης
Οργανωτικός Γραμματέας:	Χαροκόπος Αντώνης
Αναπληρωτής Οργανωτικός Γραμματέας:	Ζουμπουλίδης Σπύρος
Υπεύθυνη Δημοσίων Σχέσεων:	Ζαφειροπούλου Φωτεινή
Αναπληρώτρια Υπεύθυνη Δημοσίων Σχέσεων:	Λάγιου Σπυριδούλα
Υπεύθυνος για θέματα ατόμων με βαριές αναπηρίες:	Νάστας Χρήστος
Υπεύθ. για θέματα ισότητας και γυναίκες με αναπηρία:	Γκουνίδου Μαρία
Υπεύθυνος για θέματα νέων με αναπηρία:	Τσιουλάκης Ράλλης

Στη 5μελή Ελεγκτική Επιτροπή της Ε.Σ.Α.μεΑ., σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 11 του ισχύοντος καταστατικού, εκλέχθηκαν οι:

Σύνθεση Ελεγκτικής Επιτροπής Ε.Σ.Α.μεΑ.

Οι τρεις (3) πλειοψηφίσαντες υποψήφιοι, άτομα με αναπηρία:

1. Μπασιά Αμαλία
2. Πατσιούρας Αθανάσιος
3. Παπαναγιώτου Παντελής

Οι δύο (2) πλειοψηφίσαντες υποψήφιοι, γονείς παιδιών / ατόμων με αναπηρία:

4. Παπάζογλου Αικατερίνη
5. Γεωργόπουλος Κωνσταντίνος



Η Ελλάδα στο επίκεντρο του προβληματισμού για την αναπηρία

Δύο πολύ σημαντικές συναντήσεις για τα ζητήματα της αναπηρίας και τις προκλήσεις του μέλλοντος πρόκειται να λάβουν χώρα στην Ελλάδα το προσεχές διάστημα, φέρνοντας τη χώρα μας για μια ακόμα φορά στο επίκεντρο του προβληματισμού για τα αναπηρικά θέματα, που συνιστά βαρόμετρο της κοινωνικής πολιτικής κάθε χώρας, σε κάθε γωνιά του πλανήτη.

Συνεδρίαση της Διεθνούς Συμμαχίας για την Αναπηρία

Στις **27 και 28 Μαρτίου 2009** θα πραγματοποιηθεί στην Αθήνα για πρώτη φορά η συνάντηση των ηγετών του αναπηρικού κινήματος από όλο τον κόσμο, με αφορμή τη **συνεδρίαση της Διεθνούς Συμμαχίας για την Αναπηρία** (International Disability Alliance - IDA).

Πρόκειται για μια συνάντηση στην οποία θα εξεταστούν θέματα που έχουν να κάνουν με την ανασυγκρότηση του παγκόσμιου αναπηρικού κινήματος, με τα επιτεύγματα του, τους τομείς παρέμβασης και το πρόγραμμά του στα νέα δεδομένα που δημιουργεί η Διεθνής Σύμβαση των Δικαιωμάτων των Ατόμων με Αναπηρία, καθώς και η οργάνωση περιφερειακών σεμιναρίων ενδυνάμωσης στελεχών του αναπηρικού κινήματος σε διάφορες χώρες του κόσμου, όπως αυτό που θα πραγματοποιηθεί στο Κάιρο για τον αραβικό κόσμο τον Απρίλιο του 2009.

Αναμφίβολα, το εθνικό αναπηρικό κίνημα έχει να αποκομίσει πολύτιμη εμπειρία από αυτή τη σημαντική συνάντηση, δεδομένου ότι τα στελέχη του θα επικοινωνήσουν, θα συζητήσουν και θα ανταλλάξουν τεχνολογία με τις ηγεσίες παγκόσμιων αναπηρικών οργανώσεων όπως η Παγκόσμια Ένωση Τυφλών, το Παγκόσμιο Δίκτυο των Ατόμων με Ψυχική Αναπηρία, η Παγκόσμια Ομοσπονδία Κωφών, η Παγκόσμια Οργάνωση για τη Νοητική Αναπηρία

και περιφερειακών αναπηρικών οργανώσεων (Λατινική Αμερική, Ασία, Ωκεανία, Αφρική), που επί πολλά συναπτά έτη αγωνίζονται και αντιμετωπίζουν τις δικές τους προ-



κλήσεις για να αρθεί ο αποκλεισμός των ατόμων με αναπηρία και να διασφαλιστεί η ισότιμη διαβίωσή τους σε διεθνές επίπεδο.

Ετήσια Γενική Συνέλευση του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία

Ένα μήνα αργότερα, στις **8 και 9 Μαΐου 2009**, θα πραγματοποιηθεί στην Αθήνα μια ακόμα σημαντική συνάντηση, η **ετήσια Γενική Συνέλευση του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία** (European Disability Forum - EDF), η οποία φέτος έχει ακόμα μεγαλύτερη βαρύτητα, αφού αποτελεί την εκλογική Γενική Συνέλευση που λαμβάνει χώρα κάθε τέσσερα χρόνια, κατά την οποία εκλέγονται ο Πρόεδρος και τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου και των λοιπών Επιτροπών του Φόρουμ.

Για δεύτερη φορά (η πρώτη ήταν το

2003, Ευρωπαϊκό Έτος Ατόμων με Αναπηρία, με αφορμή την ελληνική Προεδρία της ΕΕ) θα συγκεντρωθούν στην Αθήνα οι ηγεσίες των αναπηρικών κινήματων από χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης, που από κοινού θα αποφασίσουν για την πορεία του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος τα επόμενα χρόνια, σε μια στιγμή που ζητήματα όπως η νομοθεσία για την ίση μεταχείριση στην ΕΕ, η κύρωση της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία από την ΕΕ και τα κράτη - μέλη της, η εφαρμογή των Κανονισμών για τα Δικαιώματα των Επιβατών στις αεροπορικές και διαθαλάσσιες και σιδηροδρομικές μετακινήσεις εκκρεμούν.

Η φετινή Συνέλευση θα τιμήσει τον αδικοχαμένο Αντιπρόεδρο του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία Μπας Τρέφερς, ιδρυτικό και μάχιμο στέλεχος του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος, ο οποίος απεβίωσε τα Χριστούγεννα.

Το 2009 φέρνει για μια ακόμα φορά την Ελλάδα στο επίκεντρο του διαλόγου για την αναπηρία, τόσο σε ευρωπαϊκό όσο και διεθνές επίπεδο. Είθε αυτές οι δύο σημαντικές συναντήσεις που φέρουν κοντά την ψυχή, τη φωνή και το πλήρες σώμα του παγκόσμιου αναπηρικού κινήματος να δώσουν το έναυσμα για την καταβάθρωση κάθε εμποδίου και την άρση κάθε αποκλεισμού σε βάρος των εκατομμυρίων συμπολιτών μας με αναπηρία.

Θ.Α.

Συνεργασία Κέντρου Ευρωπαϊκού & Συνταγματικού Δικαίου Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία

Η υπογραφή και η επικείμενη κύρωση της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία από την Ελληνική Πολιτεία αποτελούν άριστες συνθήκες για τη συνολική αναθεώρηση της ελληνικής νομοθεσίας και των εθνικών τομεακών πολιτικών καθώς και του πνεύματος που τις διέπει, προκειμένου να βρίσκονται σε αρμονία με τις βασικές αρχές που διαπνέουν τη Σύμβαση.

Για το λόγο αυτό, η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία ανέπτυξε στενή συνεργασία με το Κέντρο Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου – Ίδρυμα Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου, στο πλαίσιο της οποίας θα εκπονηθεί μελέτη συμβατότητας της ελληνικής νομοθεσίας με τη Σύμβαση του ΟΗΕ για τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία.

Απώτερο στόχο της μελέτης αποτελεί η συνολική αναδιάρθρωση των εθνικών πολιτικών και της ισχύουσας νομοθεσίας υπό το πρίσμα των διατάξεων της Σύμβασης για τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία. Ειδικό στόχο της μελέτης αποτελεί η εκτίμηση της συμβατότητας της ελληνικής νομοθεσίας με το πνεύμα και τις διατάξεις της Σύμβασης για τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία και η διατύπωση τεκμηριωμέ-

νων προτάσεων για την εναρμόνισή τους με αυτή.

Αντικείμενο της μελέτης θα αποτελέσουν οι ακόλουθες δράσεις:

Δράση Α: Καταγραφή της εθνικής νομοθεσίας που άπτεται κάθε διάταξης της Σύμβασης.

Δράση Β: Καταγραφή των υλοποιούμενων πολιτικών, των εκτελούμενων επιχειρησιακών σχεδίων, των υλοποιούμενων προγραμμάτων και ενδεχόμενων ανεξάρτητων δράσεων (από δημόσιους φορείς ή μη κυβερνητικές οργανώσεις).

Δράση Γ: Αποτίμηση της συμβατότητας των παραπάνω με το πνεύμα και τις διατάξεις της Σύμβασης.

Δράση Δ: Διατύπωση προτάσεων για την αναθεώρηση της νομοθεσίας.

Δράση Ε: Πρόταση Σχεδίου Κώδικα Δικαιωμάτων Ατόμων με Αναπηρία.

Ως αναμενόμενα αποτελέσματα της μελέτης θεωρούνται:

1) Η εκπόνηση σχεδίου συγκεκριμένων θεσμικών παρεμβάσεων, γενικών (π.χ. πρόβλεψη ποσόστωσης ή υποχρεωτική συμμετοχή στις διαδικασίες λήψης απόφασης) ή ειδικών (π.χ. πρόβλεψη υποχρεωτικής χρήσης τεχνολογι-

κών μέσων διευκόλυνσης ΑμεΑ στους δημόσιους φορείς που παρέχουν υπηρεσίες υγείας ή παιδείας), που θα εξασφαλίζουν τη συνεκτικότητα της πολιτικής για προστασία των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία, στη βάση του σεβασμού της διαφορετικότητας.

2) Η διατύπωση προτάσεων για τον αναπροσδιορισμό των οικείων εκτελούμενων πολιτικών και των αναμενόμενων αποτελεσμάτων τους.

3) Η διατύπωση προτάσεων για τη σύνδεση των αναπροσδιορισμένων πολιτικών με τα υφιστάμενα επιχειρησιακά σχέδια καθώς και για τον ανασχεδιασμό των υφιστάμενων προγραμμάτων όπου αυτό κρίνεται απαραίτητο.

4) Η διατύπωση προτάσεων ευαισθητοποίησης ανά τομέα προτεραιότητας.

5) Η εκπόνηση σχεδίου κώδικα δικαιωμάτων Ατόμων με Αναπηρία.

Η μελέτη θα ολοκληρωθεί σε 12 μήνες από την υπογραφή σχετικής σύμβασης.

Θ.Α.

Η ΕΣΑμεΑ παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί...



Ο Πρόεδρος και ο Αντιπρόεδρος της Ε.Σ.ΑμεΑ σε ημερίδα για τη μεταμόσχευση στη Ζάκυνθο

Ο Πρόεδρος της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης και ο Αντιπρόεδρος της και εκπρόσωπος ληπτών και υποψηφίων ληπτών στο Διοικητικού Συμβουλίου του Εθνικού Οργανισμού Μεταμοσχεύσεων (Ε.Ο.Μ.) κος Γρηγόρης Λεοντόπουλος, παραβρέθηκαν και μίλησαν στην ημερίδα που πραγματοποιήσε το Σωματείο ΑμεΑ Ν. Ζακύνθου «Οι Ποπολάροι» με θέμα «Μεταμόσχευση – Δωρεά Οργάνων».

Η ημερίδα, που συνδιοργανώθηκε από την Τοπική Ένωση Δήμων & Κοινοτήτων Ζακύνθου και την Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, έλαβε χώρα το στις **31 Ιανουαρίου 2009, στο Ξενοδοχείο STRADA MARINA στη Ζάκυνθο.**

Κατά τις εργασίες της ημερίδας συζητήθηκαν όλα τα καίρια ζητήματα που αφορούν στη μεταμοσχευτική διαδικασία, τη δωρεά οργάνων, καθώς και τη ζωή πριν και μετά τη μεταμόσχευση. Στην ημερίδα πολύτιμη ήταν η συμβολή της κ. Αθηνάς Γόμπου, Προϊσταμένης της Ιατρικής Υπηρεσίας του Ε.Ο.Μ.

Παράταση ισχύος Δελτίων Μετακίνησης Ατόμων με Αναπηρία 2008

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία ενημερώνει ότι σύμφωνα

με ανακοίνωση του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης (με αριθ. πρωτ. Π3α/Φ.11/Γ.Π. οικ. 6657), παρατείνεται η ισχύς των Δελτίων Κουπονιών για όσο χρονικό διάστημα απαιτηθεί για το έτος 2009, μέχρι την έκδοση νέας Κοινής Υπουργικής Απόφασης.

Επιπλέον, διευκρινίζεται ότι το Δελτίο θα χορηγείται σε όσους προσκομίσουν Γνωμάτευση Υγειονομικής Επιτροπής εκδοθείσα μετά την 1/1/2009, θα χρησιμοποιείται για όσο διάστημα χρειαστεί για το έτος 2009 και θα σφραγίζεται από την Υπηρεσία η ένδειξη "ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ" στη θέση της διάρκειας ισχύος.

Άμεση καταβολή των δεδουλευμένων στους εργαζόμενους με αναπηρία της ΔΕΠΑΖ

Επιστολή διαμαρτυρίας προς το Δήμαρχο Ζακύνθου κ. Διονύσιο Ακτύπη και το Δημοτικό Συμβούλιο απέστειλε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία στις 29.12.08 με αφορμή το απαράδεκτο καθυστάς απλήρωτης εργασίας που βιώνουν τους τελευταίους οκτώ (8) μήνες δύο εργαζόμενοι με αναπηρία στη Δημοτική Επιχείρηση Πολιτιστικής Ανάπτυξης Ζακύνθου (ΔΕΠΑΖ).

Ιδιαίτερη εντύπωση προκαλεί το γεγονός ότι και οι δύο εργαζόμενοι με αναπηρία της ΔΕΠΑΖ, σύμφωνα με απόφαση του Ανωτάτου Συμ-

βουλίου Επιλογής Προσωπικού (ΑΣΕΠ), πληρούν πάγιες και διαρκείς ανάγκες και ως εκ τούτου οι συμβάσεις τους έχουν μετατραπεί από ορισμένου σε αορίστου χρόνου.

Παρόλα αυτά και παρά το γεγονός ότι το Δημοτικό Συμβούλιο αποφάσισε τη μεταφορά τους στο Δήμο, σύμφωνα με το άρθρο 16 του Ν.3491/06, δεν εστάλησαν με ευθύνη του Δήμου Ζακυνθίων όλα τα απαιτούμενα έγγραφα στην Περιφέρεια Ιονίων Νήσων για την ολοκλήρωση των νόμιμων διαδικασιών, με αποτέλεσμα να δουλεύουν απλήρωτοι επί οκτώ μήνες.

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, από κοινού με το Σωματείο Ατόμων με Αναπηρία Νομού Ζακύνθου "ΟΙ ΠΟΠΟΛΑΡΟΙ", ζήτησε την προσωπική παρέμβαση του κ. Ακτύπη στη Διοίκηση της Δημοτικής Επιχείρησης Πολιτιστικής Ανάπτυξης Ζακύνθου προκειμένου να καταβάλει το σύνολο των δεδουλευμένων συμπεριλαμβανομένου και του δώρου των Χριστουγέννων στους δύο εργαζόμενους με αναπηρία.

Απαράδεκτη απόφαση του Δ.Σ. του Εθνικού Ιδρύματος Κωφών για τη μετονομασία του σε «Εθνικό Κέντρο Ακοής»

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. και η Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδος (ΟΜΚΕ), που εκπροσωπεί το σύνολο των κωφών

και βαρνηκών της χώρας μας, εξέφρασαν εγγράφως την αντίθεσή τους στην πρόσφατη παράλογη, αντιεπιστημονική και ανιστόρητη απόφαση του Δ.Σ. του Εθνικού Ιδρύματος Κωφών, που αφορά στη μετονομασία του σε «Εθνικό Κέντρο Ακοής», με επιστολή στον Υπουργό Υγείας κο Δ. Αβραμόπουλο, η οποία κοινοποιήθηκε και στον Πρωθυπουργό.

Δεδομένου ότι η εν λόγω απόφαση έρχεται σε άμεση αντίθεση με την ορολογία που έχει υιοθετήσει η επιστημονική και εκπαιδευτική κοινότητα, το κίνημα των Κωφών -Βαρνηκών, η Ελληνική και Διεθνής Νομοθεσία και η πρόσφατη Διεθνής Σύμβαση του Ο.Η.Ε. για τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία, παραπέμποντας στους ακούοντες ή στα κωφά και βαρήκοα άτομα, η Συνομοσπονδία και η ΟΜΚΕ τονίζουν ότι τέτοιου είδους αποφάσεις ανατρέπουν τη δικαιωματική αναγνώριση του συμβουλευτικού ρόλου των οργανώσεων των ατόμων με αναπηρία στη λήψη αποφάσεων για ζητήματα σχετικά με την αναπηρία και σε καμία περίπτωση δε συνάδουν με τις απαιτήσεις των κωφών και βαρνηκών που αγωνίζονται για την ανάπτυξη νέων δομών και υπηρεσιών προς ικανοποίηση των πραγματικών αναγκών τους.

Το αναπηρικό κίνημα της χώρας απαιτεί την προσωπική παρέμβαση του κού Αβραμόπουλου για την απόσυρση αυτής της απαράδεκτης απόφασης.

Ενσωμάτωση της Οδηγίας 2007/65/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου: Απαραίτητη η διαβούλευση με το αναπηρικό κίνημα της χώρας

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία απέστειλε επιστολή στη

Γενική Γραμματέα Επικοινωνίας και Ενημέρωσης κα Μ. Παπαδά - Χειμώνα στις 16.12.08 με τις αρχικές επισημάνσεις / προτάσεις της, ενόψει της διαβούλευσης για την ενσωμάτωση στο εθνικό μας δίκαιο της Οδηγίας 2007/65/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου 'για την τροποποίηση της Οδηγίας 89/552/ΕΟΚ για το συντονισμό ορισμένων νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων των κρατών μελών σχετικά με την άσκηση τηλεοπτικών δραστηριοτήτων', η οποία συμπεριλαμβάνει θετικές διατάξεις για τα άτομα με αναπηρία και ορίζει, μεταξύ άλλων, ένα μίνιμουμ μέτρων που μπορούν να ληφθούν από τα κράτη – μέλη.

Δεδομένου ότι η χώρα μας έχει υπογράψει τη Διεθνή Σύμβαση για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, την οποία έχει δεσμευτεί να επικυρώσει μαζί με το προαιρετικό της πρωτόκολλο, η Συνομοσπονδία υποστηρίζει ότι θα πρέπει το κείμενο της Οδηγίας, πριν την ενσωμάτωσή της στο εθνικό μας δίκαιο, να εξεταστεί συγκριτικά με τη Διεθνή Σύμβαση ώστε να εντοπιστούν τυχόν ελλείψεις, ώστε στη νέα εθνική μας νομοθεσία να συμπεριληφθούν και άλλες διατάξεις, πέραν αυτών που προτείνονται από το κείμενο της Οδηγίας, δίχως να απαιτείται η εκ των υστέρων τροποποίησης της εθνικής μας νομοθεσίας.

Για το λόγο αυτό, αλλά και με σκοπό τη διασφάλιση της χρήσης ορθής ορολογίας για τα άτομα με αναπηρία, η Συνομοσπονδία ζήτησε την έναρξη διαβουλεύσεων με το αναπηρικό κίνημα της χώρας, ώστε αυτή η θετική οδηγία να ενσωματωθεί με τον καλύτερο δυνατό τρόπο στο εθνικό μας δίκαιο, αποδίδοντας τα μεγαλύτερα δυνατά οφέλη για τα άτομα με αναπηρία.

Αντιπροσωπεία της Ε.Σ.Α.μεΑ. στην Πέλλα και στην Ημαθία

Αντιπροσωπεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία με επικεφαλής τον Πρόεδρό της κο Ιωάννη Βαρδακαστάνη μετέβη στην Έδεσσα στις 14 Δεκεμβρίου 2008, προκειμένου να παραστεί στη Γενική Συνέλευση του Σωματείου Ατόμων με Αναπηρία Νομού Πέλλας. Κατά τη διάρκεια της συνεδρίασης διενεργήθηκαν και οι εκλογές για το νέο Διοικητικό Συμβούλιο του Σωματείου και για την ανάδειξη εκπροσώπων για την Περιφερειακή Ομοσπονδία Κεντρικής Μακεδονίας και την Ε.Σ.Α.μεΑ.

Στις 13 Δεκεμβρίου 2008 έλαβε χώρα ανάλογη συνεδρίαση και ψηφοφορία στη Βέροια.

3η Δεκέμβρη 2008 – Εθνική Ημέρα Ατόμων με Αναπηρία

Αντιπροσωπεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία με επικεφαλής τον Πρόεδρό της κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη έγινε δεκτή από τον Πρόεδρο της Δημοκρατίας κο Κάρολο Παπούλια στο Προεδρικό Μέγαρο, στο πλαίσιο της 3ης Δεκέμβρη – Εθνικής Ημέρας Ατόμων με Αναπηρία 2008.



Νωρίτερα, όπως προβλέπει ο Ν.2430/1996, η αντιπροσωπεία της



Συνομοσπονδίας παρέδωσε στον Πρόεδρο της Βουλής κ. Δ. Σιούφα την ετήσια Έκθεσή της με θέμα «**Η ΚΟΙΝΩΝΙΑ ΤΟΠΟΘΕΤΕΙΤΑΙ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΝΑΠΗΡΙΑ ΚΑΙ ΑΠΑΙΤΕΙ ΤΗ ΛΗΨΗ ΜΕΤΡΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΤΩΝ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ ΑΠΟ ΤΙΣ ΔΙΑΚΡΙΣΕΙΣ ΚΑΙ ΤΟΝ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟ**», καθώς και το Υπόμνημα που απέστειλε με αφορμή την ημέρα αυτή στον Πρωθυπουργό, με τις θέσεις για την ανάγκη θέσπισης μέτρων προστασίας των ατόμων με αναπηρία από τις συνέπειες της διεθνούς οικονομικής κρίσης.

Παρόντες στη συνάντηση με τον κο. Σιούφα ήταν και εκπρόσωποι των κομμάτων, μέλη της Επιτροπής Κοινωνικών Υποθέσεων, με επικεφαλής τον Πρόεδρό της κο. Μελά, καθώς και οι αντιπρόεδροι της Βουλής κος Σούρλας και κα Παπαδημητρίου.

Εν συνεχεία, η αντιπροσωπεία συναντήθηκε με τον Πρόεδρο του ΠΑΣΟΚ κ. Γιώργο Παπανδρέου στο γραφείο του στη Βουλή, στον οποίο παραδόθηκε τόσο η Έκθεση όσο και το Υπόμνημα, ενώ η Συνομοσπονδία ζήτησε την συνδρομή του στον αγώνα του εθνικού αναπηρικού κινήματος για την

προάσπιση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία εν μέσω της κρίσης.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Βαρδακαστάνης δήλωσε σχετικά: «*Η σημαντική αυτή ημέρα είναι ημέρα λογοδοσίας απέναντι στην ελληνική κοινωνία, στα άτομα με αναπηρία και τις οικογένειές τους, ημέρα ανάληψης ευθυνών και αποτελεσματικών πρωτοβουλιών για την προάσπιση των δικαιωμάτων πλέον του ενός*

εκατομμυρίου συμπολιτών μας. Εν μέσω μιας οικονομικής κρίσης που γίνεται κάθε μέρα και πιο εμφανής στην καθημερινότητα των ατόμων με αναπηρία, ζητούμε από την Πολιτεία να λάβει όλα τα απαραίτητα μέτρα που θα προστατεύσουν τα άτομα με αναπηρία από ένα τεράστιο οικονομικό αδιέξοδο. Τα προβλήματα δεν λύνονται με ευκολόγια και υποσχέσεις, ούτε η φτώχεια αντιμετωπίζεται με λόγια. Από δω και στο εξής περιμένουμε έργα. Κι αυτή την ημέρα μπορεί να γίνει η αρχή».



Τέλος, το απόγευμα της ίδιας ημέρας έλαβε χώρα εκδήλωση για τον εορτασμό της 3ης Δεκεμβρίου στο ξενοδοχείο Athens Imperial, με την υποστήριξη του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης. Κατά τη διάρκεια της εκδήλωσης απονεμήθηκαν βραβεία στους μαθητές/τριες της Γ΄ Γυμνασίου που άριστευσαν πέρυσι στο διαγωνισμό έκθεσης και ζωγραφικής με θέμα την αναπηρία, καθώς και στους Έλληνες αθλητές που διακρίθηκαν στους Παραολυμπιακούς Αγώνες του Πεκίνου. Στην εκδήλωση θα συμμετείχε το μουσικό συγκρότημα της νεολαίας του Πανελληνίου Συνδέσμου Τυφλών «ΟΙ ΟΥΡΑΝΟΚΑΤΕΒΑΤΟΙ».

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. πραγματοποίησε εκδηλώσεις για την 3η Δεκέμβρη και στη Θεσσαλονίκη, στις 29 Νοεμβρίου 2008.

Σε ευρωπαϊκό επίπεδο, το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και η Ευρωπαϊκή Επιτροπή παραδοσιακά διοργάνωσαν το ετήσιο Συνέδριο με αφορμή την 3η Δεκέμβρη – Ευρωπαϊκή Ημέρα Ατόμων με Αναπηρία, το οποίο έλαβε χώρα στις 1 - 2 Δεκεμβρίου 2008 στο Charlemagne Conference Centre στις Βρυξέλλες.

Τις εργασίες του φετινού Συνεδρίου με θέμα «Δράση σε τοπικό επίπεδο για μια κοινωνία για όλους» ("Acting locally for a society for all") άνοιξαν με τις ομιλίες τους ο αρμόδιος για θέματα Απασχόλησης, Κοινωνικών Σχέσεων και Ίσων Ευκαιριών Επίτροπος της Ε.Ε. κος Vladimir Spidla, ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης, και η Γραμματέας Αλληλεγγύης του Υπουργείου Εργασίας, Κοινωνικών Σχέσεων, Οικογένειας και Αλληλεγγύης της Γαλλίας κ. Valerie Letard, ενώ ακολούθησε και Συνέντευξη Τύπου.

Ημερίδα της Ε.Σ.Α.μεΑ. για την Παρουσίαση του Οδηγού Προσβάσιμων Ψυχαγωγικών Δραστηριοτήτων στην Ελλάδα

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία πραγματοποίησε Ημερίδα στις 29 Νοεμβρίου 2008 στην Αθήνα για την παρουσίαση του **Οδηγού Προσβάσιμων Ψυχαγωγικών Δραστηριοτήτων** στην Ελλάδα, που εκπονήθηκε στο πλαίσιο υλοποίησης του Έργου «ΠΡΟΣΒΑΣΙΜΕΣ ΔΙΑΔΡΟΜΕΣ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΕΝΤΑΞΗΣ ΑΜΕΑ», Ε.Π. «ΥΓΕΙΑ - ΠΡΟΝΟΙΑ» 2000 - 2008, ΜΕΤΡΟ 3.2. (βλ. στήλη ΕΚΔΟΣΕΙΣ του περιοδικού).

Συνέδριο Ε.Σ.Α.μεΑ. με θέμα «Η ΔΙΑ ΒΙΟΥ ΜΑΘΗΣΗ ΩΣ ΒΑΣΙΚΗ ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΚΑΤΑΠΟΛΕΜΗΣΗΣ ΤΟΥ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ ΤΩΝ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ»

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία στο πλαίσιο του Έργου «ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗ ΕΝΔΥΝΑΜΩΣΗ ΤΩΝ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ ΚΑΙ ΤΩΝ ΣΤΕΛΕΧΩΝ ΤΩΝ ΑΝΑΠΗΡΙΚΩΝ ΟΡΓΑΝΩΣΕΩΝ» ΕΠΕΑΕΚ 2000 – 2006 ΜΕΤΡΟ 2.5 «Δια Βίου Εκπαίδευση», διοργάνωσε στις 21 – 22 Νοεμβρίου 2008 στην Αθήνα Συνέδριο με θέμα: «**Η ΔΙΑ ΒΙΟΥ ΜΑΘΗΣΗ ΩΣ ΒΑΣΙΚΗ ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΚΑΤΑΠΟΛΕΜΗΣΗΣ ΤΟΥ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ ΤΩΝ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ**».

Κατά την έναρξη των εργασιών, απηύθυναν χαιρετισμό ο Ειδικός Γραμματέας του ΥΠΕΠΘ κ. Γ. Πανδρεμένος, ο Πρόεδρος της Εθνικής

Επιτροπής Δια Βίου Μάθησης κ. Κ. Τσαμαδιάς, ο Πρόεδρος της Διαρκούς Επιτροπής Κοινωνικών Υποθέσεων της Βουλής κ. Π. Μελάς, η βουλευτής Επικρατείας του ΠΑ.ΣΟ.Κ. κα. Θ. Δραγώνα, καθώς και εκπρόσωπος της Εκκλησίας.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Ι. Βαρδακαστάνης κατά την ομιλία του τόνισε την ανάγκη να περάσει πλέον η ελληνική κοινωνία και Πολιτεία από τη φιλανθρωπική στη δικαιοματική προσέγγιση της αναπηρίας, όπως άλλωστε επιτάσσουν και οι διεθνείς και ευρωπαϊκές τάσεις που θέλουν πια τα άτομα με αναπηρία υποκείμενα δικαιωμάτων και όχι αντικείμενα θαυμασμού ή οίκτου.

Στο ίδιο μήκος κύματος και η ομιλία του Προέδρου του Εθνικού Κέντρου Κοινωνικών Ερευνών κ. Ι. Υφαντόπουλου, που επικεντρώθηκε στην ανάγκη άρσης του κοινωνικού αποκλεισμού των ατόμων με αναπηρία,



ένα δυναμικό τμήμα του πληθυσμού που μένει αναξιοποίητο μέχρι σήμερα.

Από την πλευρά του ο Επιστημονικός Διευθυντής του Κέντρου Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου - Ιδρύματος Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου κ. Ξ. Κοντιάδης εστίασε στην ανάλυση των υποχρεώσεων που προκύπτουν για την Πολιτεία βάσει των συνταγματικά κατοχυρωμένων και θεμελιωδών ανθρωπίνων δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία που παραβιάζονται κατάφορα.

Ο Πρόεδρος του Ελληνικού Ανοικτού Πανεπιστημίου (ΕΑΠ) κ. Π. Σιαφαρίκας, τόνισε την ανάγκη διασφάλισης της πρόσβασης των ατόμων με αναπηρία σε όλες τις βαθμίδες της εκπαίδευσης και στα προγράμματα δια βίου μάθησης. Επίσης, παρουσίασε το έργο του ΕΑΠ και τις δυνατότητες που παρέχει στα άτομα με αναπηρία.

Στην ανάγκη και τους τρόπους διασφάλισης της καθολικής πρόσβασης των ατόμων με αναπηρία στην Κοινωνία της Πληροφορίας αναφέρθηκε ο Διευθυντής του Ινστιτούτου Πληροφορικής του Ιδρύματος Τεχνολογίας και Έρευνας κ. Κ. Στεφανίδης.

Τέλος, η Τοπογράφος Μηχανικός Εμπειρογνώμονας σε θέματα προσβασιμότητας κα. Μ. Χριστοφή ανέπτυξε το ζήτημα της διασφάλισης της προσβασιμότητας των ατόμων με αναπηρία σε όλους τους τομείς της κοινωνικής ζωής, αναδεικνύοντας παράλληλα τη σημασία της για την ανεμπόδιστη άσκηση των ανθρωπίνων δικαιωμάτων τους.

Τη δεύτερη ημέρα του Συνεδρίου έγινε παρουσίαση των στόχων του έργου, του εκπαιδευτικού υλικού και της μελέτης για τη δια βίου

μάθηση και τα άτομα με αναπηρία που παράχθηκαν στο πλαίσιο αυτού καθώς επίσης και η παρουσίαση της αξιολόγησης του έργου στο σύνολό του από εξωτερικό εμπειρογνώμονα. Στη λήξη του Συνεδρίου έγινε η απονομή των πιστοποιητικών δια βίου εκπαίδευσης (βάσει του Ν.3369/2005) στους εκπαιδευόμενους που παρακολούθησαν τα εκπαιδευτικά προγράμματα του Έργου.

Ζητείται άμεση παρέμβαση για να μην μείνουν χωρίς φάρμακα οι ασφαλισμένοι με αναπηρία του Ο.Π.Α.Δ. - Επιστολή στους Υπουργούς Οικονομίας και Υγείας

Την έντονη ανησυχία της εξέφρασε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία για τα άτομα με αναπηρία που είναι ασφαλισμένοι στον Ο.Π.Α.Δ., εξαιτίας της πρόσφατης απόφασης (4458/7.11.2008) που εξέδωσε το Δ.Σ. του Φαρμακευτικού Συλλόγου Αττικής για την οριστική παύση της χορήγησης φαρμάκων επί πιστώσει στους ασφαλισμένους του Ο.Π.Α.Δ. από 17.11.2008 και στην καταγγελία όλων των ατομικών συμβάσεων των φαρμακοποιών με τον Ο.Π.Α.Δ, με επιστολή τους στους Υπουργούς Οικονομίας και Οικονομικών κ. Γ. Αλογοσκούφη και Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης κ. Δ. Αβραμόπουλο στις 18.11.08.

Δεδομένου ότι τα άτομα με αναπηρία, εν μέσω μιας ιδιαίτερα δύσκολης περιόδου, πλήττονται από τη φτώχεια περισσότερο από οποιαδήποτε ομάδα του πληθυσμού, η προαναφερθείσα απόφαση έχει άμεσο αντίκτυπο στην καθημερινή ζωή όλων των ασφαλισμένων του Ο.Π.Α.Δ. και κυρίως των ατόμων με αναπηρία και των χρόνια πάσχόντων (νεφροπαθείς τελικού σταδίου, άτομα με θαλασσαιμία, σακχαρώδη διαβήτη, αιμορροφιλία κ.λπ.),

αφού η ίδια η ζωή τους εξαρτάται από την καθημερινή λήψη φαρμάκων, των οποίων το κόστος είναι ιδιαίτερα υψηλό.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. κάλεσε τους συναρμόδιους Υπουργούς να προβούν άμεσα σε όλες τις απαραίτητες ενέργειες, προκειμένου να αποτραπεί η εφαρμογή μιας απόφασης, την οποία θα πληρώσουν τα άτομα με αναπηρία και οι χρόνια πάσχοντες, χωρίς να φέρουν καμιά ευθύνη, αφού προκλήθηκε από την εξάμηνη καθυστέρηση των πληρωμών των φαρμακοποιών από τον Ο.Π.Α.Δ.

Υπό αμφισβήτηση η αξιοπιστία της Πολιτείας: Λύση εδώ και τώρα στην απίστευτη ταλαιπωρία των μαθητών με αναπηρία

Την αγανάκτηση και την αγωνία σύσσωμου του αναπηρικού κινήματος έχει προκαλέσει η απίστευτη ταλαιπωρία των μαθητών με αναπηρία και η αδυναμία του κράτους να τηρήσει δεσμεύσεις και να εφαρμόσει τους νόμους, την οποία εξέφρασε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με επιστολή της στον Υπουργό Εσωτερικών κ. Πρ. Παυλόπουλο, Οικονομίας και Οικονομικών κ. Γ. Αλογοσκούφη και Εθνικής Παιδείας και Θρησκευμάτων κ. Ευρ. Στυλιανίδη, την οποία κοινοποίησε και στον Εισαγγελέα του Αρείου Πάγου κ. Γ. Σανιδά στις 13.11.08.

Τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειές τους ζήτησαν από τον Εισαγγελέα του Αρείου Πάγου να πράξει τα δέοντα αυτεπαγγέλτως, σύμφωνα με τους νόμους και το Σύνταγμα της χώρας, για να προστατευθεί το δικαίωμα των ατόμων με αναπηρία να μετέχουν ανεμπόδιστα στην εκπαιδευτική διαδικασία και να μην παραμένουν κλεισμένα στα σπίτια τους, επειδή η Πολιτεία αδυνατεί να λύσει το ζήτημα της

μεταφοράς τους στις σχολικές μονάδες.

Ωμή παραβίαση της αρχής της ίσης μεταχείρισης στην απασχόληση σε άτομο με αναπηρία

Την έντονη διαμαρτυρία και τον αποτροπιασμό της εξέφρασε στις 12.11.08 η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με επιστολή της στους Υπουργούς Απασχόλησης, Οικονομίας και Δικαιοσύνης, για το πρόσφατο κρούσμα κατάφορης άσκησης διακριτικής μεταχείρισης σε βάρος μιας κωφής εγκύου και μητέρας ενός ανήλικου παιδιού, η οποία απολύθηκε από την ανώνυμη εταιρεία Αγροτική Ασφαλιστική όπου εργαζόταν.

Η απόλυση της κ. Ζησιμοπούλου, δεν δείχνει μόνο την αναληψία και την έλλειψη κοινωνικής ευαισθησίας της εργοδοσίας του ιδιωτικού τομέα, σε πολλές περιπτώσεις και του δημοσίου τομέα, αλλά επιβεβαιώνει με τον πιο σκληρό τρόπο τις διακρίσεις που συνεχίζουν να υφίστανται οι εργαζόμενοι με αναπηρία στο χώρο εργασίας τους. Επιπλέον, αποτελεί το χαρακτηριστικότερο παράδειγμα της αδυναμίας ενεργοποίησης των διατάξεων του Ν.3304/05, ο οποίος ενσωμάτωσε στην εθνική νομοθεσία την Ευρωπαϊκή Οδηγία 2000/78 για την ίση μεταχείριση στην απασχόληση.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. κάλεσε τους αρμόδιους Υπουργούς να προχωρήσουν στο συντονισμό συγκεκριμένων ενεργειών για την απρόσκοπτη εφαρμογή του νόμου, αρχής γενομένης της δικαίωσης της περίπτωσης της απολύμενης κ. Ζησιμόπουλου, η οποία υπέστη διπλή διάκριση ως άτομο με αναπηρία και ως γυναίκα και μητέρα ανήλικου παιδιού.

Η κατοχύρωση και εφαρμογή των δικαιωμάτων των ΑμεΑ σε πρώτο πλάνο: Ομιλία του Προέδρου της Ε.Σ.Α.μεΑ. σε εκδήλωση του Κέντρου Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου

Την ανάγκη διασφάλισης της ανεμπόδιστης άσκησης των θεμελιωδών δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία κάτω από συνθήκες κοινωνικής ασφάλειας, αυτονομίας, ίσης μεταχείρισης, μέσω επαρκούς και αποτελεσματικής νομοθεσίας αποκλειστικά για τα άτομα με αναπηρία υπογράμμισε ο Πρόεδρος της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης **στην εκδήλωση του Κέντρου Ευρωπαϊκού Συνταγματικού Δικαίου – Ίδρυμα Θεμιστοκλή και Δημήτρη Τσάτσου με θέμα: «Δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία. Από την κατοχύρωση στην εφαρμογή»**, που έλαβε χώρα στις 22 Οκτωβρίου 2008 στην Αθήνα με την ευκαιρία της έκδοσης του τρίτομου έργου «Νομοθεσία για τα Άτομα με Αναπηρία» (εκδόσεις Αντ. Σάκκουλα), που εντάσσεται στην εκδοτική σειρά «Θεσμικό πλαίσιο κοινωνικής προστασίας».

Κάνοντας μια αναδρομή στις εξελίξεις όσον αφορά στα ζητήματα των ατόμων με αναπηρία, τόσο σε ευρωπαϊκό όσο και διεθνές επίπεδο, μέχρι να φτάσουμε στη Σύμβαση των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, ο κ. Βαρδακαστάνης επεσήμανε ότι οι διεθνείς τάσεις πρέπει να αποτελέσουν για την Ελλάδα το έναυσμα για τη νομική θωράκιση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία στη χώρα και έδωσε ιδιαίτερη έμφαση στη σημασία των όσων προβλέπει ο νέος Κανονισμός των Διαρθρωτικών Ταμείων της Ευρωπαϊκής Ένωσης για την προσβασιμότητα ως κριτήριο για τη χορήγηση χρηματοδότησης από την Ε.Ε., αλλά και την πρόσφατη πρόταση Οδηγίας της Επιτροπής για την ίση μεταχείριση, προς αυτή την κατεύθυνση.

Ο κος Βαρδακαστάνης έθεσε τον προβληματισμό κατά πόσο η ελληνική νομοθεσία για τα άτομα με αναπηρία είναι πλέον επαρκής. Ποιες είναι οι επιπτώσεις των ευρωπαϊκών και διεθνών εξελίξεων στο πεδίο της νομοθεσίας και της πολιτικής για τα ΑμεΑ στην Ελλάδα, δεδομένου ότι μέχρι σήμερα δεν έχουν θεσπιστεί ακόμη εκτελεστικοί νόμοι για το άρθρο 21 παρ. 6 του αναθεωρημένου Συντάγματος της χώρας (2001).

Ιδιαίτερη μνεία έκανε ο κος Βαρδακαστάνης στις πλέον ευάλωτες κατηγορίες ατόμων με αναπηρία (γυναίκες με αναπηρία, μετανάστες με αναπηρία, άτομα με βαριές και πολλαπλές αναπηρίες, αυτοσμός κ.ά.), που γίνονται έρμαια της φτώχειας και του κοινωνικού αποκλεισμού, τονίζοντας την ανάγκη λήψης αποτελεσματικών μέτρων κάθε είδους για την προστασία τους.

Τέλος, ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. δήλωσε ότι το εθνικό αναπηρικό κίνημα θα συνεχίσει τον αδιάκοπο και ακάματο αγώνα του, προκειμένου να γίνει πραγματικότητα μια νέα δημόσια πολιτική για τα άτομα με αναπηρία στην Ελλάδα, διεκδικώντας την ενεργό συμμετοχή του σε όλα τα κέντρα λήψης αποφάσεων, σε όλες τις διαβουλευσεις και διαδικασίες, ώστε να επιτευχθούν οι καλύτερες δυνατές λύσεις υπέρ των ατόμων με αναπηρία.

Θ.Α. ✓

να γίνει πραγματικότητα μια νέα δημόσια πολιτική για τα άτομα με αναπηρία

Οδηγός Προσβάσιμων Ψυχαγωγικών Δραστηριοτήτων στην Ελλάδα

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, στο πλαίσιο του Έργου «Προσβάσιμες Διαδρομές Κοινωνικής Ένταξης ΑμεΑ», Ε.Π. «ΥΓΕΙΑ – ΠΡΟΝΟΙΑ» 2000 – 2008, ΜΕΤΡΟ 3.2, πραγματοποίησε την έκδοση του **ΟΔΗΓΟΥ ΠΡΟΣΒΑΣΙΜΩΝ ΨΥΧΑΓΩΓΙΚΩΝ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΩΝ ΣΤΗΝ ΕΛΛΑΔΑ**. Η έκδοση του οδηγού ανατέθηκε, με τη διαδικασία του δημόσιου διαγωνισμού, στον ανάδοχο HIMALAYA TRAVEL A.E.

Ο Οδηγός περιλαμβάνει καταγραφή προσβάσιμων υποδομών (ξενοδοχεία, μουσεία, βασικές αθλητικές εγκαταστάσεις, εστιατόρια / καφέ, θέατρα, κινηματογράφοι, εμπορικά κέντρα, και άλλες υπηρεσίες όπως δημαρχεία, νοσοκομεία, κέντρα υγείας). Γεωγραφικά ο Οδηγός καλύπτει κυρίως τις πρωτεύουσες των νομών, αλλά και άλλες πόλεις ιδιαίτερου ενδιαφέροντος της χώρας.

Αναμφίβολα, το δικαίωμα της πρόσβασης των ατόμων με αναπηρία στον πολιτισμό, τον τουρισμό και την ψυχαγωγία αποτελεί θεμελιώδες δικαίωμα των ατόμων με αναπηρία, το οποίο σχετίζεται άμεσα με την ποιότητα ζωής τους και τη δυνατότητα συμμετοχής σε κοινωνικές δραστηριότητες. Άλλωστε, στη Διεθνή Σύμβαση για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, που ψηφίστηκε πρόσφατα από τον Ο.Η.Ε. (άρθρο 30) γίνεται αναφορά στην υποχρέωση των κρατών να λαμβάνουν όλα τα απαραίτητα μέτρα ώστε τα άτομα με αναπηρία να έχουν πρόσβαση στις τουριστικές υποδομές και υπηρεσίες.

Ωστόσο, η πλειοψηφία όσων παρέχουν τουριστικές και άλλες υπηρεσίες στη χώρα μας δεν έχουν ακόμη αντιληφθεί την οικονομική και κοινωνική σημασία του προσβάσιμου τουρισμού ή «Τουρισμού για όλους». Η ανάπτυξη στρατηγικής και πολιτικών για τη διασφάλιση προσβάσιμων υποδομών και εκπαιδευμένων στελεχών, είναι κάτι το οποίο αποδεδειγμένα λείπει από τη χώρα μας.

Η έκδοση του Οδηγού καλύπτει το κενό τυποποιημένης καταχώρησης αξιόπιστων πληροφοριών, σχετικά με τις προσβάσιμες υποδομές και υπηρεσίες.

Για τη συλλογή των στοιχείων διενεργήθηκε πρωτογενής έρευνα σε όλη τη χώρα, βάσει εξειδικευμένων ερωτηματολογίων. Η συμπλήρωση των ερωτηματολογίων έγινε από απογραφείς, οι οποίοι εκπαιδεύτηκαν για το σκοπό αυτό. Τη

συμπλήρωση των ερωτηματολογίων ακολούθησε η επεξεργασία και η δημιουργία βάσης δεδομένων. Η βάση δεδομένων αποτέλεσε το υλικό για την έκδοση του έγχρωμου «Οδηγού Προσβάσιμων Ψυχαγωγικών Δραστηριοτήτων στην Ελλάδα» έκτασης 318 σελίδων.

Οι συντελεστές της έκδοσης του Οδηγού έλαβαν υπόψη τους την ποικιλομορφία των αναγκών των ατόμων με αναπηρία και υιοθέτησαν ως βασική κατευθυντήρια αρχή το γεγονός ότι κανείς δεν γνωρίζει καλύτερα τις ανάγκες τους από τα ίδια τα άτομα με αναπηρία. Στη βάση αυτής της αφετηρίας ακολούθησαν τη μέθοδο της κωδικοποιημένης παράθεσης των αποτελεσμάτων των αυτοψιών, με αναφορά αριθμητικών δεδομένων μόνο όπου αυτό κρίθηκε απαραίτητο, έτσι ώστε ο κάθε ενδιαφερόμενος να διαθέτει στοιχεία που θα του επιτρέψουν να αποφασίσει ο ίδιος αν οι υποδομές είναι ή δεν είναι κατάλληλες για τη δική του προσωπική εξυπηρέτηση. Η επιλογή αυτή είχε επίσης και ως θετικό αποτέλεσμα τον περιορισμό της επιβάρυνσης του μεγέθους του Οδηγού. Επίσης παραθέτουν γενικότερες πληροφορίες που μπορεί να φανούν χρήσιμες στο χρήστη του Οδηγού, όπως πληροφορίες σχετικά με υπηρεσίες υγείας και τοπικές αναπηρικές οργανώσεις, ενδυναμώνοντας το αίσθημα ασφάλειας του ατόμου με αναπηρία που ταξιδεύει.

Οι πληροφορίες που περιλαμβάνονται στον Οδηγό αφορούν στη συντριπτική τους πλειοψηφία τα άτομα με κινητική αναπηρία και ιδιαίτερα τα άτομα με αμαξίδιο. Αυτό οφείλεται στο γεγονός ότι κατά τις αυτοψίες δεν εντοπίστηκαν (πλην ελάχιστων περιπτώσεων) ειδικές διευκολύνσεις για τις υπόλοιπες κατηγορίες αναπηρίας (αισθητηριακές αναπηρίες, νοητική αναπηρία κ.λπ.).

Στις πρώτες σελίδες του Οδηγού παρατίθενται βασικές οδηγίες χρήσης, ιδιαίτερες επισημάνσεις, επεξήγηση της ορολογίας και των σημάτων που χρησιμοποιούνται προς διευκόλυνση του χρήστη.

Ο Οδηγός είναι ένα χρήσιμο εργαλείο στα χέρια των ατόμων με αναπηρία. Ο Οδηγός προβάλλει τις προσβάσιμες τουριστικές και ψυχαγωγικές υποδομές σε περισσότερες από 1.000.000 οικογένειες ατόμων με αναπηρία στην Ελλάδα, για να γνωρίζουν τι μπορούν να επισκεφτούν.



Ο Οδηγός διατίθεται δωρεάν από τα Κεντρικά Γραφεία της Ε.Σ.Α.μεΑ. (Δ/ση Ελ. Βενιζέλου 236, Ηλιούπολη, Αθήνα, τηλ. 210 9949837) και από τα Παραρτήματά της στη Θεσσαλονίκη, στην Πάτρα και στο Ηράκλειο Κρήτης. Επίσης, ο Οδηγός είναι διαθέσιμος σε ηλεκτρονική μορφή στην ιστοσελίδα της Συνομοσπονδίας στη διεύθυνση www.esaea.gr/odigos/

Διεκδικούμε μαζί

μία ΝΕΑ υπηρεσία της ΕΣΑμεΑ
στη διάθεση των πολιτών
με ή χωρίς αναπηρία!

Κάθε ενδιαφερόμενος μπορεί να απευθύνεται καθημερινά σ' αυτήν από τις 08.00 έως τις 16.00 στο τηλέφωνο 210 9949837 ή μέσω e-mail esaea@otenet.gr

Αρμόδιοι υπάλληλοι:
Φωτεινή Μπερδέκλη και
Παναγιώτης Μαρκοστάμος

Η υπηρεσία μπορεί:

- Να δώσει απάντηση σε ερωτήματα σχετικά με τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία όλων των κατηγοριών.
- Να υποστηρίξει και να συνηγορήσει υπέρ προσωπικών αιτημάτων σχετικά με την αναπηρία.
- Να δώσει πληροφορίες σε ομάδες του γενικού πληθυσμού (π.χ. φοιτητές, ερευνητές, επαγγελματίες κ.λπ.) που ενδιαφέρονται για θέματα αναπηρίας.



ΕΘΝΙΚΗ ΣΥΝΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ

Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα

Τηλ. 210 - 9949837 • Fax: 210 - 5238967

e-mail: esaea@otenet.gr • <http://www.esaea.gr>