



Κοινοβουλευτική Ομάδα

Λεωφ. Ηρακλείου 145, 14231 ΝΕΑ ΙΩΝΙΑ,
τηλ.: 2102592213, 2102592105, 2102592258, fax: 2102592097
e-mail: ko@vouli.kke.gr, http://www.kke.gr
Γραφεία Βουλής: 2103708168, 2103708169, fax: 2103707410

Προς το Προεδρείο της Βουλής

ΑΝΑΦΟΡΑ

Για τον κ. Υπουργό Υγείας

ΠΑΒ	509
	19-12-19

Οι βουλευτές Κανέλλη Λιάνα, Δελής Γιάννης, Καραθανασόπουλος Νίκος και Λαμπρούλης Γιώργος

Κατέθεσαν **ΑΝΑΦΟΡΑ** την επιστολή που στηρίζουν Σύλλογοι, Σωματεία και Ομάδες μέσων κοινωνικής δικτύωσης γονέων παιδιών με αναπηρίες-διαταραχές-μαθησιακές δυσκολίες και ζητούν την ικανοποίηση των δίκαιων αιτημάτων τους.

Αθήνα 13/12/2019

Οι καταθέτοντες βουλευτές

✓

Προς:

Πρωθυπουργό κο Μητσοτάκη Κυριάκο

Υπουργό Υγείας κο Κικίλια Βασίλειο

Πρόεδρο ΕΟΠΥΥ κο Πλαγιανάκο Βασίλειο

Κοινοποίηση: ΕΛΛ. Κοινοβούλιο, Μ.Μ.Ε.

Σαν γονείς παιδιών με αναπηρίες-διαταραχές-μαθησιακές δυσκολίες τρία χρόνια τώρα βιώνουμε μεγάλη ανασφάλεια όσον αφορά τις θεραπείες ειδικής αγωγής, τις οποίες δικαιούνται τα παιδιά μας. Συγκεκριμένα από τα τέλη Δεκέμβρη του 2016 αντιμετωπίζουμε έναν χαοτικό καταιγισμό από εγκυκλίους παραρτήματα, παρατάσεις, περικοπές, στάσεις πληρωμών και οι θεραπείες των ΑμεΑ εξακολουθούν να βρίσκονται στον αέρα, αφού στις 31-12-2019 ολοκληρώνεται και η τελευταία παράταση που δόθηκε όσον αφορά στο υπάρχον σύστημα αποζημίωσης.

Η απώλεια, οικονομική και χρόνου καθώς και η ψυχική ταλάντευση, που έχουν υποστεί οι οικογένειες των ατόμων που χρήζουν ειδικής αγωγής, που είτε υποχρεώθηκαν να σταματήσουν είτε να μειώσουν τις ειδικές θεραπείες των παιδιών τους, βιώνοντας ακούσια την στασιμότητα ή την παλινδρόμηση, των ενθέρμως πολύ-αναμενόμενων εξελίξεων, παρόλο που είναι αμείλικτα υπαρκτή, δυστυχώς δεν είναι υπολογίσιμη.

Οι οικογένειες των ατόμων αυτών απαιτούμε την άμεση και οριστική επίλυση του θέματος με μια λύση χρόνια, δίκαιη και βιώσιμη που θα στοχεύει στην ολοκληρωμένη παρέμβαση και θα απευθύνεται σε όλους τους ασφαλισμένους και όχι σε όσους διαθέτουν χρήματα για να πληρώσουν.

Αιτήματά μας είναι:

Η ελεύθερη επιλογή του θεραπευτή των παιδιών μας, διότι η υποχρεωτική αλλαγή, κυρίως στα άτομα που βρίσκονται στο φάσμα του αυτισμού και έχουν ανάγκη από ρουτίνα, σταθερότητα, συγκεκριμένα πρόσωπα αναφοράς, θα επιφέρει αναπόφευκτα παλινδρόμηση, διαταράσσοντάς τα σε μεγάλο βαθμό, έως και πιθανή αδυναμία συνέχισης των θεραπειών τους, καθώς το καθένα από αυτά τα παιδιά δεν μπορεί να βρει σημείο επαφής και συνεργασίας με οποιοδήποτε θεραπευτή, αντιθέτως οι γονείς ανακαλύψαμε τους κατάλληλους ανθρώπους μετά από πολύ κόπο και αποτυχίες.

Η διεξαγωγή επιδημιολογικής μελέτης και η καταγραφή των πραγματικών αναγκών των ατόμων που χρήζουν ειδικής αγωγής. Με στόχο ο προϋπολογισμός για την ειδική αγωγή να βασίζεται στις πραγματικές και επιστημονικά διαπιστωμένες ανάγκες, ο οποίος θα πρέπει να είναι ανοικτός και να αντικατοπτρίζει την πραγματικότητα της Ελληνικής κοινωνίας, πολύ περισσότερο δε όταν οι ανάγκες για θεραπευτική παρέμβαση σε άτομα που χρήζουν ειδικής αγωγής βαίνουν, δυστυχώς, συνεχώς αυξανόμενες.

Η ένταξη στον ΕΚΠΥ διαγνωστικών κατηγοριών που απουσιάζουν, όπως για παράδειγμα η δυσπραξία και το Asperger

Η αποκατάσταση του αριθμού των θεραπειών σε: μαθησιακές δυσκολίες, πρώιμη παρέμβαση, θεραπείες ενηλίκων

Ο επαναπροσδιορισμός του χρόνου αξιολόγησης, διότι σε πολλές περιπτώσεις η αξιολόγηση πρέπει να επαναλαμβάνεται 2 και 3 φορές το χρόνο, γεγονός που την

καθιστά πολύ δαπανηρή, όταν, ειδικά στην επαρχία, υποχρεούμαστε πλέον να απευθυνόμαστε σε πιστοποιημένους ιδιώτες για κάθε αξιολόγηση.

Την κατάργηση του χρονικού ορίου στη θεραπευτική παρέμβαση, καθώς το κάθε άτομο είναι ξεχωριστό όσο και ο χρόνος που χρειάζεται προκειμένου να κατακτήσει συγκεκριμένες δεξιότητες, για αυτό και το θεραπευτικό πρόγραμμα είναι εξατομικευμένο. Να μην αντικατασταθούν οι παιδιατρικοί φυσιοθεραπευτές από τους γενικούς, διότι τα παιδιά της ειδικής αγωγής χρειάζονται εξειδικευμένη παρέμβαση από ειδικευμένο προσωπικό.

Τη συμμετοχή μας στο διάλογο που διεξάγεται αυτή τη στιγμή τόσο με τον ΕΟΠΥΥ, όσο και με το Υπουργείο Υγείας, έτσι που μέσα από το βίωμά μας να εκθέσουμε τις απόψεις και τις θέσεις μας.

Τέλος, προτείνουμε τη διεξαγωγή σχετικής, με το θέμα, ημερίδας, ώστε η ανωτέρα διαβούλευση και συζήτηση να λάβει δημόσιο χαρακτήρα και να υπάρξει δυνατότητα δημόσιας τοποθέτησης όλων των εμπλεκόμενων φορέων καθώς και των γονέων.

Με εκτίμηση.

.....
Σύλλογοι, Σωματεία και Ομάδες μέσων κοινωνικής δικτύωσης που στηρίζουν την ανωτέρω επιστολή:

Σύλλογος γονέων κηδεμόνων και Φίλων ατόμων με αυτισμό και ειδικές ανάγκες

«Η ΑΓΙΑ ΣΚΕΠΗ»

Σωματείο Γονέων Κηδεμόνων και Φίλων Ατόμων με Αυτισμό - Νοητική Υστέρηση

“ΘΑΡΡΟΣ ΚΑΙ ΖΩΗ”

Σωματείο Κινητικά Αναπήρων Ν. Μαγνησίας “ΙΠΠΟΚΑΜΟΣ”

Σύλλογος “οι συνήθεις ύποπτοι: αυτιστικοί, φίλοι και γονείς”

Σύλλογος Γονέων Κηδεμόνων και Φίλων Ατόμων με Αυτισμό Ν. Δράμας “Αλκυόνη”

Σύλλογος Γονέων και Κηδεμόνων Γυμνασίου Λιμεναριών Θάσου

Σύλλογος Γονέων και κηδεμόνων με ΔΑΦ και Νοητική Αναπηρία “Ευτοπία” Ν. Πέλλας

ΔΑΔΑΑ-Σύλλογος για παιδιά και ενήλικες με αυτισμό και Asperger Κομοτηνής

Φάσμα Σωματείο Γονέων και παιδιών με αυτισμό και Asperger Κορινθίας

Μέριμνα Ατόμων με Αυτισμό Μαμά Βέροια Ημαθίας

“αβάλη” Φορέας στήριξης οικογενειών με παιδιά στο φάσμα του αυτισμού

Μ.Κ.Ο. Μελέτη-Απασχόληση-Συμβουλευτική

Συνήγορος των ΑμέΑ, Ομάδα μέσου κοινωνικής δικτύωσης, μέλη 56.061

Ελλάδα προβλήματα στην ειδική αγωγή, Ομάδα μέσου κοινωνικής δικτύωσης, μέλη 1.933

Ο Αυγερινός. Χώρος συζήτησης για τη διαφορετικότητα και τον αυτισμό, Ομάδα μέσου κοινωνικής δικτύωσης, μέλη 3.207

Γονείς που διεκδικούν δημόσια παράλληλη στήριξη, Ομάδα μέσου κοινωνικής δικτύωσης, μέλη 2.228