



ΕΡΩΤΗΣΗ

Αθήνα, 19/01/2021

Της: Αθανασίου Μαρίας, βουλευτού Β2' Δυτικού Τομέα Αθηνών

ΠΡΟΣ : Τον κ. Υπουργό Εργασίας και Κοινωνικών Υποθέσεων

ΘΕΜΑ : «Ανακοίνωση για δράσεις στο πλαίσιο του “Εθνικού Σχεδίου για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία” που αφορούν, κατά περίπτωση, σε περιορισμένο αριθμό ΑμεΑ χωρίς κριτήρια επιλεξιμότητας αυτών»

Κύριε Υπουργέ,

Μας γέμισε ελπίδες η δημοσίευση κειμένου που περιγράφει δράσεις του Υπουργείου σας, στο πλαίσιο του “Εθνικού Σχεδίου για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία”. Ωστόσο, μας προκλήθηκαν εύλογες απορίες, αλλά και απογοήτευση, καθώς, η σημαντικότερη πτυχή εξ’ αυτών, που αφορά στην θεσμοθέτηση του «Προσωπικού Βοηθού ΑμεΑ», στα πλαίσια αυτών των δράσεων, παρά το ότι γίνεται στο κείμενό σας επίκληση της Ευρωπαϊκής Σύμβασης Δικαιωμάτων του Ανθρώπου και της Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, τελικά, **θα αφορά μόνον στον ελάχιστο αριθμό των 3.000 πολιτών με αναπηρία, από το αντίστοιχο 10% του πληθυσμού της χώρας μας, που είναι περίπου 1 εκατομμύριο ανάπηροι**, όπως αναφέρθηκε σε αποστροφή της ομιλίας της αναπληρώτριας υπουργού Εργασίας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, κ. Θεανώς Φωτίου, στην Συνάντηση Υψηλού Επιπέδου για την Αναπηρία που πραγματοποιήθηκε στη Ρίγα, το 2015 (βλ. <https://www.taxheaven.gr/news/23562/sthn-ellada-ta-amea-einai-to-10-toy-plhoysmoy>).

Το γεγονός ότι η συντριπτική πλειοψηφία των ΑμεΑ της χώρας μας, έως και σήμερα, χρήζει, υποστήριξης και συμπαράστασης από την Πολιτεία στην καθημερινή τους ζωή, αναδεικνύει, για μια ακόμη φορά, την τραγική παράλειψη, που είναι παρούσα εδώ και τόσες δεκαετίες, αφού, παγίως, δεν θεσμοθετούνται στη χώρα μας κοινωνικές πολιτικές με όρους αξιοπρέπειας για τους Έλληνες ανάπηρους πολίτες. Η παράλειψη αυτή αφορά στην ανάγκη για βαθμολόγηση και κατάταξη κάθε ΑμεΑ προσώπου που ζει στη χώρα μας σε μια κλίμακα επετηρίδας, που θα απεικονίζει την «δυσχέρεια στους όρους διαβίωσής του». Η παραμετροποίηση αυτή οφείλει να έχει το χαρακτήρα μιας **αριθμητικής μοριοδότησης**, με το ΑμεΑ που έχει την υψηλότερη αριθμητική τιμή μορίων να χρειάζεται την περισσότερη βοήθεια, τόσο σε θέματα οργανικής και ψυχοσωματικής ανεπάρκειας, όσο και σε θέματα κοινωνικών/οικονομικών συνθηκών του οικογενειακού περιγύρου του, που είναι εξίσου κομβικός παράγοντας για την ποιοτική διαβίωσή του κάθε ΑμεΑ εξωιδρυματικά. Όπως έχουμε ξαναπροτείνει σε σχετικές ευκαιρίες, είναι αναγκαία η δημιουργία ενός **παραμετροποιημένου «Μητρώου ΑμεΑ»**, τακτικά ανατροφοδοτούμενου και επικαιροποιούμενου, ανά τακτά χρονικά διαστήματα, πρόταση που έχει διατυπωθεί από το Κόμμα της «Ελληνικής Λύσης», σε δημόσια τοποθέτηση βουλευτού του, στην Ολομέλεια της Βουλής, πριν λίγους μήνες.

Ακολουθώντας, ως προς την «**Εθνική Στρατηγική Αποϊδρυματοποίησης**», επισημαίνεται ότι, θα ήταν θετική, υπό τον όρο να εξασφαλίζεται η απαιτούμενη υποστήριξη για τα ΑμεΑ που εγκαταλείπουν ένα ίδρυμα, εφόσον είναι εφικτή η διαβίωσή τους στο περιβάλλον των οικείων τους, αφού ληφθούν υπόψη οι ιατρικής και κοινωνικής φύσης ιδιαιτερότητες καθενός εξ' αυτών. Το τελευταίο είναι δυνατόν να προκύψει, μόνον κατόπιν αξιολόγησης κάθε ΑμεΑ ξεχωριστά από τις κοινωνικές και ιατρικές υπηρεσίες της οικείας αυτοδιοικητικής Περιφέρειας, λαμβάνοντας υπόψη μας ότι, η συντριπτική πλειοψηφία των περιπτώσεων εξόδου από τα ιδρύματα θα πρέπει να αφορά σε πρόσωπα με ήπιες ή μέτριες/διαχειρίσιμες ψυχικές παθήσεις ή αναπτυξιακές αναπηρίες.

Ως προς τη θεσμοθέτηση της «**Κάρτας Αναπηρίας**», αξίζει να σημειωθεί ότι, θα είχε θετικό πρόσημο, εφόσον οι παροχές και οι διευκολύνσεις που θα παρέχει, αποτελέσουν αντικείμενο ευρείας διαβούλευσης, πέρα από τους πρωτοβάθμιους φορείς εκπροσώπησης των Αναπήρων, **πρωτίστως, με κάθε νομικό πρόσωπο συλλογικής εκπροσώπησης τους**, λαμβάνοντας υπόψη τις καθημερινές ανάγκες των κατά τόπους ΑμεΑ και με σημείο αναφοράς το «**Μητρώο ΑμεΑ**», παραμετροποιημένο, όπως αναπτύξαμε παραπάνω.

Στη συνέχεια, η «**Εθνική Πύλη Παροχών Αναπηρίας**», θα είναι αποτελεσματική, μόνον εφόσον μειώσει καίρια τις άσκοπες επισκέψεις των ίδιων των ΑμεΑ ή των προστατών τους σε Δημόσιες Υπηρεσίες για διευθέτηση αυτονόητων πραγμάτων. Ο εν λόγω θεσμός, θεωρούμε ότι, απαιτεί την εμπλοκή, τόσο ενός δικτύου εξυπηρέτησης των αναπήρων με τη μορφή επέμβασης στελεχών του θεσμού της «βοήθειας στο σπίτι», από την άποψη της διευθέτησης γραφειοκρατικών εκκρεμοτήτων κατ' οίκον, όσο και του άνω αναφερόμενου παραπάνω «Προσωπικού Βοηθού ΑμεΑ», με όρους και προϋποθέσεις που θα προκύψουν από μια ουσιαστική διαβούλευση, **όπως ακριβώς περιγράφηκε ανωτέρω** και εφόσον υλοποιηθούν υπό το πρίσμα της λογικής της βέλτιστης εξυπηρέτησης των ΑμεΑ και των προστατών τους.

Τέλος, θεωρούμε αναγκαία την ευρεία και σε πανελλαδικό επίπεδο θεσμοθέτηση από μέρους σας της πρώιμης παρέμβασης στην προνηπιακή ηλικία για παιδιά με αναπηρία και αναπτυξιακές διαταραχές, όπως για παράδειγμα, οι διαταραχές φάσματος αυτισμού. Οι εν λόγω δομές παρέμβασης, ως «Παιδικοί Σταθμοί – Κέντρα Ημέρας», θα πρέπει να πλαισιωθούν και από την επέκταση του θεσμού των «Κέντρων Δημιουργικής Απασχόλησης» («ΚΔΑΠ»), με τα τελευταία να διεισδύουν, κατ' απόλυτη ανάγκη, στα Ειδικά Σχολικά περιβάλλοντα, τόσο της Α' βάρθμιας, όσο και της Β' βάρθμιας Εκπαίδευσης. Το τελευταίο, ως αναγκαιότητα, έχει τεθεί υπόψη της αρμόδιας για θέματα Παιδείας Υπουργού και σε προηγούμενη ευκαιρία Κοινοβουλευτικής Ερώτησης Βουλευτού της Ελληνικής Λύσης.

Συνοψίζοντας τα σχόλιά μας, παραμένουμε σε απορία αλλά και σε ανησυχία για τον τρόπο με τον οποίο σκοπεύετε να υλοποιήσετε τα ανωτέρω πρώτα βήματα μιας σοβαρότερης πολιτικής για την Αναπηρία από την ήδη υφιστάμενη, αναμένοντας σχετικές διευκρινίσεις.

Με δεδομένα όλα τα παραπάνω,

Ερωτάται ο κ. Υπουργός:

1. Επειδή οι 3.000 πολίτες με αναπηρία, που κατά τις ανακοινώσεις σας, θα αποκομίσουν οφέλη από ενδεχόμενη θέσπιση του ως άνω «βοηθού ΑμεΑ», είναι μια πολύ μικρή, σχεδόν αμελητέα αριθμητική ομάδα ανθρώπων, σε σχέση με τους υπάρχοντες αναπήρους στη χώρα μας, που έχουν ανάγκη από τη σχετική βοήθεια και ανέρχονται στο 10% του πληθυσμού της, όπως αναφέραμε παραπάνω, με ποια κριτήρια και προϋποθέσεις θα προκριθούν οι τελικά ωφελούμενοι από τον εν λόγω θεσμό;

2. Αν αποφασίσετε να εμπλέξετε αντικειμενικά κριτήρια για την πρόκριση μιας μικρής αριθμητικής μερίδας αναπήρων, σε σχέση με το σύνολο των αναπήρων της χώρας, προς εξυπηρέτησή τους από έναν ή περισσότερους από τους ως άνω θεσμούς υπέρ των ΑμεΑ, θα λάβετε υπόψη σας την ήδη υφιστάμενη ποσοστιαία κατάταξη αναπηρίας κάθε ΑμεΑ, αναλογικά από το 100% και κάτω, αφού συνεκτιμηθούν και άλλοι κοινωνικοί παράγοντες, όπως (πχ) η ύπαρξη ηλικιωμένων γονέων-προστατών με χαμηλό βιοτικό επίπεδο και τα όποια ενδεχόμενα συσσωρευμένα άλλα προβλήματα/δυσχέρειες, όπως η συνύπαρξη κι άλλων προσώπων στην οικογένεια, τα οποία στερούνται αυτονομίας (δεύτερο ΑμεΑ παιδί, ΑμεΑ γονέας κλπ);

Η ερωτώσα βουλευτής

Μαρία Αθανασίου