

Αθήνα, 10/6/2015

ΑΝΑΦΟΡΑ

**Προς τους κ.κ. Υπουργούς Εργασίας, Κοινωνικής Ασφάλισης & Κοινωνικής Αλληλεγγύης,
Υγείας, Οικονομικών και Εσωτερικών και Διοικητικής Ανασυγκρότησης**

ΘΕΜΑ: «Προτάσεις για το Σχέδιο Νόμου – «Μέτρα για την ανακούφιση των ΑμεΑ, την απλοποίηση της λειτουργίας των Κέντρων Πιστοποίησης Αναπηρίας (Κ.Ε.Π.Α.), την καταπολέμηση της εισφοροδιαφυγής και συναφή ασφαλιστικά ζητήματα».

Σας διαβιβάζω, συνημμένα, τη με ημερομηνία 9/6/2015 επιστολή της Εθνικής Ομοσπονδίας για τα Δικαιώματα του Αυτιστικού Φάσματος, αναφορικά με το Σχέδιο Νόμου – «Μέτρα για την ανακούφιση των ΑμεΑ, την απλοποίηση της λειτουργίας των Κέντρων Πιστοποίησης Αναπηρίας (Κ.Ε.Π.Α.), την καταπολέμηση της εισφοροδιαφυγής και συναφή ασφαλιστικά ζητήματα».

Αναμένω τις δικές σας, άμεσες ενέργειες, θεωρώντας ότι το εύλογο αυτό ζήτημα χρειάζεται τη συνδρομή των συναρμόδιων Υπουργείων.

Ο αναφέρων Βουλευτής

Σπύρος Δανέλλης

Αθήνα, 09/6/2015



Υ Π Ο Μ Ν Η Μ Α

Από

ΕΟΔΑΦ – Εθνική Ομοσπονδία για τα Δικαιώματα του Αυτιστικού Φάσματος

Προς

1. Υπουργείο Εργασίας, Κοινωνικής Ασφάλισης & Κοινωνικής Αλληλεγγύης

- κο. Π. Σκουρλέτη - Υπουργό / yπουργos@ggka.gr
- κο. Δ. Στρατούλη - Αναπληρωτή Υπουργό Κοινωνικής Ασφάλισης /
- κα. Θ. Φωτίου – Αναπληρώτρια Υπουργό Κοινωνικής Αλληλεγγύης / thfotiou@parliament.gr
- Ιδιαίτερο γραφείο Γενικού Γραμματέα / itheodo@ggka.gr, gengrammateas@ggka.gr
- Ιδιαίτερο γραφείο Γενικού Διευθυντή Γενικής Δ/σης Κοιν. Ασφαλίσεων / gendirka@ggka.gr
- Διεύθυνση Προστασίας της οικογένειας / family@yeka.gr
- Διεύθυνση Κοινωνικής Αντίληψης & Αλληλεγγύης / dkaa.secretary@yeka.gr
- Διεύθυνση Προστασίας ΑμεΑ / amea@yeka.gr

2. Υπουργείο Υγείας & Κοινωνικών ασφαλίσεων

- Κο. Π. Κουρουμπλή – Υπουργό Υγείας & Κοινωνικών ασφαλίσεων /
- Γραφείο Υπουργού-Διευθυντής / minister@moh.gov.gr diefm@moh.gov.gr
- Γραφείο Υπουργού – Γραμματεία / minister.gram@moh.gov.gr
- Γραφείο Αναπληρωτή Υπουργού / depminister@moh.gov.gr
- Γραφείο Υφυπουργού & γραμματεία / yfypourgous2@moh.gov.gr yfypourgous2-sec@moh.gov.gr
- Γραφείο Γενικού Γραμματέα / secretary.gen@moh.gov.gr secretary.gen-sec@moh.gov.gr
- Γραφείο Γενικού Γραμματέα Δημόσιας Υγείας / secretary.gen.dy@moh.gov.gr
- Γραφείο Γενικού Γραμματέα Δημόσιας Υγείας –Διευθυντής / secretary.gen.dy-dir@moh.gov.gr

3. Υπουργείο Οικονομικών

- Κο. Γ. Βαρουφάκη – Υπουργό Οικονομικών / minister@minfin.gr
- Κα. Ν. Βαλαβάνη - Αναπληρώτρια Υπουργός Οικονομικών / nvalavani@gmail.com
- ΚΟ. Δ. ΜΑΡΔΑ - Αναπληρωτή Υπουργό Οικονομικών / info@mardas.gr
- Κο. Ν. Φράγκο - Γενική Γραμματεία Οικονομικής Πολιτικής / generalsecr@minfin.gr
- Κο. Ν. Θεοχαράκη - Γενική Γραμματεία Δημοσιονομικής Πολιτικής / alk-ggr@otenet.gr

4. Κο. Α. Τσίπρα - Πρωθυπουργό & Πρόεδρο ΣΥΡΙΖΑ / alexis.tsipras@syriza.gr

- Ιδιαίτερο Γραφείο Γενικού Γραμματέα της Κυβέρνησης / gge@ggk.gr

5. Υπουργείο Εσωτερικών και Διοικητικής Ανασυγκρότησης

- ΚΟ. Ν. Βούτση – Υπουργό / nvoutsis@gmail.com , nvoutsis@parliament.gr, grammateiaypourgou@ypes.gr

6. Βουλευτές όλων των κομμάτων

7. ΜΜΕ

ΘΕΜΑ : Προτάσεις για το Σχέδιο Νόμου – «Μέτρα για την ανακούφιση των ΑμεΑ, την απλοποίηση της λειτουργίας των Κέντρων Πιστοποίησης Αναπηρίας (Κ.Ε.Π.Α.), την καταπολέμηση της εισφοροδιαφυγής και συναφή ασφαλιστικά ζητήματα»

Αξιότιμοι κύριοι:

Ανταποκρινόμενοι στην (άκρως ελλιπή) διαβούλευση του σχεδίου νόμου για τα μέτρα ανακούφισης των ΑΜΕΑ και την απλοποίηση των διαδικασιών ΚΕΠΑ που εξέδωσε το υπουργείο Εργασίας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης μόνο για τρεις ημέρες, κατ' αρχήν επισημαίνουμε ότι δεν είδαμε στο νομοσχέδιο κάποιο ουσιαστικό μέτρο ανακούφισης των παιδιών / ατόμων με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος, από το πλήθος που έχουμε προτείνει κατά καιρούς, με τελευταία την διαβούλευση της επιτροπής ΑμεΑ του ΣΥΡΙΖΑ στο Ευγενίδειο ίδρυμα, παρουσία του υπουργού κ. Στρατούλη.

Στα πλαίσια αυτής της διαβούλευσης, σας καταθέτουμε τα πιο επείγοντα μέτρα που έχουν ανάγκη τα παιδιά του Αυτιστικού Φάσματος και οι οικογένειές τους, όπως τα έχουν ορίσει οι ίδιοι οι γονείς με το μεγάλο ψήφισμά τους προς τον πρωθυπουργό την κυβέρνηση και τον ΟΗΕ, αλλά και στις πρόσφατες Γενικές Συνελεύσεις των συλλόγων μας.

Α) Για τα άρθρα του νομοσχεδίου:

Στα άρθρα 4β και 5, αναφέρεται ότι ο πίνακας προσδιορισμού των επ' αόριστον (μόνιμων) αναπηριών, θα μπορεί να αλλάζει (κατά το δοκούν), με απόφαση των εμπλεκόμενων υπουργών και με γνώμη της εδώ ειδικής επιστημονικής επιτροπής.

ΣΧΟΛΙΑ: Το μέτρο αυτό, είναι ιδιαίτερα αρνητικό, καθόλου καινούργιο και όχι μόνο δεν αποτελεί ανακούφιση, αλλά αντίθετα επαναφέρει και οξύνει την μόνιμη μεγάλη πληγή των κυβερνήσεων της διαφθοράς και των μνημονίων, αφού οι εκάστοτε υπουργοί και επιστημονικές επιτροπές (που συνήθως διορίζονται και γνωματεύουν με τις παρεμβάσεις των κυβερνητικών παραγόντων και πολιτικών), σε πλήρη αντίθεση με την παγκόσμια επιστημονική κοινότητα, τους έγκυρους διεθνείς φορείς και τις κοινωνικές πολιτικές της Ευρώπης και της πολιτισμένης Ανθρωπότητας, απέκλειαν τον Αυτισμό από τις μόνιμες αναπηρίες και υποβάθμιζαν το ποσοστό αναπηρίας του με πρωτοφανή τρόπο για τα διεθνώς ισχύοντα, για να εξυπηρετήσουν τις περικοπές κοινωνικών παροχών των ατόμων με αναπηρία και το εμπόριό τους από τα εκάστοτε κυβερνητικά στελέχη της διαφθοράς.

Η κατάσταση αυτή, διορθώθηκε μόλις το 2011 με παρέμβαση της Ομοσπονδίας μας, οπότε και ο Αυτισμός αναγνωρίστηκε ως μόνιμη αναπηρία ποσοστού 67% και άνω, όπως ισχύει εδώ και πολλές δεκαετίες σε ολόκληρη την πολιτισμένη Ανθρωπότητα.

Συνεπώς, η διάταξη αυτή δεν είναι διάταξη ανακούφισης, αλλά διάταξη επανόδου στις περικοπές και την διαφθορά των κυβερνήσεων που έχτισαν τα μνημόνια.

Θέλουμε να θυμίσουμε το πρόσφατο τραγικό περιστατικό της μητέρας και του ανάπηρου παιδιού της στην Χαλκίδα, που αυτοκτόνησαν μαζί επειδή τα απάνθρωπα κυκλώματα των επιτροπών τους έκοψαν το ισχνό επίδομα αναπηρίας του παιδιού, το οποίο ήταν το μόνο εισόδημα επιβίωσής τους. Συνεπώς, το μέτρο αυτό, θα επαναφέρει τα φαινόμενα των περικοπών, αλλά και της διαφθοράς, των εκβιασμών, χρηματισμών και αυθαιρεσιών από τα κρατικά στελέχη εις βάρος των παιδιών με αναπηρία και των οικογενειών τους και όλα τα ανάλογα νοσηρά φαινόμενα

ΑΝΤΙΠΡΟΤΑΣΗ: Στον νόμο πρέπει να υπάρχει διευκρίνιση που να ορίζει ρητά ότι ο επαναπροσδιορισμός του πίνακα των επ' αόριστον αναπηριών, δεν μπορεί να καταργεί τις ήδη θεσμοθετημένες ως μόνιμες (επ' αόριστον) αναπηρίες, που ορίζονται ως τέτοιες βάσει του μέχρι σήμερα ισχύοντος πίνακα και κυρίως βάσει των πορισμάτων του Παγκόσμιου Οργανισμού υγείας, του DSM και των άλλων έγκυρων και διεθνών αποδεκτών οργανισμών, ούτε να μειώνει το ποσοστό τους.

Επίσης, ότι η αναθεώρηση αυτή μπορεί να έχει μόνο την έννοια της προσθήκης των νέων εμφανιζόμενων παθήσεων και αναπηριών.

Β) Για τα πραγματικά αναγκαία επείγοντα μέτρα:

Κατ' αρχήν, οφείλουμε να επισημάνουμε ότι : ΚΟΣΤΟΣ ΑΥΤΙΣΜΟΥ = 70.000 \$ το χρόνο / στην Ελλάδα πιο ακριβά λόγω σπανιότητας αξιόπιστων ειδικών / Το Κράτος δίνει μέχρι 5.000 μάλιστα (συνήθως τίποτα). Οι αποζημιώσεις είναι πολύ κατώτερες των πραγματικών τιμών. Π.χ Για Ψυχολόγο δίνει = 1,5 €/ώρα, ενώ οι τιμές αγοράς είναι γύρω στα 35€

Οι συνολικές ανάγκες σε υποδομές και προσωπικό:

-330 σχολικές μονάδες (Εξειδικευμένα Σχολεία Αυτισμού, μονάδες πρώιμης και νηπιακής παρέμβασης κλπ). Έπρεπε να υπάρχουν εδώ και 20-30 χρόνια. Σήμερα δεν υπάρχει ακόμη ούτε ένα.

-220 κέντρα ημέρας (θεραπευτικών παρεμβάσεων, δημιουργικής απασχόλησης κλπ).

-200 ξενώνες διαβίωσης και φροντίδας. Σύνολο δομών : 750.

Προσωπικό:

-20.000 Εκπαιδευτικοί ειδικευμένοι στον Αυτισμό, για τις Παράλληλες Στηρίξεις.

-40.000 Εκπαιδευτικοί για εξειδικευμένα σχολεία ή τμήματα Αυτισμού.

-10.000 ειδικοί και προσωπικό για τα κέντρα ημέρας και άλλα τόσα για τους ξενώνες

Όλα αυτά, έπρεπε να υπάρχουν στη χώρα μας, εδώ και 20 χρόνια. Σήμερα δεν υπάρχει ακόμη σχεδόν τίποτα από όλα αυτά.

Βάσει αυτών των δεδομένων, υπάρχουν οι εξής άμεσες ανάγκες:

1) ΘΕΡΑΠΕΙΕΣ: Επαναφορά των θεραπειών από τις περικοπές των μνημονίων :

-Το 2010, χορηγούνταν 140 θεραπείες το μήνα με αποζημίωση μέχρι 1.200 €. Από το 2011 μέχρι το 2013, σε 3 φάσεις (2011 – 12 -13) οι θεραπείες μειώθηκαν στις 57 το μήνα και η αποζημίωση στα 440 €.

-Αίτημα: Επαναφορά των θεραπειών στις προ μνημονίου: πάλι 140 θεραπείες. Προσθήκη 22 θεραπειών για συμβουλευτική γονέων (όπως γίνεται παντού στην Ευρώπη) και οι εποπτικές θεραπείες (ψυχολόγος + παιδοψυχίατρος) να αυξηθούν στις 8 αντί για την 1 που ισχύει.

Αναβάθμιση των εξευτελιστικών ποσών : Με τις ισχύουσες αποζημιώσεις του 1,5 € (ενάμισι ευρώ!!!) που ισχύουν, φυσικά κανένας ειδικός δεν δέχεται να εργαστεί. Κατώτερη αποζημίωση τα 30 € ανά θεραπεία.

2)Επίδομα πρόνοιας: Αύξηση στα 750 € για ποσοστό αναπηρίας 67%. (όσο ο βασικός μισθός προ μνημονίου).

3)**ΣΥΝΤΑΞΗ**: Όταν το παιδί ενηλικιώνεται, το επίδομα της πρόνοιας μετατρέπεται αυτόματα σε σύνταξη αναπηρίας.

4)Εργασία για οικογένειες ανέργων γονέων: Διορισμός υποχρεωτικά του ενός με μισθό ίσο ΤΟΥΛΑΧΙΣΤΟΝ με το μέσο δημοσιοϋπαλληλικό. Μοριοδότηση του άλλου με 20 μόρια ετησίως με τα σημερινά δεδομένα. Άμεση πρόσληψη των αναπληρωτών που έχουν προσληφθεί πάνω από 3 χρονιές.

5) **ΦΟΡΟΕΛΑΦΡΥΝΣΕΙΣ**: Επειδή οι συνολικές αναγκαίες θεραπείες κοστίζουν τουλάχιστον 75.000 \$ ετησίως - δηλαδή 67.000 € (και κανείς δεν έχει τα χρήματα να τις κάνει), αφορολόγητο όριο για την οικογένεια παιδιού του Αυτιστικού Φάσματος τα 67.000 €, προσαυξημένα κατά το κοινό αφορολόγητο όριο των 12.000 που ισχύει για όλους τους πολίτες. Συνολικό αφορολόγητο όριο 79.000 €. Η φορολόγηση να αρχίζει από αυτό το ποσό και πάνω.

6)Για εργαζόμενους γονείς του Δημοσίου: Πλήρης εξαίρεση από τις απολύσεις, και τις μετατάξεις σε δυσμενέστερα ωράρια ή μειωμένες αμοιβές, τελευταία επιλογή σε ακούσιες μετατάξεις.

7)**ΑΔΕΙΕΣ**: Αύξηση της ειδικής άδειας στις 60 ημέρες το χρόνο (και για τους 2 γονείς - ή όποιον έχει την επιμέλεια αν υπάρχει μόνο ο ένας) και 2 ώρες απαλλαγή την ημέρα στον καθένα. Επέκταση σε όλες τις Δημόσιες υπηρεσίες και οργανισμούς χωρίς διακρίσεις, καθώς και στον ιδιωτικό τομέα.

8)ΚΕΠΑ : Παρά τον σχετικό νόμο του 2012, που καθιερώθηκε με επέμβαση της Ομοσπονδίας μας – οπότε και ο Αυτισμός θεωρείται σε κάθε περίπτωση αναπηρία 67% και άνω, (όπως ισχύει διεθνώς), τα ΚΕΠΑ σε πολλές περιπτώσεις εξακολουθούν παρανόμως να γνωματεύουν κατώτερα ποσοστά (35-60 %). Επίσης, αν και ο Αυτισμός έχει χαρακτηριστεί δια βίου αναπηρία, εξακολουθούν να γνωματεύουν για διάρκεια 2 – 4 χρόνια μόνο.

Αιτίες αυτών των φαινομένων, είναι οι περικοπές θεραπειών και επιδομάτων χάριν των κυβερνητικών πολιτικών και η διαφθορά, εκβιασμοί χρηματισμοί, εις βάρος των γονιών από τα εκάστοτε κυβερνητικά στελέχη.

Πρόταση: Διευκρίνιση εντός του νόμου ότι: Οι επιτροπές υποχρεούνται στην τήρηση του ελάχιστου ποσοστού που ορίζει ο νόμος. Ο αυτισμός ορίζεται (όπως ισχύει και τώρα) ως αναπηρία με

κατώτατο αποδεκτό ποσοστό το 67%. Η παράβαση του νόμου και ο ορισμός κατώτερου ποσοστού εκ μέρους των επιτροπών και των μελών τους, δίδεται ως επιορκία.

-Κυρώσεις για τις περιπτώσεις αυτές, όπως αναφέρουμε κατωτέρω.

9)Επαναφορά μισθών των γονέων παιδιών του Αυτιστικού Φάσματος, στα προ μνημονίου επίπεδα και τα προ των περικοπών του 2009 που έγιναν βάσει του τότε «προγράμματος σταθερότητας».

ΡΥΘΜΙΣΕΙΣ ΓΙΑ ΤΑ ΕΠΕΙΓΟΝΤΑ ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ

10)Την απόφαση για το Εκπαιδευτικό σχήμα του παιδιού τους, θα λαμβάνουν οι ίδιοι οι γονείς, όπως ορίζει η απόφαση της Ευρωπαϊκής επιτροπής, η ΕΣΔΑ και οι πρόσφατες υποδείξεις του ΟΗΕ (60ή σύνοδος της επιτροπής Δικαιωμάτων του παιδιού) προς την Ελληνική κυβέρνηση το 2012.

11)Η Παράλληλη Στήριξη των μαθητών του Αυτιστικού Φάσματος χορηγείται μόνο ως πλήρης (όλες τις ημέρες, ώρες και για όλες τις εκδηλώσεις του Σχολείου (μάθημα, διάλειμμα, εκδηλώσεις, κλπ). Η μείωση των ωρών της Παράλληλης Στήριξης, μπορεί να γίνει μόνο μετά από αίτημα των γονέων που βασίζεται σε γνωμάτευση ειδικού.

12)Κατάργηση του ν. 4186/13 υπουργίας Αρβανιτόπουλου, ο οποίος παραβιάζει τις αποφάσεις του ΟΗΕ, της Ευρωπαϊκής επιτροπής και της ΕΣΔΑ για το Δικαίωμα των γονέων να αποφασίζουν οι ίδιοι για το Εκπαιδευτικό σχήμα του παιδιού τους.

13)Απαγορεύεται η σύνταξη, έκδοση και ενδοϋπηρεσιακή ή εξωϋπηρεσιακή διακίνηση οποιουδήποτε προσωπικού δεδομένου / έκθεσης / αξιολόγησης των υπηρεσιών του υπουργείου Παιδείας χωρίς κοινοποίηση στους γονείς, χωρίς την προηγούμενη έγκρισή τους, όπως συμβαίνει σήμερα. Η πρακτική αυτή, δυστυχώς εφαρμόζεται από τα στελέχη του ΥΠΟΠΑΙΘ, στα πλαίσια του φακελώματος των παιδιών με πλαστά και κατασκευασμένα στοιχεία που αποσκοπούν στην βίαιη ασυλοποίηση και τον αποκλεισμό των παιδιών από την Εκπαίδευση. Καθορισμός αυστηρών κυρώσεων (μέχρι και απόλυση) για τα φαινόμενα αυτά εκ μέρους των υπαλλήλων.

14)Άμεση υλοποίηση του Εκπαιδευτικού προγράμματος για την Εκπαίδευση ειδικών στον Αυτισμό της ΕΟΔΑΦ : με τα 35 εκατομμύρια που σπαταλήθηκαν για την σκανδαλώδη «εκπαίδευση» των 6 ωρών για 800 εκπαιδευτικούς, να γίνει η Εκπαίδευση των 15.000 ειδικών, με πραγματική Εκπαίδευση 1.800 ωρών, όπως προβλέπει αναλυτικά το πρόγραμμα της ΕΟΔΑΦ. Με διαχείριση, ευθύνη και κριτήρια της ΕΟΔΑΦ.

15)Κυρώσεις για τις παραβιάσεις Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων - ΚΕΠΑ: Όπως προαναφέραμε, παρά τον σχετικό νόμο του 2012, που καθιερώθηκε με επέμβαση της Ομοσπονδίας μας – οπότε και ο Αυτισμός θεωρείται σε κάθε περίπτωση αναπηρία 67% και άνω, (όπως ισχύει διεθνώς), τα ΚΕΠΑ σε πολλές περιπτώσεις εξακολουθούν παρανόμως να γνωματεύουν κατώτερα ποσοστά (35-60

%). Επίσης, αν και ο Αυτισμός έχει χαρακτηριστεί δια βίου αναπηρία, εξακολουθούν να γνωματεύουν για διάρκεια 2 – 4 χρόνια μόνο.

Αιτίες αυτών των φαινομένων, είναι οι περικοπές θεραπειών και επιδομάτων χάριν των κυβερνητικών πολιτικών και η διαφθορά, εκβιασμοί χρηματισμοί, εις βάρος των γονιών από τα εκάστοτε κυβερνητικά στελέχη.

-Για το φαινόμενο αυτό, θέλουμε να θυμίσουμε το χαρακτηριστικό παράδειγμα των τραγικών αποτελεσμάτων του, όπως εκφράζονται με το πρόσφατο τραγικό περιστατικό της μητέρας και του ανάπηρου παιδιού της στην Χαλκίδα, που αυτοκτόνησαν μαζί επειδή τα απάνθρωπα κυκλώματα των επιτροπών τους έκοψαν το ισχνό επίδομα αναπηρίας του παιδιού, το οποίο ήταν το μόνο εισόδημα επιβίωσής τους.

Άνθρωποι και στελέχη σαν αυτούς, οδήγησαν την μητέρα και το παιδί στην κοινή αυτοκτονία. Ελέγχθηκαν ποτέ;; Τιμωρήθηκαν αναλόγως του εγκλήματός τους; Και αν όχι, τότε γιατί δεν θα επαναληφθούν τα ίδια; Τους χρειάζεται αυτούς ο ΣΥΡΙΖΑ και η νέα αντιμνημονιακά αυτοπροσδιοριζόμενη διακυβέρνηση; Έχει κάποιο λόγο να τους συντηρεί και να τους υποθάλπει;

-Για να αποφευχθούν αυτά τα φαινόμενα των περικοπών λόγω κυβερνητικών πολιτικών λιτότητας, αλλά και της διαφθοράς, των εκβιασμών, χρηματισμών και αυθαιρεσιών από τα κρατικά στελέχη εις βάρος των παιδιών με αναπηρία και των οικογενειών τους και όλα τα ανάλογα νοσηρά φαινόμενα, πέραν της προαναφερθείσας ρύθμισης για ρητή διάταξη εντός του νόμου, πρέπει απαραίτητα να οριστούν και συγκεκριμένες αυστηρές κυρώσεις για τα στελέχη αυτά, με όρους επιορκίας.

Πρόταση: Για τις επιτροπές ΚΕΠΑ που παρά τις διατάξεις του νόμου γνωματεύουν για τον Αυτισμό μειωμένα από τα προβλεπόμενα ποσοστά ή διάρκεια ισχύος μικρότερη του προβλεπόμενου και ευθύνονται για περικοπές εις βάρος παιδιών και ατόμων με αναπηρία, κυρώσεις από οικονομικά πρόστιμα του ετήσιου ποσού του επιδόματος και 10 ημέρες αργίας, μέχρι απόλυση και ποινικές δίωξεις, όταν παρά την γνωμάτευση των ειδικών και εν γνώσει του νόμου, οι αρμόδιοι γνωματεύουν μειοδοτικά.

16) Κυρώσεις ΚΕΔΔΥ, ΕΔΕΑΥ, Β'ΒΑΘΜΙΑ ΕΔΕΑ: Ανάλογες κυρώσεις για τα στελέχη ΚΕΔΔΥ που ευθύνονται για αποφάσεις μερικής Παράλληλης Στήριξης, ασυλοποίησης και αποκλεισμών.

17) Άρση των διακρίσεων και αποκλεισμών κοινωνικής εκπροσώπησης: Άρση των διακρίσεων και αποκλεισμών του Αυτιστικού Φάσματος της ΕΟΔΑΦ από τους θεσμούς κοινωνικής εκπροσώπησης :

Έχουμε κατ' επανάληψη καταγγείλει τις διαρκείς διακρίσεις και αποκλεισμούς της Ομοσπονδίας μας από την ακρόαση κοινωνικών φορέων της Βουλής και την υποκατάστασή μας από την ΠΟΣΓΚΑΜΕΑ και την ΕΣΑΜΕΑ, οι οποίες έχουμε κατ' επανάληψη δηλώσει ότι όχι μόνο δεν μας εκπροσωπούν, αλλά ότι αποτελούν εχθρό των Δικαιωμάτων μας, αφού σε πλήθος επίσημων κοινοβουλευτικών τοποθετήσεών τους, έχουν στραφεί εναντίον των αιτημάτων μας, έχουν ζητήσει την παραβίαση των Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων των παιδιών μας, ακόμα και την παραβίαση των υποδείξεων του ΟΗΕ ως προς αυτά, εξυπηρετώντας τις εκάστοτε κυβερνητικές πολιτικές περικοπής Δικαιωμάτων και παροχών εις βάρος των παιδιών με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος.

-Επίσης, έχουμε κατ' επανάληψη καταγγείλει τον σκανδαλώδη αποκλεισμό της Ομοσπονδίας μας από τις άδειες κοινωνικής εκπροσώπησης που σύμφωνα με τις αποφάσεις των διεθνών οργανισμών για την κοινωνική εκπροσώπηση, (καλώς) χορηγούνται στους άλλους – φιλοκυβερνητικούς φορείς: Ως γνωστόν, στις ΕΣΑΜΕΑ και ΠΟΣΓΚΑΜΕΑ, για τους εκλεγμένους αντιπροσώπους τους, χορηγούνται με πλήρεις αποδοχές: Πλήρης ετήσια άδεια (365 ημέρες

ετησίως) για 15 από τα στελέχη τους, άδεια 180 εργάσιμων για άλλα 4 από τα στελέχη τους, άδεια 120 εργάσιμων για άλλα 18 στελέχη τους, άδεια 60 εργάσιμων για άλλα 54 στελέχη τους, κλπ, ενώ συνολικά έχει υπολογιστεί ότι για τους εκπροσώπους τους χορηγούνται συνολικά περί τις 6.500 (εξίμισι χιλιάδες) εργάσιμες ημέρες άδειας κάθε χρόνο. Όμως, το μέτρο αυτό, εφαρμόζεται επιλεκτικά, μόνο για τους «ημέτερους»:

-Αντίθετα, στους εκπροσώπους την Ομοσπονδίας μας, δεν χορηγείται ΟΥΤΕ ΜΙΑ ΗΜΕΡΑ άδειας για την κοινωνική μας εκπροσώπηση, για την οποία τα εκλεγμένα στελέχη μας εξαναγκάζονται να καταναλώνουν την κανονική ή την ειδική άδεια που χορηγείται για τις ανάγκες αναπηρίας του παιδιού τους. Οι ίδιες διακρίσεις και αποκλεισμοί εφαρμόζονται εναντίον μας και στην χρηματοδότηση των κοινωνικών φορέων και σε πλήθος άλλων εκφάνσεων της κοινωνικής εκπροσώπησης.

Πρόταση: Άρση των διακρίσεων και χορήγηση στα 7 μέλη της διοίκηση της ΕΟΔΑΦ των αδειών που απολαμβάνει και η διοίκηση ΕΣΑΜΕΑ (στην οποία δεν εκπροσωπούμαστε) και στα 25 μέλη του κεντρικού μας συμβουλίου των αδειών που απολαμβάνουν οι αντίστοιχοι εκπρόσωποι ΕΣΑΜΕΑ και ΠΟΣΓΚΑΜΕΑ. Οικονομική ενίσχυση όπως και σε αυτούς τους φορείς.

18) Παύση των διώξεων: Ως προέκταση των διακρίσεων και αποκλεισμών, η Ομοσπονδία μας έχει αντιμετωπίσει και διώξεις από τις κυβερνήσεις που έχτισαν την διαφθορά και τα μνημόνια. Πρόσφατα, ανάλογες διώξεις σκοτεινών εποχών επαναλήφθηκαν στο υπουργείο μεταφορών εναντίον εκλεγμένων εκπροσώπων μας – θέμα για το οποίο η ΕΟΔΑΦ θα εκδώσει σχετική ανακοίνωση.

Πρόταση: Παύση των διώξεων. Λήψη μέτρων προστασίας της κοινωνικής εκπροσώπησης.

Για την Ε.Ο.Δ.Α.Φ

η Γραμματέας

Καλλέργη Ειρήνη

τηλ. 210-5054751 / 6973482667

e-mail: renakallergi@gmail.com



Ημερομηνία 09 – 06 2015

ο πρόεδρος

Σταυρόπουλος Ιωάννης

τηλ. 210-65.25.959 / 6934-994.777

e-mail: pedikeomata@gmail.com