



ΝΙΚΟΛΑΟΣ Ι. ΝΙΚΟΛΟΠΟΥΛΟΣ - ΒΟΥΛΕΥΤΗΣ Ν. ΑΧΑΙΑΣ

ΠΑΒ

945

6-7-2015

ΑΝΑΦΟΡΑ

ΠΡΟΣ ΤΟΝ ΥΠΟΥΡΓΟ ΕΡΓΑΣΙΑΣ, ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΣΦΑΛΙΣΗΣ & ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ

Θέμα: «Έκκληση των γονέων-κηδεμόνων παιδιών στο Αυτιστικό Φάσμα να θεσμοθετηθούν προτάσεις τους για βελτίωση της σχετικής με τα Αυτιστικά παιδιά προνοιακής νομοθεσίας»

Παρακαλούμε για την τοποθέτησή σας επί υπομνήματος της «Εθνικής Ομοσπονδίας για τα Δικαιώματα του Αυτιστικού Φάσματος» (pedikeomata@gmail.com), με αναφορά στα πιο επείγοντα κατά τη γνώμη τους μέτρα, που πραγματικά βελτιώνουν την σχετική προνοιακή νομοθεσία και αποκαθιστούν τα ποικιλοτρόπως καταπατώμενα Δικαιώματα των παιδιών του Αυτιστικού Φάσματος και των οικογενειών τους, όπως τα έχουν ορίσει δημοψηφισματικά οι ίδιοι οι γονείς των παιδιών με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος.

Ο αναφέρων βουλευτής της Κοινοβουλευτικής Ομάδας των «ΑΝ.ΕΛ.»

Νίκος Ι. Νικολόπουλος
Πρόεδρος του Χριστιανοδημοκρατικού Κόμματος Ελλάδος

637; 1 + 8

Ε . Ο . Δ . Α . Φ

Εθνική Οροσπονδία για τα Δικαιώρατα του Αυτιστικού Φάσματος

ΠΡΟΣ ΤΟΥΣ ΒΟΥΛΕΥΤΕΣ ΤΗΣ ΒΟΥΛΗΣ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

Αξιότιμοι κύριοι βουλευτές:

Όπως ξέρετε, το υπουργείο Εργασίας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, εξέδως ε προς διαβούλευση νομοσχέδιο με τίτλο «Μέτρα ανακούφισης των ατόμων με αναπηρία».

Επισημαίνουμε ότι για ένα τόσο σοβαρό θέμα, το νομοσχέδιο ανακοινώθηκε αιφνιδιαστικά και έδωσε μόνο τρεις ημέρες για διαβούλευση.

Επίσης, οφείλουμε να επισημάνουμε ότι παρά τον πολλά υποσχόμενο τίτλο του νομοσχεδίου, στις διατάξεις του ΔΕΝ είδαμε (και ΔΕΝ νιώσαμε) κάποιον λόγο ανακούφισης των παιδιών / ατόμων με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος, αφού δεν είδαμε κανένα μέτρο βελτίωσης των παραβιάσεων Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων, οι οποίες συντηρούνται ως είχαν. Δεν είδαμε κανένα μέτρο αποκατάστασης των αδικιών και σεβασμού των Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων, από το πλήθος που έχουμε προείνει 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 **πραγματικά** βελτιώνουν την προνοιακή νομοθεσία και αποκαθιστούν τα καταπατώμενα Δικαιώματα, και τα οποία **πραγματικά** έχουν ανάγκη τα παιδιά του Αυτιστικού Φάσματος και οι εικογένειές τους, όπως τα έχουν ορίσει δημοψηφισματικά οι ίδιοι οι γονείς παιδιών με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος, με το μεγάλο ψήφισμά τους προς τον πρωθυπουργό την κυβέρνηση και τον ΟΗΕ, αλλά και στις πρόσφατες Γενικές Συνελεύσεις των συλλόγων μας.

Με την ελπίδα ότι θα αφυπνιστούν οι αντιμνημονιακές δεσμεύσεις της κυβέρνησης,

-Καλούμε όλους τους βουλευτές να στηρίζουν τα αιτήματα και τις προτάσεις μας όπως τις καταθέσαμε στον υπουργό Κοινωνικής Αλληλεγγύης, κο Στρατούλη και το υπουργείο του οποίου προΐσταται.

-Καλούμε όλους τους Δημοκράτες πολίτες να υποστηρίξουν την προσπάθειά μας στα πλαίσια της αποτροπής νέων – ακόμη επαχθέστερων μνημονίων.

-Επειδή η στάση της Πολιτείας προς τα ανάπτηρα παιδιά της, και τις ευπαθείς κοινωνικές ομάδες και προς τα Δικαιώματά τους, είναι το αλάνθαστο προμήνυμα των προθέσεών της για τα Ανθρώπινα και Συνταγματικά Δικαιώματα και το μέλλον ΟΛΩΝ μας...

(επισυνάπτεται: το υπόμνημα που κατατέθηκε στο αρμόδιο Υπουργείο, ενόψει του ως άνω νομοσχεδίου)

Ε.Ο.Δ.Α.Φ

Εθνική Ομοσπονδία για τα Δικαιώρατα του Αυτιστικού Φάσματος



Υπόμνημα

Προς:

ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗ ΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΣΤΡΑΤΟΥΛΗΣ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ
ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ
210 3 68 323
210 3 68 372

Αυγ. Αρ.

282

9-6-2015

- 1) Υπουργό Εργασίας, Κοινωνικής Ασφάλισης και Κοινωνικής Αλληλεγγύης κ. Σκουρλέτη Παναγιώτη
- 2) Αναπληρωτή υπουργό Κοινωνικών Ασφαλίσεων κ. Στρατούλη Δημήτριο
- 3) Αναπληρωτή υπουργό Κοινωνικής Αλληλεγγύης και Φωτίου Θεανώ
- 4) Αναπληρωτή υπουργό Εργασίας, Κοινωνικής ασφάλισης & Κοινωνικής αλληλεγγύης και Αντωνοπούλου Ράνια.

Θέμα:

ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ / ΑΙΤΗΜΑΤΑ

ΓΙΑ ΤΑ ΕΠΕΙΓΟΝΤΑ ΑΝΑΓΚΑΙΑ ΜΕΤΡΑ ΑΝΑΚΟΥΦΙΣΗΣ

ΤΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ ΚΑΙ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΕΣ ΤΟΥ ΑΥΤΙΣΤΙΚΟΥ ΦΑΣΜΑΤΟΣ

(ΠΑΡΕΜΒΑΣΗ ΓΙΑ ΤΟ ΝΟΜΟΣΧΕΔΙΟ ΜΕΤΡΩΝ ΑΝΑΚΟΥΦΙΣΗΣ ΑΜΕΑ ΚΑΙ ΑΠΛΟΠΟΙΗΣΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ ΚΕΠΑ)

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, διαβούλευση που για ένα τόσο σοβαρό θέμα ανακοινώθηκε 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 δημοψηφισματικά οι ίδιοι οι γονείς παιδιών με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος, 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 ΑΡΘΡΑ ΤΟΥ ΝΟΜΟΣΧΕΔΙΟΥ:

Στα άρθρα 4β και 5 του νομοσχεδίου, 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,

προκειμένου να εξυπηρετήσουν τις περικοπές κοινωνικών παροχών των ατόμων με αναπηρία και το εμπόριο 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 ανάπτηρου 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 εποναφέρει 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 επαναπροσδιοριμός 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 παρισμάτων 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 ΠΡΑΓΜΑΤΙΚΑ ΑΝΑΓΚΑΙΑ ΕΠΕΙΓΟΝΤΑ ΜΕΤΡΑ:

Κατ' αρχήν, οφείλουμε να επισημάνουμε ότι : Το ΚΟΣΤΟΣ του ΑΥΤΙΣΜΟΥ, βάσει των διεθνών εκθέσεων, προσδιορίζεται στα 75.000 \$ το χρόνο δηλαδή στα 67.000 ευρώ ετησίως. Στη χώρα μας, ο Αυτισμός κοστίζει πιο ακριβά λόγω της σπανιότητας αξιόπιστων ειδικών και της απουσίας δομών. Από τα χρήματα αυτά, το Ελληνικό Κράτος δίνει μέχρι 5.000 ετησίως, το μέγιστο. (συνήθως πολύ λιγότερα, ή τίποτα), ενώ οι χορηγούμενες αποζημιώσεις είναι πολύ κατώτερες των πραγματικών τιμών: Π.χ Για Ψυχολόγο, η προβλεπόμενη αποζημίωση, είναι ... 1,5 € (ενάμισι ευρώ !!!!) την ώρα, ενώ οι τιμές αγοράς είναι γύρω στα 25 - 35€

ΟΙ ΣΥΝΟΛΙΚΕΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΣΕ ΥΠΟΔΟΜΕΣ ΚΑΙ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟ:

Αυτή τη στιγμή, οι συνολικές ανάγκες σε υποδομές και προσωπικό, έχουν ως εξής:

ΔΟΜΕΣ:

- 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 μία τέτοια Σχολική μονάδα.
 - 220 κέντρα ημέρας (θεραπευτικών παρεμβάσεων, δημιουργικής απασχόλησης κλπ).
 - 200 ξενώνες διαβίωσης και φροντίδας.
- Σύνολο δομών : 750.

ΠΡΟΣΩΠΙΚΟ:

- 20.000 Εκπαιδευτικοί ειδικευμένοι στον Αυτισμό, για τις Παράλληλες Στηρίξεις.
 - 40.000 Εκπαιδευτικοί ειδικευμένοι στον Αυτισμό, για εξειδικευμένα σχολεία ή τμήματα Αυτισμού.
 - 10.000 ειδικοί και προσωπικό για τα κέντρα ημέρας και άλλα τόσια 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:

α) ΡΥΘΜΙΣΕΙΣ ΓΙΑ ΤΑ ΕΠΕΙΓΟΝΤΑ ΠΡΟΝΟΙΑΚΑ ΘΕΜΑΤΑ

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 €.

-Άιτημα: Επαναφορά των θεραπειών στις προ μνημονίου: πάλι 140 θεραπείες. Προσθήκη άλλων 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). Αναλογική αύξηση για τα μεγαλύτερα ποσοστά.

3) Αυτόματη μετεξέλιξη του επιδόματος σε Σύνταξη: Όταν το παιδί ενηλικιώνεται, το επίδομα της πρόνοιας μετατρέπεται αυτόματα σε σύνταξη αναπηρίας.

4) Εργασία για οικογένειες ανέργων γονέων του Αυτιστικού Φάσματος: 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 γονέων παιδιών του Αυτιστικού Φάσματος που είναι αναπληρωτές και έχουν προσληφθεί πάνω από 3 χρονιές.

5) ΦΟΡΟΕΛΑΦΡΥΝΣΕΙΣ: Επειδή οι συνολικές αναγκαίες θεραπείες του Αυτισμού κοστίζουν τουλάχιστον 75.000 \$ ετησίως - δηλαδή 67.000 € (και κανείς από τους «κοινούς θνητούς» 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: Για τους γονείς παιδιών με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος, πλήρης εξαίρεση από τις απολύσεις, και τις μετατάξεις σε δυσμενέστερα ωράρια ή μειωμένες αμοιβές. Τελευταία επιλογή σε ακούσιες μετατάξεις, με διατήρηση ή βελτίωση των ευνοϊκώτερων αμοιβών και ωραρίων που απολάμβαναν προ αυτών.

7) ΑΔΕΙΕΣ: Αύξηση της ειδικής άδειας από 22 στις 60 ημέρες το χρόνο (από 30 ημέρες για τον κάθε γονέα, ή, αν υπάρχει μόνο ο ένας, 60 ημέρες για αυτόν που έχει την επιμέλεια) και αύξηση από την μία στις δύο ώρες εργασιακής απαλλαγής (μειωμένο ωράριο) την ημέρα στον καθένα. Επέκταση σε όλες τις Δημόσιες υπηρεσίες και οργανισμούς χωρίς διακρίσεις, καθώς και στον ιδιωτικό τομέα.

8) Επιτροπές ΚΕΠΑ: Παρά τον σχετικό νόμο του 2012 που κοθιερώθηκε 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, αν και η διάγνωση των ειδικών είναι Αυτισμός, εξακολουθούν παρανόμως να γνωματεύουν κατώτερα ποσοστά (35-60 %). Επίσης, αν και ο Αυτισμός χαρακτηρίζεται δια βίου αναπηρία, εξακολουθούν (εντελώς παράλογα) να γνωματεύουν την ισχύ του ποσοστού για διάρκεια 2 – 4 χρόνια μόνο, αν και είναι γνωστό τοις πάσει, ότι ο Αυτισμός είναι αναπηρία που δεν θεραπεύεται ποτέ.

Αιτίες αυτών των φαινομένων, είναι οι περικοπές θεραπειών και επιδομάτων χάριν των κυβερνητικών πολιτικών λιτότητας, καθώς και η διαφθορά, χρηματισμοί και πάσης φύσεως εκβιασμοί εις βάρος των γονέων από τα εκάστοτε κυβερνητικά στελέχη, που δεν διστάζουν να χρησιμοποιούν την Δημόσια θέση τους για να εμπορεύονται το ποσοστό αναπηρίας και την διάρκειά του.

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 (δηλ. μόνιμη), με κατώτατο αποδεκτό ποσοστό το 67%. Η παράβαση του νόμου και ο ορισμός κατώτερου ποσοστού εκ μέρους των επιτροπών και των μελών τους, διώκεται ως επιορκία.

-Επίσης, κυρώσεις για τις περιπτώσεις αυτές, όπως αναφέρουμε κατωτέρω.

9) Επαναφορά μισθών : Για τους γονείς παιδιών του Αυτιστικού Φάσματος, επαναφορά του μισθού και των αποδοχών στα προ μνημονίου επίπεδα και τα προ των περικοπών του 2009 που έγιναν βάσει του τότε «προγράμματος σταθερότητας». Δηλαδή στα επίπεδα του 2008.

β) ΡΥΘΜΙΣΕΙΣ ΓΙΑ ΤΑ ΕΠΕΙΓΟΝΤΑ ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ

10) Η απόφαση στους Γονείς: Την απόφαση για το Εκπαιδευτικό σχήμα του παιδιού τους, θα λαμβάνουν οι ίδιοι οι γονείς, όπως ορίζει η σχετική 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) Πλήρης και ειδικευμένη Παράλληλη Στήριξη: Η Παράλληλη Στήριξη των μαθητών του Αυτιστικού Φάσματος χορηγείται εξ ορισμού ως πλήρης (όλες τις ημέρες, ώρες και για όλες τις εκδηλώσεις του Σχολείου (μάθημα, διάλειμμα, εκδηλώσεις, κλπ) και στελεχωμένη από εκπαιδευτικό ειδικευμένο στον Αυτισμό. Η μείωση των ωρών της Παράλληλης Στήριξης, μπορεί να γίνει μόνο μετά από αίτημα των γονέων που βασίζεται σε γνωμάτευση ειδικού.

12) Κατάργηση μνημονιακού νόμου: Κατάργηση του ν. 4186/13 υπουργείας Αρβανιτόπουλου / Λοβέρδου, 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) Προστασία προσωπικών δεδομένων: Απαγορεύεται η σύνταξη, έκδοση και ενδοϋπηρεσιακή ή εξωϋπηρεσιακή διακίνηση οποιουδήποτε προσωπικού δεδομένου / έκθεσης / αξιολόγησης των υπηρεσιών του υπουργείου Παιδείας χωρίς κοινοποίηση στους γονείς και χωρίς την προηγούμενη έγκρισή τους, όπως συμβαίνει σήμερα. Η πρακτική αυτή, δυστυχώς εφαρμόζεται από τα στελέχη του υπουργείου Παιδείας, 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 απόλυτη) για τα φαινόμενα αυτά εκ μέρους των υπαλλήλων.

14) Εκπαίδευση ειδικών: Άμεση υλοποίηση του Εκπαιδευτικού προγράμματος για την Εκπαίδευση ειδικών στον Αυτισμό της ΕΟΔΑΦ : με τα 35 εκατομμύρια που σπαταλήθηκαν για την σκανδαλώδη – δήθεν «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 εκάστοτε κυβερνητικών πολιτικών λιτότητας και η διαφθορά, χρηματισμοί και κάθε είδους εκβιασμοί εις βάρος των γονιών από τα εκάστοτε κυβερνητικά στελέχη.

-Για το φαινόμενο αυτό, θέλουμε να θυμίσουμε και πάλι το χαρακτηριστικό παράδειγμα των τραγικών αποτελεσμάτων του, όπως εκφράζονται με το πρόσφατο τραγικό περιστατικό της μητέρας και του ανάπτηρου 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.

Ανθρωποι και κρατικά στελέχη σαν αυτά, οδήγησαν την μητέρα και το παιδί (που πιθανότατα δεν είναι οι μόνοι), στην κοινή αυτοκτονία. Ελέγχθηκαν πιοτές; Τιμωρήθηκαν αναλόγως του εγκλήματός τους; Και αν όχι, τότε, πως δεν θα συνεχίσουν να επαναλαμβάνονται τα ίδια; Τους χρειάζεται όλους αυτούς ο ΣΥΡΙΖΑ και η νέα αντιμνημονιακά αυτοπροσδιοριζόμενη διακυβέρνηση; Και αν ναι, γιατί; Έχει κάποιο λόγο να τους συντηρεί και να τους υποθάλπει;

Ασφαλώς, θέλουμε να πιστεύουμε πως όχι.

-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 διάφορα ισχύος μικρότερη του προβλεπομένου 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 απόλυτη και ποινικές διώξεις, όταν παρά την γνωμάτευση των ειδικών και εν γνώσει του νόμου, οι αρμόδιοι γνωματεύουν μειοδοτικά.

16) Κυρώσεις για τις παραβιάσεις Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων - ΚΕΔΔΥ, ΕΔΕΑΥ, Β'ΒΑΘΜΙΑ ΕΔΕΑ: Ανάλογες κυρώσεις για τα στελέχη ΚΕΔΔΥ που ευθύνονται για αποφάσεις μερικής Παράλληλης Στήριξης, ασυλοποίησης και αποκλεισμών. Το ίδιο ισχύει και για όλα τα στελέχη (διευθυντές, συμβούλους κλπ) που εμπλέκονται σε θέματα ειδικής αγωγής και Εκπαίδευσης των παιδιών με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος.

17) Άρση των διακρίσεων και αποκλεισμών κοινωνικής εκπροσώπησης: Άρση των διακρίσεων και αποκλεισμών που εφαρμόζονται εναντίον του Αυτιστικού Φάσματος και της Ομοσπονδίας μας 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 τοποθετήσεων τους, έχουν στραφεί εναντίον των αιτημάτων μας, έχουν απαιτήσει την παραβίαση των Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων των παιδιών μας, ακόμα και την παραβίαση των υποδείξεων του ΟΗΕ ως προς αυτά, εξυπηρετώντας τις εκάστοτε κυβερνητικές πολιτικής 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 και καταπολέμηση 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
994.777
e-mail: renakallergi@gmail.com

ο πρόεδρος
Σταυρόπουλος Ιωάννης
τηλ. 210-65.25.959 / 6934-
e-mail: pedikeomata@gmail.com



Ημερομηνία 09 – 06 2015

ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΣΤΡΑΤΟΥΛΗΣ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ
ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ

210 33 68 323
210 33 68 372

AUG. A.F.

282.

9-6-2015

8