

**ΔΕΛΤΙΟ ΤΥΠΟΥ****ΓΙΑ ΤΙΣ ΝΕΕΣ ΡΥΘΜΙΣΕΙΣ ΑΠΟΖΗΜΙΩΣΕΩΝ ΕΟΠΥΥ ΤΟΥ 2017**Πληροφορίες: Γιάννης Σταυρόπουλος - 210-65.25.959 / 6934-994.777 - pedikeomata@gmail.com

Για το 2017, η κυβέρνηση ανακοίνωσε ότι προχωράει στην αλλαγή του τρόπου αποζημίωσης των θεραπειών αναπηρίας, η οποία παρουσιάστηκε ως «θετική βελτίωση», ενώ, στο σκεπτικό των αποφάσεων, προαναγγέλλεται ότι οι παρεχόμενες δαπάνες Ειδικής Αγωγής (η πλέον βασική θεραπευτική παρέμβαση στον Αυτισμό), στη χώρα μας είναι δήθεν υπέρογκες(!!!).

Α) ΓΙΑ ΤΟ ΝΕΟ ΣΥΣΤΗΜΑ: Η πραγματικότητα είναι ότι καμία βελτίωση δεν υπάρχει με το νέο σύστημα, το οποίο αντίθετα, διατηρεί και επικυρώνει όλες τις εγκληματικές περικοπές που έχουν γίνει εναντίον των παιδιών (και ατόμων) με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος(και όχι μόνο) από το 2010 μέχρι σήμερα, εισάγοντας και τις νέες περικοπές του 3^{ου} μνημονίου που υπέγραψε η κυβέρνηση και δυστυχώς ψηφίστηκε στη Βουλή (από 221 βουλευτές!) τον Αύγουστο 2015, το οποίο προβλέπει την κατάργηση των (ήδη ισχνών) παροχών αναπηρίας, προς χρηματοδότηση της ανακεφαλαιοποίησης των τραπεζών και των συμφερόντων που εξυπηρετούνται από το δήθεν «Δημόσιο» χρέος.

-Συγκεκριμένα: α)Οι θεραπείες που προσφέρονται, διατηρούνται και πάλι κάτω από το...ένα δέκατο(!!!) των διεθνώς προβλεπόμενων για τον Αυτισμό. β)Πολλές από τις πραγματικά χρήσιμες ΔΕΝ εγκρίνονται και στη θέση τους παρέχονται λιγώτερο (ή μη) χρήσιμες (και φυσικά φθηνότερες). γ)Για την συντριπτική πλειοψηφία των θεραπειών αυτών, εγκρίνεται κατά μέσο όρο, μόλις... ενάμισι ευρώ(1,5 €) την ώρα(!!!): Ξέρετε κανέναν ειδικό επιστήμονα που να εργάζεται με τέτοια εξευτελιστική αμοιβή, όταν μόνο τα στοιχειώδη έξοδα του θεραπευτηρίου του (ενοίκιο, ρεύμα, νερό, εφορία, κλπ), κοστίζουν πολλαπλάσια;

- Λόγω των απίστευτων ταλαιπωριών και γραφειοκρατικών εμποδίων και που εφευρίσκονται κάθε τόσο για την είσπραξη αυτού του... ενάμισι ευρώ(!!!) της υποτιθέμενης «αποζημίωσης», ήδη αρκετοί γονείς πληρώνουν από το εισόδημά τους τις περισσότερες (και χρησιμότερες) θεραπείες που αντέχουν οικονομικά, ενώ για το μικρό ποσοστό που προσφέρει το κράτος, έχουν ήδη εξαναγκαστεί να παραιτηθούν από αυτήν την εξευτελιστική «αποζημίωση», προτιμώντας τους διακανονισμούς, μοιράζοντας την διαφορά - και με μειωμένη (ή χωρίς) απόδειξη από τα κέντρα.

Οι νέοι διακανονισμοί (μέσω των κέντρων), γίνονται με ακόμη πιο επαχθείς όρους και εισάγουν νέες περικοπές, συσχετιζόμενες προφανώς - αλλά άδηλα, με το (μη βιώσιμο) «Δημόσιο» χρέος(!!!).

Όλες αυτές οι ρυθμίσεις, στην ουσία καταλήγουν σε ένα συγκεκριμένο αποτέλεσμα: Αφ' ενός εισάγουν νέες περικοπές στις θεραπείες αναπηρίας και αφ' ετέρου εξαναγκάζουν πολύ περισσότερους γονείς να παραιτηθούν μαζικά από τα δικαιώματά τους, να στερηθούν τις αποζημιώσεις και τις θεραπείες αναπηρίας του παιδιού τους και τα χρήματα αυτά να «περισσέψουν» (ως συνήθως) για τους αιωνίως ευνοούμενους ολιγάρχες, τους τραπεζίτες, τους ημέτερους, την διαφθορά των εκάστοτε κυβερνώντων και όλα τα παρεμφερή συμφέροντα που κρύβονται πίσω από το (δήθεν «Δημόσιο») χρέος και τα μνημόνια που υπογράφηκαν για την πληρωμή του.

Β) ΓΙΑ ΤΙΣ ΔΑΠΑΝΕΣ ΕΙΔΙΚΗΣ ΑΓΩΓΗΣ: Σε αντίθεση με την κυβερνητική προπαγάνδα (ότι οι δαπάνες Ειδικής Αγωγής είναι δήθεν διογκωμένες!), η πραγματικότητα είναι η ακριβώς αντίθετη: Η Παράλληλη Στήριξη (μοναδική εκπαιδευτική παροχή για τον Αυτισμό στη χώρα μας), χορηγούνταν το 2009 μόλις στο... 2% (!!!) των υπολογιζόμενων 50.000 περίπου παιδιών του Αυτιστικού Φάσματος της χώρας και μόνο για το...1/4 των Σχολικών ωρών περίπου(!!!). Με τα σκοταδιστικά νομοθετήματα (Διαμαντοπούλου - Χριστοφιλοπούλου - Αρβανιτόπουλου - Κουράκη) που ακολούθησαν στο διάστημα 2009-2016, η ήδη εξαθλιωμένη αυτή παροχή περικόπηκε και υποβαθμίστηκε ακόμη περισσότερο. Συνεπώς, σήμερα, στα παιδιά του Αυτιστικού Φάσματος, συνολικά χορηγείται μόλις το... μισό τοις εκατό(0,5%!!!) αυτής της Εκπαιδευτικής παροχής, αν και είναι και η μοναδική για τον Αυτισμό στη χώρα μας, ενώ πρόσφατα, (2015-16) με την εγκύκλιο Κουράκη, επιβλήθηκαν νέες ασυλοποιήσεις και αποκλεισμοί στα παιδιά με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος.

-Επομένως, οι δαπάνες Ειδικής Αγωγής, είναι σήμερα λιγώτερο και από το...μισό τοις εκατό(!!!) των αναγκαίων, η ποιότητά τους πλέον πολύ πιο υποβαθμισμένη - και συνεπώς, είναι ηλίου φαينότερο ότι χρειάζονται επείγοντως αύξηση και αναβάθμιση και όχι περικοπή όπως προπαγανδίζει η «νέα αριστερή διακυβέρνηση», η οποία, σημειωτέον, προχώρησε σε διώξεις χουντικού τύπου και σκοτεινών εποχών εναντίον των στελεχών της ΕΟΔΑΦ που από τις αρχές του 2015 τόλμησαν να καταγγείλουν όλα αυτά τα φαινόμενα...

Γ) ΟΙ ΠΡΑΓΜΑΤΙΚΕΣ ΛΥΣΕΙΣ: Αν η κυβέρνηση ήθελε πραγματικά βελτίωση των παροχών αναπηρίας, θα είχε ήδη προχωρήσει άμεσα στην επαναφορά των θεραπειών τουλάχιστον στα προ

περικοπών επίπεδα (2008-10), στην δημιουργία Δημόσιων κέντρων για τις θεραπείες αναπηρίας δωρεάν και πλήρως στους δικαιούχους, στην δημιουργία των εξειδικευμένων Σχολείων Αυτισμού και στην πλήρη στελέχωση της Παράλληλης Στήριξης των 50.000 περίπου παιδιών του Αυτιστικού Φάσματος που την δικαιούνται και την έχουν άμεση και ζωτική ανάγκη.

Και ταυτόχρονα, μέχρι να υλοποιηθούν αυτά, θα είχε προχωρήσει στην άμεση αποζημίωση των θεραπευτικών παρεμβάσεων, στις πραγματικές τιμές που πληρώνουν οι γονείς - και με προπληρωμή (βάσει των πλέον πρόσφατων θεραπειών), από κονδύλι που υποχρεούται να συντηρεί και να εξασφαλίζει το κράτος, όπως ακριβώς συμβαίνει με τους μισθούς και τις συντάξεις του Δημοσίου, βάσει της νομοθετικής πρότασης που έχει καταθέσει κατ' επανάληψη η ΕΟΔΑΦ.

-Οι λύσεις αυτές, που είναι οι μόνες λογικές και συμβατές με τα Ανθρώπινα Δικαιώματα και το Δημοκρατικό κράτος Δικαίου, σήμερα είναι ακόμη πιο επιτακτικές και υποχρεωτικές για την κυβέρνηση, ακριβώς λόγω της κρίσης, όπως ακριβώς έχει υποδείξει ο ΟΗΕ στην Ελληνική κυβέρνηση, βάσει των συμβάσεων Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων που έχει υπογράψει η χώρα και ισχύουν σε όλη την πολιτισμένη Δημοκρατική Ανθρωπότητα. Αυτές παραμένουν σταθερά οι θέσεις, οι προτάσεις, τα αιτήματα και οι απαιτήσεις μας, όπως έχουν κατατεθεί κατ' επανάληψη στις εκάστοτε κυβερνήσεις της χώρας από το 2007 μέχρι και σήμερα.

-Και αν η κυβέρνηση ήθελε πραγματικό «εξορθολογισμό», θα εξοικονομούσε τα ποσά αυτών των αναγκαίων κοινωνικών δαπανών, αφαιρώντας τα από την ανακεφαλαιοποίηση (δηλ. το άγριο «χαρτζιλίκωμα») των τραπεζών, από την διαφθορά και από όλα τα συμφέροντα που κρύβονται πίσω από το δήθεν «Δημόσιο» χρέος και τα μνημόνια εξυπηρέτησής του: Επειδή είναι κοινό μυστικό, ότι τα 200.000 άτομα με αναπηρίες του Αυτιστικού Φάσματος (και όχι μόνο) στη χώρα μας, οι ευπαθείς ομάδες και οι απλοί Έλληνες πολίτες δεν συμμετείχαν ποτέ σε αυτόν τον δανεισμό και το δήθεν «Δημόσιο» χρέος - αντίθετα έχουν καταληστευτεί άδικα και αυθαίρετα για την εξυπηρέτησή του.

Εξ άλλου, όπως είναι γνωστό, οι κοινωνικές περικοπές ποτέ και πουθενά στην ιστορία δεν έφεραν καμία ανάκαμψη και ανάπτυξη όπως ψευδώς ευαγγελίζονται οι κυβερνώντες, υποτιμώντας δραματικά την νοημοσύνη των πολιτών: Εξυπηρέτησαν πάντα - και μόνο, την εξόντωση της κοινωνίας, την περαιτέρω υπανάπτυξη και υποβάθμισή της - και τον εν γένει σκοταδισμό, προς όφελος των ολίγων.

Αντίθετα, το κοινωνικό κράτος και η αναβάθμιση των κοινωνικών παροχών στα σύγχρονα επίπεδα τεχνολογίας και παραγωγικότητας, εκτός από όρο του Δημοκρατικού κράτους Δικαίου και του σεβασμού των Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων, αποτελούν και τον μοναδικό τρόπο πραγματικής ανάκαμψης και υγιούς ανάπτυξης που έχει ανακαλύψει η πολιτισμένη Ανθρωπότητα, ο οποίος έχει αποδεδειγμένα λειτουργήσει πάντα, μέχρι σήμερα σε όλες τις μεγάλες κρίσεις.

-Το ΔΣ της ΕΟΔΑΦ, προχωράει στο άμεσο προσεχές διάστημα στην κατάθεση νέας, πλήρους, επικαιροποιημένης νομοθετικής πρότασης, με αναλυτική και τεκμηριωμένη αιτιολογική έκθεση, με τα αιτήματα των γονέων και τις υποχρεώσεις της κυβέρνησης όπως απορρέουν από τις διεθνείς συμβάσεις Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων, εκφράζοντας το ψήφισμα των 8.162 γονέων και ειδικών επιστημόνων το οποίο έχει καταθέσει από την περίοδο 2012-13 στις αρχές του Ελληνικού κράτους και στον ΟΗΕ. Βάσει αυτών, εφ' όσον δεν υπάρξει ικανοποιητική ανταπόκριση, θα προχωρήσει στην προσφυγή κατά της κυβέρνησης στο διεθνές Δικαστήριο Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων και στους αρμόδιους διεθνείς οργανισμούς.

Καλούμε τους κοινωνικούς φορείς, τις υγιείς Δημοκρατικές πολιτικές δυνάμεις, τις ευπαθείς ομάδες και τους πολίτες, να συνταχθούν, να ενισχύσουν τον αγώνα μας και να πράξουν το ίδιο, αποδοκιμάζοντας έμπρακτα τις αντικοινωνικές μνημονιακές αποφάσεις - και ιδιαίτερα αυτές του τρίτου μνημονίου που εξυπηρετείται με τα νέα μέτρα: Αυτοί που αποφάσισαν την εξόντωση ανάπηρων παιδιών χάριν της χλιδής και διαφθοράς των ολίγων, δεν θα διστάσουν και στην περαιτέρω εξόντωση των άνεργων, των χαμηλόμισθων, των συνταξιούχων, των υποαπασχολούμενων και εν γένει των ευπαθών στρωμάτων, αλλά και ολόκληρης της Ελληνικής κοινωνίας.

Επειδή η στάση της Πολιτείας προς τα ανάπηρα παιδιά της και τις ευπαθείς ομάδες, αποτελεί τον ασφαλέστερο δείκτη των προθέσεων της για το μέλλον και τα Ανθρώπινα Δικαιώματα ΟΛΩΝ μας...

-Συνημμένη αναλυτική ανακοίνωση με πλήρη επεξήγηση και στοιχειοθέτηση του θέματος.

η γραμματέας
Ειρήνη Καλλέργη
τηλ. 210-5054751 / 6973482667
e-mail: renakallergi@gmail.com



ο πρόεδρος
Γιάννης Σταυρόπουλος
τηλ. 210-65.25.959 / 6934-994.777
e-mail: pedikeomata@gmail.com

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ
18-01-2017