



Θέματα Αναπηρίας

04

Η αναγκαιότητα δημόσιας δεσμικής δωράκισης των ατόμων με αναπηρία και η αναπηρία των υφισταμένων δεσμών

11

Συνέντευξη Θανάση Καστανιώτη:
“Το βιβλίο ανατρέπει στερεότυπα”

27

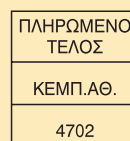
Η Υπογραφή της 1ης Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία είναι γεγονός

Αφιέρωμα

1 Million4Disability Campaign
Ας κάνουμε την διακριτική
μεταχείριση των ατόμων με
αναπηρία παρελδόν



2007
τεύχος 08
Φεβρουάριος
Μάρτιος
Απρίλιος



ΕΝΤΥΠΟ ΚΛΕΙΣΤΟ ΑΡ. ΑΔΕΙΑΣ: 2021 ΚΕΜΠ.ΑΘ.
ΚΩΔΙΚΟΣ: 3411

ΑΘΗΝΑ 2007
 τεύχος 08
 Φεβρουάριος
 Μάρτιος
 Απρίλιος



Editorial03

Ανάλυση: Η αναγκαιότητα δημόσιας θεσμικής θωράκισης των ατόμων με αναπηρία και η αναπηρία των υφισταμένων θεσμών04

Θέσεις: Μέσα Μαζικής Ενημέρωσης και Άτομα με Αναπηρία: Τέλος στον οίκτο και τη φιλανθρωπία με σκοπό το κέρδος08

Συνέντευξη: Θανάση Καστανιώτη: "Το βιβλίο ανατρέπει στερεότυπα" ...11

Βήμα: Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδος - Συνεχείς αγώνες για ισότιμη επικοινωνία και κοινωνική ένταξη13

Αφιέρωμα: 1 Million 4 Disability Campaign. Ας κάνουμε την διακριτική μεταχείριση των ατόμων με αναπηρία παρελθόν.19

Παρουσίαση: Κοινοτικό Πρόγραμμα: 2007 - Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών για Όλους. Οι "Διαδρομές Ισότητας" της Ε.Σ.Α.μεΑ.25

Έργο "Ολοκληρωμένη παρέμβαση για την ισότιμη συμμετοχή των ατόμων με αναπηρία στην εργασία" της Α.Σ. Νέα Προσέγγιση26

Ευρωπαϊκά - Διεθνή Θέματα: Η υπογραφή της πρώτης Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία είναι γεγονός27

Συνεργασίες: Συντήρηση του κήπου του νέου κτιρίου της Ε.Σ.Α.μεΑ. από την ομάδα κηπουρικής του σωματείου "ΕΡΜΗΣ"29

Η ΕΣΑμεΑ παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί...30

Εκδόσεις: "Αιμορροφιλία - αίμα - αιμοδοσία: σχέση ζωής" του Γιάννη Τριανταφύλλου38

Ιδιοκτησία:
 Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία - ΕΣΑμεΑ

Εκδότης:
 Βαρδακαστάνης Γιάννης
 Πρόεδρος ΕΣΑμεΑ

Διευθύντρια:
 Χατζηπέτρου Ανθή

Αρχισυντάκτης:
 Θεωνά Άννα

Σελιδοποίηση - Διαχωρισμοί - Φιλμς:
 ΑΠΕΙΚΟΝΙΣΗ (210 6006430-1)

Εκτύπωση:
 ΔΕΣΜΟΣ (210 6644156)

Γραφεία ΕΣΑμεΑ:
 Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα
 Τηλ. 210 - 9949837
 Fax: 210 - 5238967
 E-mail: esaea@otenet.gr
<http://www.esaea.gr>

Εκδίδεται σε 7.500 αντίτυπα και διανέμεται δωρεάν.

Σε περίπτωση αναδημοσίευσης παρακαλούμε να αναφέρετε ως πηγή το "Θέματα Αναπηρίας".

Τα ενυπόγραφα άρθρα δεν εκφράζουν υποχρεωτικά τις απόψεις της ΕΣΑμεΑ.



M

ετά την υπογραφή της πρώτης Διεθνούς Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία τον Μάρτιο στη Νέα Υόρκη από 80 χώρες, μεταξύ των οποίων και η Ελλάδα, κι ενώ στο πλαίσιο του Ευρωπαϊκού Έτους Ίσων Ευκαιριών για Όλους υλοποιούνται Προγράμματα για την εξάλειψη των διακρίσεων των ευπαθών ομάδων, η επαρκής θεσμική θωράκιση της αναπηρίας αποτελεί την πρώτη προτεραιότητα στις διεκδικήσεις του αναπηρικού κινήματος, τόσο σε διεθνές, όσο και εθνικό επίπεδο.

Είναι καιρός στη χώρα μας να βρεθεί πια το αντίδοτο του κολακευτικού λαϊκισμού και του συμπονετικού συντηρητισμού, το αντίδοτο στο δίπολο ήρωας - ζητιάνος και να εφαρμοστεί στη χώρα μας ένα ενιαίο εθνικό πρόγραμμα που στην πράξη θα εγγυηθεί και θα διασφαλίσει ότι τα άτομα με αναπηρία μπορούν να ζήσουν στη Ελλάδα με αξιοπρέπεια, χωρίς να παραβιάζονται και να καταπατούνται τα ανθρωπίνια και συνταγματικά τους δικαιώματα.

Για την επίτευξη αυτού του στόχου και τη θέσπιση αποτελεσματικής ευρωπαϊκής νομοθεσίας υπέρ των ατόμων με αναπηρία που θα τα προστατεύει από κάθε μορφής διάκριση σε όλους τους τομείς της καθημερινής ζωής τους, μπορείτε να βάλλετε κι εσείς ένα λιθαράκι, με τη συμμετοχή σας στην ευρωπαϊκή εμβέλειας καμπάνια του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Ε.Σ.Α.μεΑ. "1million4disability", που τυγχάνει μεγάλης συμπαράστασης από φορείς και οργανώσεις σε ολόκληρη την Ευρώπη. Αναλυτικό αφιέρωμα στην εκστρατεία και τους στόχους της, αλλά και το πώς μπορείτε κι εσείς να συμμετάσχετε θα βρείτε στο τεύχος που κρατάτε στα χέρια σας.

Επιπλέον, μέσα από τις σελίδες αυτού του περιοδικού θα έχετε την ευκαιρία να πραγματοποιήσετε ένα ταξίδι στο μαγικό κόσμο του βιβλίου με οδηγό τον Εκδότη κ. Θανάση Καστανιώτη, κατά τη διάρκεια του οποίου θα διαπιστώσετε τη δύναμη ενός μέσου που μεταμορφώνεται πλέον χάρη στις νέες τεχνολογίες και μπορεί να αλλάξει άρδην τα δεδομένα γύρω από την εκπαίδευση, αλλά και την ψυχαγωγία των ατόμων με αναπηρία.

Με την ελπίδα ότι οι αγώνες μας θα στεφθούν με τη δέουσα επιτυχία, φέρνοντας την άνοιξη στις ζωές των συμπολιτών μας με αναπηρία, αλλά και εκατομμυρίων ατόμων με αναπηρία σε ολόκληρη την Ευρώπη σας ευχόμαστε καλή ανάγνωση.

Γιάννης Βαρδακασιάνης
Πρόεδρος ΕΣΑμεΑ

Η αναγκαιότητα δημόσιας θεσμικής θωράκισης των ατόμων με αναπηρία & η αναπηρία των υφισταμένων θεσμών

Του Γιάννη Βαρδακαστάνη

*Προέδρου της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία
και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία*

Αναμφίβολα η περίοδος που διανύουμε χαρακτηρίζεται από αντιφατικότητα και πολλές φορές από συγκεχυμένη προσέγγιση στα θέματα της αναπηρίας. Άλλωστε, στο άρθρο που δημοσιεύσαμε στο προηγούμενο τεύχος του περιοδικού, αναλύσαμε και περιγράψαμε, επαρκώς ελπίζουμε, την κατάσταση ενός εκκρεμούς που ταλαντεύεται μεταξύ του κολακευτικού λαϊκισμού και του συμπονετικού συντηρητισμού, ως προσπάθεια επιβολής μίας νέας κοινωνικής

φιλανθρωπιστικής αντίληψης για την αναπηρία στη χώρα μας. Συνολικά στην Ελλάδα σήμερα παρατηρείται να ενυπάρχουν και η παραδοσιακή αντίληψη για την αναπηρία αλλά και η νέα προσέγγιση, αυτή που το αναπηρικό κίνημα αποκαλεί δικαιωματική προσέγγιση της αναπηρίας. Δυστυχώς αυτή την αντιφατική κατάσταση, μπορεί κανείς να τη βρει και εκτός των συνόρων της χώρας μας.

Στην Ελλάδα, στην Ευρώπη αλλά και διεθνώς παρατηρείται επίσης μία υποχώρηση των δημόσι-

ων πολιτικών για την αναπηρία, δηλαδή όλο και περισσότερο οι υπηρεσίες που παρέχονται στα άτομα με αναπηρία παράγονται από τον ιδιωτικό τομέα. Αυτή η χαλάρωση της δημόσιας παρουσίας στα θέματα της αναπηρίας σηματοδοτεί μία δραματική αντιστροφή στη συμπεριφορά των κρατών, των οποίων τα δημόσια συστήματα κοινωνικής προστασίας υπήρξαν πάντοτε οι εγγυητές για την κοινωνική υποστήριξη των ατόμων με αναπηρία. Στην Ελλάδα, όπου η αναπηρία άλλοτε αντιμετωπίζεται ως παρί-

ας των δημόσιων πολιτικών και άλλοτε επιχειρείται να τεθεί στο επίκεντρο αυτών, διεξάγεται μία βαθιά ιδεολογική, πολιτική και κοινωνική διαπάλη.

Έχουμε πολλές φορές επισημάνει ότι δεν μπορεί κανείς να περιμένει από μια χώρα που μόλις το 1974 και μετά άρχισε να ανακαλύπτει τα άτομα με αναπηρία και συνακόλουθα να δεσπίζει πολιτικές γι' αυτό το χώρο, να βρίσκεται στην κοινωνική και πολιτική πρωτοπορία ως προς την εκπόνηση και εφαρμογή σύγχρονων πολιτικών για τα άτομα με αναπηρία. Υπάρχουν όμως φαινόμενα στη χώρα, τα οποία εάν δεν αντιμετωπιστούν, θα συνεχίσουν να παράγουν νοσηρότητα, να δηλητηριάζουν τη δημόσια κοινωνική ατμόσφαιρα και να ναρκοθετούν ουσιαστικά την προσπάθεια για μια βαθιά αλλαγή στα θέματα της αναπηρίας στην Ελλάδα.

Το κυρίαρχο θέμα που χαρακτήρισε διαχρονικά αυτή την κατάσταση που περιγράψαμε πιο πάνω είναι η υπόθεση των "αναπήρων μαϊμού". Μία ορολογία που μας ενοχλεί βαθύτατα γιατί παραπέμπει στην αδιαφάνεια, γιατί παραπέμπει σε επίορκους

γιατρούς, γιατί αναφέρεται σε ένα πολιτικό σύστημα και στους λειτουργούς αυτού του πολιτικού συστήματος που έχουν ανεχθεί και έχουν εκθρέψει αυτό το φαινόμενο, γιατί τελικά η αμφισβήτηση της πιστοποίησης της αναπηρίας είναι η μητέρα της απαξίωσης και της υπονόμευσης των δημόσιων πολιτικών για την αναπηρία στην Ελλάδα. Δεν υπάρχει αμφιβολία ότι η πιστοποίηση της αναπηρίας είναι το θεμέλιο πάνω στο οποίο κτίζονται οι δημόσιες πολιτικές για τα άτομα με αναπηρία σε όλους τους τομείς είτε αναφερόμαστε στην εκπαίδευση, είτε αναφερόμαστε σε συγκεκριμένα μέτρα υποστήριξης όπως επιδοματική, ασφαλιστική και φορολογική πολιτική.

Όταν οι πολίτες, η κοινωνία ολόκληρη διαρκώς βομβαρδίζεται με πληροφορίες για "αναπήρους μαϊμού" που παρανόμως εισπράττουν επιδόματα, συντάξεις, που παρανόμως διορίζονται σε θέσεις εργασίας, που παρανόμως εισάγονται στα πανεπιστήμια χωρίς εξετάσεις, όταν όλα αυτά συνδέονται για την αναπηρία, αυτόματα δημιουργείται στο κοινωνικό σύνολο η δικαιο-

λογημένη υποψία και καχυποψία και ταυτόχρονα η αντίδραση, η οποία συμπικνύεται στην άποψη και στη θέση, γιατί να επενδύσουμε, γιατί να ενισχύσουμε ένα χώρο που μαστίζεται από τέτοιες νοσηρές και αδιαφανείς καταστάσεις και συμπεριφορές.

Εμείς, το αναπηρικό κίνημα της χώρας έχουμε κάνει σαφές ότι την ευθύνη την αποκλειστική φέρουν οι ιατροί καθώς επίσης και οι πολιτικοί που τους ανέχθηκαν, ή καλύτερα τους επέτρεψαν, και καμία φορά τους προέτρεψαν προς τέτοιες καταστάσεις. Δεν γνωρίζουμε αν υπάρχουν "ανάπηροι μαϊμού" στη χώρα, αυτό που πιστεύουμε και που επιβάλλεται να γίνει είναι να ανατραπεί τώρα αυτή η κατάσταση. Είναι ευθύνη της πολιτείας να θωρακίσει δεσμικά το χώρο της αναπηρίας, είναι αδήριτη αναγκαιότητα. Οι σημερινοί δεσμοί δεν προστατεύουν την αναπηρία γιατί είναι ανάπηροι οι ίδιοι.

Πιστέψαμε και αγωνιζόμαστε για μια συνολική αναβάθμιση των δημόσιων πολιτικών για την αναπηρία, οι οποίες να εδράζονται στο Σύνταγμα της χώρας (άρθρο 21 παράγραφος δ), στη νέα Διεθνή

Σύμβαση για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία του Οργανισμού Ηνωμένων Εθνών, στις πολιτικές κατευθύνσεις και επιταγές της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Στην Ελλάδα σήμερα παρατηρούμε με ιδιαίτερη λύπη μία ουσιαστική υποχώρηση των δημόσιων πολιτικών για την αναπηρία. Τομείς όπως η παιδεία, η επαγγελματική κατάρτιση, η απασχόληση, η υγεία, η πρόνοια ουσιαστικά υποχρηματοδοτούνται. Έτσι και αλλιώς διαχρονικά έχουν υποχρηματοδοτηθεί, όταν όμως αυτή η κατάσταση συνεχίζεται, αντικειμενικά και σταδιακά οι τομείς αυτοί απαζώνονται.

Όλο και περισσότεροι φορείς από τον ιδιωτικό τομέα εμφανίζονται στο χώρο της παροχής υπηρεσιών στα άτομα με αναπηρία. Έχουμε επιχειρηματολογήσει ότι απαιτείται στη χώρα μας να θεσπιστεί ένα εθνικό σχέδιο δράσης για τα άτομα με αναπηρία, το οποίο ουσιαστικά να εδράζεται σε μία διακομματική πολιτική συνεννόηση και συναίνεση. Τα θέματα της αναπηρία πρέπει να ενώνουν, όπως άλλωστε δήλωσε ο αξιότιμος Πρόεδρος της Δημοκρατίας Κάρολος Παπούλιας όταν δέχτηκε στο προεδρικό μέγαρο την Εκτελε-

στική Γραμματεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία το Δεκέμβρη του 2005, αναφέροντας: "Η κυβέρνηση και τα πολιτικά κόμματα πρέπει ουσιαστικά να συναγωνίζονται στο ποιος θα υποστηρίξει πιο αποτελεσματικά τα άτομα με αναπηρία στη χώρα".

Αυτό που βασικά ισχυριζόμαστε σε αυτό το άρθρο είναι ότι απαιτείται στη χώρα μας να υπάρξει μία ουσιαστική και αποτελεσματική δεσμική θωράκιση της αναπηρίας και συνακόλουθα να προστατευτούν τα άτομα με αναπηρία από τα νοσηρά φαινόμενα που περιγράψαμε πιο πάνω. Απαιτείται με άλλα λόγια, μία βαθιά ριζοσπαστική εξυγίανση όλου του συστήματος, αρχίζοντας από την πιστοποίηση της αναπηρίας. Εάν δεν υπάρξει ένα σύστημα αδιάβλητο, διαφανές, με κοινωνική λογοδοσία, αντικειμενικό και προσαρμοσμένο στη νέα προσέγγιση της αναπηρίας, το οποίο να παρέχει πιστοποίηση της αναπηρίας που δεν θα αμφισβητείται από κανένα, όλες οι πολιτικές, όλα τα μέτρα προστασίας θα τίθενται υπό αμφισβήτηση γιατί σχεδόν πάντοτε θα βρίσκονται στην προ-

λαθροαναπηρίας, αυτό που αποκαλείται "αναπηρία μαϊμού".

Γι' αυτό ισχυριζόμαστε ότι η δημόσια δεσμική θωράκιση της αναπηρίας στην Ελλάδα ξεκινάει και ολοκληρώνεται με τη δεσμοθέτηση ενός νέου συστήματος για την πιστοποίηση της αναπηρίας. Έγινε πολύ συζητήση τα τελευταία χρόνια γύρω από την εισαγωγή του συστήματος ICF (Διεθνής Ταξινόμηση της Λειτουργικότητας, της Αναπηρίας και της Υγείας) του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας στη χώρα μας. Η πιστοποίηση της αναπηρίας μπορεί να γίνει με βάση το νέο σύστημα, μπορεί να γίνει με βάση ένα συνδυασμό συστημάτων, γιατί και το ICF αρχίζει να παρουσιάζει ανάγκη αναθεώρησης. Απευθυνόμαστε σε όλους αυτούς που σχεδιάζουν και εφαρμόζουν πολιτικές για το χώρο της αναπηρίας στη χώρα και τους καλούμε να ακούσουν την κραυγή αγωνίας των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους. Δεν πάει άλλο. Απαιτούνται νέες πολιτικές στη χώρα και για να γίνει αυτό απαιτούνται νέες πολιτικές πρωτοβουλίες.

Η χώρα βρίσκεται μπρο-

στά σε εκλογές. Αυτό που οι οργανώσεις των ατόμων με αναπηρία και των γονιών τους θα ζητήσουν από την κυβέρνηση, από την αξιωματική αντιπολίτευση, από όλα τα κόμματα που θα λάβουν μέρος σε αυτές τις εκλογές, από όλους τους υποψήφιους των κομμάτων, είναι να δεσμευτούν ότι στη χώρα θα εκπονηθεί και θα εφαρμοστεί ένα ενιαίο εθνικό πρόγραμμα για την ένταξη και την κοινωνική προστασία των ατόμων με αναπηρία, με βασικό του κορμό τη δημόσια θεσμική θωράκιση του χώρου της αναπηρίας στην Ελλάδα.

Όλα τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειές τους, έχουν ανάγκη υποστήριξης και διασφάλισης της προστασίας των ανδρώπινων και κοινωνικών τους δικαιωμάτων. Και αυτό ισχύει για όλες τις κατηγορίες ατόμων με αναπηρία ή ατόμων με χρόνια πάθηση. Ο δημόσιος χαρακτήρας των πολιτικών, ο δημόσιος χαρακτήρας των υπηρεσιών, είναι η μόνη και πλήρης εγγύηση ότι αυτός ο χώρος δεν θα οδηγηθεί ξανά σε καταστάσεις οίκτου και ελέους, που ζούμε έτσι και αλλιώς από καιρού εις καιρόν και σήμερα. Όμως αυτό που δοκιμάζεται είναι η δημόσια θεσμική

θωράκιση της αναπηρίας, είναι η ολοκληρωμένη και αποτελεσματική προστασία των πλέον ευάλωτων κατηγοριών ατόμων με αναπηρία. Αναφερόμαστε στις γυναίκες με αναπηρία, στις μητέρες με αναπηρία, στις μητέρες που έχουν παιδιά με βαριά αναπηρία, στα ίδια τα άτομα με βαριά αναπηρία, όπως σύνδρομο down, αυτισμό, βαριά και πολλαπλή αναπηρία.

Οι πολιτικές στη χώρα μας πρέπει να πάψουν να είναι ατάκτως ερμημένες. Απαιτείται σχέδιο, απαιτείται συντονισμός, απαιτείται χρηματοδότηση. Τέρμα στα κούφια λόγια, τέλος στην ανέξοδη ρητορική δημαγωγία. Όλα τα κόμματα πρέπει να παρουσιάσουν την πρόταση τους για τη δημόσια θεσμική θωράκιση της αναπηρίας. Τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειές τους θα λάβουν υπόψη τους εκείνες τις προτάσεις των κομμάτων οι οποίες συνοδεύονται και με τη δέσμευση πόρων. Η δημόσια πολιτική για την αναπηρία απαιτεί και δημόσια χρηματοδότηση γιατί οι δομές και υπηρεσίες για τα άτομα με αναπηρία δεν μπορούν να δημιουργηθούν και να λειτουργήσουν μόνο με ευκολόγια.

Σε αυτό το άρθρο επιχειρή-

σαμε να παρουσιάσουμε το πραγματικό ζητούμενο της εποχής. Δηλαδή το αντιδοτο του κολακευτικού λαϊκισμού και του συμπονετικού συντηρητισμού, αυτό που στην πράξη θα εγγυηθεί και θα διασφαλίσει ότι τα άτομα με αναπηρία μπορούν να ζήσουν στη Ελλάδα με αξιοπρέπεια, χωρίς να παραβιάζονται και να καταπατούνται τα ανδρώπινα και συνταγματικά τους δικαιώματα. Για τον πολιτικό κόσμο της χώρας υπάρχει μόνο ένας δρόμος και αυτός είναι ο δρόμος της αλήθειας και της ειλικρίνειας. Να παρουσιάσουν το πρόγραμμα τους για την αναπηρία κοστολογημένο και εναρμονισμένο με τη νέα προσέγγιση. Τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειές τους προσδοκούν, αναζητούν και απαιτούν ένα νέο κύμα δημόσιων πολιτικών για την αναπηρία. Δεν θα ανεχθούν να οδηγηθούν πάλι στην προκρούστια κλίνη της φιλανθρωπίας υπό τη δαμόκλειο σπάθη του οίκτου και του ελέους. Τα άτομα με αναπηρία ως υποκείμενα της τύχης τους, διεκδικούν τη δική τους θέση ως ισότιμοι πολίτες αυτής της χώρας στο οικονομικό, πολιτικό και κοινωνικό περιβάλλον.

Το μήνυμα είναι σαφές και απευθύνεται σε όλους!

Θωρακίστε θεσμικά την αναπηρία στη χώρα και με αυτό τον τρόπο θα θωρακίσετε την αξιοπρέπεια σας ως πολιτικό σύστημα και ως πολιτικοί.

Μέσα Μαζικής Ενημέρωσης και Άτομα με Αναπηρία:

Τέλος στον οίκτο και τη φιλανθρωπία με σκοπό το κέρδος

Τηλεόραση, ραδιόφωνο, εφημερίδα, internet. Τέσσερα διαφορετικά πρόσωπα της ίδιας οντότητας, των σύγχρονων μέσων μαζικής ενημέρωσης, που συνιστούν απότοκο των αλματωδών τεχνολογικών εξελίξεων, και καλούνται σήμερα να επιτελέσουν το ρόλο ενός σύγχρονου «μεσσία», ασκώντας κριτική και πιέσεις για την εξάλειψη των κακώς κειμένων των σύγχρονων κοινωνιών, για ένα καλύτερο αύριο. Η δύναμή τους και η επιρροή τους στις ανθρώπινες συνειδήσεις είναι αδιαμφισβήτητη, δυστυχώς όμως πολλές φορές χωρίς κανένα όριο. Υπέρ των φτωχών και αδυνάτων, πάντα όμως με απώτερο σκοπό το κέρδος, τα σύγχρονα μέσα μαζικής ενημέρωσης κάθε άλλο παρά λύση σε ουσιαστικά προβλήματα μπορούν να δώσουν, κι αυτό γιατί διαστρεβλώνουν τόσο πολύ εικόνες από την καθημερινή μας ζωή, που μας αναγκάζουν να αμφισβητούμε την ίδια τους την ύπαρξη. Ο θύτης γίνεται θύμα, ο ήρωας ζητιάνος και η κοινή γνώμη απλά παρακολουθεί μην μπορώντας να ελέγξει τον τεράστια δύναμη που ασκείται πάνω της μέσα από μια εικόνα, μια φωνή, ένα κείμενο. Κι όλα αυτά τη στιγμή, που αυτή η δύναμη, θα μπορούσε να αποτελεί ένα μεγάλο πλεονέκτημα στον αγώνα για ισότιμη διαβίωση όλων των ευπαθών ομάδων του πληθυσμού με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους.

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία (ΕΣΑμεΑ), έχει πολλαπλώς εκφράσει τις θέσεις της αναφορικά με τον τρόπο προβολής της αναπηρίας από τα μέσα μαζικής ενημέρωσης, αλλά και σχετικά με τις πρακτικές που εφαρμόζουν τα μέσα, όπως οι ραδιο - τηλε - μαραθώνιοι καθώς και μια σειρά άλλων εκπομπών τύπου Reality Show, που μεταδίδονται από την

Κρατική και Ιδιωτική Τηλεόραση που καταρρακώνουν το σεβασμό και την αξιοπρέπεια των ατόμων με αναπηρία και έρχονται σε ρητή αντίθεση με το Σύνταγμα της Χώρας μας και με την κοινωνική αποστολή της ραδιοφωνίας και της τηλεόρασης.

Πιο συγκεκριμένα παρατηρούνται οι εξής πρακτικές στον τρόπο προβολής των ατόμων με αναπηρία:

Δυνατά μπροστά.



Με κέντρα παροχής ευρυζωνικών υπηρεσιών **παντού**

LANNET

Η ΝΕΑ ΜΕΓΑΛΗ ΔΥΝΑΜΗ
ΣΤΙΣ ΤΗΛΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΕΣ
www.lannet.gr

Τηλεφωνία
Single Play

Internet
Double Play

Ψυχαγωγία
Triple Play

- **Ευρεία χρήση αρνητικής ορολογίας ή ορολογίας "θετικής υπερβολής"** που ενισχύει την ιατρική φιλανθρωπική αντίληψη για την αναπηρία όπως: "καθηλωμένος σε αναπηρικό αμαξιδίδιο", "άτομο με ειδικές ικανότητες", εκφράσεις ιδιαίτερα διαδεδομένες στους δημοσιογράφους που είναι βαθιά δηλωτικές όλων των χρόνια ριζωμένων αρνητικών στερεοτύπων.
- **Ευρεία προβολή της ατομικής διάστασης της αναπηρίας** σε φιλανθρωπική βάση με απώτερο στόχο την αύξηση της ακροαματικότητας και ολοκληρωτική έλλειψη της κοινωνικής της διάστασης, η οποία καθίσταται αναγκαία για την άρση της άγνοιας, της προκατάληψης και του στιγματισμού.
- **Ευρεία προβολή της σωματικής τελειότητας στη διαφήμιση**, η οποία σε συνδυασμό με την προβολή σπάνιων εικόνων της αναπηρίας επηρεάζει και ενισχύει την παγιωμένη αρνητική αντίληψη που έχουν τα άτομα χωρίς αναπηρία για τα άτομα με αναπηρία.
- **Ευρεία προβολή θεμάτων με τρόπο ώστε να κινητοποιούν τον οίκτο των πολιτών για την κατάσταση των ατόμων με αναπηρία.** Σε αυτή την κατηγορία ανήκουν και οι φιλανθρωπικές εκπομπές τύπου ραδιο-τηλεμαραθωνίων με στόχο τη συλλογή χρημάτων για τη δήθεν βελτίωση της κατά-

στασης των ατόμων με αναπηρία, οι οποίες όχι μόνο δεν βελτιώνουν την κατάσταση τους, αλλά ανατρέπουν τη θετική εξέλιξη που έχει επέλθει μέσω της κοινωνικής και συλλογικής δράσης των ατόμων με αναπηρία στη βάση της δικαιωματικής προσέγγισης της αναπηρίας.

Αναμφίβολα, τα άτομα με αναπηρία αποτελούν ένα θέμα που "πουλάει", αρκεί να φέρει το κατάλληλο περιτύλιγμα: την ταμπέλα του ήρωα ή του ζητιάνου, ώστε να γίνει αντικείμενο εκμετάλλευσης από τα μέσα για οικονομικούς σκοπούς και μάλιστα, από μέσα μη προσβάσιμα στα άτομα με αναπηρία. Η αντιμετώπιση αυτή έχει τις ρίζες της στην άγνοια, στην προκατάληψη και στα στερεότυπα που διέπουν την ανθρωπινή κοινωνία από το παρελθόν, στοιχεία που είχαν οδηγήσει επί δεκαετίες τα άτομα με αναπηρία στο περιθώριο, ανεξάρτητα από ορισμένες σημαντικές αλλαγές που έφεραν Διεθνείς Συνθήκες για τα ανθρωπίνια δικαιώματα, στην προώθηση των ζητημάτων της αναπηρίας. Κι αυτό γιατί, η νομοθεσία μπορεί να λειτουργήσει πιο αποτελεσματικά όταν υπάρχει το κατάλληλο έδαφος, που δεν είναι άλλο από μια κοινωνία ανοιχτή στο διαφορετικό και σε ό,τι αυτό συνεπάγεται. Κι εδώ ακριβώς υπεισέρχεται ο ρόλος που θα έπρεπε κανονικά να παίζουν τα μέσα μαζικής ενημέρωσης, ως αγγελιοφόροι θετικών μηνυμάτων, ως διαμορφωτές συνειδήσεων.

Είναι αδήριτη ανάγκη η Πολι-

τεία, το Εθνικό Ραδιοτηλεοπτικό Συμβούλιο και όλοι οι αρμόδιοι φορείς να συνειδητοποιήσουν πως τα πρότυπα φιλανθρωπίας που προβάλλουν και αναπαράγουν τα μέσα καταβαράθρυνουν τα θεμελιώδη ανθρωπίνια δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία, αγνοώντας επιδεικτικά το ρόλο τους ως πολίτες που διεκδικούν αυτά που δικαιούνται και δεν τα ζητιανεύουν. Το Εθνικό Ραδιοτηλεοπτικό Συμβούλιο θα πρέπει να προβεί στην απαγόρευση των ραδιο-τηλε-μαραθωνίων και στη θέσπιση κώδικα δεοντολογίας όσον αφορά στον τρόπο παρουσίασης της αναπηρίας.

Η λήψη κατάλληλων μέτρων που θα απαγορεύσουν στα μέσα να ορθώνουν ακόμα μεγαλύτερα εμπόδια στον αγώνα των πολιτών με αναπηρία για ίση μεταχείριση κρίνεται πιο αναγκαία από ποτέ. Και τούτο γίνεται ακόμα πιο αυτονόητο αν αναλογιστεί κανείς ότι το ιατρικό μοντέλο για την αναπηρία έχει προ πολλού ξεπεραστεί, δίνοντας τη θέση του στο κοινωνικό μοντέλο, που αποτελεί και τη βάση της νέας προσέγγισης της αναπηρίας. Μιας προσέγγισης που θέλει τα άτομα με αναπηρία ενεργούς πολίτες, με ίσα δικαιώματα και υποχρεώσεις, ενεργητικούς και ισότιμους μετόχους στην κοινωνική, πολιτική, πολιτιστική και οικονομική εξέλιξη της χώρας. Κι αυτή η νέα προσέγγιση είναι μονόδρομος στην εξάλειψη της στυνγής εκμετάλλευσης των προβλημάτων των ατόμων με αναπηρία στο βωμό του κέρδους.

«Το βιβλίο ανατρέπει στερεότυπα»



Θανάσης Καστανιώτης

Το βιβλίο ανέκαθεν αποτελούσε μια πηγή γνώσης, ένα μέσο για να γνωρίσεις κόσμους που ίσως ποτέ δεν θα επισκεφτείς. Πόσο διαβάζουν τελικά οι Έλληνες; Τι βιβλία προτιμούν;

Πράγματι, το βιβλίο, εκτός από τροφή για το μυαλό και εργαλείο παιδείας, αποτελεί ένα μαγικό παράθυρο απ' όπου μπορεί κανείς να δει από τελειώς διαφορετική σκοπιά την πραγματικότητα ή ακόμα και να δραπετεύσει απ' αυτήν και να ταξιδέψει σε κόσμους ονειρικούς. Αυτή η ανάγκη φυγής ήταν πάντα επιτακτική για τους ανθρώπους και η λογοτεχνία αποτελούσε ανέκαθεν το κατ' εξοχήν μέσο για την πραγμάτωσή της. Τη λογοτεχνία λοιπόν, ελληνική (κυρίως σύγχρονη) και ξένη, προτιμούν οι Έλληνες αναγνώστες όταν επιλέγουν βιβλία.

Γυρνώντας πίσω στα πρώτα σας βήματα τι ήταν τελικά αυτό που αποτέλεσε το έναυσμα και το εφάλτήριο για να μπειτε στο χώρο των εκδόσεων;

Το διάβασμα ήταν πάντα αναπόσπαστο κομμάτι της ζωής μου. Η αγάπη μου για τον κόσμο του βιβλίου καθόρισε από πολύ νωρίς την επαγγελματική μου πορεία, ενώ η μαγεία της προετοιμασίας κάθε νέου τίτλου επιβεβαιώνει συνεχώς την επιλογή μου να ασχοληθώ με το χώρο αυτό.

Οι εκδόσεις Καστανιώτη, που αποτελούν τη μεγαλύτερη ίσως βιβλιογραφική πηγή στην Ελλάδα επικεντρώθηκαν από την αρχή της ύπαρξής τους στην έκδοση προοδευτικών βιβλίων, προσφέροντας ένα ευρύ φάσμα επιλογών στον αναγνώστη. Τι είναι αυτό που λείπει από την ευρύτατη συλλογή σας;

Η βιβλιογραφική μας παρουσία είναι πλήρης. Οι κατηγορίες και οι σειρές μας περιλαμβάνουν βιβλία παντός ενδιαφέροντος: λογοτεχνία, δοκίμια, φιλοσοφία, βιογραφίες, βιβλία τέχνης, ψυχολογίας, κοινωνικών επιστημών, αλλά και βιβλία για τη θρησκεία, τη μεταφυσική, τον αθλητισμό, την κουζίνα και, βεβαίως, βιβλία για παιδιά όλων των ηλικιών.

Πέραν από τα καθαρά επιστη-

μονικά, υπάρχουν βιβλία για τα άτομα με αναπηρία; Ποιο είναι συνήθως το περιεχόμενό τους; Έχουμε εκδώσει τον Οδηγό ανάπτυξης για προβληματικά παιδιά, καθώς και το DVD-ROM Λεξικό της Ελληνικής Νοηματικής Γλώσσας, μια συμπαραγωγή των εκδόσεών μας με το Ινστιτούτο Επεξεργασίας του Λόγου και της Ομοσπονδίας Κωφών Ελλάδας.

Ποια είναι η στάση του χώρου των εκδόσεων απέναντι στους συγγραφείς με αναπηρία; Έχουν απευθυνθεί σ' εσάς άτομα με αναπηρία που έχουν συγγραφικές τάσεις προκειμένου να εκδώσουν κάποιο βιβλίο;

Πιστεύω ότι τα άτομα με αναπηρία δεν διαφέρουν από τους "υγιείς" ανθρώπους. Το γεγονός ότι μπορεί να υστερούν σωματικά δεν επηρεάζει σε τίποτα το πνεύμα και τον εσωτερικό τους κόσμο. Απεναντίας, μπορεί να δώσουν γραπτά με μια άλλη οπτική του κόσμου μας, που όλοι εμείς οι "υγιείς" δεν γνωρίζουμε.

Πως κρίνετε τον τρόπο παρουσίασης των ατόμων με αναπη-

ρία μέσα από τα συγγραφικά πονήματα που έχουν πέσει στα χέρια σας αλλά και από τα σύγχρονα μέσα μαζικής ενημέρωσης; Τι πιστεύετε ότι θα έπρεπε να αλλάξει;

Πιστεύω ότι τα άτομα με αναπηρία πρέπει να παρουσιάζονται ισότιμα και να συμμετέχουν στο κοινωνικό γίγνεσθαι με τα ίδια δικαιώματα. Δυστυχώς, η ζωή για τους ανθρώπους αυτούς δεν είναι εύκολη. Υπάρχουν πολλά εμπόδια που πρέπει να ξεπεράσουν στην καθημερινότητά τους, για τα οποία η κοινωνία μας δεν έχει μεριμνήσει.

Ένα από τα βασικά προβλήματα που βιώνουν τα άτομα με αναπηρία είναι η προσβασιμότητα όχι μόνο στο φυσικό περιβάλλον, αλλά και στην εκπαίδευση και τη γνώση, που αν μη τι άλλο αποτελούν αναφαίρετο ανθρώπινο δικαίωμά τους. Για παράδειγμα τα άτομα με προβλήματα όρασης είναι αποκλεισμένα από το βιβλίο στην κλασική του μορφή. Τι πρέπει να γίνει για να καθιερωθούν τα προσβάσιμα βιβλία (γραφη Braille, ομιλούντα βιβλία, ηλεκτρονικά βιβλία), που τα τελευταία χρόνια απολαμβάνουν ευρείας αποδοχής στο εξωτερικό; Από την εμπειρία σας υπάρχει ζήτηση;

Στις εκδόσεις μας έχουμε βοηθήσει και παραχωρήσει δωρεάν την κυκλοφορία έργων σε γραφή Braille, αλλά και σε ηχογραφημένη μορφή. Έχουμε ήδη εκπονήσει μελέτη για να προχωρήσουμε στη δημιουργία φωνητικής βιβλιοθήκης ελληνικής και ξένης λογοτεχνίας που θα παρουσιάσουμε το 2008.

Το διαδίκτυο έχει μπει για τα καλά στη ζωή μας, προσφέροντας νέες δυνατότητες που ξεκινούν από τα e-books και φτάνουν μέχρι την συγκρότηση μεγάλων βιβλιοθηκών, πλήρως προσβάσιμων από τα άτομα με αναπηρία κάθε είδους μέσω ειδικά διαμορφωμένων υπολογιστών, αλλά και την εξ αποστά-

σεως εκπαίδευση. Ποιοι είναι οι λόγοι που δεν έχουν μέχρι τώρα επιτρέψει την ανάπτυξη τέτοιων υπηρεσιών στην Ελλάδα; Πως κρίνετε τη στάση της Πολιτείας απέναντι στα ζητήματα αυτά;

Στην Ελλάδα δυστυχώς οι εξελίξεις αργούν. Πιστεύω ότι ιδιωτικοί φορείς θα προχωρήσουν στη δημιουργία και e-books και έτσι θα καλυφθεί αυτή η ανάγκη. Η δική μας προσπάθεια είναι μια καλή αρχή προς μίμηση.

Δεδομένου του μεγάλου ποσοστού των ατόμων με αναπηρία, το οποίο φτάνει το 10% του συνολικού πληθυσμού της Ελλάδας και επομένως καθιστά τα άτομα με αναπηρία σε μια μεγάλη ομάδα καταναλωτών, κατά πόσο έχει ενταχθεί στον επιχειρηματικό σχεδιασμό σας τόσο η παραγωγή προσβάσιμων μορφών βιβλίων, αλλά και προσβάσιμων βιβλιοπωλείων;

Στο χρόνο που μιλάμε τα νέα βιβλιοπωλεία άρχισαν να προβλέπουν τη δυνατότητα πρόσβασης για άτομα με ειδικές ανάγκες στους χώρους τους. Είναι μια καλή αρχή.

Πόσο μπορεί τελικά το βιβλίο να αλλάξει τα προβαλλόμενα στερεότυπα γύρω από την αναπηρία;

Το βιβλίο αποτελεί τη σημαντικότερη τροφή του μυαλού. Το διάβασμα πλάθει χαρακτήρες και διαμορφώνει προσωπικότητες. Μπορεί να αλλάξει συμπεριφορές και νοοτροπίες, διευρύνει τους ορίζοντές μας, μας μαθαίνει να σκεφτόμαστε, να δίνουμε λύσεις στα προβλήματά μας, να βελτιώνουμε τη ζωή μας, να γινόμαστε χρήσιμοι στους άλλους και στον εαυτό μας. Ως εκ τούτου μπορεί να ανατρέψει και όλα τα στερεότυπα, όχι μόνο γύρω από την αναπηρία. Αρκεί να το αγαπήσουμε και να μάθουμε να το αντιμετωπίζουμε ως απόλαυση. Χρειάζεται όλοι μας να βοηθήσουμε να αναπτυχθεί η βιβλιανάγνωση που στη χώρα μας είναι χαμηλή.

Συνέντευξη: Άννα Θεωνά

Ο Θανάσης Καστανιώτης γεννήθηκε το 1944 στην Αθήνα και ασχολήθηκε από νεαρή ηλικία με το συγκεκριμένο χώρο, εργαζόμενος στο διεθνές βιβλιοπωλείο «Φωλιά του Βιβλίου», παράλληλα με τις σπουδές του. Στα 24 του χρόνια, στη διάρκεια της δικτατορίας, με μια ομάδα φίλων, εξέδωσαν μια σειρά βιβλίων τα οποία μιλούσαν για τον κόσμο που έρχεται, ανέπτυσσαν θεωρίες και διατύπωναν σύγχρονες απόψεις. Αργότερα, νέος εκδότης ακόμα, συνεργάστηκε με την κυρία των Γραμμάτων, την Έλλη Αλεξίου, τη μόνη συγγραφέα που της ζήτησε να εκδώσει το σύνολο του έργου της, κίνηση που αποδείχτηκε και για τους δύο σοφή.

Δημιουργώντας τη δική του εταιρεία, τα πρώτα βιβλία που έφεραν τη σφραγίδα «Εκδόσεις Καστανιώτη» ήταν τα πρωτοποριακά για εκείνη την εποχή έργα των Λουί Κουφινιάλ και Νόρμπερτ Βίνερ για την Κυβερνητική, ενώ ο πρώτος Έλληνας συγγραφέας που συνεργάστηκε με τον οικογένειά του και ποιητής Ανδρέας Αγγελάκης, με το Μικρό Ανθολόγιο της Παγκόσμιας Ποίησης.

Σήμερα η επιχείρησή του είναι ένας «κάθετος» εκδοτικός οίκος που εκδίδει ετησίως το μεγαλύτερο αριθμό τίτλων, φτάνοντας τα 350 περίπου νέα βιβλία, ενώ ο φιλόδοξος στόχος και το όνειρό του είναι η έκδοση 5.000 νέων τίτλων ετησίως. Διετέλεσε Γενικός Γραμματέας της ΠΟΕΒ, Πρόεδρος του ΣΕΒΑ, ενώ τα βιβλία του έχουν βραβευθεί με κρατικά και διεθνή βραβεία.



Στον 21ο αιώνα, τον αιώνα των πολυμέσων που ο συνδυασμός της εικόνας και του ήχου κατέχει εξέχουσα θέση, ταξιδεύοντας και ενώνοντας ανθρώπους σε κάθε γωνιά του πλανήτη, υπάρχουν συνάνθρωποι μας που ζουν αποκομμένοι από τον κόσμο των ήχων και αντιλαμβάνονται μόνο την εικόνα, τη μία όψη δηλαδή της σύγχρονης παγκόσμιας γειτονιάς της οποίας είμαστε όλοι μέρη.

Τα άτομα με προβλήματα ακοής όμως, αντίθετα με ό,τι πιστεύει η κοινή γνώμη, ακόμα κι αν δεν έχουν ακούσει ποτέ τη



Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδος

Συνεχείς αγώνες για ισότιμη επικοινωνία και κοινωνική ένταξη

Ρεπορτάζ: Άννα Θεωνά



δική τους, έχουν φωνή. Αρκεί να θέλει κανείς να την αφουγκραστεί. Αυτό είναι άλλωστε και το βασικό μέλημα της Ομοσπονδίας Κωφών Ελλάδος (ΟΜΚΕ), να μεταλαμπαδεύσει το μήνυμα ότι και η σιωπή έχει ήχο, ότι τα λόγια της σιωπής έχουν νόημα, αρκεί να θέλει κανείς να τα ακούσει.

Η Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδος (ΟΜ.Κ.Ε.) είναι δευτεροβάθμια κοινωνικοσυνδικαλιστική οργάνωση, ιδρύθηκε το 1968 και



εκπροσωπεί όλα τα κωφά και βαρήκοα άτομα της χώρας μέσω των 19 πρωτοβάθμιων σωματείων κωφών και βαρήκων που είναι μέλη στην ΟΜ.Κ.Ε. Επιπλέον, αποτελεί ιδρυτικό μέλος της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία (ΕΣΑμεΑ), της Παγκόσμιας Ομοσπονδίας Κωφών (W.F.D.) και της Ευρωπαϊκής Ένωσης Κωφών (E.U.D.).

Ο όρος κώφωση υποδηλώνει σχεδόν καθολική απώλεια ακοής εκ γενετής ή επίκτητη, μονόπλευρη ή αμφοτερόπλευρη. Ο όρος παιδική κώφωση χρησιμοποιείται ειδικά για τις περιπτώσεις της αμφοτερόπλευρης απώλειας ακοής, στις οποίες η εκμάθηση της ομιλούμενης γλώσσας είναι σημαντικά δυσχερές διότι ελάχιστα (ή καθόλου) στοιχεία της ομιλίας μπορεί να γίνουν αντιληπτά ακουστικά.

Από τη στιγμή της ίδρυσής της η Ομοσπονδία δίνει έναν συνεχή και καθημερινό αγώνα σε όλα τα επίπεδα, ώστε να γίνει πραγματικότητα η ισότιμη μετα-

χείριση των κωφών ατόμων με τους ακούντες, αλλά και να διασφαλιστούν όλες εκείνες οι προϋποθέσεις που είναι απαραίτητες για την ομαλή ένταξη των ατόμων με προβλήματα ακοής στην εκπαίδευση, την απασχόληση, αλλά και την ψυχαγωγία.

Για την Ομοσπονδία και τα καθημερινά προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με προβλήματα ακοής, στο επίκεντρο των οποίων βρίσκεται η επικοινωνία, μίλησε στα "Θέματα Αναπηρίας" ο Πρόεδρος της ΟΜΚΕ κ. Κώστας Γαργάλης.

Πως έχουν οι συνθήκες για τους κωφούς στην Ελλάδα; Ποια είναι τα βασικά καθημερινά προβλήματα που αντιμετωπίζουν;

Τα περισσότερα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα κωφά άτομα στην καθημερινή τους ζωή είναι επικοινωνιακά. Η εκπαίδευση των κωφών στην Ελλάδα είναι ουσιαστικά ανύπαρκτη. Υπάρχει, μπορώ να πω, ένα επαρκές νομοθετικό πλαίσιο, αλλά στην πράξη δεν εφαρμόζεται.

Ψηφίζουμε νόμους, αλλά πολλά σημαντικά πράγματα μένουν σε Προεδρικά Διατάγματα και Υπουργικές Αποφάσεις που δεν εκδίδονται. Χωρίς σωστή εκπαίδευση είναι δυσχερές η παραπέρα εξέλιξη κάθε ατόμου. Δεν υπάρχει κατάρτιση, άρα και πρόσβαση στη εργασία με ό,τι αυτό συνεπάγεται. Ο κωφός δεν έχει ίσες ευκαιρίες ούτε στην εκπαίδευση, ούτε στην επαγγελματική κατάρτιση. Χωρίς διερμηνέα Ελληνικής Νοηματι-

κής Γλώσσας (ΕΝΓ) δεν μπορεί να παρακολουθήσει, να μάθει μια δουλειά. Οι φοιτητές στα πανεπιστήμια το ίδιο, δεν μπορούν να παρακολουθήσουν χωρίς διερμηνέα ΕΝΓ.

Ποιοι είναι οι βασικοί στόχοι της ΟΜΚΕ και ποιες οι προκλήσεις που καλείται να αντιμετωπίσει;

Το πρώτο μέλημα της ομοσπονδίας είναι η εκπαίδευση και επαγγελματική κατάρτιση - αποκατάσταση. Η ΟΜΚΕ με συνεχείς παραστάσεις στα Υπουργεία έχει υποβάλλει συγκεκριμένες προτάσεις. Όσον αφορά στην εκπαίδευση, το πρόσφατο Προσχέδιο Νόμου για την Παιδεία έχει ορισμένα θετικά σημεία, αλλά υπάρχουν ακόμα ελλείψεις. Το ίδιο συμβαίνει και με την επαγγελματική κατάρτιση και αποκατάσταση. Υπάρχει άγνοια από τους εργοδότες για τα κωφά άτομα, ενώ δεν υπάρχει ένα κέντρο στήριξης για τα άτομα αυτά. Ο ΟΑΕΔ που είναι και ο αρμόδιος φορέας, μπορεί να στείλει έναν κωφό για δουλειά μόνο του, το κωφό άτομο όμως δεν μπορεί να επικοινωνήσει καν με τον εργοδότη του. Θα πρέπει να υπάρχει μια υπηρεσία στήριξης στον ΟΑΕΔ που θα συνοδεύει το κωφό άτομο, θα συνεννοείται και μετά την πρόσληψη θα επισκέπτεται την εργασία του ατόμου για να δει πως πάει. Έχουμε μεγάλο ποσοστό ανεργίας στα κωφά άτομα. Ειδικά στις ηλικίες 25-35 ετών υπερβαίνει το 30%. Κι αυτό γιατί δεν υπάρχει ειδικευση και κατάρτιση για όλα τα επαγγέλματα. Ο ΟΑΕΔ μόνο στην Αθήνα και στη Θεσσαλονίκη διαθέτει τμή-



ματα κατάρτισης κωφών αλλά μόνο σε ορισμένες ειδικότητες, με αποτέλεσμα να περιμένουν όλοι να βρουν μια θέση μέσω του Ν. 2643. Κι εκεί όμως έχουμε πρόβλημα, γιατί για όλες σχεδόν τις θέσεις στο δημόσιο, απαιτείται πλέον γνώση ξένης γλώσσας. Ξέρετε ότι για τα κωφά άτομα είναι δύσκολο να μάθουν την ίδια την ελληνική γλώσσα, πόσο μάλλον μια ξένη. Και ουσιαστικά αποκλείονται κι από εκεί τα κωφά άτομα. Με λίγα λόγια αγωνιζόμαστε για την εξάλειψη των διακρίσεων που υφίστανται τα κωφά άτομα στην εκπαίδευση - απασχόληση- πληροφόρηση - νομοθεσία - κοινωνία, κτλ με απώτερο στόχο την ισότιμη κοινωνική ένταξη.

Ποιες οι κυριότερες δραστηριότητες της ΟΜΚΕ; Υπάρχει ανταπόκριση από τον κόσμο;

Στη μακρά και παραγωγική

ιστορία της, η ΟΜΚΕ έχει παίξει ηγετικό ρόλο στο σχεδιασμό και την υλοποίηση προγραμμάτων που έχουν πλέον θεσμοποιηθεί προς όφελος των κωφών. Η Ομοσπονδία μας, τα τελευταία χρόνια εκτός από τη βοήθεια των σωματείων, το μεγαλύτερο και σημαντικότερο πράγμα που έχει επιτύχει είναι η συμμετοχή. Η συμμετοχή στα κέντρα λήψης αποφάσεων ουσιαστικά ως εταίρος της ελληνικής Πολιτείας για όλα τα ζητήματα που έχουν σχέση με τα κωφά άτομα. Παράλληλα, η Ομοσπονδία μας προσφέρει υπηρεσίες και πληροφορίες σε όλα τα κωφά άτομα, αλλά και τις οικογένειές τους, σε εκπαιδευτικούς, φοιτητές και οποιοδήποτε άλλο ενδιαφερόμενο. Τελευταία φτιάξαμε και το Κέντρο Στήριξης στην Απασχόληση. Συμμετέχουμε σε διάφορες Επιτροπές των Υπουργείων που επεξεργάζονται όλα αυτά τα ζητήματα και υλοποιούμε

διάφορα ευρωπαϊκά προγράμματα, όπως το Equal στο οποίο μεταξύ άλλων έχουμε φτιάξει ένα cd με την απόδοση όρων πληροφορικής στη νοηματική γλώσσα.

Πέραν όμως των συνδικαλιστικών μας δράσεων, αναπτύσσουμε δραστηριότητες και σε άλλους τομείς, όπως το θέατρο και τον αθλητισμό. Υπάρχει και το Θέατρο Κωφών Ελλάδος που λειτουργεί 22 χρόνια. Τα τελευταία χρόνια βασίζεται στο μεράκι των ίδιων των ατόμων που συμμετέχουν, αφού δεν λαμβάνει καμία χρηματοδότηση από την Πολιτεία. Έχουν ανεβάσει πάρα πολλά έργα και έχουν διακριθεί σε φεστιβάλ σε ευρωπαϊκό και παγκόσμιο επίπεδο, αλλά δεν υπάρχει η δυνατότητα παρουσίασης στην Ελλάδα. Μέχρι το Πάσχα δόθηκαν κάποιες παραστάσεις σε ένα μικρό χώρο χωρητικότητας 40-50 ατόμων, όπου οι ηθοποιοί



κάνουν και τις πρόβες τους. Δυστυχώς δεν υπάρχει κάποια άλλη δυνατότητα.

Εκτός όμως από τα καλλιτεχνικά, υπάρχει και η Ομοσπονδία Αθλητισμού Κωφών που έχει αναπτύξει πάρα πολλές δραστηριότητες στον αθλητισμό και ιδιαίτερα στο μπάσκετ, το ποδόσφαιρο, την κολύμβηση, το στίβο, το bowling, και σε άλλα αθλήματα. Οι αθλητές έχουν διακριθεί σε όλα τα επίπεδα, ευρωπαϊκό, παγκόσμιο και στην Ολυμπιάδα κωφών, ενώ βάσει νόμου προβλέπεται ότι και οι κωφοί αθλητές που διακρίνονται έχουν τα ίδια προνόμια με τους άλλους παγκόσμιους, ευρωπαϊκούς πρωταθλητές και Ολυμπιονίκες και πραγματικά μέσα από τον αθλητισμό περίπου 35 κωφοί έχουν βρει απασχόληση στο δημόσιο.

Σε όλες αυτές μας τις δραστη-

ριότητες έχουμε τον κόσμο στο πλευρό μας, υπάρχει πάρα πολύ μεγάλη ανταπόκριση, ιδιαίτερα στις ημερίδες που διοργανώνουμε, δυστυχώς όμως είναι περιορισμένες οι δυνατότητές μας, κυρίως λόγω ανεπαρκούς χρηματοδότησης αυτών.

Ιδιαίτερα σημαντικό ρόλο στον τρόπο αντίληψης της αναπηρίας και πιο συγκεκριμένα των προβλημάτων ακοής, όσον αφορά και στην αποδοχή και ορθή αντιμετώπισή τους από τους λοιπούς πολίτες, παίζουν τα μέσα μαζικής ενημέρωσης. Πως έχει αντιμετωπίσει ο τομέας των μέσων τα άτομα με προβλήματα ακοής;

Μέχρι το 1995 που ψηφίστηκε ο νόμος και έκανε υποχρεωτικό δελτίο ειδήσεων στη νοηματική γλώσσα σε όλα τα κανάλια, οπουδήποτε και να πήγαινε ο

κωφός, όλος ο κόσμος τον κοίταζε σαν εξωγήινο λόγω της νοηματικής γλώσσας. Από τη στιγμή εκείνη όμως που εξοικειώθηκε ο κόσμος με τα δελτία, έγινε κατανοητό το πρόβλημα. Παίζει πολύ σημαντικό ρόλο η ενημέρωση του κοινού. Σήμερα αντιμετωπίζονται ως ισότιμα τα κωφά άτομα και πολλοί ακούοντες έμαθαν και μαθαίνουν την νοηματική γλώσσα. Δεν υπάρχουν πια μόνο παρέες κωφών στις καφετέριες και τα εστιατόρια αποκομμένες από τον υπόλοιπο κόσμο. Σήμερα υπάρχουν παρέες που έχουν και κωφά και ακούοντα άτομα.

Ωστόσο, όλες οι προσπάθειες όπως το θέατρο κωφών, ή οι αθλητικές διακρίσεις δεν προβάλλονται όσο χρειάζεται από τα μέσα μαζικής ενημέρωσης. Στην Ελλάδα προτιμάμε να δείχνουμε τον οίκτο και την κακομοιριά για να συγκεντρώσουμε την προσοχή του κοινού. Αρκεί



να σκεφτεί κανείς ότι οι Έλληνες στο παγκόσμιο πρωτάθλημα μπάσκετ κωφών πήραν την πρώτη θέση. Το ίδιο και στο ποδόσφαιρο. Δεν προβλήθηκαν όμως καθόλου αυτές οι διακρίσεις.

Οι κωφοί, άλλες φορές παρουσιάζονται θετικά, άλλες όχι από τα μέσα μαζικής ενημέρωσης. Το Υπουργείο Επικρατείας τελευταία έχει εκδώσει έναν οδηγό πολύτιμο, σχετικά με το ζήτημα αυτό της ορθής παρουσίασης των ατόμων με αναπηρία εν γένει από τα μέσα, που πρέπει να χρησιμοποιείται από τα ΜΜΕ και τους δημοσιογράφους. Δυστυχώς προς το παρόν δεν εφαρμόζεται στην πράξη.

Όσον αφορά στα ζητήματα προσβασιμότητας των ΜΜΕ υπάρχει μέριμνα για τα άτομα με προβλήματα ακοής; Τι θα πρέπει να αλλάξει στο σκηνικό των media στην Ελλάδα;

Παρότι ο νόμος προβλέπει 7-λεπτο δελτίο ειδήσεων στη νοηματική γλώσσα, τηρείται ελάχιστα έως καθόλου ο χρόνος αυτός. Οι περισσότεροι το μειώνουν στο 2λεπτο και 3λεπτο και το προβάλλουν με το ζόρι, μόνο και μόνο επειδή το προβλέπει ο νόμος. Όπως όλοι οι Έλληνες πολίτες πληρώνουμε κι εμείς συνδρομή στην κρατική τηλεόραση, η οποία όμως δεν προσφέρει τίποτα σε εμάς τους κωφούς. Εκτός από το δελτίο ειδήσεων, μπορούμε ίσως να παρακολουθήσουμε κάποιες υποτιτλισμένες ταινίες. Βέβαια, με την ψηφιακή τηλεόραση έγινε τώρα μια προσπάθεια

μέσα από το Πρίσμα+ με πλήρως προσβάσιμο όλο το πρόγραμμα για τα κωφά άτομα, με υποτιτλισμό και νοηματική γλώσσα. Και όσον αφορά στον κινηματογράφο, έχουμε επαφές τόσο με το Υπουργείο Πολιτισμού, όσο και με το Ελληνικό Κέντρο Κινηματογράφου και πριν 8μηνες το Κέντρο υποτίτλισε τις πρώτες 10 ελληνικές ταινίες. Γιατί μέχρι τώρα οι κωφοί ήταν αποκλεισμένοι από το ελληνικό θέατρο και τον ελληνικό κινηματογράφο. Αυτή την περίοδο υποτιτλίζονται άλλες 14 ταινίες και το σημαντικότερο είναι ότι πέρυσι το Μάιο πέρασε διάταξη, σύμφωνα με την οποία όλες οι ταινίες που θα χρηματοδοτούνται από το Ελληνικό Κέντρο Κινηματογράφου θα είναι και υποτιτλισμένες. Οι ταινίες αυτές είναι διαθέσιμες σε dvd στα Σωματεία και κάθε ενδιαφερόμενος μπορεί να τις προμηθευτεί. Γίνεται λοιπόν μια προσπάθεια από την ΟΜΚΕ να γίνουν τα μέσα μαζικής ενημέρωσης και ψυχαγωγίας προσβάσιμα στα άτομα με προβλήματα ακοής.

Σε επίπεδο φορέων, πως έχει η συνεργασία αφενός μεν με την τοπική αυτοδιοίκηση, αφετέρου δε με την πολιτική ηγεσία της χώρας.

Με την τοπική αυτοδιοίκηση δεν έχουμε αναπτύξει μεγάλη συνεργασία. Μόνο με ορισμένους Δήμους, όπως ο Δήμος Αργυρούπολης και ο Δήμος Αμπελοκήπων Θεσσαλονίκης που βοηθάνε πάρα πολύ. Μάλιστα ο Δήμος Αργυρούπολης είναι ο πρώτος Δήμος που έφτιαξε Κέντρο Κατάρτισης

Κωφών, όπου λειτουργούν τμήματα κατάρτισης και εκμάθησης Η/Υ, μηχανογραφημένης λογιστικής, γραφικών τεχνών και διάφορα άλλα. Με την Πολιτεία θα μπορούσα να πω ότι είναι πολύ καλή η συνεργασία ιδιαίτερα τα τελευταία 15 χρόνια. Σε αυτό βοήθησε πολύ ο νόμος 2430/96 με την αναγνώριση της ΕΣΑμεΑ και των φορέων - μελών της.

Με το Ν. 2817/2000 η ελληνική νοηματική γλώσσα έγινε η επίσημη γλώσσα των κωφών, γεγονός που οφείλεται στους αγώνες τις ΟΜΚΕ. Τι σημαίνει πρακτικά αυτό το επίτευγμα, τι άλλαξε στις καθημερινές τους συνθήκες διαβίωσης και πως διευκολύνει τη ζωή των ατόμων με προβλήματα ακοής;

Όπως έχει ήδη επισημανθεί, ένα από τα σημαντικότερα προβλήματα των κωφών είναι η επικοινωνία. Γι' αυτό και ένας από τους πρωταρχικούς στόχους της Ομοσπονδίας ήταν η αναγνώριση της νοηματικής γλώσσας, ο οποίος πραγματοποιήθηκε με τον ανωτέρω νόμο. Η Ελλάδα ήταν η 17η χώρα στον κόσμο που αναγνώρισε επίσημα τη νοηματική γλώσσα. Από το 2000 και μετά άνοιξαν νέοι δρόμοι όχι μόνο για τους κωφούς, αλλά και για μερικές ομάδες ακουόντων, επαγγελματιών κτλ, που ήθελαν να μάθουν τη νοηματική γλώσσα. Έχουμε φτάσει σήμερα να έχουμε περίπου 15 σχολές εκμάθησης της νοηματικής σε όλη την Ελλάδα, στις οποίες φοιτούν πάνω από 3000 ακουόντες. Είναι πάρα πολύ



ανάγκες :
δημόσιες
υπηρεσίες,
νοσοκομεία,
κτλ. Αρχικά
λειτουργούσε
μόνο ένα
κέντρο στην
Αθήνα κι αμέ-
σως μετά το
Πάσχα θα λει-
τουργήσουν δύο
νέα κέντρα στην
Θεσσαλονίκη και
στην Πάτρα που θα
ασχολούνται αποκλει-
στικά με το Πρόγραμμα
διερμηνέων.

Υπάρχουν σχολές σε όλη την Ελλάδα όπου μπορεί κανείς να μάθει τη νοηματική γλώσσα.

σημαντικό αυτό για όσους φοιτητές, επιστήμονες, κτλ. έχουν σκοπό να ασχοληθούν μετά είτε με την εκπαίδευση, είτε με την κατάρτιση, είτε ως διερμηνείς - καθώς υπάρχει μεγάλη έλλειψη από διερμηνείς της νοηματικής γλώσσας.

Το 2003 ψηφίστηκε νόμος για δημιουργία προγράμματος διερμηνείας νοηματικής γλώσσας στην Ομοσπονδία. Ο νόμος αυτός άρχισε να υλοποιείται το 2006. Για πρώτη φορά εγγράφηκε κωδικός με συγκεκριμένο ποσό στον Προϋπολογισμό του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και μέσω αυτού του προγράμματος μπορούν οι κωφοί να απευθύνονται στα διάφορα κέντρα μια - δυο μέρες νωρίτερα και να έχουν κάποιον διερμηνέα όποια στιγμή τον χρειαστούν για τις καθημερινές τους

Οστόσο πρέπει να δώσουμε έμφαση στο ζήτημα της πιστοποίησης. Παρότι η ελληνική γλώσσα αναγνωρίστηκε και ο νόμος 2817 αναφέρει ότι για την πρόσληψη σε σχολικές μονάδες ή κέντρα κωφών απαιτείται γνώση της νοηματικής γλώσσας, μέχρι σήμερα δεν υπάρχει επίσημος φορέας πιστοποίησης της νοηματικής γλώσσας. Η Ομοσπονδία μας έχει ζητήσει από το Υπουργείο Παιδείας - και έχει συμπεριληφθεί διάταξη στο προσχέδιο Νόμου για την Ειδική Αγωγή - να δεσμοθετηθεί η πιστοποίηση είτε κατά το αντίστοιχο Πιστοποιητικό Γλωσσομάθειας, είτε από ΑΕΙ.

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με την Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδος επισκεφτείτε την επίσημη

ιστοσελίδα της στην ηλεκτρονική διεύθυνση www.omke.gr ✓

Κωφό άτομο είναι αυτό που η ακουστική του απώλεια είναι τόσο σοβαρή που, είτε φοράει ακουστικά είτε όχι, δεν αντιλαμβάνεται την ομιλία (ακουστική απώλεια, 70db και πάνω). Χρησιμοποιεί κύρια το οπτικό κανάλι για να αντιληφθεί τους συνομιλητές του (χειλιανάγνωση, νοηματική γλώσσα, γραπτή γλώσσα).

Βαρήκοο άτομο είναι αυτό που η ακουστική του απώλεια δεν είναι τόσο σοβαρή όσο σ' ένα κωφό άτομο (ακουστική απώλεια, 35db έως 69db). Το μεγαλύτερο ποσοστό της ομιλίας το αντιλαμβάνεται με την ακοή του.

1Million4Disability Campaign

**Ας
κάνουμε
την
διακριτική
μεταχείριση
των ατόμων
με αναπηρία
παρελθόν**

Αυτή τη χρονιά μια διαφορετική πρωτοβουλία του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία έρχεται να ταράξει τα νερά και να αλλάξει τις ζωές πάνω από 50 εκατομμύριων ατόμων με αναπηρία σε ολόκληρο τον κόσμο. Ο λόγος για την καμπάνια **1Million4Disability (1 εκατομμύριο υπογραφές για την αναπηρία)**, που ξεκίνησε επίσημα στις 23 Ιανουαρίου 2007 στις Βρυξέλλες.

Αφορμή στάθηκε η πολύτιμη χρονική συγκυρία που ήθελε τη 10η επέτειο του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία να συμπίπτει χρονικά τόσο με το Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών για Όλους, όσο και με τα 10 χρόνια από την ψήφιση της Συνθήκης του Άμστερνταμ, στην οποία περιλαμβάνεται το Άρθρο 13 που αφορά στην καταπολέμηση των διακρίσεων καθώς και τα 50 χρόνια από την ψήφιση της Συνθήκης της Ρώμης.

Στόχος της εκστρατείας δεν είναι η συγκέντρωση χρηματικών ποσών, αλλά ενός εκατομμυρίου υπογραφών από τους πολίτες της Ευρώπης, ώστε να ασκηθεί πίεση στην Ευρωπαϊκή Ένωση για μια καλύτερη, επαρκέστερη και αποτελεσματικότερη νομοθεσία καταπολέμησης των διακρίσεων που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία σε όλους τους τομείς της ζωής τους, προκειμένου να έχουν τη δυνατότητα να ζήσουν επί ίσοις όροις με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους.

Η φιλόδοξη αυτή προσπάθεια θα ολοκληρωθεί με μια μεγάλη γιορτή και την παράδοση των υπογραφών στον Πρόεδρο της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και τον Πρόεδρο του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου στις 4 Οκτωβρίου 2007, στην οποία θα συμμετέχουν εκπρόσωποι των οργανώσεων - μελών του Φόρουμ από όλα τα κράτη - μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης, καθώς και υψηλά ιστάμενοι εκπρόσωποι ευρωπαϊκών θεσμών και του αναπηρικού κινήματος της Ευρώπης εν γένει.

Έτσι, το 2007, δεν θα είναι μόνο μια χρονιά μνήμης πολλών και σημαντικών επιτυχιών, αλλά και μια ευκαιρία για το αναπηρικό κίνημα, για όλα τα άτομα με αναπηρία στην Ευρώπη και για όλους όσοι θεωρούν τα άτομα με αναπηρία ισότιμους συμπολίτες τους, να στείλουν ένα ηχηρό μήνυμα κατά των διακρίσεων.

Ο σκοπός της εκστρατείας 1million4disability

Το πέρας δέκα ετών αγώνα από το αναπηρικό κίνημα σηματοδοτεί την ανάγκη περαιτέρω εντατικοποίησης της προσπάθειας για ένα καλύτερο κόσμο, πιο φιλικό στα άτομα με αναπηρία. Σ' αυτή τη λογική βασίστηκε και η πρωτοβουλία για την υλοποίηση της καμπάνιας 1million4disability, η οποία χρειάζεται τη στήριξη όλων, προκειμένου να επιτευχθεί η υλοποίηση του σκοπού της. Έτσι στο πλαίσιο της καμπάνιας, το αναπηρικό κίνημα διεκδικεί:

1. Την **θέσπιση ευρείας νομοθεσίας καταπολέμησης των διακρίσεων για την προστασία των ατόμων με αναπηρία**, η οποία να άρει τα υπάρχοντα εμπόδια, να αποκλείει την πιθανότητα δημιουργίας καινούργιων, να προωθεί τις ίσες ευκαιρίες και την ισότιμη συμμετοχή σε όλους τους τομείς της ζωής.
2. Την **άμεση υπογραφή και έγκριση της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία** από τις Ευρωπαϊκές Κοινότητες και τα κράτη μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης.
3. Συγκεκριμένα μέτρα, στόχους και σκοπούς που να διασφαλίζουν την **ίση μεταχείριση στην εκπαίδευση** και τη συμμετοχή των παιδιών με αναπηρία στην κοινωνική ζωή μέσω της εφαρμογής περιφερειακών, εθνικών και Ευρωπαϊκών πολιτικών.
4. Συγκεκριμένα μέτρα, στόχους και σκοπούς που να διασφαλίζουν την **ίση μεταχείριση στην απασχόληση** μέσω της εφαρμογής περιφερειακών, εθνικών και Ευρωπαϊκών πολιτικών.
5. Εθνικές μεταρρυθμίσεις για την από - ιδρυματοποίηση των ατόμων με αναπηρία και την παροχή εναλλακτικών επιλογών για αυτόνομη διαβίωση και διαβίωση στην κοινότητα, μέσω της παροχής ποιοτικών και φτηνών υπηρεσιών, με τη διάθεση επαρκούς χρηματοδότησης, συμπεριλαμβανομένης και της Ευρωπαϊκής Ένωσης.
6. Βασικές προδιαγραφές για την **προσβασιμότητα και τη μη διάκριση σε όλα τα χρηματοδοτικά όργανα**, συμπεριλαμβανομένων και αυτών της Ευρωπαϊκής Ένωσης, προκειμένου να αποφευχθεί η πιθανότητα δημιουργίας καινούργιων εμποδίων.
7. **Δείκτες για την αναπηρία**, που να αποδίδουν την πραγματική θέση και τις συνθήκες διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία στην Ευρώπη και να παρέχουν τη βάση για την ανάπτυξη νομοθετικών μέτρων και πρωτοβουλιών, προκειμένου να προστατευτούν με τον πλέον αποτελεσματικό τρόπο τα δικαιώματά μας.
8. Κοινές προδιαγραφές και θέσπιση νομοθεσίας προκειμένου να διασφαλιστεί η πλήρης πρόσβαση στα αγαθά και τις υπηρεσίες σε ολόκληρη την Ευρωπαϊκή Ένωση.

10 + 1 λόγοι για να υπογράψεις κι εσύ

Γνωρίζεις ότι:

- Τα άτομα με αναπηρία δεν αποτελούν μια μικρή μειοψηφική ομάδα: Είμαστε πάνω από 50 εκατομμύρια πολίτες με αναπηρία στην Ευρωπαϊκή Ένωση, αντιπροσωπεύοντας το **10% του συνολικού πληθυσμού της**.
- **Μία στις τέσσερις οικογένειες** έχει ένα μέλος με αναπηρία.
- Τα άτομα με αναπηρία έχουν **δύο φορές λιγότερες πιθανότητες** από ότι ο γενικός πληθυσμός να εισαχθούν στην τριτοβάθμια εκπαίδευση.
- Αρκετά παιδιά με αναπηρία δεν έχουν ίσες ευκαιρίες



ΥΠΟΓΡΑΨΕ

ΓΙΑ ΤΑ ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΑ ΤΩΝ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ

www.1million4disability.eu

ΚΑΝΕ ΤΟ ΒΗΜΑ ΣΗΜΕΡΑ ΓΙΑ ΕΝΑ ΚΑΛΥΤΕΡΟ ΑΥΡΙΟ



πρόσβασης στην εκπαίδευση.

- Πηγή του **εισοδήματός τους** είναι τα επιδόματα και όχι η αμοιβή τους από την απασχόληση. Επιπρόσθετα, το εισόδημά τους είναι **πολύ χαμηλότερο** από εκείνο του γενικού πληθυσμού.
- Βιώνουν την **ανεργία, 2 φορές περισσότερο** από ότι ο γενικός πληθυσμός.
- Ζούν σε ένα **μη προσβάσιμο περιβάλλον**, παρά το γεγονός ότι μαζί με τα άτομα που παρουσιάζουν προσωρινά κινητικά προβλήματα αποτελούν το 40% του πληθυσμού.
- Ένα στα δύο άτομα με **αναπηρία δεν συμμετείχε ποτέ σε ψυχαγωγικές, πολιτιστικές ή αθλητικές δραστηριότητες** και δεν έχει πρόσβαση στο θέατρο, στον κινηματογράφο, στις συναυλίες, στις βιβλιοθήκες.
- Βιώνουν την **απομόνωση και την προκατάληψη**.
- Υπάρχουν πάνω από 200.000 άτομα με αναπηρία που **αναγκάζονται να ζουν σε ιδρύματα**, δίχως να έχουν το δικαίωμα της επιλο-

γής, αποστερημένα από την άσκηση των πιο θεμελιωδών ανθρωπίνων δικαιωμάτων.

- Η **ελεύθερη μετακίνηση** στην Ευρωπαϊκή Ένωση είναι μία ουτοπία, δεδομένου ότι πολλά εμπόδια δεν επιτρέπουν την έξοδό τους από τη χώρα στην οποία ζούμε.

Λίγα λεπτά από το χρόνο σου μπορούν να αλλάξουν τις ζωές εκατομμυρίων ατόμων με αναπηρία σε ολόκληρη την Ευρώπη. Το μόνο που χρειάζεται είναι να επισκεφθείς την ιστοσελίδα της Ε.Σ.ΑμεΑ στη διεύθυνση www.esa-ea.gr ή την ειδικά διαμορφωμένη ιστοσελίδα της καμπάνιας στη διεύθυνση www.1million4disability.eu.

Η συγκέντρωση των υπογραφών γίνεται με ηλεκτρονικό αλλά και έντυπο τρόπο. Για την υποβολή της υπογραφής ηλεκτρονικά, μπορείς να επισκεφτείς την ιστοσελίδα της εκστρατείας στη διεύθυνση <http://www.1million4disability.eu>. Για την υποβολή γραπτής υπογραφής ή τη συγκέντρωση υπογραφών κόψε το ειδικό συνημμένο έντυπο στην τελευταία σελίδα του αφιερώματος, φωτοτύπησέ το και συγκέντρωσε υπογραφές. Τα συμπληρωμένα έντυπα μπορούν

να αποστέλλονται ταχυδρομικώς στα γραφεία της Συνομοσπονδίας (Ελευθερίου Βενιζέλου 236, Τ.Κ. 16341 Ηλιούπολη, Αθήνα) ή με FAX στο 210 5238967.

Υπόγραψε κι εσύ τώρα! Μπορείς κι εσύ να αλλάξεις την Ευρώπη!

Γιατί η καμπάνια μπορεί να αλλάξει τις ζωές 50 εκατομμυρίων Ευρωπαίων πολιτών με αναπηρία.

Γιατί αποτελεί μια μοναδική ευκαιρία να αποδείξουμε στους ευρωπαϊκούς δεσμούς την ενότητα των ατόμων με αναπηρία στην Ευρώπη, τα οποία αγωνίζονται μαζί για την προάσπιση των δικαιωμάτων τους ως πολιτών της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Γιατί χρειάζονται 1 εκατομμύριο υπογραφές, που μπορούν να συγκεντρωθούν με την αρμονική συνεργασία των αναπηρικών οργανώσεων και φορέων, καθώς και των ίδιων των ατόμων με αναπηρία. **Θ.Α.**



1Million4Disability

Παίρνω θέση για τα ζητήματα αναπηρίας
1.000.000 Ευρωπαίοι πολίτες με την υπογραφή μας κάνουμε τη διαφορά!

Όνομα	Επίθετο	Διεύθυνση	Χώρα	E-mail	Υπογραφή
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
8					
9					
10					

ΟΔΗΓΙΕΣ: Κόψτε το έντυπο. Αν θέλετε να συγκεντρώσετε περισσότερες από 10 υπογραφές φωτοτυπίστε το έντυπο.
Αποστείλετε τις συγκεντρωμένες υπογραφές μέχρι 30 Ιουνίου 2007 ταχυδρομικά ή με φάξ στην:

ΕΘΝΙΚΗ ΣΥΝΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ ΕΛ. ΒΕΝΙΖΕΛΟΥ 236 Τ.Κ. 16341 ΗΛΙΟΥΠΟΛΗ ΑΘΗΝΑ, ΤΗΛ. 210 9949837, φάξ 210 5238967

ΚΑΠΟΙΟΙ ΑΓΩΝΙΖΟΝΤΑΙ ΣΚΛΗΡΑ ΑΠΟ ΤΗΝ 1^Η ΜΕΡΑ ΤΗΣ ΖΩΗΣ ΤΟΥΣ

ΓΙΑ ΤΑ ΑΤΟΜΑ ΜΕ ΔΙΑΝΟΗΤΙΚΗ ΑΝΕΠΑΡΚΕΙΑ Η ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΑΚΟΜΑ ΚΑΙ ΣΤΙΣ ΠΙΟ ΑΠΛΕΣ ΑΠΟΛΑΥΣΕΙΣ ΤΗΣ ΖΩΗΣ ΔΕΝ ΕΙΝΑΙ ΕΥΚΟΛΗ ΚΑΘΩΣ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΑ ΔΙΝΟΥΝ ΜΑΧΗ ΓΙΑ ΟΛΑ ΟΣΑ ΟΙ ΠΕΡΙΣΣΟΤΕΡΟΙ ΑΠΟ ΕΜΑΣ ΘΕΩΡΟΥΜΕ ΑΥΤΟΝΟΗΤΑ. ΣΤΟ ΠΛΑΙΣΙΟ ΤΗΣ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΦΡΟΝΤΙΔΑΣ, ΤΗΣ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗΣ ΕΥΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΑΛΛΑ ΚΑΙ ΤΗΣ ΕΝΕΡΓΟΥ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ, ΟΛΟΙ ΜΑΣ ΟΦΕΙΛΟΥΜΕ ΝΑ ΣΥΜΠΑΡΑΣΤΕΚΟΜΑΣΤΕ ΣΤΗΝ ΠΡΟΣΠΑΘΕΙΑ ΤΟΥΣ.

Η ΟΠΑΠ Α.Ε. ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ (Ε.Κ.Ε) ΣΤΕΚΕΤΑΙ ΕΝΕΡΓΑ ΔΙΠΛΑ ΣΤΟΥΣ ΑΘΛΗΤΕΣ ΜΕ ΔΙΑΝΟΗΤΙΚΗ ΑΝΕΠΑΡΚΕΙΑ, ΥΠΟΣΤΗΡΙΖΟΝΤΑΣ ΤΙΣ ΠΡΟΣΠΑΘΕΙΕΣ ΚΡΑΤΙΚΩΝ ΚΑΙ ΙΔΙΩΤΙΚΩΝ ΦΟΡΕΩΝ ΠΟΥ ΣΤΟΧΟ ΕΧΟΥΝ ΤΗΝ ΕΝΘΑΡΡΥΝΣΗ ΚΑΙ ΤΗΝ ΕΝΤΑΣΗ ΤΟΥΣ ΣΤΙΣ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΕΣ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΕΣ.

ΣΤΙΣ 14/2/07 Η ΟΠΑΠ Α.Ε. ΣΤΗΡΙΞΕ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΑ* ΤΟΝ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟ SPECIAL OLYMPICS HELLAS, ΚΑΤΑ ΤΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΗΛΕΜΑΡΑΘΩΝΙΟΥ ΠΟΥ ΟΡΓΑΝΩΘΗΚΕ ΑΠΟ ΤΗΝ ΕΡΤ.

* ΟΙ ΔΩΡΕΕΣ ΟΦΕΙΛΟΥΝ ΝΑ ΚΟΙΝΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΝΑ ΔΗΛΩΣΟΥΝ ΤΗ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΚΑΙ ΟΧΙ ΓΙΑ ΝΑ ΕΝΤΥΠΩΣΙΑΣΟΥΝ ΜΕ ΤΟ ΥΨΟΣ ΤΟΥΣ. ΕΙΜΑΣΤΕ ΕΝΑΣ ΑΠΟ ΕΞΑΣ. ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΜΕ ΣΤΗΝ ΠΡΟΣΠΑΘΕΙΑ.

Κοινοτικό Πρόγραμμα: 2007 - Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών για όλους

Όπως σας είχαμε ενημερώσει και σε προηγούμενο τεύχος του περιοδικού, με την απόφαση αριθ. 771/2006/ Εκ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου της 17ης Μαΐου 2006, το έτος 2007 ανακηρύχτηκε σε "Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών για Όλους". Κύριος στόχος του είναι μέσω της υλοποίησης από όλα τα κράτη μέλη δράσεων ενημέρωσης - ευαισθητοποίησης (συναντήσεις και εκδηλώσεις, εκστρατείες ενημέρωσης, προώθησης και εκπαίδευσης, έρευνες και μελέτες σε κοινοτική ή εθνική κλίμακα) σε ζητήματα διακρίσεων, η προώθηση μιας πιο δίκαιης και συνεκτικής κοινωνίας, στην οποία η διαφορετικότητα - λόγω φύλου, εθνοτικής ή φυλετικής καταγωγής, θρησκείας ή πεποιθήσεων, αναπηρίας, ηλικίας ή γενετήσιου προσανατολισμού - θα χαίρει πλήρους αναγνώρισης και εκτίμησης.

Οι "Διαδρομές Ισότητας" της Ε.Σ.Α.μεΑ.

Στη χώρα μας ως Εθνικός Εκτελεστικός Φορέας του Ευρωπαϊκού Έτους που είναι αρμόδιος τόσο για το σχεδιασμό της Εθνικής Στρατηγικής για το Έτος, μέσω της οποίας ουσιαστικά εξειδικεύονται και προωθούνται οι στόχοι του (δικαιώματα, εκπροσώπηση, αναγνώριση, σεβασμός), όσο και για την επιλογή των ενεργειών που θα χρηματοδοτηθούν από την κοινότητα, έχει οριστεί η Διεύθυνση Κοινωνικής Προστασίας του Υπουργείου Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας.

Τον Νοέμβριο του 2006 το Υπουργείο Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας με σχετική πρόσκλησή του, προς τα μέλη της Εθνικής Επιτροπής Κοινωνικής Προστασίας και τις Μη Κυβερνητικές Οργανώσεις που δραστηριοποιούνται στον τομέα των διακρίσεων, ουσιαστικά ξεκίνησε την όλη διαδικασία για την επιλογή των ενεργειών που θα ενταχθούν στο Κοινοτικό Πρόγραμμα '2007 - Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών για Όλους'. Κύριος στόχος των προτεινόμενων Σχεδίων Δράσης έπρεπε να είναι η προώθηση της Εθνικής Στρατηγικής για το Έτος.

Η Συνομοσπονδία ανταποκρίθηκε στην εν λόγω πρόσκληση μέσω της υποβολής του Σχεδίου Δράσης 'Διαδρομές Ισότητας', το οποίο εγκρίθηκε τον Μάρτιο του 2007 και έχει ήδη ξεκινήσει να υλοποιείται. Ο συγκεκριμένος τίτλος επιλέχτηκε προκειμένου να τονίσει τον μακρύ δρόμο που πρέπει ακόμη να διανύσουμε για την επίτευξη της πραγματικής εξίσωσης των ευκαιριών των ατόμων με αναπηρία.

Οι "Διαδρομές Ισότητας" αποτελούν μια φιλόδοξη εκστρατεία ενημέρωσης - ευαισθητοποίησης της Ε.Σ.Α.μεΑ, που θα υλοποιηθεί κατά τη χρονική

περίοδο από 15 Μαρτίου 2007 έως 31 Δεκεμβρίου 2007 σε μία από τις πλέον ευαίσθητες Περιφέρειες της χώρας μας, όπως είναι αυτή της Ανατολικής Μακεδονίας - Θράκης. Ως γνωστόν, η εν λόγω Περιφέρεια πέραν της κοινωνικής και οικονομικής υστέρησης που παρουσιάζει συγκριτικά με τις υπόλοιπες Περιφέρειες της χώρας, κατοικείται από πληθυσμιακές ομάδες που παρουσιάζουν μεγάλες κοινωνικές και πολιτισμικές διαφοροποιήσεις, γεγονός που επιβάλλει την υλοποίηση ενημερωτικών δράσεων σε ζητήματα διακρίσεων.

Ομάδα - στόχος του έργου, είναι τόσο τα άτομα όλων των κατηγοριών αναπηρίας που βιώνουν απλή διάκριση λόγω αυτής καθ' αυτής της αναπηρίας τους, όσο και τα άτομα με αναπηρία που υφίστανται πολλαπλή διάκριση, δηλαδή λόγω της αναπηρίας τους σε συνδυασμό με κάποια άλλη αιτία διάκρισης (όπως φύλο, θρησκεία κλπ). Πιο συγκεκριμένα, οι γυναίκες με αναπηρία, οι μουσουλμάνοι με αναπηρία και οι παλιννοστούντες με αναπηρία αποτελούν τις ομάδες στόχο του Σχεδίου Δράσης στο πεδίο της πολλαπλής διάκρισης. Έμμεσα ωφελούμενοι από την υλοποίηση των δράσεων του εν λόγω Σχεδίου θα είναι όλοι οι κάτοικοι της συγκεκριμένης Περιφέρειας.

Στις "Διαδρομές Ισότητας" περιλαμβάνεται η υλοποίηση των παρακάτω δράσεων:

- Σχεδιασμός και Εκπόνηση Εγχειρίδιου για το Δικαίωμα στην Ίση Μεταχείριση στην Απασχόληση, με στόχο την πλήρη ενημέρωση των ομάδων στόχο για το νέο ευρωπαϊκό (Οδηγία 43/2000 και 78/2000) και εθνικό (Ν.3304/2005) θεσμικό πλαίσιο.

σιο καταπολέμησης των διακρίσεων στον τομέα της απασχόλησης.

- **Εκπόνηση Έρευνας Κοινής Γνώμης**, για τον εντοπισμό και την καταγραφή των στάσεων και των αντιλήψεων των κατοίκων της συγκεκριμένης Περιφέρειας για τις ομάδες στόχο του Σχεδίου Δράσης.
- **Διοργάνωση ενημερωτικής διημερίδας στην Κομοτηνή**, με θέμα "Καταπολέμηση των Διακρίσεων - Προώθηση της Κοινωνικής Ενταξης των Ατόμων με Αναπηρία που βιώνουν απλή ή πολλαπλή διάκριση", κατά την οποία, πέραν όλων των άλλων, θα παρουσιαστούν τα αποτελέσματα της Έρευνας Κοινής Γνώμης.

- **Συνεντεύξεις Τύπου και Fora Δημόσιας Διαβούλευσης**, που θα διοργανωθούν στους 5 Δήμους - Πρωτεύουσες των Νομών της Περιφέρειας Ανατολικής Μακεδονίας & Θράκης αποσκοπώντας στην προβολή τόσο των εμποδίων που αντιμετωπίζουν σε καθημερινή βάση οι ομάδες στόχους του Σχεδίου Δράσης, όσο και των τρόπων άρσης τους.
- **Σχεδιασμό και παραγωγή ραδιοφωνικού μηνύματος**, που θα μεταδοθεί στους ραδιοφωνικούς σταθμούς της εν λόγω Περιφέρειας με στόχο την ευαισθητοποίηση του ευρύτερου κοινού σε ζητήματα διακρίσεων ατόμων με αναπηρία. Θ.Α.

Έργο «Ολοκληρωμένη παρέμβαση για την ισότιμη συμμετοχή των ατόμων με αναπηρία στην εργασία» της Αναπτυξιακής Σύμπραξης «Νέα Προσέγγιση» με Συντονιστή Εταίρο την ΕΣΑμεΑ

Στο πλαίσιο του Έργου έχουν αναπτυχθεί οι ακόλουθες καινοτόμες υπηρεσίες:

Δίκτυο πολυδύναμων Κέντρων στήριξης των ατόμων με αναπηρία στον τομέα της απασχόλησης

- Το Δίκτυο αποτελείται από 6 νέα και 2 αναβαθμισμένα κέντρα για την ενημέρωση, την ενθάρρυνση, την άμεση και εξατομικευμένη υποστήριξη των ατόμων με αναπηρία που βιώνουν απλή ή πολλαπλή διάκριση. Τα 6 κέντρα που δημιουργήθηκαν είναι: Κέντρο ΕΣΑμεΑ Αθηνών, Κέντρο ΕΣΑμεΑ Θεσσαλονίκης, Κέντρο ΕΣΑμεΑ Πάτρας, Κέντρο Νομαρχίας Αθηνών, Κέντρο Δ. Μελικής Ν. Ημαθίας, Κέντρο Αναπτυξιακής Ξάνθης. Τα 2 κέντρα που αναβαθμίστηκαν εξειδικευμένα στις ανάγκες ατόμων από συγκεκριμένες κατηγορίες αναπηρίας είναι: Κέντρο Πανελληνίου Συνδέσμου Τυφλών, Κέντρο Ομοσπονδίας Κωφών Ελλάδος. Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να απευθυνθείτε στο Κέντρο ΕΣΑμεΑ Αθηνών: Ελ. Βενιζέλου 236, Ηλιούπολη, Αθήνα, ΤΚ 16341. Τηλ: 2105238961, Φαξ: 2105238967, e-mail: v_karitsa@esaea.gr. Υπεύθυνη Σύμβουλος Απασχόλησης: Β. Καρίτσα.

Προσβάσιμες ηλεκτρονικές υπηρεσίες και εργαλεία

- Προσβάσιμες διαδικτυακές υπηρεσίες για τη στήριξη της απασχόλησης των ατόμων με αναπηρία και την παροχή εξατομικευμένης πληροφόρησης και στήριξης τους στον τομέα της απασχόλησης, σχεδιασμένες κατάλληλα ώστε να είναι προσβάσιμες και από διάφορες κατηγορίες χρηστών με αναπηρία. Με την

εγγραφή σας στις Διαδικτυακές Υπηρεσίες του Έργου, προσφέρεται η δυνατότητα επικοινωνίας με τους εξειδικευμένους Συμβούλους Απασχόλησης για άτομα με αναπηρία, οι οποίοι εργάζονται στα Κέντρα Στήριξης της Απασχόλησης για τα άτομα με αναπηρία.

- Δίκτυο Στήριξης της Απασχόλησης των Ατόμων με Αναπηρία που βιώνουν απλή ή πολλαπλή διάκριση για τη διευκόλυνση της επικοινωνίας και της ανταλλαγής απόψεων για θέματα που άπτονται του ενδιαφέροντος των ατόμων με αναπηρία στον τομέα της απασχόλησης. Το Δίκτυο αποβλέπει στην συμμετοχή φορέων και προσώπων, όπως: τα άτομα με αναπηρία και οι οικείοι τους, άτομα που βιώνουν πολλαπλή διάκριση λόγω της αναπηρίας σε συνδυασμό με άλλες αιτίες διάκρισης όπως το φύλο, η μετανάστευση, οι γλωσσικές, θρησκευτικές και πολιτισμικές διαφοροποιήσεις, δομές και κέντρα συμβουλευτικής και στήριξης των ατόμων με αναπηρία στον τομέα της απασχόλησης, επαγγελματίες αποκατάστασης και σύμβουλοι απασχόλησης, φορείς ατόμων με αναπηρία, εθελοντικοί φορείς, και φορείς της τοπικής αυτοδιοίκησης. Για την υποστήριξη της λειτουργίας του Δικτύου έχει τεθεί σε λειτουργία μία προσβάσιμη υποδομή εικονικής δικτύωσης που παρέχει υπηρεσίες εικονικής δικτύωσης (π.χ. ανταλλαγή ηλεκτρονικών μηνυμάτων, ηλεκτρονική ζωντανή συνομιλία, διαδικτυακή περιοχική ανταλλαγής εγγράφων, πίνακας ανακοινώσεων). Βασικό συστατικό στοιχείο για τη συγκρότηση και λειτουργία του Δικτύου αποτελούν οι Ομάδες Ειδικού Ενδιαφέ-

ροντος (ΟΕΕ), οι οποίες είναι εικονικές κοινότητες που απαρτίζονται από τους χρήστες του Δικτύου. Κύριο χαρακτηριστικό της κάθε εικονικής κοινότητας είναι ότι αποτελείται από ένα σύνολο ατόμων, τα οποία μοιράζονται κάποιον κοινό στόχο, ενδιαφέρον ή ανάγκη. Οι ΟΕΕ είναι: Γενικό Φόρουμ, άτομα με κινητικές αναπηρίες, τυφλοί και άτομα με προβλήματα όρασης, κωφοί και βαρηχκοί, θρησκευτικές και πολιτισμικές διακρίσεις, μετανάστες με αναπηρία, κανονισμοί και νομοθεσία, ομάδα συντονισμού.

- Ηλεκτρονικό σύστημα σύζευξης προσφοράς και ζήτησης εργασίας που επικεντρώνεται στη διασύνδεση των ΑμεΑ υποψήφιων εργαζόμενων με την αγορά εργασίας, μέσω της ανάπτυξης διαδικτυακών υπηρεσιών που υλοποιούν την αντιστοίχιση των απαιτήσεων της αγοράς εργασίας για ανθρώπινους πόρους με τα προσόντα και τις δεξιότητες των υποψηφίων. Οι χρήστες του συστήματος είναι οι υποψήφιοι εργαζόμενοι ΑμεΑ, οι σύμβουλοι των κέντρων στήριξης της απασχόλησης των ΑμεΑ και οι επιχειρήσεις που επιθυμούν να προσλάβουν νέους εργαζόμενους. Το σύστημα καθοδηγεί τον χρήστη στη συμπλήρωση των βιογραφικών στοιχείων ή των αιτούμενων επαγγελματικών δεξιοτήτων μέσα από μία περιοχή προκαθορισμένων επιλογών και τον τροφοδοτεί με σχετική αναφορά.

Μπορείτε να έχετε πρόσβαση στις ανωτέρω ηλεκτρονικές υπηρεσίες και εργαλεία μέσω της ιστοσελίδας της Α.Σ. ΝΕΑ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΗ www.nea-prosegisi.gr.



Το Έργο της ΑΣ "ΝΕΑ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΗ" εντάσσεται στο Πρόγραμμα της Κοινωνικής Πρωτοβουλίας EQUAL, Άξονας 1 "Απασχολησιμότητα" και Μέτρο 1.1 "Διευκόλυνση της πρόσβασης και της επιστροφής στην αγορά εργασίας" και συγχρηματοδοτείται κατά 75% από το Ευρωπαϊκό Κοινωνικό Ταμείο και κατά 25% από το Υπουργείο Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας.



Η υπογραφή της πρώτης Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία είναι γεγονός. Ένα γεγονός σταθμός, που έλαβε χώρα σε επίσημη τελετή στην Νέα Υόρκη στις 30 Μαρτίου 2007, και σηματοδοτεί μια νέα εποχή στον αγώνα του αναπηρικού κινήματος σε παγκόσμιο επίπεδο.



Η υπογραφή της πρώτης Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία είναι γεγονός

Για πρώτη φορά, οι Ευρωπαϊκές Κοινοότητες συμμετείχαν στις διαπραγματεύσεις και τελικά υπέγραψαν μια Συνθήκη - ορόσημο στην ιστορία των δεσμών, που καθιστά τα άτομα με αναπηρία τους πρώτους Ευρωπαίους πολίτες, των οποίων τα δικαιώματα θα προστατεύονται από το Κοινοτικό Δίκαιο.

80 χώρες υπέγραψαν τη Σύμβαση στη Νέα Υόρκη, μεταξύ των οποίων και η Ελλάδα, γεγονός που υποδηλώνει τη δέσμευσή των κρατών - μελών του Ο.Η.Ε. για ενεργό συμμετοχή στη διαδικασία επικύρωσης της Σύμβασης, αλλά και υλοποίηση των όσων αυτή υπαγορεύει.

Η Σύμβαση διαπνέεται από την αρχή ότι τα πλέον των 650 εκατομμυρίων ατόμων με αναπηρία σε ολόκληρο τον κόσμο πρέπει να απολαμβάνουν τα ίδια, ίσα δικαιώματα με τους λοιπούς συμπολίτες τους. Κι αυτό βεβαίως συνεπάγεται την εξάλειψη των διακρίσεων κάθε είδους, σε πολιτικό, κοινωνικό, οικονομικό και πολιτιστικό επίπεδο. Έτσι, η Σύμβαση υποχρεώνει τις χώρες που την υπέγραψαν, όχι μόνο να προχωρήσουν στην υιοθέτηση και προσαρμογή κατάλληλης νομοθεσίας πιστής σε αυτή την αρχή, αλλά και να διασφαλίσουν με κάθε τρόπο την εφαρμογή της και την ομαλή ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην κοινωνία.

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Ε.Σ.Α.μεΑ κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης πρωτοστάτησε στην επίσημη Τελετή Υπογραφής, στην οποία παραβρέθηκαν οι εκπρόσωποι 350 διεθνών οργανώσεων για την αναπηρία, αλλά και στη Συνέντευξη Τύπου που δόθηκε αμέσως μετά τη λήξη της Τελετής, θέτοντας έτσι την Ελλάδα στην πρώτη γραμμή του αγώνα για ένα καλύτερο αύριο για τα άτομα με αναπηρία σε ολόκληρο τον κόσμο. Επίσης, ο κ. Βαρδακαστάνης συνόδευσε τον Μόνιμο Αντιπρόσωπο της Ελλάδας στον Ο.Η.Ε. Πρέσβη κ. Αδαμάντιο Βασιλάκη, ο οποίος εκ μέρους της χώρας μας υπέγραψε τη Σύμβαση.

"Τα λόγια είναι εδώ, οι πράξεις περιμένουν", τόνισε ο κ. Βαρδακαστάνης κατά την Τελετή υπογραφής. "Η Σύμβαση αποτελεί μια πολλή μεγάλη επιτυχία για τα 650 εκατομμύρια άτομα με αναπηρία στον κόσμο, όμως η πραγματική δουλειά ξεκινά τώρα. Όλες οι χώρες που θα υπογράψουν, συμπεριλαμβανομένης και της Ευρωπαϊκής Κοινότητας, δεσμεύ-

ονται και πρέπει να εγγυηθούν ότι η Σύμβαση δεν αποτελεί απλά ένα φύλλο χαρτί. Προσδοκούμε ότι σε αυτές τις χώρες τα άτομα με αναπηρία θα απολαμβάνουν ίσα δικαιώματα με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους".

Πέρα από το βασικό κείμενο της Σύμβασης, τέθηκε στις συμμετέχουσες χώρες προς υπογραφή και ένα συμπληρωματικό Πρωτόκολλο, το οποίο προβλέπει ατομική και συλλογική καταγγελία σε περίπτωση παραβίασης της Σύμβασης στις χώρες που την υιοθέτησαν, πράγμα που δίνει τη δυνατότητα στον Ο.Η.Ε. να προχωρήσει σε συστάσεις, εφόσον εξαντληθούν οι δέουσες διαδικασίες σε εθνικό επίπεδο, ώστε να διασφαλιστεί η κατά το δέον τήρηση των όρων της Σύμβασης, αλλά και η εξάλειψη διακριτικής μεταχείρισης σε βάρος των ατόμων με αναπηρία. Ωστόσο, 44 χώρες υπέγραψαν και το συμπληρωματικό Πρωτόκολλο.

Ο Πρόεδρος του Φόρουμ και της Ε.Σ.Α.μεΑ, εξέφρασε την απογοήτευσή του για τη στάση της Γαλλίας, της Δανίας και του Ηνωμένου Βασιλείου που δεν υπέγραψαν το συμπληρωματικό πρωτόκολλο της Σύμβασης, το οποίο επιτρέπει ατομική και συλλογική παρέμβαση σε περίπτωση που προσβληθεί η Σύμβαση. "Είναι πραγματικά ανεξήγητο πως αυτές οι χώρες, που πρωτοστατούν στον τομέα των ανθρωπίνων δικαιωμάτων στην Ευρώπη, δεν δέχτηκαν να υπογράψουν ένα τόσο σημαντικό πρωτόκολλο", δήλωσε σχετικά ο κ. Βαρδακαστάνης.

Το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία κάλεσε όλα τα κράτη - μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης για την επίσημη επικύρωση της Σύμβασης, αλλά

και τη συγκέντρωση ενός εκατομμυρίου υπογραφών στο πλαίσιο της καμπάνιας 1million4disability, για μια Ευρωπαϊκή νομοθεσία για τα άτομα με αναπηρία που θα βρίσκεται σε πλήρη σύμπτωση με της επιταγές της Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών.

Στο πλαίσιο αυτό, αναγνωρίζοντας της σημασία της υπογραφής της Διεθνούς Σύμβασης για την Ελλάδα, η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία ζήτησε τη στήριξη του Υπουργείου Εξωτερικών στην παρουσία του εθνικού αναπηρικού κινήματος της χώρας στα διεθνή δρώμενα, καθώς και τον καθορισμό συνάντησης με την κ. Μπακογιάννη το συντομότερο δυνατό, προκειμένου να συζητηθεί εκτενώς η πρόταση της Συνομοσπονδίας για διοργάνωση Κοινής Συνέντευξης Τύπου του Υπουργείου Εξωτερικών και της Ε.Σ.Α.μεΑ., στην οποία η Υπουργός Εξωτερικών, και με την παρουσία του Προέδρου της Συνομοσπονδίας και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ ΑμεΑ, κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη, θα παρουσιάσει στην ελληνική κοινωνία τη Σύμβαση. **Θ.Α. ✓**

Το πλήρες κείμενο της Συνθήκης βρίσκεται στη διεύθυνση <http://www.un.org/esa/socdev/enable/>

Συντήρηση του κήπου του νέου κτιρίου της Ε.Σ.Α.μεΑ. από την ομάδα κηπουρικής του σωματείου «ΕΡΜΗΣ»

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, θέλοντας να ενισχύσει την προσπάθεια του Εξειδικευμένου Κέντρου Επαγγελματικής Κατάρτισης του Σωματείου "ΕΡΜΗΣ" ξεκίνησε συνεργασία με την ομάδα κηπουρικής του Κέντρου, η οποία ανέλαβε τη συντήρηση του κήπου στο νέο κτίριο της Συνομοσπονδίας στην Ηλιούπολη.

Πρόκειται για μια πρωτοβουλία με σκοπό την επαγγελματική κατάρτιση και αποκατάσταση νέων με νοητική αναπηρία, που δίνει τη δυνατότητα στα παιδιά αυτά να ζήσουν μια ζωή επί ίσοις όροις με τους υπόλοιπους νέους αυτής της χώρας. Το Πρόγραμμα "Απασχόληση και Επαγγελματική Κατάρτιση" υλοποιείται από το Σωματείο Γονέων Κηδεμόνων και Φίλων Ατόμων με Αναπηρία "ΕΡΜΗΣ", σε συνεργασία με το Υπουργείο Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας, στο πλαίσιο του Γ' Κοινοτικού Πλαισίου Στήριξης.

Τα τελευταία 17 χρόνια, στο Εξειδικευμένο Κέντρο Επαγγελματικής Κατάρτισης του Σωματείου "ΕΡΜΗΣ", λειτουργούν 5 πιστοποιημένα εργαστήρια (γενικής χειροτεχνίας, γραμματειακής υποστήριξης, κηπουρικής, κηροπλαστικής, σίτισης) που αποβλέπουν στην κατάρτιση νέων, ηλικίας 16 ετών και άνω, σε απλές εργασίες, οι οποίες στη συνέχεια μπορούν να τους εξασφαλίσουν μία θέση στην αγορά εργασίας. Η μεθοδολογία που ακολου-

θείται βασίζεται στις αρχές της παιδαγωγικής, της ψυχολογίας, της κοινωνιολογίας και της τεχνικής εκπαίδευσης, λαμβάνοντας υπόψη τα ιδιαίτερα χαρακτηριστικά των εκπαιδευμένων και τις ανάγκες τους σε ομαδικό και ατομικό επίπεδο. Στο πρόγραμμα προσφέρουν την πολύτιμη γνώση και εμπειρία τους για την εκπαίδευση των ενδιαφερομένων έμπειροι επιστήμονες, με σκοπό την διαπαιδαγώγηση των μαθητών τόσο σε εκπαιδευτικό και κοινωνικό επίπεδο. Το εργαστήριο κηπουρικής είναι ένα από αυτά τα εργαστήρια που τυγχάνει μεγάλης αποδοχής. Πέραν από την κατάρτιση των συμμετεχόντων, το εργαστήριο κηπουρικής προσφέρει τη δυνατότητα ενασχόλησης με διάφορα παρεμφερή αντικείμενα, όπως: οι συντηρήσεις πρασίνου, η παραγωγή και συσκευασία ελιών, η παραγωγή και τυποποίηση οργανικού λιπάσματος (από "σκουπίδια" κομπόσας και κήπου), ενώ κάθε χρονιά οι δραστηριότητες αλλάζουν ή προστίθενται και-

νούριες για να διατηρείται αμείωτο το ενδιαφέρον των εκπαιδευόμενων.

Στην ομάδα κηπουρικής συμμετέχουν οι: Αργύρης Γκογκύζης, Παναγιώτης Κάλλης, Ιωσήφ Μουργέλης, Μανώλης Γιαννιουδάκης, Γιάννης Ζάγκας και Δημήτρης Παπαδόπουλος, ενώ υπεύθυνος της ομάδας είναι ο κ. Νίκος Λιβέριος. Ο κ. Λιβέριος δήλωσε: "Με σωστή καθοδήγηση και επίβλεψη τα παιδιά εκτελούν όλες τις απαραίτητες εργασίες συντήρησης ενός κήπου όπως κλάδεμα, πότισμα, κόψιμο γκαζόν. Η ομάδα μέσα από την επαναλαμβανόμενη εξάσκηση γίνεται όλο και καλύτερη." Ο πρόεδρος του σωματείου "Ερμής" κ. Παναγιώτης δήλωσε: "Η ομάδα αυτή αποδεικνύει έμπρακτα ότι τα παιδιά με αναπηρία με την κατάλληλη υποστήριξη μπορούν να συμμετέχουν ισότιμα στην ζωή."

Περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τις υπηρεσίες του Εξειδικευμένου Κέντρου Επαγγελματικής Κατάρτισης στα τηλέφωνα: 210 9631086 και 210 9647577. Θ.Α.



Η ΕΣΑμεΑ παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί...



Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ ΑμεΑ και της Ε.Σ.Α.μεΑ. στο πρώτο Παγκόσμιο Φόρουμ του G3ict

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης συμμετείχε στο πρώτο Παγκόσμιο Φόρουμ του G3ict (Global Initiative for Inclusive Information and Communication Technologies), που έλαβε χώρα στη Νέα Υόρκη τη Δευτέρα, 26 Μαρτίου 2007.

Ήταν μια πρωτοβουλία που αποσκοπούσε στη συνάντηση και την ανάπτυξη γόνιμου διαλόγου μεταξύ εκπροσώπων των ατόμων με αναπηρία, αλλά και ειδικών σε θέματα ισότητας, προσβασιμότητας και τεχνολογίας, ώστε να τεθούν οι βάσεις για προσβάσιμες και ανοιχτές στα άτομα με αναπηρία, τεχνολογίες πληροφορίας και επικοινωνίας, ενώ στα επόμενα δύομισι χρόνια θα ακολουθήσουν και άλλες παρόμοιες πρωτοβουλίες σε παγκόσμιο, αλλά και περιφερειακό επίπεδο.

Ο κ. Βαρδακαστάνης, στο πλαίσιο της συζήτησης προτεινόμενων νομοθετικών και κανονιστικών ρυθμίσεων για την προσβασιμότητα των τεχνολογιών πληροφορίας και επικοινωνίας, παρουσίασε την

οπτική των οργανώσεων των ατόμων με αναπηρία για το άρθρο 9 της Σύμβασης του Ο.Η.Ε. για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, το οποίο προβλέπει την ανάπτυξη νομοθεσίας και κανονιστικού πλαισίου στις χώρες που θα υπογράψουν τη Σύμβαση, καθώς και τη μελλοντική εξέλιξη της εθνικής νομοθεσίας στο ζήτημα αυτό.

Συνάντηση της Εκτελεστικής Γραμματείας της Ε.Σ.Α.μεΑ. με τον Υπουργό Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας κ. Σ. Τσιτουρίδη

Συνάντηση με τον τέως Υπουργό Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας κ. Σάββα Τσιτουρίδη πραγματοποίησε η Εκτελεστική Γραμματεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία την **Τετάρτη 21 Μαρτίου 2007** στο Υπουργείο, προκειμένου να του εκθέσει αναλυτικά τα ασφαλιστικά και συνταξιοδοτικά αιτήματά της, αλλά και να θέσει ζητήματα προς επίλυση αναφορικά με την εφαρμογή του Ν.2643/98 περί απασχόλησης των ατόμων με αναπηρία.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. προ της συναντήσεως με τον Υπουργό, απέστειλε σε αυτόν υπόμνημα, στο οποίο αναφέρονται αναλυτικά τα αιτήματα της. Πιο συγκεκριμένα, η Συνομοσπονδία ζήτησε:

- Αύξηση του εξωιδρυματικού επιδόματος αναπηρίας από τους ασφαλιστικούς οργανισμούς αρμοδιότητας του Υπουργείου Απασχόλησης.
- Χορήγηση επιδόματος αεροθεραπείας στους νεφροπαθείς τελικού σταδίου.
- Θεμελίωση του δικαιώματος πλήρους συνταξιοδότησης στα 25 έτη ασφάλισης για τα άτομα με ποσοστό αναπηρίας 67% και άνω.
- Τροποποιήσεις των διατάξεων του Ν.3232/04 για τη βελτίωση των όρων ασφάλισης και συνταξιοδότησης των ατόμων με αναπηρία.
- Δωρεάν χορήγηση στα άμεσα και έμμεσα ασφαλισμένα άτομα με ποσοστό αναπηρίας 67% και άνω όλων των θεραπευτικών βοηθημάτων και αναλωσίμων υλικών από τα ασφαλιστικά ταμεία.
- Αποδέσμευση των επιδομάτων αναπηρίας από το ατομικό οικογενειακό εισόδημα για την άρση των εμποδίων στη χορήγηση του ΕΚΑΣ στους χαμηλοσυνταξιούχους με αναπηρία.

Επιπλέον, η Συνομοσπονδία έδωσε στο τραπέζι του διαλόγου σειρά πάγιων δεσμικών αιτημάτων της, με κυρίαρχο τον **περιορισμό της πολλαπλής επανεξέτασης από τις υγειονομικές επιτροπές των**

ατόμων με αναπηρία που έχουν υποστεί μη αναστρέψιμη βλάβη, η οποία συνιστά απίστευτη ταλαιπωρία για τα άτομα με αναπηρία.

Όσον αφορά στον Ν.2643/98, η Συνομοσπονδία ζήτησε την άμεση παρέμβαση του κ. Τσιτουρίδη για την άμεση προκήρυξη των θέσεων του ιδιωτικού και δημοσίου τομέα που εκκρεμούν από το 2002 και 2004 αντίστοιχα, καθώς και τις θέσεις για τους τυφλούς τηλεφωνητές, η οποία έχει καθυστερήσει, τη στιγμή που σύμφωνα με το νόμο, οι θέσεις θα πρέπει να προκηρύσσονται σε ετήσια βάση.

Τέλος, για την οριστική επίλυση των θεσμικών προβλημάτων η Ε.Σ.Α.μεΑ. έχει προτείνει την θέσπιση ειδικού νόμου για την απασχόληση των ατόμων με αναπηρία και για την επίλυση των διαδικαστικών προβλημάτων του, την ανάθεση εφαρμογής του νόμου στην Ειδική Υπηρεσία Κοινωνικών Ομάδων του ΟΑΕΔ, στελεχωμένη με μόνιμο και ειδικευμένο προσωπικό.

Επιστολή της Ε.Σ.Α.μεΑ. στον Υπουργό Εθνικής Άμυνας για θέματα ατόμων με αναπηρία και καθορισμό συνάντησης μαζί του

Τον καθορισμό συνάντησης αντιπροσωπείας της με τον Υπουργό Εθνικής Άμυνας κ. Ευάγγελο Μείμαρράκη ζήτησε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με επιστολή της την Τετάρτη 14 Μαρτίου 2007, προκειμένου να του εκθέσει αναλυτικά τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία, τα οποία άπτονται της αρμοδιότητάς του.

Συγκεκριμένα, δύομισι χρόνια μετά τη συνάντηση της Συνομοσπονδίας με τον Υφυπουργό κ. Ιωάννη Λαμπρόπουλο, κατά την οποία είχε συζητηθεί μια σειρά θεμάτων που αφορούν στα άτομα με αναπηρία, με επίκεντρο τη μεταβίβαση των αδειών των περιπτέρων προς τα άτομα με αναπηρία, η Ε.Σ.Α.μεΑ. επανέρχεται στο συγκεκριμένο πρόβλημα που απασχολεί επί μακρόν μια από τις πλέον ευπαθείς ομάδες του πληθυσμού.

Επιπλέον, η Συνομοσπονδία θέτει και το ζήτημα της επέκτασης της ευνοϊκής ρύθμισης του Ν.3421/05 άρθρου 75 παρ. 3, που δίνει το δικαίωμα στους στρατευμένους που έχουν γονέα με βαριά κινητική αναπηρία άνω του 67% ή με τύφλωση να υπηρετούν πλησίον της κατοικίας τους, και στους στρατευμένους που έχουν αδέρφια με βαριά ή πολλαπλή αναπηρία. Επίσης, η Συνομοσπονδία ζητά τη θέσπιση ευνοϊκών ρυθμίσεων και για τους στρατιωτικούς που είναι γονείς ή κηδεμόνες παιδιών με αναπηρία.

Συνάντηση αντιπροσωπείας της Ε.Σ.Α.μεΑ. με τον Υπουργό Εμπορικής Ναυτιλίας για την επίλυση των προβλημάτων των ΑμεΑ στις δια θαλάσσης μετακινήσεις τους

Δύομισι χρόνια μετά από την υποβολή υπομνήματος στο Υπουργείο Εμπορικής Ναυτιλίας με σκοπό την έναρξη διαλόγου για την επίλυση των πολλών και οξυμένων προβλημάτων που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία στις δια θαλάσσης μετακινήσεις της, αντιπροσωπεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Ανα-

πηρία με επικεφαλής τον Πρόεδρό της κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη και αποτελούμενη από τον Γενικό Γραμματέα κ. Αρ. Πανανό, τον Αντιπρόεδρο Γ. κ. Γρ. Λεοντόπουλο, καθώς και τον Υπεύθυνο Διεθνών Σχέσεων κ. Χρ. Νάστα συναντήθηκε την Τρίτη 13 Μαρτίου 2007 με τον Υπουργό Εμπορικής Ναυτιλίας κ. Μ. Κεφαλογιάννη, παρουσία και του Γενικού Γραμματέα του Υπουργείου κ. Ι. Τζωάννου..

Κατά τη συνάντηση η Ε.Σ.Α.μεΑ. επανέλαβε για μια ακόμα φορά το αίτημά της για επαναφορά της έκπτωσης σε ποσοστό 50% επί της τιμής των εισιτηρίων για τα άτομα με αναπηρία που χρήζουν ανάγκης συνοδού δηλ. για τα άτομα με παραπληγία - τετραπληγία, τύφλωση ή προβλήματα όρασης, για τα άτομα με βαριές και πολλαπλές αναπηρίες (νοητική υστέρηση, αυτισμό κλπ.) και γενικά για τα άτομα με ποσοστό αναπηρίας 67% και άνω, προσθέτοντας ότι η έκπτωση αυτή πρέπει να ισχύσει και για τους συνοδούς, αφού η ίδια η αναπηρία καθιστά απαραίτητη την παρουσία τους και το κυριότερο, για όλες τις θέσεις των πλοίων.

Επιπλέον, η Συνομοσπονδία έθεσε αναλυτικά τα αιτήματά της αναφορικά με την προσβασιμότητα των πλοίων, ζητώντας την άμεση ένταξη της ικανοποίησης του κριτηρίου της προσβασιμότητας στα άτομα με αναπηρία στο πιστοποιητικό ασφαλείας των πλοίων. Στο ίδιο μήκος κύματος τονίστηκε η ανάγκη τήρησης όλων των αναγκαίων προδιαγραφών προσβασιμότητας και στους λιμένες και τις λοιπές εγκαταστάσεις που υπάγονται στη δικαιοδοσία του Υπουργείου, ενώ ζητήθηκε και η σύσταση γνωμοδοτικής / συμβουλευτικής Επιτροπής / Ομάδας έργου εκπρο-

σώπων της Ε.Σ.Α.μεΑ., του Υπουργείου, αλλά και των πλοιοκτητών, ώστε να γίνουν τα πλοία πιο φιλόξενα για τους ταξιδιώτες με αναπηρία.

Τέλος, πάγιο αίτημα της Συνομοσπονδίας είναι και η γενίκευση των μέτρων που αναφέρονται στο πρόσφατο Π.Δ. 66/2005 για την προσβασιμότητα των πλοίων, σε όλα τα πλοία ανεξαρτήτως προτεραιότητας, διαλυόμενης απόστασης και διάρκειας ταξιδιού.

Ο κ. Κεφαλογιάννης, μετά από διεξοδική συζήτηση των προαναφερθέντων αιτημάτων, δεσμεύτηκε για τα ακόλουθα:

- Ειδική νομοθετική ρύθμιση για τη συμμετοχή των συλλογικών οργάνων των ατόμων με αναπηρία σε συνεδριάσεις στο πλαίσιο του Σ.Α.Σ.
- Σύσταση τριμερούς επιτροπής αποτελούμενης από εκπροσώπους του ΥΕΝ, φορέων των ατόμων με αναπηρία και των ακτοπλόων, η οποία σε τακτά χρονικά διαστήματα θα εξετάζει όλα τα τρέχοντα πρακτικά θέματα που αφορούν στην προσβασιμότητα των ατόμων με αναπηρία σε όλο το φάσμα των ακτοπλοϊκών συγκοινωνιών
- Ειδική νομοθετική ρύθμιση για την κάλυψη των αναγκών των ατόμων με αναπηρία μέσω της τοποθέτησης ειδικά διαμορφωμένων καθισμάτων της ακτοπλοϊκής συγκοινωνίας.

Επιπρόσθετα ο Υπουργός Εμπορικής Ναυτιλίας υποσχέθηκε να μελετήσει την επιδότηση της τιμής των εισιτηρίων και για της συνοδούς των ατόμων με αναπηρία, όταν αυτό κρίνεται απαραίτητο, ενώ δεν δεσμεύτηκε για κανένα από τα υπόλοιπα αιτήματα που έθεσε η Ε.Σ.Α.μεΑ.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. μετά τη συνάντηση δήλωσε: *"Απαιτούμε από το Υπουργείο Εμπορικής Ναυτιλίας να αποκτήσει μια σοβαρή πολιτική για το θέμα της αναπηρίας μέσω της επιδότησης των εισιτηρίων και μέσω της πρόσβασης στα πλοία. Υπάρχει έλλειμμα σεβασμού σε όλους όσους μένουν στα νησιά και ειδικότερα στα άτομα με αναπηρία".*

Σε συνέχεια της συνάντησης αυτής, το Υπουργείο Εμπορικής Ναυτιλίας έδωσε σε διαβούλευση το Σχέδιο Νόμου "Δικαιώματα - Υποχρεώσεις Επιβατών και Μεταφορέων στις Επιβατικές Τακτικές Θαλάσσιες Μεταφορές", στο οποίο δυστυχώς δεν περιλαμβάνονται οι δεσμεύσεις στις οποίες προέβη ο Υπουργός κατά τη συνάντησή μας. Η Συνομοσπονδία με υπόμνημά της κατέθεσε τις προτάσεις της για το εν λόγω Σχέδιο Νόμου, ελπίζοντας ότι θα ληφθούν υπόψη.

Και νέα τραγωδία στο ΠΙΚΠΑ Λεχαιών Η Ε.Σ.Α.μεΑ. για μια ακόμα φορά τονίζει την άμεση ανάγκη ποδηλατικής αποασυλοποίησης

Ένα νέο τραγικό περιστατικό στο Κέντρο Περίθαλψης Παιδών (ΚΕΠΕΠ) του ΠΙΚΠΑ Λεχαιών έρχεται να προστεθεί στο μακρύ κατάλογο όλων των παιδιών με νοητική υστέρηση και άλλες αναπηρίες που παραμένουν δέσμια της έλλειψης κατάλληλης κοινωνικής πολιτικής. Ο λόγος για τον άδικο χαμό ενός 16χρονου αγοριού με νοητική υστέρηση και νευροψυχιατρικά προβλήματα, που άφησε την τελευταία του πνοή στο Νοσοκομείο της Αμαλιάδας μετά από κατάποση κομματιών υφάσματος,

κλωστών και επιδέσμων.

Το τραγικό περιστατικό που συνέβη 10 μήνες μετά το θάνατο ενός 15χρονου που υπέστη ασφυξία από την κατάποση κομματιών αφρολέξ από το κρεβάτι του, ένα μήνα μετά την οικογενειακή τραγωδία της 15ης Φεβρουαρίου 2007 στη Νέα Αγχίαλο και τον θάνατο του 21χρονου Στέλιου Μαστοράκη στο οικοτροφείο "Αθηνά", επιβεβαιώνει για μια ακόμα φορά την πάγια και πολλακτική εκπεφρασμένη θέση της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία ότι τα ιδρύματα δεν αποτελούν σε καμία περίπτωση δομές κοινωνικής φροντίδας, αλλά κοινωνικού εγκλεισμού, δομές που παραβιάζουν κατάφορα τα συνταγματικά δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία που φιλοξενούν.

Είναι επιτακτική η ανάγκη αύξησης της χρηματοδότησης του ιδιαίτερα υποχρηματοδοτούμενου τομέα της Πρόνοιας από την κυβέρνηση, αλλά και διαμόρφωσης νέων δομών προστατευμένης διαβίωσης κάτω από τον έλεγχο της τοπικής κοινωνίας, δομών που θα βρίσκονται κοντά στην οικογένεια και θα λειτουργούν υπέρ της κάλυψης των αναγκών των ατόμων με αναπηρία, ώστε να μην οδηγούνται σε ιδρύματα - αποθήκες ψυχών.

Με αφορμή το τραγικό περιστατικό στα Λεχαιά, ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης δήλωσε: *"Τέτοια γεγονότα συμβαίνουν και θα συνεχίσουν να συμβαίνουν και τα φώτα της δημοσιότητας θα πέφτουν στα ιδρύματα αυτά που παραπέμπουν σε μια άλλη εποχή. Είναι καιρός να ληφθούν τα κατάλληλα μέτρα για την ανάπτυξη μιας αποτελεσματικής πολιτικής αποιδρυματοποίησης, ώστε να σταματήσουμε επιτέλους να θρηνούμε αδικοχάμενα θύματα".*

8 Μαρτίου 2007 — Ημέρα της Γυναίκας

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. εφιστά την προσοχή στην ανάγκη λήψης μέτρων υπέρ των γυναικών με αναπηρία και των μητέρων παιδιών με αναπηρία

Η Παγκόσμια Ημέρα της Γυναίκας είναι στενά συνυφασμένη με τον αγώνα των γυναικών στο διηλεκές του χρόνου για την κατάκτηση του θεμελιώδους δικαιώματός τους στην ίση μεταχείριση με τους άνδρες σε όλους τους τομείς της ανθρώπινης δράσης, αλλά και την ισότιμη συμμετοχή τους στο κοινωνικό, πολιτικό, οικονομικό και πολιτιστικό γίγνεσθαι. Κι ενώ στις σύγχρονες κοινωνίες έχουν γίνει αρκετά βήματα προς αυτή την κατεύθυνση, δεν λείπουν και τα μελανά σημεία, αφού σε πολλές χώρες του κόσμου η γυναίκα δεν έχει κατορθώσει ακόμα να κερδίσει την ισότιμη θέση που της αξίζει στην κοινωνία.

Με αφορμή την Ημέρα της Γυναίκας, η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία επανέφερε στο προσκήνιο τα σημαντικά προβλήματα που αντιμετωπίζουν καθημερινά οι γυναίκες με αναπηρία, αλλά και οι μητέρες παιδιών με αναπηρία, οι οποίες απειλούνται συχνότερα από τη φτώχεια και τον κοινωνικό αποκλεισμό, και αυτό γιατί υφίστανται πολλαπλή διάκριση, που απορρέει αφενός μεν από την αναπηρία τους, αφετέρου δε από το φύλο. Για το λόγο αυτό είναι αδήριτη ανάγκη η λήψη αποτελεσματικών μέτρων προστασίας της γυναίκας εν γένει, αλλά και της γυναίκας με αναπηρία και μητέρας παιδιών με αναπηρία στη χώρα μας, στην οποία αν μη τι άλλο, η γυναίκα

εξακολουθεί να είναι εκείνη που φροντίζει την οικογένεια κι έχει την επιμέλεια τόσο του νοικοκυριού, όσο και των παιδιών. Σε μια χώρα όπου η ισότητα των φύλων είναι συνταγματικά κατοχυρωμένο δικαίωμα θα πρέπει να διασφαλιστούν διευκολύνσεις που έχουν ως βάση την αναγνώριση του διπλού ρόλου των γυναικών και ειδικότερα των γυναικών με αναπηρία ως εργαζόμενες και ως μητέρες και επίσης να ενισχυθούν οι κοινωνικές δομές φύλαξης των παιδιών με αναπηρία.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης δήλωσε σχετικά: *"Οι γυναίκες με αναπηρία και οι μητέρες παιδιών με αναπηρία, υφίστανται τη διακριτική μεταχείριση και κατάληγουν να πέφτουν θύματα κοινωνικού και οικονομικού αποκλεισμού. Δεν νοείται σε μια εποχή που η γυναίκα κατορθώνει να συνδυάσει πολλαπλούς και αντικρουόμενους ρόλους, συμβάλλοντας τα μέγιστα στην οικονομική, κοινωνική και πολιτική ζωή της χώρας, να αποκλείονται ομάδες γυναικών από τομείς της καθημερινής ζωής. Είναι ανάγκη όλοι να αναλάβουμε τις ευθύνες μας για την εξάλειψη τέτοιων φαινομένων, που στη σύγχρονη εποχή, φαντά-*

ζουν αναχρονιστικά και οπισθοδρομικά".

Διοικητικό Συμβούλιο του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία Βερολίνο στις 24 - 25 Φεβρουαρίου 2007

Η ανάγκη παροχής προστασίας των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία και εγγύησης της ένταξής τους στην κοινωνία από την



Απο αριστερά: ο Υπουργός Κοινωνικών Υποθέσεων & Απασχόλησης της Γερμανίας κ. Μόντεφρινγκ με τον πρόεδρο της Ε.Σ.Α.μεΑ. και τον EDF κ. Γιάννη Βαρδακαστάνη.

Ευρωπαϊκή Ένωση βρέθηκε στο επίκεντρο της συνεδρίασης του Διοικητικού Συμβουλίου του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία, που έλαβε χώρα στο Βερολίνο στις 24 και 25 Φεβρουαρίου 2007, με αφορμή τη γερμανική Προεδρία της Ευρωπαϊκής Ένωσης, υπό την προεδρία του Προέδρου του Φόρουμ και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη.

Στο πλαίσιο της συνεδρίασης, ο Γερμανός Υπουργός Κοινωνικών Υποθέσεων και Απασχόλησης κ. Franz Möntefering, μιλώντας στα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου, τόνισε ότι το Φόρουμ πρέπει να συνεχίσει να αγωνίζεται για μια αποτελεσματική ευρωπαϊκή νομοθεσία κατά των διακρίσεων που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία, δίνοντας ιδιαίτερη έμφαση στο σημαντικό ρόλο μιας Ευρώπης με πιο κοινωνικό πρόσωπο, στην οποία τα άτομα με αναπηρία έχουν λόγο και απολαμβάνουν τα ίδια δικαιώματα με όλους τους υπόλοιπους πολίτες.

"Η Γερμανία έχει σημειώσει ήδη μεγάλη πρόοδο στον τομέα των ατόμων με αναπηρία και επιθυμεί να προχωρήσει κι άλλο. Το νομικό μας σύστημα έχει προσαρμοστεί σε μεγάλο βαθμό στα τελευταία 10 χρόνια με τέτοιο τρόπο ώστε να στηρίζει την ομαλή και αποτελεσματική ένταξη των ατόμων με αναπηρία, χωρίς όμως να συμβαίνει το ίδιο και με τα υπόλοιπα κράτη - μέλη της Ε.Ε. Το Φόρουμ πρέπει να συνεχίσει τον αγώνα για επαρκή νομοθεσία καταπολέμησης των διακρίσεων", δήλωσε ο κ. Möntefering.

Επιπλέον, ο κ. Möntefering αναφέρθηκε στην υπογραφή της Διεθνούς Σύμβασης του Ο.Η.Ε. για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία στις 30 Μαρτίου 2007 στη Νέα Υόρκη, επισημαίνοντας ότι η Γερμανική Προεδρία, στέλνοντας ένα ηχηρό πολιτικό μήνυμα, θα καταβάλλει κάθε δυνατή προσπάθεια για την εφαρμογή αυτού του σημαντικού εργαλείου.

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης χαιρέτισε τις δηλώσεις του Γερμανού Υπουργού και τον ενημέρωσε για την καμπάνια "1million4disability"

που διεξάγει αυτή την περίοδο το Φόρουμ, για τη συγκέντρωση υπογραφών υπέρ ισχυρότερης νομοθεσίας για τα άτομα με αναπηρία. *"Δεν μπορούμε να φανταστούμε μια Ευρώπη που δεν θα παρέχει ίση μεταχείριση σε όλους τους πολίτες. Δεν θα παραιτηθούμε. Θα συνεχίσουμε να ασκούμε πίεση και θα παραμείνουμε στην πρώτη γραμμή του αγώνα για την προάσπιση της κοινωνικής και δικαιωματικής προσέγγισης της αναπηρίας. Είναι ο σωστός δρόμος για το μέλλον".*

Ημερίδα του Υπουργείου Οικονομίας και Οικονομικών και της Ε.Σ.Α.μεΑ. για το ΕΣΠΑ 2007-2013 και τα άτομα με αναπηρία

Το Υπουργείο Οικονομίας και Οικονομικών και η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία συν-διοργάνωσαν Ημερίδα την Πέμπτη 8 Φεβρουαρίου 2007 στο Ξενοδοχείο Athens Imperial με θέμα "Το Εθνικό Στρατηγικό Πλαίσιο Αναφοράς 2007-2013 ως εργαλείο για την προώθηση της εξίσωσης των ευκαιριών και την ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην ελληνική κοινωνία".

Κατά την έναρξη των εργασιών της Ημερίδας, απηύδυνε χαιρετισμό ο Υφυπουργός Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης κ. Γ. Κωνσταντόπουλος, ο Γενικός Γραμματέας Επενδύσεων και Ανάπτυξης του Υπουργείου Οικονομίας και Οικονομικών κ. Κ. Μουσουρούλης, ο Γενικός Γραμματέας Απασχόλησης κ. Δ. Κοντός και ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Ι. Βαρδακαστάνης.

Στην Ημερίδα, παρουσιάστηκαν οι προτάσεις τόσο της Ε.Σ.Α.μεΑ., όσο και των φορέων κατάρτισης Επιχειρησιακών Προγραμμάτων

του ΕΣΠΑ 2007-2013 αναφορικά με τους τρόπους οριζόντιας ενσωμάτωσης της αρχής της μη διάκρισης και του κριτηρίου της προσβασιμότητας των ατόμων με αναπηρία σε αυτά, όπως προβλέπεται από το Γενικό Κανονισμό των Διαρθρωτικών Ταμείων της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Πέραν της οριζόντιας ένταξης της διάστασης της αναπηρίας στα Επιχειρησιακά Προγράμματα, ιδιαίτερη έμφαση δόθηκε και στην υλοποίηση στοχευμένων δράσεων που θα απευθύνονται αποκλειστικά στα άτομα με αναπηρία.

Ο Πρόεδρος της Συνομοσπονδίας δήλωσε: "Το ΕΣΠΑ 2007-2013 αποτελεί αναμφισβήτητα μια μεγάλη ευκαιρία για τα άτομα με αναπηρία. Είναι υποχρέωση της ελληνικής Πολιτείας, βάσει του άρθρου 16 του νέου Γενικού Κανονισμού των Διαρθρωτικών Ταμείων, η ευκαιρία αυτή να μη χαθεί και ουσιαστικά να αποτελέσει ένα Εθνικό Σχέδιο Δράσης για την Αναπηρία. Το εθνικό αναπηρικό κίνημα θα αγωνιστεί γι' αυτό μέχρι τέλους".

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ ΑμεΑ και της Ε.Σ.Α.μεΑ. στη Συνάντηση Κορυφής για το Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης μίλησε στη Συνάντηση Κορυφής που διοργάνωσαν η Γερμανική προεδρία και η Ευρωπαϊκή Επιτροπή με αφορμή το Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών, η οποία έλαβε χώρα στο Βερολίνο στις 30 και 31 Ιανουαρίου 2007.

Στην ομιλία του, ο κ. Βαρδακαστάνης έδωσε έμφαση στην ευρωπαϊκή εμβέλεια καμπάνια του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία με τίτλο "1 Million4Disability", της οποίας την έναρξη κήρυξε επίσημα σε ειδική εκδήλωση στις Βρυξέλλες στις 23 Ιανουαρίου 2007 και αποσκοπεί στη συγκέντρωση ενός εκατομμυρίου υπογραφών από τις χώρες της Ευρώπης, υπέρ μιας επαρκούς και αποτελεσματικής νομοθεσίας για τα άτομα με αναπηρία, τονίζοντας την ανάγκη ενεργούς συμμετοχής όλων των κρατών της Ευρώπης, ώστε να γίνει πραγματικότητα το κατάλληλο νομοθετικό υπόβαθρο, που θα διασφαλίσει την προστασία των ατόμων με αναπηρία από κάθε μορφής διάκριση, αλλά και την προάσπιση των αναφαίρετων ανθρωπίνων δικαιωμάτων τους, ώστε να αντιμετωπίζονται ως ισότιμοι πολίτες.

"Η εκστρατεία που ξεκίνησε με πρωτοβουλία του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία αποτελεί ορόσημο για τις ζωές περισσότερων από 50 εκατομμύρια ατόμων με αναπηρία σ' ολόκληρη την Ευρώπη. Είμαστε πλήρως ισότιμοι πολίτες και μέσω αυτής της εκστρατείας θ' αγωνιστούμε για τα δικαιώματά μας, για μια Ευρώπη χωρίς διακρίσεις", δήλωσε ο κ. Βαρδακαστάνης.

Επιπλέον, ο Πρόεδρος του Φόρουμ επεσήμανε την ανάγκη εύρεσης και εφαρμογής αποτελεσματικών στρατηγικών για την εξάλειψη των στερεοτυπικών αντιλήψεων που οδηγούν στην προκατάληψη και τη βία και ορθώνουν μεγάλα εμπόδια στην προαγωγή των ομαλών σχέσεων μεταξύ όλων των κοινωνικών ομάδων ανεξαιρέτως, ενώ παράλληλα υπογράμμισε το

ρόλο που μπορεί να παίξει τόσο η παιδεία, όσο και τα μέσα μαζικής ενημέρωσης.

"Οι στερεοτυπικές αντιλήψεις οδηγούν στην προκατάληψη, το φόβο και κατ' επέκταση στην εκδήλωση βίαιων συμπεριφορών. Πρέπει να υπάρχει σεβασμός απέναντι στη διαφορετικότητα, γιατί είναι μια πραγματικότητα, όπως και το γεγονός ότι η ανθρωπίνες κοινωνίες δεν είναι ομοιογενείς. Και ο σεβασμός αυτός βασίζεται στα δικαιώματα, τα οποία η Ευρώπη των 27 πρέπει να προστατεύει. Τα άτομα με αναπηρία δεν χρειάζονται διαφορετική μεταχείριση, αλλά σεβασμό και ίσες ευκαιρίες με κάθε άλλο πολίτη στην Ευρωπαϊκή Ένωση".

Δυναμική παρέμβαση της Ε.Σ.Α.μεΑ. υπέρ μέτρων για την εκπαίδευση των ατόμων με αναπηρία

Δυναμικό παρόν έδωσαν εκατοντάδες άτομα με αναπηρία στην **κινητοποίηση - διαμαρτυρία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία και των Φορέων - Μελών της την Τρίτη 13 Φεβρουαρίου 2007 έξω από το Υπουργείο Παιδείας**, με την υποστήριξη και τη συμμετοχή του Πανελληνίου Επιστημονικού Συλλόγου Ειδικής Αγωγής, της Πανελληνίας Ομοσπονδίας Ειδικού Εκπαιδευτικού Προσωπικού και του Περιφερειακού Συλλόγου Ειδικού Εκπαιδευτικού Προσωπικού Αττικής.

Μετά από μακροχρόνιες, άκαρπες προσπάθειες να ανοίξει ο διάλογος με το Υπουργείο Παιδείας για τον αναπροσδιορισμό του εκπαιδευτικού συστήματος, ώστε να είναι πλήρως προσβάσι-

μο από τα άτομα με αναπηρία, εκπρόσωποι από όλες τις συμμετέχουσες οργανώσεις είπαν ένα ηχηρό "όχι" σε ένα εκπαιδευτικό σύστημα που αποκλείει μαθητές και εκπαιδευτικούς με αναπηρία από όλες τις βαθμίδες του.

Αντιπροσωπεία με επικεφαλής τον Πρόεδρο της Συνομοσπονδίας κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη, αποτελούμενη από εκπροσώπους της Συνομοσπονδίας και όλων των φορέων που συμμετείχαν δυναμικά στην κινητοποίηση, έγινε δεκτή από τον Υφυπουργό Παιδείας κ. Γ. Καλό, στον οποίο παραδόθηκε αναλυτικό Υπόμνημα που συμπεριλαμβάνει όλα τα αιτήματα του αναπηρικού κινήματος αναφορικά με το εθνικό εκπαιδευτικό σύστημα. Κατά τη συνάντηση με τον κ. Καλό, στο τραπέζι του διαλόγου τέθηκαν όλα εκείνα τα ζητήματα που χρήζουν άμεσης επίλυσης, ώστε να έχουν τα άτομα με αναπηρία την ευκαιρία να ασκήσουν το αναφαίρετο, ανθρωπινό δικαίωμά τους στην εκπαίδευση, και κυρίως επί ίσοις όροις. Επιπλέον, η αντιπροσωπεία ζήτησε τον καθορισμό **συνάντησης με την Υπουργό Παιδείας κ. Μ. Γιαννάκου**, η οποία και πραγματοποιήθηκε την **Τετάρτη 21 Φεβρουαρίου 2007 και ώρα 14.00 στο Υπουργείο Παιδείας**.

Στη συνάντηση τέθηκαν τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία σε όλες τις βαθμίδες του εκπαιδευτικού συστήματος. Η Υπουργός μας άκουσε με προσοχή και μας έδωσε το προσχέδιο προτάσεων ειδικής αγωγής προς διαβούλευση και συζήτηση. Η Συνομοσπονδία μετά από συζήτηση με τους φορείς - μέλη της θα καταθέσει στο Υπουργείο τις θέσεις και τις προτάσεις της.



Επιτακτική ανάγκη η λήψη μέτρων για τους συμβασιούχους με αναπηρία και η πλήρης εφαρμογή της παρ. 6 του άρθρου 11 του Π.Δ. 164/04 - Συμμετοχή στην κινητοποίηση της Γ.Σ.Ε.Ε. την Πέμπτη 15 Φεβρουαρίου 2007

Την ανάγκη ισχυρής πολιτικής βούλησης για τη διασφάλιση και προστασία των εργασιακών δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία επεσήμανε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με επιστολή που απέστειλε στον Υπουργό Εσωτερικών, Δημόσιας Διοίκησης και Αποκέντρωσης κ. Προκόπη Παυλόπουλο στις 13 Φεβρουαρίου 2007.

Αφορμή στάθηκαν αλληπαλλήλες καταγγελίες εργαζομένων στα Ν.Π.Δ.Δ., στους Δήμους και τις Δημοτικές Επιχειρήσεις της χώρας στη Συνομοσπονδία, σχετικά με τις συνθήκες εργασίας τους, οι οποίες δύο χρόνια μετά την ευνοϊκή για τα άτομα με αναπηρία ρύθμιση της παρ. 6 του άρθρου 11 του Π.Δ. 164/2004, τους προκαλούν αγωνία για το επαγγελματικό τους μέλλον και τη διασφάλιση της εργασίας τους. Χαρακτηριστικό είναι ότι σε πολλές Δημοτικές Επιχειρήσεις οι εργαζόμενοι με αναπηρία, παρ' όλο που σύμφωνα με τις αποφάσεις του Α.Σ.Ε.Π. καλύπτουν πάγιες και διαρκείς ανάγκες, παραμέ-

νουν απλήρωτοι επί μήνες, ενώ αρκετοί είναι και εκείνοι που δεν γνωρίζουν εάν έχει εφαρμοστεί ο Ν. 3320/05 που αφορά στην κατάταξή τους σε υφιστάμενες κενές οργανικές θέσεις με σύμβαση εργασίας ιδιωτικού δικαίου αορίστου χρόνου.

Με την επιστολή της, η Συνομοσπονδία διεκδικεί:

- 1) την άμεση υλοποίηση των επανειλημμένων δεσμεύσεων του Υπουργού για την ένταξη της μισθοδοσίας όλων των εργαζόμενων με αναπηρία, που σύμφωνα με τις αποφάσεις του Α.Σ.Ε.Π. καλύπτουν πάγιες και διαρκείς ανάγκες, στον Κρατικό Προϋπολογισμό.
- 2) τη λήψη μέτρων για τον έλεγχο της εφαρμογής του άρθρου 1 του Ν. 3320/05 από υπηρεσίες του Υπουργείου.
- 3) την τροποποίηση του άρθρου 16 του Ν.3491/06 για την αναγκαστική μετάταξη των εργαζομένων με αναπηρία από τις Δημοτικές Επιχειρήσεις σε αντίστοιχες οργανικές θέσεις των οικείων Δήμων και Κοινοτήτων.

Επιπλέον, η Ε.Σ.Α.μεΑ. ζήτησε τον άμεσο καθορισμό συνάντησης του κ. Παυλόπουλου με το Προεδρείο της Ε.Σ.Α.μεΑ. προκειμένου να συζητηθεί η επίλυση των ανωτέρω κρίσιμων θεμάτων.

Συνέντευξη του Προέδρου της Ε.Σ.Α.μεΑ. και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία

κ. Ι. Βαρδακασιάνη στον “Εθνικό Κήρυκα” της Νέας Υόρκης

Την εικόνα της Ελλάδας αναφορικά με την αντιμετώπιση της αναπηρίας στη χώρα σκιαγράφησε σε πρόσφατη συνέντευξή του στην εφημερίδα της ομογένειας της Νέας Υόρκης "Εθνικός Κήρυξ", ο Πρόεδρος της Εθνικής Συνομοσπονδίας και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακασιάνης.

Στο επίκεντρο των δηλώσεων του Προέδρου της Συνομοσπονδίας βρέθηκε ο συνεχής αγώνας των ατόμων με αναπηρία για το σεβασμό του θεμελιώδους ανθρωπίνου δικαιώματός τους στην ισότιμη και επί ίσοις όροις μεταχείριση σε όλους ανεξαιρέτως τους τομείς της καθημερινής ζωής, ώστε να δύναται και αυτό το ζωτικό 10% του ελληνικού πληθυσμού να απολαμβάνει ίσες συνθήκες διαβίωσης με τους υπόλοιπους Έλληνες.

Στο ίδιο μήκος κύματος, ο κ. Βαρδακασιάνης, αναφερόμενος στον απόδημο ελληνισμό, τόνισε πως η Ε.Σ.Α.μεΑ. επιθυμεί να αγκαλιάσει και τους ομογενείς με αναπηρία και τις οικογένειές τους, τους οποίους δεν ξεχνά και θα επιδιώξει τη διάνοιξη διαύλου επικοινωνίας μαζί τους, ενώ μάλιστα πρότεινε τη διοργάνωση σχετικής εκδήλωσης στη Νέα Υόρκη.

Κάνοντας μια ιστορική αναδρομή στην κοινωνικοπολιτική κατάσταση της Ελλάδας μέχρι και τη μεταπολίτευση, ο κ. Βαρδακασιάνης τόνισε ότι η ελληνική κοινωνία είναι σωστά προσανατολισμένη και θετικά διακείμενη απέναντι

στην ανάγκη λήψης μέτρων υπέρ των ατόμων με αναπηρία, ωστόσο επεσήμανε ότι τα μέσα μαζικής ενημέρωσης δεν χειρίζονται σωστά τα ζητήματα της αναπηρίας, αφού ο τρόπος προσέγγισής τους δεν καλλιεργεί την ανάγκη συμπαράστασης στην κοινή γνώμη, αλλά συναισθήματα ελέους και οίκτου, που αντιβαίνουν στα όσα προσβέυει το εθνικό αναπηρικό κίνημα, αλλά και στον τρόπο παρουσίασης που τα ίδια τα άτομα με αναπηρία επιθυμούν για τους εαυτούς τους.

Όσον αφορά στο ζήτημα της προσβασιμότητας, ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. αναφέρθηκε στην επιτυχία του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος, αναφορικά με τη συμπερίληψη του κριτηρίου της προσβασιμότητας στο άρθρο 16 του Γενικού Κανονισμού των Διαρθρωτικών Ταμείων της Ευρωπαϊκής Ένωσης για την Προγραμματική Περίοδο 2007 - 2013, που ουσιαστικά θέτει ως απαραίτητα προϋπόθεση την υλοποίηση προσβάσιμων έργων, προκειμένου να λάβουν χρηματοδότηση από την Ευρωπαϊκή Ένωση.

Τέλος, ο κ. Βαρδακασιάνης υπογράμμισε ιδιαίτερα την ανάγκη πολιτικής βούλησης στην Ελλάδα προκειμένου να γίνουν όλα τα απαραίτητα βήματα, που θα προωθούν την αποιδρυματοποίηση και θα προστατεύουν τα άτομα με αναπηρία και τις οικογένειές τους με κατάλληλες υποστηρικτικές δομές, ώστε να επιτευχθούν καλύτερες και προπαντός ισότιμες συνθήκες διαβίωσης για τα άτομα με αναπηρία. **Θ.Α. ✓**

«Αιμορροφιλία - αίμα - αιμοδοσία: σχέση ζωής»

του Γιάννη Τριανταφύλλου



Η έκδοση του βιβλίου "Αιμορροφιλία - αίμα - αιμοδοσία: σχέση ζωής" ήρθε να καλύψει μια σημαντική ανάγκη του συγγραφέα με πολλαπλούς στόχους: α) Να σηματοδοτήσει με το δικό του ιδιαίτερο, γλαφυρό τρόπο την ελάχιστη έκφραση αναγνώρισης της προσφοράς των ανθρώπων της αιμοδοσίας και των Κέντρων Αιμορροφιλικών από τον ίδιο και τους Έλληνες αιμορροφιλικούς, β) Να αναδείξει την πολύπλευρη, μεγαλειώδη και σωτήρια για τη δημόσια υγεία προσφορά της Εθνικής Υπηρεσίας Αιμοδοσίας στην πατρίδα μας, γ) Να ανιχνεύσει την πορεία του Συλλόγου Προστασίας των Ελλήνων Αιμορροφιλικών, καταγράφοντας τις πιο σημαντικές στιγμές του.

Με κίνητρο αυτήν την ανάγκη, ο Γιάννης Τριαντάφυλλου, με την προσωπική ματιά του πάσχοντος, ακροβατώντας μεταξύ ιστορικής γνώσης, αντικειμενικής πραγματικότητας και συναισθηματος, κατορθώνει να δώσει στον αναγνώστη όλα εκείνα τα στοιχεία που θα του επιτρέψουν να σχηματίσει την προσωπική του άποψη για τη σχέση ζωής που αφορά την αιμορροφιλία, το αίμα, την αιμοδοσία.

Το όλο περιεχόμενο του βιβλίου αναπτύσσεται σε τρεις βασικές θεματικές ενότητες:

Η **πρώτη ενότητα** περιγράφει με αφηγηματικό τρόπο προσωπικά γεγονότα που σημάδεψαν τη ζωή του συγγραφέα, μέσα από τα οποία προσπαθεί να δώσει με τον πιο απλό και εκλαϊκευμένο τρόπο, ότι έχει σχέση με το αίμα και την αιμορροφιλία.

Προχωρώντας βήμα βήμα και ξεκινώντας από τη λαϊκή ιατρική, καταφέρνει **στη δεύτερη ενότητα** να περιγράψει την ιστορία της αιμοδοσίας σε διεθνές και τοπικό επίπεδο, αναδεικνύοντας παράλληλα το έργο και την προσφορά των πρωτοπόρων της αιμοδοσίας και της αιμορροφιλίας στην πατρίδα μας, των θεμελιωτών του έργου τους και των επιγόνων τους.

Στην τρίτη ενότητα, τοποθετώντας το συγκεκριμένο πρόβλημα "αιμορροφιλία" στο γενικότερο "αναπηρία", περιγράφει τον προβληματισμό που αναπτύσσεται μέσα στην κοινωνία και την οργανωμένη δράση του αναπηρικού κινήματος, που έχει άμεση σχέση με τα ανθρώπινα δικαιώματα και με τις κάθε είδους προκαταλήψεις, τις βαθιά ριζωμένες στις αντιλήψεις του λαού μας.

Η γραφή σε πρώτο πρόσωπο έχει οδηγό τις προσωπικές και βιωματικές εμπειρίες. Η ανάδειξη της ενεργού πολιτικοκοινωνικής ζωής ως κυρίαρχης δύναμης αναχαίτισης και ανατροπής των χρόνιων αναχρονιστικών αντιλήψεων της κοινωνίας μας, παρ' ότι έχει αφηγηρία την πορεία του γράφοντος στη ζωή, δεν έχει να

κάνει με το δικό του "εγώ": αφορά το "εμείς" του δραστήριου πολίτη, που αγωνιά, προβληματίζεται, συσπειρώνεται, αντιπαλεύοντας με τις δικές του πεπειθήσεις τα μικρά και μεγάλα κοινωνικά προβλήματα του καιρού μας, που έχουν τη ρίζα τους στην άγνοια και την προκατάληψη του χθες και τους χαλεπούς καιρούς της παγκοσμιοποίησης του σήμερα.

Το βιβλίο "Αιμορροφιλία - αίμα - αιμοδοσία: σχέση ζωής" είναι μια ακόμη διαδρομή στο πλαίσιο του πολιτισμού που ακολούθησε ο φίλος συμπάσχων και συνοδοιπόρος Γιάννης Τριαντάφυλλου, επιβεβαιώνοντας για μια ακόμη φορά την πάρα πολλές φορές εκφρασμένη άποψη του πως "η αναπηρία είναι μια πραγματικότητα στη ζωή μας και δεν είναι ντροπή. Ντροπή είναι να μη δεις να δεις την πραγματικότητα".

Ακόμη αποτελεί μικρό "κόκκο" γνώσης για τους πολλούς και το σημαντικότερο είναι ότι προσδίδει ένα ακόμη όπλο προβληματισμού στο οπλοστάσιο του αναπηρικού κινήματος της πατρίδας μας.

Με λίγα λόγια, είναι ένα βιβλίο χρήσιμο για όλους μας.

Γεοκλής Πόκας

ΤΟ ΝΕΟ ΚΤΙΡΙΟ ΤΗΣ ΕΣΑΜΕΑ

ΕΛ. ΒΕΝΙΖΕΛΟΥ 236, 163 41 ΗΛΙΟΥΠΟΛΗ, ΑΘΗΝΑ

Μεταφερθήκαμε στα νέα μας γραφεία

Στα νέα γραφεία συστεγάζονται
μαζί με την Συνομοσπονδία
οι ακόλουθες Ομοσπονδίες:

Πανελλήνια Ομοσπονδία Γονέων
& Κηδεμόνων Ατόμων με Αναπηρία,

Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδας,

Εθνική Ομοσπονδία
Κινητικά Αναπήρων,

Πανελλήνια Ομοσπονδία
Σωματείων Συλλόγων Ατόμων
με Σακχαρώδη Διαβήτη,

Πανελλήνια Ομοσπονδία
Νεφροπαθών,

Πανελλήνια Ομοσπονδία
Συλλόγων Οικογενειών
για την Ψυχική Υγεία.



ΕΘΝΙΚΗ ΣΥΝΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ

Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα

Τηλ. 210 - 5238961 • Fax: 210 - 5238967

e-mail: esaea@otenet.gr • <http://www.esaea.gr>