

Θέματα Αναπηρίας

04

Αναζητώντας... το αριστοτελικό μέτρο

08

Κανένα παιδί με αναπηρία εκτός σχολείου τον Σεπτέμβρη!

14

Κάρμεν Ρουγγέρη: «Δείγμα πολιτισμού ο τρόπος αντιμετώπισης των ατόμων με αναπηρία»

ΤΕΥΧΟΣ
17

Αφιέρωμα:

Οι ηγέτες του ευρωπαϊκού
αναπηρικού κινήματος
στην Αθήνα



Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία
Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα

ΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΤΕΛΟΣ
ΚΕΜΠ.ΑΘ.
4702



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



ΑΘΗΝΑ 2009

τεύχος 17

Μάιος
Ιούνιος
Ιούλιος



Editorial03
Ανάλυση: Αναζητώντας... το αριστοτελικό μέτρο04
Θέσεις: «Κανένα παιδί με αναπηρία εκτός σχολείου τον Σεπτέμβρη!» Για να πάρει σάρκα και οστά η θεσμικά κατοχυρωμένη υποχρεωτικότητα της εκπαίδευσης των ατόμων με αναπηρία08
Βήμα: Περιφερειακή Ομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία Δυτικής Μακεδονίας: Δυναμική παρέμβαση στη Βόρεια Ελλάδα10
Συνέντευξη: Κάρμεν Ρουγγέρη «Δείγμα πολιτισμού ο τρόπος αντιμετώπισης των ατόμων με αναπηρία»14
Αφιέρωμα: Οι ηγέτες του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος στην Αθήνα - Ετήσια Γενική Συνέλευση του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία Αθήνα 9 - 10 Μαΐου 200917



Παρουσίαση: Very Special Arts Hellas: Απολαμβάνοντας το δικαίωμα στην τέχνη22
Ευρωπαϊκά - Διεθνή Θέματα: Τιμητική διάκριση για το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία26
Συνεργασίες: Ανάδειξη του ζητήματος της μετακίνησης των ατόμων με αναπηρία μέσα από τη μηνιαία εφημερίδα ΑΥΤΟΚΙΝΗΣΗ28
2009 - Πανελλήνια Πρόσκληση Ενδιαφέροντος για δημιουργία Μουσικού Εκπαιδευτικού Ρεπερτορίου για Άτομα με Αναπηρία31
Η Ε.Σ.Α.μεΑ. παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί...32
Εκδόσεις: Εγχειρίδιο για την Καθολική Πρόσβαση38

Ιδιοκτησία:
Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων
με Αναπηρία - Ε.Σ.Α.μεΑ.

Εκδότης:
Βαρδακαστάνης Γιάννης
Πρόεδρος Ε.Σ.Α.μεΑ.

Διευθύντρια:
Χατζηπέτρου Ανθή

Αρχισυντάκτης:
Θεωνά Άννα

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

Εκτύπωση:
ΔΕΣΜΟΣ (210 6644156)

Γραφεία Ε.Σ.Α.μεΑ.:

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 Ε.Σ.Α.μεΑ.



Εν μέσω καλοκαιριού, το εθνικό αναπηρικό κίνημα της χώρας διατηρεί ζωντανά τα μεγάλα προβλήματα των ατόμων με αναπηρία, με την ευχή και την ελπίδα ότι η καλοκαιρινή ραστώνη δεν θα έχει αρνητική επίδραση στις διαδικασίες λήψης αποφάσεων που πρέπει να κινητοποιηθούν, προκειμένου ο Σεπτέμβρης, που σηματοδοτεί την έναρξη μιας νέας περιόδου, να φέρει μαζί του ρηξικέλευθα μέτρα υπέρ της ισότιμης διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία.

Με όπλο τη Διεθνή Σύμβαση του ΟΗΕ για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία και ανανεωμένη τη συνεργασία με το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία, μετά τη συνάντηση των ηγετών του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος το Μάιο στην Αθήνα, για την οποία μπορείτε να διαβάσετε περισσότερα στις επόμενες σελίδες, η Ε.Σ.Α.μεΑ. συνεχίζει δυναμικά να διεκδικεί καλύτερες συνθήκες ζωής και ίση μεταχείριση για τα άτομα με αναπηρία.

Το εθνικό αναπηρικό κίνημα, στον απόηχο μιας ιδιαίτερα δύσκολης χρονιάς με πολλές προκλήσεις και απαιτήσεις, κρούει τον κώδωνα του κινδύνου για την Ειδική Αγωγή και Εκπαίδευση. Με τρεις ενημερωτικές Ημερίδες αφιερωμένες στον ευαίσθητο τομέα της εκπαίδευσης, στις οποίες συμμετείχαν εκπρόσωποι της πολιτικής ηγεσίας, της τοπικής και περιφερειακής αυτοδιοίκησης και πολλών φορέων, η Συνομοσπονδία διαμνύει προς πάσα κατεύθυνση ότι αυτό το Σεπτέμβρη, δεν πρέπει κανένα παιδί με αναπηρία να μείνει εκτός σχολείου, αποκλεισμένο από το ανεκτίμητο αγαθό της εκπαίδευσης.

Σ' αυτή την κατεύθυνση, απευθύνουμε για μια ακόμα φορά έκκληση μέσα από τις σελίδες αυτού του τεύχους, στα ελληνικά μέσα μαζικής ενημέρωσης να συνειδητοποιήσουν τη δύναμή τους και να την αξιοποιήσουν θετικά, για να προβάλλουν τα πραγματικά προβλήματα και να πάψουν να τη θυσιάζουν στο βωμό του κέρδους, μέσω μιας στερεοτυπικής παρουσίασης των ατόμων με αναπηρία με βάση καλούπια που τα ίδια έχουν κατασκευάσει, στοχεύοντας αποκλειστικά και μόνο στις ευαίσθητες χορδές της κοινής γνώμης. Χρειάζεται, λοιπόν, επειγόντως να βρεθεί το αριστοτελικό μέτρο.

Γιατί άλλωστε, «ο τρόπος που αντιμετωπίζει κανείς τα άτομα με αναπηρία είναι δείγμα πολιτισμού», όπως χαρακτηριστικά υποστηρίζει η κ. Κάρμεν Ρουγγέρη, η αγαπημένη ηθοποιός που φιλοξενείται στα «Θέματα Αναπηρίας» και μιλά για την κατάσταση των ατόμων με αναπηρία στη σύγχρονη Ελλάδα, αλλά και τη συμβολή της τέχνης στην ανατροπή των στερεοτυπικών αντιλήψεων.

Ιδιαίτερα σημαντική προς αυτή την κατεύθυνση είναι η προσπάθεια που καταβάλλει εδώ και 20 χρόνια η VSA Hellas για την ισότιμη πρόσβαση και συμμετοχή των ατόμων με αναπηρία στην τέχνη, που επίσης παρουσιάζει τις δράσεις της στα «Θέματα Αναπηρίας» δια στόματος της Προέδρου της κ. Δέσποινας Ασσανίδου.

Καλή Ανάγνωση.

Ιωάννης Βαρδακασιάνης
Πρόεδρος Ε.Σ.Α.μεΑ.

editorial





Αναζητώντας... το αριστοτελικό μέτρο

Από τις αρχές της δεκαετίας του '90, το εθνικό αναπηρικό κίνημα ενεργοποιείται στη διαμόρφωση και στην καθιέρωση της προσέγγισης της αναπηρίας ως ζήτημα ανθρωπίνων δικαιωμάτων, ως ζήτημα ίσης μεταχείρισης. Το εθνικό αναπηρικό κίνημα αγωνίζεται όλα αυτά τα χρόνια για την αύξηση της ορατότητας της αναπηρίας σε όλα τα επίπεδα και για τη διασφάλιση ότι καμιά πολιτική και κανένα μέτρο δεν θα λαμβάνεται χωρίς την ενεργή συμμετοχή των οργανώσεων των ίδιων των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους.

Αυτήν τη στιγμή έχουμε στα χέρια μας ένα πολύ σημαντικό διεθνές νομικό κείμενο, τη Διεθνή Σύμβαση για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, η οποία έχει υπογραφεί από 139 χώρες – μεταξύ των οποίων και η Ελλάδα - και έχει κυρωθεί από 58, ενώ το Προαιρετικό της Πρωτόκολλο έχει υπογραφεί από 82 χώρες και κυρωθεί από

36. Κατά βάση είναι μία Σύμβαση για την ίση μεταχείριση, για τις ίσες ευκαιρίες, για τα κοινωνικά, οικονομικά, πολιτιστικά δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία, η οποία θέτει τις προϋποθέσεις και τις συνθήκες που θα επιτρέψουν στα άτομα με αναπηρία να ασκήσουν τα ανθρώπινα δικαιώματά τους, όπως όλοι οι πολίτες.

Η Σύμβαση αυτή υποδηλώνει τη δέσμευση των κρατών – μελών του Ο.Η.Ε. για υλοποίηση των όσων αυτή υπαγορεύει. Είναι η αναγνώριση της διεθνούς κοινότητας ότι το υφιστάμενο πλαίσιο προστασίας των ανθρωπίνων δικαιωμάτων για όλους τους πολίτες, δεν επαρκεί για τα άτομα με αναπηρία.

Δοθείσης της ευκαιρίας, θα αναφερθώ στο άρθρο 8 της Διεθνούς Σύμβασης, το οποίο αφορά στην ενίσχυση της ενημέρωσης της κοινής γνώμης, εστιάζοντας στο σεβασμό των δικαιωμάτων και

της ποικιλομορφίας των ατόμων με αναπηρία, αλλιά και στο άρθρο 9 που αφορά στη διασφάλιση της πρόσβασης των ατόμων με αναπηρία, σε ίση βάση με τους άλλους, στο φυσικό περιβάλλον, τα μέσα μεταφοράς, την πληροφορία, τις επικοινωνίες, συμπεριλαμβανομένων και των τεχνολογιών και των συστημάτων πληροφορίας και επικοινωνιών.

Το ζητούμενο για το αναπηρικό κίνημα είναι τα ΜΜΕ να βρουν το αριστοτελικό μέτρο. Το αναπηρικό κίνημα αγωνίζεται για το αυτονόητο, δηλαδή το μέσο όρο. Απορρίπτουμε αυτό που αποκαλιώ «κοιλακευτικό λιαϊκισμό», που μεταξύ άλλων θέλει όλα τα άτομα με αναπηρία ήρωες της ζωής, αλλιά και το «συμπονετικό συντηρητισμό», που θέλει τα άτομα με αναπηρία ανήμπορα, χωρίς δυνατότητες και δικαιώματα και σε εξάρτηση της βοήθειας ενός φιλανθρωπικού κατεστημένου.

Κάπως στερεοτυπικά, η παρουσίαση της αναπηρίας στα ΜΜΕ συνοψίζεται στις ακόλουθες κατηγορίες:

- ▶ θέματα εντυπωσιασμού, όπου ένα άτομο αν και έχει αναπηρία πετυχαίνει π.χ. ένα αθλητικό ρεκόρ,
- ▶ θέματα που στοχεύουν στην ευαίσθητη χορδή του κοινού, όπου κινητοποιείται ο οίκτος για την κατάσταση ενός ατόμου με αναπηρία που βρίσκεται π.χ. «καθηλωμένο» σε αναπηρικό αμαξίδιο ή στο «κρεβάτι του πόνου»,
- ▶ φιλανθρωπικές εκπομπές με στόχο τη συγκέντρωση χρημάτων για τη βελτίωση της κατάστασης των ατόμων με αναπηρία,
- ▶ ρεπορτάζ σχετικά με τα άτομα με αναπηρία που αγωνίζονται για τα δικαιώματά τους, μια κατηγορία που ασφαλώς γεννά ελπίδες για τη συνολική αλλαγή της κατάστασης στα ΜΜΕ.

Ως αναπηρικό κίνημα έχουμε πάρει σαφή θέση

κατά της διεξαγωγής τηλε-μαραθωνίων από τη δημόσια αλλιά και την ιδιωτική τηλεόραση, αφού είναι σε ευθεία αντίθεση με το σεβασμό των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία. Οι τηλεμαραθώνιοι δεν γίνονται για να ενημερώσουν αλλιά για να συλλέξουν χρήματα, δηλ. κινητοποιούν το συναίσθημα του οίκτου και του ελέους και τελικά εμπορευματοποιούν την αναπηρία.

Ένα άλλο ζήτημα είναι η παρουσίαση θεμάτων αναπηρίας σε ενημερωτικές εκπομπές και στις ειδήσεις στη τηλεόραση και στο ραδιόφωνο, χωρίς να υπάρχει η συλλογική εκπροσώπηση του αναπηρικού κινήματος της χώρας. Όταν μιλούμε στα ΜΜΕ για θέματα αναπηρίας ασφαλώς η προσωπική εμπειρία έχει μεγάλη αξία, αλλιά η προσωπική εμπειρία του καθενός μας είναι δική μας εμπειρία. Στη χώρα υπάρχουν οργανωμένοι φορείς για να εκπροσωπούν συλλογικά τους χώρους και να λειτουργεί η δημοκρατία στην κοινωνία μας. Η παράλειψη αυτή, είμαστε βέβαιοι, ότι δεν γίνεται εκ προθέσεως, αλλιά γιατί δεν υπάρχει στη δημόσια τηλεόραση μια υπηρεσία η οποία να διαχέει το σεβασμό της ποικιλομορφίας σε όλες τις εκπομπές.

Στον τομέα της διαφήμισης, είναι γεγονός ότι η διαφήμιση που προβάλλει τη σωματική τελειότητα αποκλείει από τις εικόνες της τα άτομα με αναπηρία. Ο φόβος των παραγωγών διαφήμισης μήπως μειωθεί η αποτελεσματικότητα της διαφήμισής τους ή μήπως το αγαθό που προωθούν συνδεθεί αποκλειστικά με την αναπηρία, τους κάνει να διστάζουν να χρησιμοποιήσουν άτομα με αναπηρία.

Με αυτόν τον τρόπο όμως, καταρχήν αποκρύπτουν την αναπηρία από το κοινό και κατά δεύτερον αγνοούν το ρόλο των ατόμων με αναπηρία ως καταναλωτών. Οι παραγωγοί διαφήμισης, με την προϋπόθεση ότι έχουν έγκυρη ενημέρωση σε ζητήματα αναπηρίας και ότι τα προσεγγίσουν με το δέοντα σεβασμό, θα έπρεπε να συμπεριλαμβάνουν συχνότερα άτομα με αναπηρία στις παραγω-

γές του, συμβάλλοντας στην αναγνώριση της αναπηρίας ως μία πτυχή της κοινωνίας.

Όσον αφορά το πέρασμα των ΜΜΕ στη νέα ψηφιακή εποχή, αναμφίβολα οι νέες τεχνολογίες περικλείουν ένα τεράστιο δυναμικό για τη βελτίωση της δυνατότητας πρόσβασης των ατόμων με αναπηρία. Η αξιοποίηση αυτής της τεχνολογικής προόδου πρέπει να υποστηριχθεί όμως από ένα σταθερό κανονιστικό πλαίσιο. Σε επίπεδο Ευρωπαϊκής Ένωσης αλλά και σε εθνικό επίπεδο πρέπει να διασφαλιστεί η ανάπτυξη, η προώθηση και η εφαρμογή των τεχνικών λύσεων.

Για παράδειγμα η εμφάνιση της ψηφιακής τηλεόρασης δίνει τη δυνατότητα βελτίωσης της πρόσβασης των τυφλών ατόμων στην τηλεόραση, παρέχοντας ηχητική περιγραφή, πληθόγηση στην οθόνη και διασυνδέσεις, ενώ όσον αφορά τα κωφά άτομα η ψηφιακή τηλεόραση μπορεί να βελτιώσει τον υποτιτλισμό (πιο ευανάγνωστους χαρακτήρες, βελτιωμένα χρώματα και δυνατότητα για γραφικά) και η διερμηνεία στη νοηματική γλώσσα μπορεί να τεθεί στην ελεύθερη χρήση όσων το επιθυμούν, μέσα από ένα σύστημα «κλειστής» νοηματικής που θα μπορεί να ενεργοποιεί ο κωφός χρήστης.

Στο σημείο αυτό μπαίνει βέβαια και ο ρόλος των εταιριών κατασκευής εξοπλισμού, οι οποίες πρέπει να λάβουν υπόψη τους την αρχή της «σχεδιασμού για όλους» σε όλα τους τα προϊόντα, ώστε να είναι προσβάσιμα ή να μπορούν εύκολα να εφοδιαστούν με συμπληρωματικά μέσα πρόσβασης.

Το αναπηρικό κίνημα εκφράστηκε θετικά για τη δημιουργία του Πρίσμα+, το οποίο, υπό προϋποθέσεις, μπορούσε και μπορεί να είναι ένα κανάλι - πιλότος, όχι μόνο για τα άτομα με αναπηρία αλλά συνολικά για την κοινωνική τηλεόραση, για την προβολή της ποικιλομορφίας της κοινωνίας, για την αξιοποίηση των δυνατοτήτων προσβασιμότητας που προσφέρει η ψηφιακή τηλεόραση. Η ΕΣΑ-μεΑ διεκδικεί θεσμικό ρόλο στη διοίκηση του Πρίσμα+. Το «Τίποτα για εμάς χωρίς εμάς» έχει εφαρ-

μογή και σε αυτήν την περίπτωση.

Αναμφίβολα, ο ρόλος της δημόσιας τηλεόρασης είναι κομβικός και αναγκαίος, η οποία έχει την υποχρέωση να διασφαλίσει συνθήκες καθολικής πρόσβασης σε όλα τα κανάλια της και έτσι να λειτουργήσει ως προωθητική δύναμη για την οικοδόμηση ενός τηλεοπτικού τοπίου στη χώρα, το οποίο να σέβεται τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία στη χώρα.

Επίσης, είναι γνωστή η θέση μας ότι απαιτείται ενιαίο κανονιστικό ρυθμιστικό πλαίσιο (αναφερθήκαμε πιο πάνω), το οποίο να διασφαλίζει ότι το αγαθό της ενημέρωσης, της ψυχαγωγίας και της διασκέδασης που προσφέρει, στο οποίο επίπεδο το προσφέρει, η δημόσια και η ιδιωτική τηλεόραση της χώρας, είναι προσβάσιμο από όλους ανεξάρτητα την αναπηρία τους και σε όλη τη χώρα.

Για εμάς όμως, όπως έχουμε προτείνει, είναι σημαντική η δημιουργία μιας υπηρεσίας στο ΕΣΡ που θα εντάσσει οριζόντια και κάθετα στα προγράμματα όλων των καναλιών, ιδιωτικών και δημόσιων, τα θέματα που αφορούν στην αναπηρία.

Όσον αφορά τις πρακτικές άλλων χωρών, στις Η.Π.Α. έχει υιοθετηθεί το σύστημα του υποτιτλισμού στην τηλεόραση και σε όλα τα προγράμματα ειδήσεων, τα δημοφιλή σήριαλ, τα αθλητικά προγράμματα και τα δελητία καιρού υπάρχει η δυνατότητα εμφάνισης υπότιτλων. Σε ευρωπαϊκό επίπεδο, το Ηνωμένο Βασίλειο είναι η ευρωπαϊκή χώρα με το υψηλότερο ποσοστό υποτιτλισμού. Η νομοθεσία που έχουν, κάνει υποχρεωτικό τον υποτιτλισμό ακόμη και στα ιδιωτικά κανάλια. Ακόμη και οι διαφημίσεις συχνά έχουν υπότιτλους. Στην Ολλανδία το 75% των εκπομπών της δημόσιας τηλεόρασης έχουν υπότιτλους, δεν συμβαίνει όμως το ίδιο και με τα ιδιωτικά κανάλια.

Όσον αφορά τη λήψη πολιτικών αποφάσεων σε θέματα υποστήριξης και θετικής δράσης, δεδομένου ότι:

- ▶ το 10% του κοινού των ΜΜΕ είναι άτομα με αναπηρία,
- ▶ βασική αποστολή των ΜΜΕ είναι να παρουσιάζουν την ανθρώπινη ποικιλομορφία της κοινωνίας,
- ▶ σε σχέση με τον υπόλοιπο πληθυσμό, τα άτομα με αναπηρία έχουν δυσανάλογη εκπροσώπηση στα ΜΜΕ,
- ▶ τα προσιτά ΜΜΕ, εφοδιασμένα με τεχνολογικά βοηθήματα που εξασφαλίζουν την πρόσβαση όλων, θα προσελκύσουν μεγαλύτερο κοινό.
- ▶ οι επαγγελματίες με αναπηρία ως εργαζόμενοι στα ΜΜΕ μπορούν να δώσουν τη νέα δικαιωματική προσέγγιση της αναπηρίας και να βελτιώσουν σε αυτόν τον τομέα την ποιότητα των μέσων,

η Πολιτεία, οι οργανώσεις των ΜΜΕ, τα ΜΜΕ και οι οργανώσεις των ατόμων με αναπηρία πρέπει να δεσμευτούν για την προώθηση της αλληλαγής στον τομέα των ΜΜΕ όσο αφορά στη βελτίωση της εικόνας των ατόμων με αναπηρία που παρουσιάζουν, την αύξηση της ορατότητας των ατόμων με αναπηρία σε όλους τους τομείς και την αύξηση της κάλυψης από τα ΜΜΕ θεμάτων για την αναπηρία.

Ο στόχος αυτός μπορεί να επιτευχθεί:

- α)** Με την προώθηση νομοθετικών μέτρων προκειμένου τα ΜΜΕ, αξιοποιώντας τις νέες τεχνολογίες, να είναι προσβάσιμα σε όλους, αναπτύσσοντας υποστηρικτικές και εναλλακτικές μορφές και καθιστώντας προσβάσιμες τις ιστοσελίδες τους στο διαδίκτυο.
- β)** Με την προτροπή τα τμήματα ΜΜΕ των Ανώτατων Εκπαιδευτικών Ιδρυμάτων να συμπεριλάβουν στα προγράμματα σπουδών τους μάθημα για την αναπηρία,

γ) Με την ανάπτυξη δικτύων μεταξύ ΜΜΕ και αναπηρικών οργανώσεων σε εθνικό, περιφερειακό και τοπικό επίπεδο.

δ) Με την κατάρτιση σε θέματα ισότητας των στελεχών των οργανώσεων των ΜΜΕ.

Η πλήρη συμμετοχή των ατόμων με αναπηρία στην κοινωνία, πέρα από τη θέσπιση ίσων μεταχειρίσεων, απαιτεί πληροφόρημένη και ευαισθητοποιημένη κοινωνία, απαλλαγμένη από ανομοιόλογητους φόβους και βαθιά ριζωμένες προκαταλήψεις. Η σημαντική δύναμη των ΜΜΕ να απευθύνονται στο σύνολο της κοινωνίας και μάλιστα σε όλα τα επίπεδα και από διαφορετικά μέσα (τηλεόραση, ραδιόφωνο, εφημερίδες, διαδίκτυο) τα καθιστά ως ένα από τους σημαντικούς παράγοντες που μπορούν να συμβάλουν στην αλλαγή των στάσεων της ελληνικής κοινωνίας. Τα ΜΜΕ μπορούν να εκπαιδεύσουν, να ενημερώσουν και να ενισχύσουν τη συνειδητοποίηση της πραγματικότητας που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία, των εμποδίων, των διακρίσεων που βιώνουν αλληλά και των πλεονεκτημάτων της πλήρους κοινωνικής τους ένταξης τους.

Με οδηγό τη Διεθνή Σύμβαση για τα Ανθρώπινα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, με οδηγό το Σύνταγμά μας και αξιοποιώντας όλες τις δυνατότητες που έχουμε, οφείλουμε να σχεδιάσουμε μια Ελλάδα της ίσων μεταχειρίσεων, μια Ελλάδα που καταπολεμά το αποκλεισμό, μια Ελλάδα που έχει τον άνθρωπο με αναπηρία ως υποκείμενο της τύχης του και όχι στο έλεος του οίκτου του κοινωνικού, πολιτικού, οικονομικού και πολιτιστικού του περιβάλλοντος.

** Το κείμενο αποτελεί μέρος του Χαιρετισμού του κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη, Προέδρου της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία & του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία, στο Συνέδριο της ΓΓΕ – ΓΓΕ με θέμα «Άτομα με Αναπηρία και ΜΜΕ» Αθήνα, 22 – 23 Ιουνίου 2009*



του Γιάννη Βαρδακαστάνη
 Προέδρου της Εθνικής Συνομοσπονδίας
 Ατόμων με Αναπηρία & του Ευρωπαϊκού
 Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία

Για να πάρει σάρκα και οστά η θεσμικά κατοχυρωμένη υποχρεωτικότητα της εκπαίδευσης των ατόμων με αναπηρία

Έχουν περάσει δέκα μήνες από την ψήφιση του Νόμου 3699/2008 «Ειδική Αγωγή και Εκπαίδευση ατόμων με αναπηρία ή με ειδικές εκπαιδευτικές ανάγκες». Πρόκειται για ένα Νόμο που παρουσιάστηκε ως «μεσσίας», ως καταλύτης που θα έδινε λύσεις στη διαρκώς καταρρέουσα εκπαίδευση των ατόμων με αναπηρία στη χώρα μας. Τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειές τους ούτε είχαν, ούτε έχουν αυταπάτες. Η θέση των μαθητών με αναπηρία στο Εκπαιδευτικό Σύστημα παραμένει υποβαθμισμένη, περιθωριακή και λιμνάζουσα. Η αναξιοπιστία της Πολιτείας αποτελεί την μακροχρόνια ασθένεια τόσο στον τομέα της Εκπαίδευσης, όσο και στο σύνολο των δημόσιων πολιτικών για την αναπηρία.

Δέκα μήνες ουσιαστικής απραξίας. Ενώ από τη μια πλευρά ακόμη και οι πλέον θετικές διατάξεις του προαναφερθέντος Νόμου δεν έχουν τεθεί καν σε εφαρμογή, από την άλλη πλευρά η αγορά επιμόρφωσης για την απόκτηση εξειδίκευσης στην Εκπαίδευση των ατόμων με αναπηρία μέσω των γνωστών σεμιναρίων διάρκειας 400 ωρών, στην οργάνωση των οποίων δυστυχώς πρωτοστατούν τα Πανεπιστήμια της χώρας.

Η σχολική χρονιά 2008 - 2009 μόλις ολοκληρώθηκε. Μια χρονιά που στο ξεκίνημά της βρήκε χιλιάδες μαθητές με αναπηρία να αδυνατούν να προσέλθουν στα σχολεία τους, να μην έχουν τη χαρά του πρώτου

κουδουνιού, να μην μπορούν να νιώσουν το καρδιοχτύπι που αισθάνονται οι μαθητές που πηγαίνουν για πρώτη φορά στο σχολείο. Και μετά έχουν την απαίτηση οι Πολίτες να τους εμπιστευτούν! Κάποιος θα αναρωτηθεί: μα το κράτος δεν θέσπισε την υποχρεωτικότητα στην Εκπαίδευση των ατόμων με αναπηρία; Εκ περισσού λοιπόν η διάταξη της παραγράφου 1 του άρθρου 2 του Νόμου 3699/2008 ή διαφορετικά κενή περιεχομένου, αν και η Ε.Σ.Α.μεΑ. διεκδίκησε τη συμπερίληψη αυτής της διάταξης για την καθαρότητα της δέσμευσης του συνταγματικού νομοθέτη. Ακόμη κι αν όμως δεχτούμε ότι αυτός ο Νόμος θέσπισε την υποχρεωτικότητα, τί έπραξε το Υπουργείο Εθνικής Παιδείας και Θρησκευμάτων και οι Υπηρεσίες του από τον Σεπτέμβρη του 2008 μέχρι σήμερα;

Αξίζει να επισημανθεί πως δεν νοείται το Υπουργείο και οι Υπηρεσίες του να μένουν άπραγες την παρούσα χρονική στιγμή, ήτοι λίγο πριν το ξεκίνημα της νέας σχολικής χρονιάς και μετά την υπογραφή της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία του ΟΗΕ, την οποία ήδη έχουν υπογράψει 139 χώρες, μεταξύ των οποίων και η δική μας. Η απαράδεκτη αυτή κατάσταση που βιώνουν τα άτομα με αναπηρία στον τομέα της Εκπαίδευσης στη χώρα μας αντίκειται στο άρθρο 24 της προαναφερθείσας Διεθνούς Σύμβασης, στο προοίμιο του οποίου αναφέρεται το εξής: «Τα Συμβαλλόμενα Κράτη αναγνωρίζουν το δικαίωμα

των ατόμων με αναπηρία στην εκπαίδευση. Με σκοπό την άσκηση του δικαιώματος αυτού, χωρίς διακρίσεις και βάσει των ίσων ευκαιριών, τα Συμβαλλόμενα Κράτη, διασφαλίζουν ένα εκπαιδευτικό σύστημα ένταξης, σε όλα τα επίπεδα και δια βίου μάθηση...», στην παράγραφο 6 του άρθρου 21 του αναθεωρημένου Συντάγματος της χώρας μας, σύμφωνα με την οποία «τα άτομα με αναπηρία έχουν δικαίωμα να απολαμβάνουν μέτρων που εξασφαλίζουν την αυτονομία, την επαγγελματική ένταξη και τη συμμετοχή τους στην κοινωνική, οικονομική και πολιτική ζωή της χώρας», καθώς και στο άρθρο 16 επίσης του Συντάγματος της χώρας.

Η νέα χρονιά 2009 - 2010 σε λίγο αρχίζει. Μια σειρά από εύλογα ερωτήματα γεννώνται, όπως: Θα είναι τα σχολεία έτοιμα να τον ερχόμενο Σεπτέμβρη να υποδεχτούν τους μαθητές με αναπηρία; Θα είναι οι εκπαιδευτικοί στις θέσεις τους; Θα βρουν οι μαθητές με αναπηρία τα βιβλία πάνω στα θρανία τους; Θα υπάρχουν αναλυτικά προγράμματα σπουδών; Θα διατεθούν στους μαθητές με αναπηρία νέες τεχνολογίες; Θα έχουν καταρτιστεί οι Εκπαιδευτικοί στη χρήση τους; Θα έχει οργανωθεί η μετακίνηση των μαθητών με αναπηρία προς και από τα σχολεία;

Οι απαντήσεις που δίνουμε στις παραπάνω ερωτήσεις είναι δυστυχώς αρνητικές. Τόσο οι εξελίξεις μέχρι σήμερα, όσο και οι ενέργειες του Υπουργείου Εθνικής Παιδείας και Θρησκευμάτων και των Υπηρεσιών του δυστυχώς δείχνουν ότι η σχολική χρονιά 2009 - 2010 θα ξεκινήσει για τους μαθητές με αναπηρία και τις οικογένειές τους με μεγαλύτερα προβλήματα από ότι ξεκίνησε η προηγούμενη σχολική χρονιά. Για αυτό και η θέση σύσσωμου του Αναπηρικού Κινήματος της χώρας συνοψίζεται στο εξής μήνυμα: **«η σχολική χρονιά πρέπει να αρχίζει την ίδια μέρα για όλους τους μαθητές!»**.

Ερωτούμε λοιπόν την ηγεσία του Υπουργείου τα εξής: τί ενέργειες έχει μέχρι στιγμής κάνει προκειμένου να πάρει σάρκα και οστά η πλέον θεσμικά κατοχυρωμένη υποχρεωτικότητα της Εκπαίδευσης των ατόμων με αναπηρία; Πού είναι η κινητοποίηση των Υπηρεσιών του Υπουργείου σε ολόκληρη τη χώρα και σε όλα τα επίπεδα για να αναζητήσει τα παιδιά με αναπηρία που βρίσκονται εκτός Εκπαιδευτικού Συστήματος; Πώς θα διασφαλίσει η ηγεσία του Υπουργείου ότι η υποχρεωτικότητα στην Εκπαίδευση θα αποκτήσει σάρκα και οστά; Επιτέλους ας απαντήσουν! Επιτέλους, ας εξηγήσουν!

Τα άτομα με αναπηρία κι οι οικογένειές τους απαιτούν πράξεις και όχι λόγια! Για ακόμη μια φορά χιλιάδες παιδιών με αναπηρία δεν θα εγγραφούν το Σεπτέμβρη στα σχολεία και θα μείνουν στα σπίτια τους. Θα στερ-

θούν το δικαίωμα στη γνώση, το δικαίωμα στη συμμετοχή, θα βιώσουν για ακόμη μια χρονιά έναν σκληρό και αδυσώπητο αποκλεισμό.

Είναι τα Ελληνόπουλα με αναπηρία, τα παιδιά ενός κατώτερου Θεού; Φυσικά και όχι! Απλά αυτοί που έχουν την ευθύνη του Εκπαιδευτικού Συστήματος της χώρας είναι κατώτεροι των περιστάσεων και των προσδοκιών όλων των Ελλήνων. Δεν μπορούν να διασφαλίσουν την ισότητα, την άρση των διακρίσεων, την καταπολέμηση του αποκλεισμού στον πιο ευαίσθητο τομέα της δημόσιας πολιτικής, που είναι η Εκπαίδευση.

Έστω και τώρα καλούμε το Υπουργείο Εθνικής Παιδείας και Θρησκευμάτων και τις Υπηρεσίες του να οργανώσει μέσω των Μέσων Μαζικής Ενημέρωσης μια εκστρατεία που να απευθύνεται στις οικογένειες που έχουν παιδιά με αναπηρία, καλώντας τους να εγγραφούν τα παιδιά τους στα σχολεία τον Σεπτέμβρη. Ας απευθύνει η ηγεσία του Υπουργείου μια δραματική πρόσκληση με βασικό σύνθημα **«Κανένα παιδί με αναπηρία στο σπίτι του τον ερχόμενο Σεπτέμβρη!»**, έστω και τώρα, στο παρά πέντε, αποδεικνύοντας ότι η ραστώνη του καλοκαιριού δεν την έχει διόλου επηρεάσει. Ας κινητοποιηθεί! Ας δώσει το καλό παράδειγμα!

Αυτό που ζητάει το Αναπηρικό Κίνημα της χώρας είναι ένα σαφές σχέδιο που από τη μια πλευρά να διασφαλίζει τη διαρκή ποσοτική και ποιοτική αναβάθμιση των παρεχόμενων Υπηρεσιών Εκπαίδευσης στους μαθητές με αναπηρία που βρίσκονται στα σχολεία και από την άλλη να φέρει τα παιδιά με αναπηρία που βρίσκονται εκτός Εκπαιδευτικού Συστήματος, εντός αυτού.

Εμείς εργαζόμαστε καθημερινά για αυτό. Επιχειρήσαμε να κινητοποιήσουμε και κινητοποιούμε όλους του αρμόδιους φορείς, σε όλα τα επίπεδα, πέραν όλων των άλλων, μέσω της διοργάνωσης 3 ημερίδων - σε Αθήνα (10.06.2009), Θεσσαλονίκη (11.06.2009) και Πάτρα (18.06.2009) - με θέμα **«Η σχολική χρονιά πρέπει να αρχίζει την ίδια μέρα για όλους τους μαθητές»**. Απευθυνθήκαμε στη ηγεσία του Υπουργείου, στις Υπηρεσίες του σε ολόκληρη τη χώρα, σε όλες τις Νομαρχίες και σε όλους τους Δήμους, ζητώντας να εντοπίσουν τα παιδιά με αναπηρία που είναι εκτός Εκπαιδευτικού Συστήματος και να μεριμνήσουν για την εγγραφή τους στα σχολεία.

Καλούμε όμως και εσάς, τους αναγνώστες μας, να μεταφέρετε το μήνυμα και να το ταξιδέψετε σε ολόκληρη τη χώρα:

«Κανένα παιδί με αναπηρία εκτός σχολείου τον Σεπτέμβρη!»



Ρεπορτάζ: Άννα Θεωνά

Τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία στην ελληνική περιφέρεια είναι ένα ζήτημα που η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία έχει αναδείξει αρκετές φορές, τόσο μέσα από τις παρεμβάσεις της, όσο και από τις σελίδες αυτού εδώ του περιοδικού.

Η έλλειψη προσβασιμότητας, η κοινωνική προκατάληψη, οι ανεπαρκείς δομές, ο αποκλεισμός από την εκπαίδευση και την απασχόληση είναι μόνο μερικά από τα πολυάριθμα δυσεπίλυτα προβλήματα που αντιμετωπίζουν όλα τα άτομα με αναπηρία και σε μεγαλύτερο βαθμό τα άτομα με αναπηρία που διαβιούν μακριά από τα μεγάλα αστικά κέντρα.

Δεδομένου ότι η ανάγκη ανάπτυξης μια στενής και εποικοδομητικής συνεργασίας με την τοπική αυτοδιοίκηση αποτελεί τον ακρογωνιαίο λίθο στην αντιμετώπιση προβλημάτων σε τοπικό και περιφερειακό επίπεδο, η Ε.Σ.Α.μεΑ., παρεμβαίνοντας για μια ακόμα φορά δυναμικά προχώρησε στην ίδρυση Περιφερειακών Ομοσπονδιών για τα άτομα με αναπηρία, που λειτουργούν ως κόμβος διασύνδεσης των τοπικών αναπηρικών οργανώσεων, προκειμένου να υπάρχει καλύτερος συντονισμός της δράσης του αναπηρικού κινήματος σε περιφερειακό επίπεδο.

Μια από τις πρωτοϊδρυθείσες Περιφερειακές Ομοσπονδίες Ατόμων με Αναπηρία, είναι η Περι-

φερειακή Ομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία Δυτικής Μακεδονίας με έδρα την Κοζάνη, που τα τελευταία τέσσερα χρόνια επιτελεί σημαντικό έργο και βρίσκεται στην πρώτη γραμμή του αγώνα για ένα καλύτερο αύριο για τα άτομα με αναπηρία που διαβιούν στην εν λόγω Περιφέρεια.



Για την ίδρυση, τους στόχους και τις παρεμβάσεις της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία Δυτικής Μακεδονίας, **μίλησε στα «Θέματα Αναπηρίας» ο Πρόεδρος της κ. Αναστάσιος Βεράνης.**

Ποιες ανάγκες οδήγησαν στην ίδρυση της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία Δυτικής Μακεδονίας;

Η σύσταση της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία Δυτικής Μακεδονίας ξεκίνησε το 2005, αμέσως μετά την πρώτη συζήτηση που έγινε στην Ε.Σ.Α.μεΑ. για συγκρότηση Περιφερειακών Ομοσπονδιών σε όλες τις Περιφέρειες της Ελλάδας.

Το 2003 έγινε η πρώτη συνάντηση στην πόλη της Κοζάνης μεταξύ των τεσσάρων (4) Νομαρχιακών Σωματείων Ατόμων με Αναπηρία, της Κοζάνης, της Καστοριάς, της Φλώρινας και των Γρεβενών. Στη συζήτηση είδαμε πόσο επιτακτική ήταν η ανάγκη ίδρυσης Περιφερειακής Ομοσπονδίας, αφού τα πάντα χρηματοδοτούνται από την Περιφέρεια και οι Νομοί μας δεν ήταν δυνατόν να αντιμετωπίσουν τα μεγάλα προβλήματα δομών και υπηρεσιών για τα άτομα με αναπηρία, χωρίς τη συγκρότηση οργανώσεων σε επίπεδο Περιφέρειας.

Στη δεύτερη συνάντηση που έγινε, στην οποία κλήθηκαν και σύλλογοι γονέων ατόμων με αναπηρία, συγκροτήθηκε προσωρινή διοίκηση. Στη συνέχεια συναντηθήκαμε με το Γενικό Γραμματέα της Περιφέρειας, ο οποίος μας παραχώρησε ένα γραφείο στο χώρο της Περιφέρειας, καλύπτοντας

και όλα τα λειτουργικά έξοδα και τη μισθοδοσία μίας υπαλλήλου.

Αφού ενημερώθηκαν όλοι οι σύλλογοι των ατόμων με αναπηρία και των γονέων, το 2005 κάναμε το καταστατικό και αμέσως, αφού εγγράφηκαν και άλλα σωματεία, έγιναν εκλογές και συγκροτήθηκε η πρώτη διοίκηση.

Ποιοι φορείς ανήκουν στην Ομοσπονδία;

Υπάρχουν πολλές κατηγορίες ατόμων με αναπηρία που λόγω του μικρού αριθμού τους σε κάθε Νομό δεν μπορούν να αντιμετωπιστούν τα διαφορετικά τους προβλήματα από τις Νομαρχίες. Ενδεικτικά αναφέρουμε ότι στην Περιφερειακή Ομοσπονδία ανήκουν φορείς γονέων ατόμων με αναπηρία, νομαρχιακοί σύλλογοι, σωματεία τυφλών, νεφροπαθών, ατόμων με αυτισμό, κ.λπ. Η Ομοσπονδία αγωνίζεται για τη δημιουργία δομών σε επίπεδο Περιφέρειας.

Πως λειτουργεί η Περιφερειακή Ομοσπονδία;

Το γραφείο της Περιφερειακής λειτουργεί καθημερινά και δέχεται αιτήματα των φορέων - μελών της αλλά και φυσικών προσώπων με αναπηρία. Η διοίκησή της έρχεται σε επαφή με τις υπηρεσίες της Περιφέρειας Δυτικής Μακεδονίας προκειμένου να αντιμετωπίσει προβλήματα σε τομείς όπως η υγεία, η εκπαίδευση, η πρόνοια, η απασχόληση, κ.λπ. Επιπλέον, επισκεπτόμαστε τακτικά τις προνοιακές δομές που λειτουργούν σε όλη την Περιφέρεια και ερχόμαστε σε επαφή σχεδόν καθημερινά με την Ε.Σ.Α.μεΑ., προκειμένου να συζητήσουμε κάθε πρόβλημα που αντιμετωπίζουμε και χρήζει επίλυσης.

Ποιοι είναι οι στόχοι της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία Δυτικής Μακεδονίας;

Οι βασικοί στόχοι της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία Δυτικής Μακεδονίας είναι:

- 1) Η πρόσπιση με κάθε νόμιμο μέσο των ηθικών και υλικών συμφερόντων των ατόμων με αναπηρία, καθώς επίσης και των οικογενειών αυτών.
- 2) Η συνένωση των δυνάμεων των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους στην Περιφέρεια της Δυτικής Μακεδονίας.
- 3) Η εκπροσώπηση των οργανώσεων των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους, μέσω της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία Δυτικής Μακεδονίας, στην Ε.Σ.Α.μεΑ.
- 4) Η ανάπτυξη των οργανώσεων των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους στην Περιφέρεια Δυτικής Μακεδονίας με την ίδρυση αντιπροσωπευτικών οργανώσεων των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών αυτών στις Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις που δεν υπάρχουν.
- 5) Ο συντονισμός δράσης όλων των μελών της Ομοσπονδίας και η προώθηση και πρόσπιση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών αυτών με το κοινωνικό σύνολο.
- 6) Η συνεχής προσπάθεια για την ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην παραγωγική διαδικασία.
- 7) Η οργάνωση εκδηλώσεων με στόχο την ευαισθητοποίηση της Πολιτείας και της κοινής γνώμης πάνω στα προβλήματα και τις δυνατότητες των ατόμων με αναπηρία, με σκοπό την άρση των κοινωνικών διακρίσεων, των προκαταλήψεων και την καταπολέμηση του κοινωνικού αποκλεισμού των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους.
- 8) Η βελτίωση συνθηκών και όρων διαβίωσης καθώς επίσης της οικονομικής, μορφωτικής και γενικά της πολιτιστικής στάθμης αυτών.
- 9) Η εκπροσώπηση των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών αυτών, μέσω των αντιπροσωπευτικών τους οργανώσεων σε όλα τα κέντρα



- λήψης αποφάσεων που τους αφορούν και σ' όλες τις κρατικές ή ιδιωτικές υπηρεσίες που λαμβάνονται αποφάσεις γι' αυτά.
- 10) Η οικονομική ενίσχυση των Α΄βάθμιων Σωματείων με οικονομικά και άλλα μέσα εφ' όσον και στο μέτρο που το επιτρέπουν οι οικονομικές δυνατότητες της Ομοσπονδίας.
 - 11) Η συμμετοχή της στους αγώνες του λαού μας για γενικότερα εθνικά και κοινωνικοοικονομικά ζητήματα.
 - 12) Ο συντονισμός και η συνεργασία με άλλες Α΄βάθμιες και Β΄βάθμιες συνδικαλιστικές οργανώσεις για ζητήματα που αφορούν στα άτομα με αναπηρία και στις οικογένειες αυτών.
 - 13) Η διάδοση του θεσμού της εθελοντικής αιμοδοσίας και της δωρεάς οργάνων σώματος και η ενημέρωση του κοινού καθώς και η βελτίωση της υποδομής πρόληψης των κληρονομικών ασθενειών και των ατυχημάτων.
 - 14) Η συμπαράσταση με κάθε νόμιμο και πρόσφορο μέσο στα μέλη της, ενώπιον κάθε διοικητικής και δικαστικής αρχής.

Πως κρίνεται η συνεργασία με την Περιφέρεια;

Η Διοίκηση της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία ανταποκρίνεται πλήρως στους σκοπούς της και λειτουργεί σαν μια καλή υπηρεσία για τα άτομα με αναπηρία και τους γονείς αυτών μέσα στην Περιφέρεια, επιλύοντας τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν οι φορείς - μέλη μας αλλά και πολλά φυσικά πρόσωπα με αναπηρία. Πολλά στελέχη μας συμμετέχουν σε επιτροπές των Δήμων και των Νομαρχιών.

Η συνεργασία με τις υπηρεσίες της Περιφέρειας Δυτικής Μακεδονίας είναι άψογη και κυρίως με το Γενικό Γραμματέα, ο οποίος ανταποκρίνεται στα αιτήματά μας. Το μεγάλο πρόβλημα που αντιμε-

τωπίζουμε είναι οι Νομαρχίες και οι Δήμοι, όσον αφορά τις εντολές και τα χρήματα που παρέχονται από την Περιφέρεια.

Πως έχει η συνεργασία με τα περιφερειακά μέσα ενημέρωσης;

Η συνεργασία με τα περιφερειακά μέσα ενημέρωσης είναι πάρα πολύ καλή. Η Ομοσπονδία μας πέτυχε ένα μεγάλο επίτευγμα σε συνεργασία με τον περιφερειακό τηλεοπτικό σταθμό FLASH TV. Δύο στελέχη του Νομαρχιακού Συλλόγου Κοζάνης, ο κ. Μιχάλης Μήγγος & ο κ. Μάριος Συμεωνίδης, και μέλη της διοίκησης της Π.Ο.Α.μεΑ., για μιάμιση ώρα σε εβδομαδιαία βάση, παρουσιάζουν εκπομπή ενημερώνοντας όλα τα άτομα με αναπηρία και τους γονείς αυτών για τα τεκταινόμενα της περιοχής αλλά και όλου του αναπηρικού κινήματος. Η εκπομπή έχει τη μεγαλύτερη τηλεθέαση σε όλο το σταθμό και όλα τα Περιφερειακά κανάλια. Τα άτομα με αναπηρία περιμένουν κάθε Παρασκευή στις 17:00 να την παρακολουθήσουν.

Ποιοι είναι οι τομείς παρέμβασης της Περιφερειακής Ομοσπονδίας ΑμεΑ; Που έχει σημειωθεί πρόοδος κατόπιν της παρέμβασής της και με ποιον τρόπο;

Παρεμβάσεις έχουν γίνει για την αντιμετώπιση γενικών προβλημάτων των ατόμων με αναπηρία όπως η απασχόληση, ο Ν.2643/98, οι συμβασιούχοι, η κοινωνική ασφάλιση, η υγεία. Επισκεφτήκαμε όλα τα Νοσοκομεία της Περιφέρειας. Κατόπιν παρέμβασής μας λειτουργούν σε όλα τα νοσοκομεία τμήματα αιμοκάθαρσης. Αγωνιζόμαστε για την εκπαίδευση και την ένταξη των ατόμων με αναπηρία σε όλες τις βαθμίδες του εκπαιδευτικού συστήματος. Επισκεφτήκαμε όλους τους Δήμους για τα ΚΔΑΠμεΑ και όλες τις μονάδες κοινωνικής φροντίδας. Η μεγάλη



μας παρέμβαση αφορά την προσβασιμότητα. Διατυπώσαμε το αίτημά μας για προσβασιμότητα στον Περιφερειάρχη, ο οποίος αμέσως ανταποκρίθηκε και διέθεσε ένα εκατομμύριο ευρώ και δύο μηχανικούς της υπηρεσίας της Περιφέρειας, οι οποίοι έκαναν μελέτες σε όλα τα Μουσεία και τα Δημαρχεία της περιοχής. Δυστυχώς, μέχρι σήμερα λίγοι δήμοι ανταποκρίθηκαν και αξιοποίησαν τα χρήματα και τις μελέτες.

Ποιες είναι οι βασικές προτεραιότητες της Περιφερειακής στο άμεσο μέλλον;

Οι βασικές μας προτεραιότητες είναι:

- α) Η επίλυση του ζητήματος της αυτόνομης και ημιαυτόνομης διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία σε όλη την Περιφέρεια.
- β) Να τακτοποιηθούν πλήρως όλοι οι συμβασιούχοι με αναπηρία που απασχολούνται σε Α΄/βάθμιους και Β΄/βάθμιους φορείς, διότι πολλοί από αυτούς έχουν να πληρωθούν έως και δώδεκα μήνες.
 - γ) Να εγκριθεί ο Οργανισμός του ΚΑΦΚΑ Αμυνταίου από το Υπουργείο.
 - δ) Η δημιουργία Διαβητολογικών Κέντρων στην Περιφέρεια.
 - ε) Η δημιουργία μιας μονάδας ψυχικής υγείας σε επίπεδο Περιφέρειας.
 - στ) Η δημιουργία Τεχνικού Λυκείου για άτομα με αναπηρία σε επίπεδο Περιφέρειας.

Και βέβαια το μεγάλο ζητούμενο είναι να αξιοποιήσουμε σωστά το

ΕΣΠΑ. Ως τώρα έχουμε πραγματοποιήσει τέσσερις συνεδριάσεις και μένουν άλλες δύο που θα γίνουν με τους Νομάρχες και τους Δημάρχους με σκοπό τα χρήματα από το ΕΣΠΑ να χρησιμοποιηθούν για την δημιουργία και λειτουργία δομών που θα εξυπηρετήσουν όλα τα άτομα με αναπηρία σε κάθε δήμο.



Κάρμεν Ρουγγέρη

«Δείγμα πολιτισμού
ο τρόπος αντιμετώπισης
των ατόμων με αναπηρία»

Συνέντευξη: Άννα Θεωνά

Την γνωρίσαμε ευρέως σε αγαπημένους ρόλους της μικρής οθόνης. Την αγαπήσαμε για το χιούμορ της, την ευγενική της παρουσία, το δυναμισμό της και τη γλυκύτητά της. Και τα τελευταία χρόνια την θαυμάζουμε γιατί επενδύει στο μέλλον του κόσμου, τα παιδιά. Ξεκινώντας ως ηθοποιός, με σημαντικούς θεατρικούς ρόλους στο ενεργητικό της, η Κάρμεν Ρουγγέρη, ανακάλυψε ξαφνικά το ταλέντο της στη σκηνοθεσία παιδικού θεάτρου, που έμελλε να γίνει γι' αυτήν «έργο ζωής», αξιοποιώντας το αξιοθαύμαστο χάρισμα της ειλικρινούς επικοινωνίας της με τους λιλιπούτειους θαυμαστές της και την ανιδιοτελή αγάπη της για τα παιδιά.

Η «Κάρμεν των παιδιών», μίλησε στα «Θέματα Αναπηρίας» για τα πρώτα βήματά της, τις σχέσεις της με τα παιδιά, τα άτομα με αναπηρία και τις συνθήκες διαβίωσής τους στη χώρα μας και μας αποκάλυψε τα μελλοντικά σχέδιά της.

Γυρίζοντας πίσω στο χρόνο, τι αποτέλεσε το έναυσμα για να ξεκινήσει η ενασχόλησή σας με το παιδικό θέατρο;

Επαγγελματικά ξεκίνησα να ασχολούμαι γύρω στο 1993, αλλά πρέπει να πάμε άλλα 10 χρόνια πίσω, που ασχολήθηκα με το παιδικό θέατρο παίζοντας με τα παιδιά μου. Δεν ήταν κάτι επαγγελματικό, απλώς κάτι για να περνάμε καλά εγώ και τα παιδιά μου, αλλά και άλλα παιδιά, τα Σαββατοκύριακα, που εξελίχθηκε σε έργο ζωής. Ήταν κάτι που έκανε τα παιδιά ευτυχισμένα και πιστεύω ότι έχουν πολλή

να κερδίσουν από αυτό. Κάπως έτσι ανακάλυψα ένα ταλέντο που δεν ήξερα. Έπειτα φτιάξαμε ένα ερασιτεχνικό θίασο, τους «Ρακοσυλλέκτες», πήραμε μέρος σε διαγωνισμούς και κάπου εκεί μου ανέθεσαν από το Εθνικό να σκηνοθετήσω μια παιδική παράσταση, που είχε τρομερά μεγάλη επιτυχία. Από κει ξεκίνησε η καριέρα μου σε αυτό το χώρο.

Τι σημαίνει για εσάς η προσωπική ενασχόληση με τα παιδιά;

Αυτή τη στιγμή, δεν μπορώ να κάνω αθλιώς! Για μένα είναι πια τρόπος ζωής! Είναι ευτυχία. Διότι με το να ασχολούμαι με τα παιδιά, παίρνω πολλή αγάπη. Αυτό είναι πολύ σημαντικό για μένα γιατί μου δίνει δύναμη να συνεχίζω. Είναι όμως και μάθηση. Γιατί προσπαθώντας να μάθω πράγματα για να μπορέσω να τα μεταδώσω στα παιδιά, δεν

κάνω τίποτα άλλο από το να διαβάζω από το πρωί ως το βράδυ, για να είμαι απόλυτα πιστή σε αυτό. Σκοπός μου, άλλωστε, πάντοτε είναι να κάνω τα παιδιά να πάρουν ένα βιβλίο στο χέρι και να διαβάσουν όσο γίνεται περισσότερο. Έχω λοιπόν να κερδίσω πολλά από αυτή μου την ενασχόληση.

Είστε από τους ανθρώπους που πρωτοστατούν σε πρωτοβουλίες για τα παιδιά με αναπηρία. Πόσο εύκολο είναι για ένα παιδί με αναπηρία να μεγαλώσει και να ζήσει σε μια χώρα όπως η Ελλάδα;

Αυτή είναι η ευαισθησία μου. Ειδικά για τα παιδιά που η φύση, ή οι συνθήκες πολλές φορές δεν τα βοήθησαν να είναι σαν τα άλλα παιδιά, πιστεύω ότι όλοι πρέπει να δίνουμε σημασία. Την ευχαρίστηση που χάνουν από κάποια πράγματα μπορεί να την παίρνουν διπλά από κάποια άλλα. Είναι πολύ δύσκολο σε αυτήν τη χώρα να μεγαλώσει ένα παιδί με αναπηρία. Με πολύ μεγάλη μου λύπη, λέω ότι τίποτα δεν λειτουργεί και κανένας δεν υπολογίζει κανέναν. Γι' αυτό και πλέον παίζουν μεγάλο ρόλο οι πρωτοβουλίες ιδιωτών.

Επαρκούν τα μέτρα για τα άτομα με αναπηρία στη χώρα μας; Τι θα έπρεπε να αλλάξει κατά τη γνώμη σας;

Πιστεύω ότι πρέπει να μαζευτούν εκείνοι που έχουν περισσότερο μυαλό από μας, να τα βάλουν όλα κάτω, να μιλήσουν με οικογένειες που αντιμετωπίζουν τέτοια προβλήματα, να τα καταγράψουν και στη συνέχεια να τα διορθώσουν λίγο – λίγο. Αυτό πρέπει να γίνει σε όλους τους τομείς. Για παράδειγμα κάποιος που είναι υπεύθυνος σε ένα γραφείο, ας πούμε, ή ένα θέατρο, πρέπει να δει τι δεν πάει καλά και να αρχίσει να το φτιάχνει. Αυτό δεν συμβαίνει σε αυτήν τη χώρα σε κανέναν τομέα. Δεν είναι ότι δεν δίνουν σημασία στα άτομα με αναπηρία. Φταίει ότι δεν δίνουν σημασία σε κανέναν άλλον εκτός από τον εαυτό τους. Ο καθένας που παίρνει μια θέση, κοιτά πως θα καρπωθεί και θα έχει κέρδος ο ίδιος. Θα έπρεπε πάνω από όλα να μας ενδιαφέρουν οι άλλοι.

Έχει υποστηριχτεί κατά καιρούς δια στόματος ακόμα και πολιτικών ότι ο τρόπος αντιμετώπισης των ατόμων με αναπηρία είναι δείγμα του πολιτισμού μιας χώρας. Συμφωνείτε με αυτή την άποψη;

Βεβαίως! Βεβαίως και είναι δείγμα πολιτισμού. Από αυτό θα κρίνεις. Και θα έπρεπε όλα να ξεκινούν από το σχολείο. Το σχολείο θα έπρεπε να εμπνεύσει το σεβασμό για τα άτομα με αναπηρία. Δεν είναι δυνατόν να βλέπεις να παρκάρουν πάνω σε ειδικές ράμπες για τα αμαξίδια. Το θεωρώ αδιανόητο και εγκληματικό. Όλα αυτά είναι θέματα παιδείας. Εγώ προσωπικά έχω δει ότι ο τρόπος που χρησιμοποιείς για να απευθυνθείς σε ένα παιδί παίζει πολύ μεγάλο ρόλο για να πετύχει αυτό που θέλεις. Για παράδειγμα όποτε έχουμε κάνει παραστάσεις στο Ηρώδειο, τα παιδιά το έχουν αφήσει πεντακάθαρο γιατί τους λέω «μας έσωσαν αυτό τον υπέροχο χώρο, θέλω να τον σεβαστούμε, να μην κάνουμε αυτά που κάνουν οι μεγάλοι, να είμαστε άφοβοι, να αποδείξουμε ότι εμείς μπορούμε!». Κανένας δεν ασχολείται για να μάθει τα παιδιά.



Ως ηθοποιός έχετε δουλέψει αρκετά χρόνια και στη μικρή οθόνη. Έχοντας ζήσει την τηλεόραση, πως κρίνετε τον τρόπο που παρουσιάζουν την αναπηρία;

Δεν ξέρουν πώς πρέπει να χειριστούν την αναπηρία. Πιστεύω, όμως ότι δεν φταίνε εκείνοι που ασχολούνται με την τηλεόραση. Υπάρχει άγνοια. Δεν πιστεύω ότι υπάρχει πρόθεση κακή ή ότι υπάρχει άνθρωπος που δεν έχει καλή πρόθεση για τα άτομα με αναπηρία. Σε αυτές τις περιπτώσεις θα πρέπει να προσέχεις τα λόγια σου γιατί μπορεί να πληγώσεις κάποιον. Πολλές φορές οι άνθρωποι που ασχολούνται με τα μέσα ή έχουν αναλάβει να παρουσιάσουν κάποιο θέμα σχετικό, δεν ξέρουν πώς να το χειριστούν.

Ως άνθρωπος της τέχνης, πιστεύετε ότι η τέχνη σε κάθε μορφή της (λογοτεχνία, θέατρο, μουσική, κινηματογράφος) μπορεί να ανατρέψει στερεότυπα για την αναπηρία;

Αν γίνει προσπάθεια από κάποιον εμπνευσμένο άνθρωπο μπορεί. Εξαρτάται πως θα το συλλάβεις το θέμα για να το παρουσιάσεις. Γι' αυτό και πιστεύω ότι είναι κάτι που δεν μπορεί να το κάνει κάποιος μόνος του. Θα πρέπει να μαζευτούν άνθρωποι που ξέρουν. Για παράδειγμα εγώ, πάντοτε όταν απευθύνομαι στα παιδιά, συμβουλευόμαι καθηγητές, δασκάλους, γιατί δεν είμαι παντογνώστης, δεν τα ξέρω όλα.

Θα συμπεριλαμβάνετε την αναπηρία στη θεματολογία των παραστάσεων ή των βιβλίων σας;

Ναι, θα μπορούσα να το κάνω. Θα το έκανα όμως μόνο αν θα μπορούσα να προσφέρω μέσα από αυτό και όχι για να το εκμεταλλευτώ. Θα μπορούσα, αλλά ποτέ μόνη μου. Είναι ένας τομέας που έχω πάντοτε την αγωνία να μην πληγώσω κάποιον. Όταν δεν είσαι απόλυτα γνώστης πρέπει να είσαι πάρα πολύ προσεκτικός.

Τα σχέδιά σας για το μέλλον;

Αυτή τη στιγμή ετοιμάζω για τον Ελληνικό Κόσμο την Ιλιάδα του Ομήρου και είμαι πανευτυχής γι' αυτό, γιατί το μεγαλείο αυτού του ποιητή με έχει αγγίξει απόλυτα και θέλω αυτό το άγγιγμα να προσπαθήσω να το μεταδώσω στα παιδιά. Έχουμε μαγευτεί όλοι εμείς που ασχολούμαστε με την παράσταση. Την ετοιμάζω τώρα για να είναι έτοιμη το χειμώνα, έχει μέσα μάχες και πολλή πράγματα που πρέπει να δουλέψουμε πολλούς μήνες για να βγάλουμε ένα καλό αποτέλεσμα. Διδάσκω δύο θιάσους, έναν για τη Θεσσαλονίκη και έναν για την Αθήνα με το ίδιο έργο. Κι επιπλέον, ετοιμάζουμε για την Εθνική Λυρική Σκηνή τη «Νυχτερίδα» του Στράους. Θέλω φέτος να μάθουν τα παιδιά αυτό τον συνθέτη, που είναι ο βασιλιάς της Οπερέτας και του Βαλς, για να γνωρίσουν αυτές τις μελωδίες μέσα από μια Οπερέτα που την έχω διαμορφώσει σαν παραμύθι. Και νομίζω ότι θα έχει πολύ ενδιαφέρον, γιατί ανοίγουμε τις πόρτες της Όπερας στα παιδιά και έχουν έτσι την ευκαιρία της επιλογής αργότερα. Γιατί στη χώρα μας άλλο από μπουζούκια δεν ακούμε. Είναι καλό να έχουν τα παιδιά την επιλογή!

Βιογραφικό Σημείωμα

Η Κάρμεν Ρουγγέρη σπούδασε τραγούδι στο Ελληνικό Ωδείο και θέατρο στη Δραματική Σχολή Θεάτρου Τέχνης και Πειραϊκού Συνδέσμου, απ' όπου αποφοίτησε με άριστα. Έκανε ειδικές σπουδές πάνω στην όπερα στο Πανεπιστήμιο της Περούτζα.

Ως ηθοποιός έχει λάβει μέρος σε παραστάσεις της Εθνικής Λυρικής Σκηνής, του Εθνικού αλλιά και του Ελευθέρου Θεάτρου. Πήρε μέρος σε πολλές τηλεοπτικές σειρές, παίζοντας χαρακτηριστικούς ρόλους όπως «Συμπεθέρα» στους «Δέκα μικρούς Μήτσους», «Κικίτσα» στο «10 λεπτά κήρυγμα», «Ερμιόνη» στο «Και οι παντρεμένοι έχουν ψυχή», «Πίτσα» στο «Η ώρα η καλή», «Ισμήνη» στο «Μπαμπά μην τρέχεις». Το 1985 δημιουργεί τη θεατρική ομάδα «Ρακοσυλλέκτες», την οποία σκηνοθετεί, γράφοντας η ίδια τα κείμενα των έργων που παρουσιάζονται. Στο συγγραφικό της έργο περιλαμβάνονται θεατρικά έργα για παιδιά. Τα τελευταία χρόνια ασχολείται με τη σκηνοθεσία, στο θέατρο αλλιά και στην όπερα για παιδιά, γνωρίζοντας πολύ μεγάλη επιτυχία.

Πληροφορίες για τις παραστάσεις στην ιστοσελίδα <http://www.karmenrouggeri.gr/>



Οι ηγέτες του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος στην Αθήνα

Ετήσια Γενική Συνέλευση του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία, Αθήνα 9 - 10 Μαΐου 2009

Ρεπορτάζ: Άννα Θεωνά

Στις 9 και 10 Μαΐου 2009 έλαβε χώρα στην Αθήνα, εν μέσω πολλών και σημαντικών εξελίξεων στο χώρο της αναπηρίας σε διεθνές επίπεδο, η 13η ετήσια Γενική Συνέλευση του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία, του φορέα εκπροσώπησης πλέον των 50 εκατομμυρίων ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους στην Ευρώπη, που επί πολλά έτη δίνει έναν πολυμέτωπο και επίμονο αγώνα για την άρση της διακριτικής μεταχείρισης των ατόμων με αναπηρία και τη διασφάλιση της ισότιμης και ανεμπόδιστης άσκησης των δικαιωμάτων τους. Η ετήσια Γενική Συνέλευση του Φόρουμ είχε απολογιστικό, προγραμματικό και εκλογικό χαρακτήρα.

Περίπου 170 εκπρόσωποι του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος, από 30 ομοσπονδίες και 50 μη κυβερνητικές οργανώσεις και φορείς ατόμων με αναπηρία συναντήθηκαν στην Ελλάδα, προκειμένου να συζητήσουν τα πεπραγμένα της χρονιάς

που πέρασε, να θέσουν τις προτεραιότητες της επόμενης και επίσης να εκλέξουν το νέο Πρόεδρο και τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου του Φόρουμ, σε ένα περιβάλλον οικονομικής κρίσης από τη μία και από την άλλη με την αισιοδοξία που δημιουργεί η Διεθνής Σύμβαση για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία.

Την έναρξη των εργασιών κήρυξε ο Πρόεδρος του Φόρουμ κ. Βαρδακαστάνης, ενώ τη εκδήλωση τίμησαν με την παρουσία τους εξέχουσες προσωπικότητες της ελληνικής πολιτικής σκηνής: ο Πρόεδρος της Βουλής κ. Δημήτρης Σιούφας, ο Γενικός Γραμματέας του Υπουργείου Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας κ. Κωνσταντίνος Τσουτοπλίδης ως εκπρόσωπος της κυβέρνησης, καθώς και ο Πρόεδρος της Διαρκούς Επιτροπής Κοινωνικών Υποθέσεων της Βουλής κ. Παναγιώτης Μελλάς. Οι επίτιμοι προσκεκλημένοι απύθηναν χαιρετισμούς στους εκπροσώπους του ευρωπαϊκού αναπηρικού

κινήματος και διατύπωσαν τη μακρόχρονη δέσμευσή τους να στηρίξουν τα άτομα με αναπηρία, δίνοντας ιδιαίτερη έμφαση στη σημασία της πλήρους και ενεργούς συμμετοχής των οργανώσεων των ατόμων με αναπηρία στις διαδικασίες λήψης αποφάσεων τόσο σε εθνικό, όσο και σε ευρωπαϊκό επίπεδο.

Οι εργασίες της Γενικής Συνέλευσης μεταδόθηκαν ζωντανά από την ιστοσελίδα της Ε.Σ.Α.μεΑ. www.esaea.gr και την ιστοσελίδα του Φόρουμ www.edf-feph.org δίνοντας έτσι την ευκαιρία σε κάθε ενδιαφερόμενο, άτομο με αναπηρία ή μη, να τις παρακολουθήσει, ώστε να ενημερωθεί πλήρως για τις πρωτοβουλίες του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος και τα αποτελέσματά τους.

Ωστόσο, η φετινή Ετήσια Γενική Συνέλευση του Φόρουμ σηματοδεύτηκε από την επανεκλογή του κ. Ιωάννη Βαρδακασάνη, για τέταρτη συνεχή φορά από το έτος 1999, με μεγάλη πλειοψηφία, ως Πρόεδρος του Φόρουμ και κατ' επέκταση ως ηγέτης του αναπηρικού κινήματος στην Ευρώπη, που με κανόνα και διαβήτη την ουσία της ιδεολογίας για την αναπηρία, όπως αυτή συμπυκνώνεται στη φράση «Τίποτα για τα άτομα με αναπηρία, χωρίς τα άτομα με αναπηρία», θα δείξει το δρόμο για τη χάραξη της στρατηγικής της επόμενης περιόδου.

Αμέσως μετά την επανεκλογή του ο κ. Βαρδακασάνης τόνισε: *«Οι προκλήσεις που θα αντιμετωπίσουμε απαιτούν έναν ανανεωμένο ακτιβισμό. Πρέπει να διαμορφώσουμε και να ανανεώσουμε την ατζέντα μας. Έχουμε ήδη κάνει τη μεγάλη διαφορά. Μπορούμε να κάνουμε τη διαφορά και στο μέλλον. Το Φόρουμ ανήκει στο μέλλον και το μέλλον δεν μπορεί να περιμένει».*

Επιπλέον, ανανεώθηκε και η σύνθεση του Γενικού Συμβουλίου του Φόρουμ, ενώ εξελέγησαν και τα νέα μέλη της Εκτελεστικής Επιτροπής, που καλούνται να αντιμετωπίσουν σημαντικά προβλήματα εν μέσω και της διεθνούς οικονομικής κρίσης, που επηρεάζει σε μεγάλο βαθμό τις συνθήκες της καθημερινής ζωής εκατομμυρίων ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους απ' άκρη σε άκρη στην Ευρώπη.

Κεντρικός στόχος της νέας Εκτελεστικής Επιτροπής του Φόρουμ, που απαρτίζεται από τους Erszebet Szollosi και Donata Vivanti (Αντιπρόεδροι), Pekka Tuominen (Ταμίας), Rodolfo Cattani as (Γραμματέας), Stig Langvad, Ingrid Korner, Ana Pelaez, Pat Clarke και Alain Faure, είναι να στηρίξει το Γενικό Συμβούλιο και να συμβάλει στην προετοιμασία προτάσεων για τη δημιουργία μιας κοινής ατζέντας θεμάτων για την αναπηρία σε επίπεδο Ευρωπαϊκής Ένωσης, μέσω της υιοθέτησης ενός Συμφώνου για την Αναπηρία, από τις κυβερνήσεις στην επόμενη δεκαετία.

Αξίζει δε, να σημειωθεί ότι στις εκλογές του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία για την ανάδειξη των αιρετών στελεχών του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος της επόμενης τετραετίας συμμετείχαν με επιτυχία και δύο Ελληνίδες. Συγκεκριμένα, εξελέγησαν η κα Φωτεινή Ζαφειροπούλου (μέλος της Εκτελεστικής Γραμματείας της Ε.Σ.Α.μεΑ. - Υπεύθυνη Διεθνών Σχέσεων), που ήταν υποψήφια από τα Εθνικά Συμβούλια Ατόμων με Αναπηρία για την Οικονομική Επιτροπή του Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία, καθώς και η κα Αθηνά Φραγκούλη (Συνομοσπονδία Ευρωπαϊκών Κοινωνικών Επιχειρήσεων Πρωτοβουλιών Απασχόλησης και Κοινωνικών Συνεταιρισμών για τα άτομα με Ψυχική αναπηρία), που ήταν υποψήφια από τις Ευρωπαϊκές Μη Κυβερνητικές Οργανώσεις Ατόμων με Αναπηρία για το Διοικητικό Συμβούλιο.

Στην κορυφή της ατζέντας

Κατά τις εργασίες της Ετήσιας Γενικής Συνέλευσης του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία, συζητήθηκαν όλα τα φλέγοντα ζητήματα που αφορούν στα άτομα με αναπηρία την τρέχουσα περίοδο, με ιδιαίτερη έμφαση στο ζήτημα της κύρωσης και απαρέγκλιτης εφαρμογής της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία από τα κράτη – μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης, ώστε να δημιουργηθεί πρόσφορο έδαφος για ένα καλύτερο μέλλον για όλους τους συμπολίτες μας με αναπηρία.

Σε αυτό το μήκος κύματος παρουσιάστηκε στη Γενική Συνέλευση η πρόταση για ένα Ευρωπαϊκό Σύμ-



φωνο για την Αναπηρία. Καθώς βαίνει προς την ολοκλήρωσή του το Πρόγραμμα Δράσης του Φόρουμ το 2010, ένα Ευρωπαϊκό Σύμφωνο για την Αναπηρία μπορεί να αποτελέσει ένα ακόμα χρήσιμο και ισχυρό εργαλείο στα χέρια των ατόμων με αναπηρία, ώστε να λαμβάνονται υπόψη και να αντιμετωπιστούν πιο αποτελεσματικά τα προβλήματα των ατόμων με αναπηρία, σε ευρωπαϊκό και εθνικό επίπεδο.

Ειδικότερα, το Σύμφωνο θα αναγνωρίζει την αναπηρία ως πρωτεύον ζήτημα στο πλαίσιο των πολιτικών και μέτρων της Ευρωπαϊκής Ένωσης και θα αποτελεί ένα οργανωτικό πλαίσιο για τη συστηματοποίηση των κοινών στόχων των κρατών – μελών για την αναπηρία, σε πλήρη σύμπτωση και με το Μανιφέστο του Φόρουμ.

Αξίζει να σημειωθεί ότι τα μέλη της Γενικής Συνέλευσης καλωσόρισαν και υιοθέτησαν ομόφωνα την πρόταση για το Σύμφωνο, ενώ ακολούθησε και ένας εποικοδομητικός διάλογος για τις βασικές προτεραιότητες, τις οποίες πρέπει να ενσωματώνει. Αναθεωρημένη πρόταση θα αποσταλεί προς συζή-

τηση με τα μέλη του Φόρουμ στη συνεδρίαση του Γενικού Συμβουλίου τον Οκτώβριο του 2009.

Τέλος, ένα ακόμα σημαντικό ζήτημα που τέθηκε επί τάπητος από Εθνικό Συμβούλιο για την Αναπηρία της Δανίας (Danish Disability Council - DH), είναι το θέμα των νέων με αναπηρία. Το Συμβούλιο της Δανίας παρουσίασε το ψήφισμα με τίτλο "Δώστε στους νέους με αναπηρία τη δική τους φωνή», το οποίο προτείνει ένα πλήγμα μέτρων που πρέπει να ληφθούν από το Φόρουμ, ώστε να αυξηθεί η συμμετοχή των νέων με αναπηρία στις δράσεις του ίδιου, αλλά και των φορέων – μελών του. Το ψήφισμα τέθηκε προς εκτενή συζήτηση, η οποία κινήθηκε γύρω από τη χρησιμότητα της δημιουργίας ενός ανεξάρτητου φορέα εκπροσώπησης των νέων με αναπηρία, ενώ τελικώς συμφωνήθηκε η εκ νέου συζήτηση της πρότασης επίσης τον Οκτώβριο του 2009.

Οι νέες προτεραιότητες

Το Πρόγραμμα Δράσης του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία που τίθεται σε ισχύ από το

2010, παρουσιάστηκε κατά τις εργασίες της Γενικής Συνέλευσης και συνοψίζεται ως εξής:

- ▶ Κύρωση και εφαρμογή της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία στην Ευρώπη.
- ▶ Εκπαίδευση για όλους.
- ▶ Πρόσβαση στη νομική προστασία και αναγνώριση της ισότητας όλων έναντι του νόμου.
- ▶ Αποτελεσματική νομοθεσία καταπολέμησης των διακρίσεων σε βάρος των ατόμων με αναπηρία.
- ▶ Ίση μεταχείριση στην απασχόληση.
- ▶ Κοινωνική ένταξη.
- ▶ Ανεξάρτητη διαβίωση στην κοινότητα και δικαίωμα στην επιλογή.
- ▶ Πρόσβαση στην υγεία και την πρόνοια.
- ▶ Εξάλειψη των στερεοτυπικών αντιλήψεων για την αναπηρία.
- ▶ Ισότιμη συμμετοχή στην ψηφοφορία και τη συμμετοχή σε προεκλογικές εκστρατείες.
- ▶ Ισότητα των φύλων.
- ▶ Νέοι με αναπηρία.
- ▶ Διαφορετικότητα και αναπηρία.
- ▶ Κατασκευή εργαλείων για την παροχή πληροφόρησης και την επικοινωνία.

Το Πρόγραμμα Δράσης εγκρίθηκε ομόφωνα από τη Γενική Συνέλευση.

Τι δήλωσαν...

Μηνύματα προς πάσα κατεύθυνση έστειλαν εκπρόσωποι φορέων που συμμετείχαν στην Ετήσια Γενική Συνέλευση του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία.

Therese Kempeneers (Inclusion Europe) - «Τίποτα για τα άτομα με αναπηρία χωρίς τα άτομα με αναπηρία»

Είναι πολύ καλό το γεγονός ότι η Γενική Συνέλευση πραγματοποιείται στη χώρα του Προέδρου του Φόρουμ. Βασικός μας στόχος είναι να πείσουμε όλους τους εμπλεκόμενους φορείς ότι τα άτομα με αναπηρία είναι από τα πιο σημαντικά μέλη της κοινωνίας. Επιπλέον έχουμε ως προτεραιότητα την

εφαρμογή της Διεθνούς Σύμβασης, που είναι ιδιαίτερα σημαντική. Προσωπικά προέρχομαι από μια οργάνωση που εκπροσωπεί οικογένειες και άτομα με νοητική υστέρηση, έτσι είναι εξίσου σημαντικό να συμπεριλάβουμε τις οικογένειες στα μέτρα. Πρέπει όλα τα άτομα με αναπηρία να συμμετέχουν ενεργά σε όλες τις δράσεις.

John Patrick Clarke (EDSA) - «Εύχομαι ένα καλύτερο μέλλον»

Είναι η τέταρτη φορά που έρχομαι στην Ελλάδα. Μου αρέσει πολύ να την επισκέπτομαι, γιατί με εμπνέει. Είμαι πολύ ευχαριστημένος από τη δουλειά που κάνει η Ε.Σ.Α.μεΑ. σε συνεργασία με το Φόρουμ, γιατί το έχει στηρίξει πολύ στο διηνεκές του χρόνου. Και ο κ. Βαρδακαστάνης έχει συμβάλει πολύ σε αυτό. Πιστεύω ότι το Φόρουμ πρέπει πρώτα απ' όλα να συσφίξει τους δεσμούς με την ΕΕ και να φέρει στο επίκεντρο του ενδιαφέροντος τα άτομα με αναπηρία.

Erzebet Szollosi (FEOSZ) - «Η Ε.Σ.Α.μεΑ. είναι παράδειγμα για τις άλλες χώρες»

Το γεγονός ότι η Ε.Σ.Α.μεΑ. διοργανώνει τη Γενική Συνέλευση του Φόρουμ, δείχνει ένα Εθνικό Συμβούλιο απόλυτα αφοσιωμένο στον αγώνα για τα άτομα με αναπηρία στην Ευρώπη. Για το Φόρουμ, στο επίκεντρο είναι η Διεθνής Σύμβαση, η εφαρμογή και κύρωση της οποίας είναι ιδιαίτερα σημαντική. Εκεί πρέπει να εστιάσουμε, ώστε όλες οι χώρες να επωφεληθούν. Χρειάζεται συντονισμός, ώστε να υπάρχει κοινός τόπος στον τρόπο εφαρμογής, ώστε να υπάρχουν και ίσα δικαιώματα για όλους.

Ana Pelaez (CERMI) - «Συνεχίστε την προσπάθεια για ίσες ευκαιρίες»

Η διοργάνωση της Γενικής Συνέλευσης στην Ελλάδα είναι ενδεικτική της αφοσίωσης της Ε.Σ.Α.μεΑ. στο ευρωπαϊκό αναπηρικό κίνημα. Η Ε.Σ.Α.μεΑ. δίνει τον Πρόεδρο του Φόρουμ, ο οποίος είναι υπέροχος άνθρωπος, που γνωρίζει πως μπορούν να προωθηθούν τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία στην Ευρώπη, χωρίς να χάνεται και η διεθνής

προοπτική. Το σημαντικότερο πράγμα που θα μας απασχολήσει στο άμεσο μέλλον είναι η διασφάλιση της κύρωσης της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία στην Ευρώπη. Είναι μια πολύ καλή ευκαιρία τώρα που το EDF αναλαμβάνει και την ηγεσία της Διεθνούς Συμμαχίας για την Αναπηρία, σε αυτό το διεθνές περιβάλλον να προωθήσουμε τη Σύμβαση.

Ingemar Farm (HSO) - «Κρατήστε το αναπηρικό κίνημα ισχυρό»

Υπάρχουν πολλές προτεραιότητες για το Φόρουμ. Φυσικά η Διεθνής Σύμβαση, αλλά και οι επιπτώσεις της διεθνούς οικονομικής κρίσης, καθώς υπάρχει πολλή φτώχεια. Και βέβαια, ένα ελεύθερο κίνημα στους κόλπους της ΕΕ. Είναι πολύ σημαντικό να είναι ισχυρό το αναπηρικό κίνημα, ώστε να μπορούμε να διεκδικούμε.

Rodolfo Cattani (EBU) - «Δεν είμαστε άνθρωποι που υποφέρουν, αλλά αγωνιστές που πετυχαίνουν τους στόχους τους»

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. παίζει πρωταγωνιστικό ρόλο όχι μόνο σε ευρωπαϊκό, αλλά και σε διεθνές επίπεδο. Είναι ένας φορέας που απολαμβάνει σεβασμού παντού. Βασική μας προτεραιότητα είναι να πάρει σάρκα και οστά το “τίποτα για εμάς χωρίς εμάς”, μια πολύ σημαντική αρχή. Επιπλέον, πρέπει να αγωνιστούμε για ακόμα πιο ενεργό συμμετοχή στους ευρωπαϊκούς θεσμούς. Η προσβασιμότητα εξακολουθεί να είναι βασική προτεραιότητα σε όλους τους τομείς, από την απασχόληση και τις μετακινήσεις, έως την τεχνολογία, γιατί έχει επίδραση σε όλους τους τομείς της ανθρώπινης δράσης. Και βέβαια πρέπει να δουλέψουμε σκληρά για την εφαρμογή της Διεθνούς Σύμβασης.

Pekka Tuominen (Finnish Disability Forum) - «Συνεχίστε να στηρίζετε την Ε.Σ.Α.μεΑ»

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. παίζει σημαντικό ρόλο στο ευρωπαϊκό αναπηρικό κίνημα. Μας είναι απαραίτητες οι δυνατές οργανώσεις και η ελληνική οργάνωση είναι

πολύ ισχυρή. Όσο για τις προτεραιότητες, το Φόρουμ πρέπει να συνεχίσει τη δουλειά του ως συνήγορος, ειδικά σε αυτήν την περίοδο της οικονομικής κρίσης, όμως βασικό μας μέλημα πρέπει να είναι να είμαστε δυνατοί και ενωμένοι ώστε να μπορούμε να επηρεάζουμε τις πολιτικές της ΕΕ. Εκπροσωπούμε 50 εκατομμύρια άτομα με αναπηρία και είναι αδήριτη ανάγκη αυτά να έχουν πνευμόνη φωνή στην Ευρώπη. Κι αυτό επιτυγχάνεται αν έχουν οργανώσεις σε κάθε κράτος – μέλος και αυτές να λειτουργούν ενωμένοι.

Donata Vivanti (Autism Europe) - «Είμαστε όλοι αδέρφια και πρέπει να αγωνιζόμαστε ο ένας για τον άλλο»

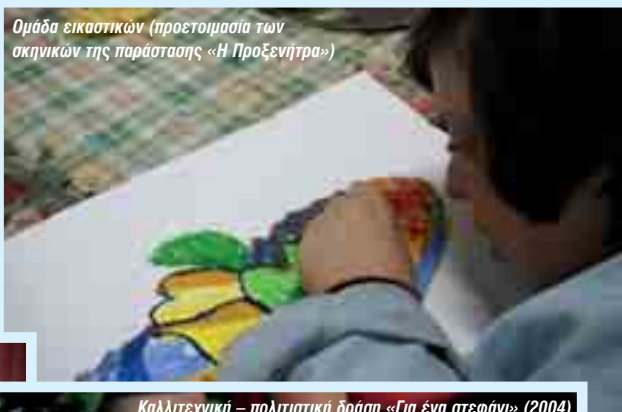
Εργαζόμαστε με αλληλεγγύη όλες οι χώρες. Η Ε.Σ.Α.μεΑ. παίζει πολύ σημαντικό ρόλο στο ευρωπαϊκό αναπηρικό κίνημα. Όλοι ξέρουν τον Πρόεδρό μας και οι ηγετικές του ικανότητες είναι ευρέως αναγνωρισμένες. Αυτός είναι η ψυχή του κινήματος. Βασική προτεραιότητα είναι να αγωνιστούμε για να μεταδοθεί το μήνυμα της συμμετοχής μας στους ευρωπαϊκούς θεσμούς. Το «τίποτα για μας χωρίς εμάς» δεν είναι απλά ένα σλόγκαν. Είναι ανάγκη.

Carlotta Bessozi - Διευθύντρια του Ευρωπαϊκού Φόρουμ ΑμεΑ – «Βασική προτεραιότητα η εφαρμογή της Διεθνούς Σύμβασης»

Είναι πολύ θετικό το γεγονός ότι για δεύτερη φορά γίνεται η Συνέλευση στην Ελλάδα, γιατί δείχνει ότι η Ε.Σ.Α.μεΑ. είναι αφοσιωμένη και πιστή στις επιταγές του αναπηρικού κινήματος. Είναι ένα από τα πλέον δραστήρια μέλη μας, συμμετέχει και φέρνει θέματα στην επικαιρότητα. Βασικές μας προτεραιότητες στο άμεσο μέλλον είναι η εφαρμογή της Σύμβασης. Συζητάμε το Ευρωπαϊκό Σύμφωνο για την Αναπηρία, που πρέπει να υποστηριχτεί από τις κυβερνήσεις όλων των κρατών – μελών και να θέσει κοινούς στόχους στον αγώνα για την εφαρμογή της Σύμβασης.



Πρόγραμμα Αριάδνη: Εικαστική παρέμβαση σε πλατεία στο Φιλοπάππου. Έκτοτε η πλατεία τιμητικά ονομάστηκε «Πλατεία Αριάδνης» (05/1998)



Ομάδα εικαστικών (προετοιμασία των σκηνικών της παράστασης «Η Προξενήτρα»)



Σκηνή από τη μουσικοθεατρική παράσταση «Η Προξενήτρα» (05/2009)



Καλλιτεχνική – πολιτιστική δράση «Για ένα στεφάνι» (2004)



Ρεπορτάζ: Άννα Θεωνά

Very Special Arts Hellas

Απολαμβάνοντας το δικαίωμα στην τέχνη

Ο Αμερικανός ποιητής και θεατρικός συγγραφές Νιλ Μάρκουσ είχε πει κάποτε ότι «η αναπηρία είναι τέχνη, ένας εφευρετικός τρόπος να ζεις». Ένας τρόπος ζωής με τις δικές του νόρμες, τους δικούς του κανόνες που μέσω της τέχνης μπορεί να ανατρέψει στερεότυπα και προκαταλήψεις.

Γιατί η μουσική, ο χορός, η λογοτεχνία, η ζωγραφική, το θέατρο και όλα τα πρόσωπα της τέχνης δεν περιχαράκωνονται, δεν μπαίνουν σε καλούπια, δεν έχουν σύνορα και όρια κι αντίθετα ευφραίνουν την ψυχή και απελευθερώνουν το πνεύμα, ανοίγοντας μπροστά μας νέους ορίζοντες.

Στον ρου της ιστορίας, η τέχνη έχει κληθεί να επιτελέσει ρόλους αντικρουόμενους, πάντα όμως λειτουργούσε λιτρωτικά και περνούσε μηνύματα στην κοινή γνώμη. Πάντα ήταν διέξοδος, για να

πει κανείς την αλήθεια που τα κοινωνικά στερεότυπα δεν επέτρεπαν να ξεστομίσει. Πάντα ήταν και θα είναι ένα θεμελιώδες δικαίωμα του καθενός από εμάς, ανεξαρτήτως χρώματος, φύλου, θρησκείας, αναπηρίας, πολιτικών πεποιθήσεων και γενετήσιου προσανατολισμού.

Ακόμα και στον 21ο αιώνα όμως, το θεμελιώδες αυτό δικαίωμα, δεν είναι αυτονόητο για όλους. Απροσπέλαστοι χώροι, μη προσβάσιμες μορφές τέχνης, στερούν στα άτομα με αναπηρία την απόλαυση της καλλιτεχνικής δημιουργίας, υποβάλλονται στην παρακολούθηση συγκεκριμένων θεαμάτων, που σπανίζουν και είναι πολύ λίγα σε αριθμό, αφού δημιουργούνται ειδικά για τα άτομα με αναπηρία, κάτι που αντιβαίνει κατάφορα στο σχεδιασμό ενός «πολιτισμού για όλους».

Κι αν μάλιστα λάβουμε υπόψη τη ρήση σύμφωνα με την οποία ο τρόπος αντιμετώπισης των ατόμων με αναπηρία σε μια χώρα είναι δείγμα του πολιτισμού της, τότε μάλιστα έχουμε ακόμα πολύ δρόμο μπροστά μας για να χαρακτηριστούμε ξανά επάξια η χώρα που γέννησε τον πολιτισμό.

Τα κενά αυτά έρχεται να συμπληρώσει η μη κερδοσκοπική οργάνωση Very Special Arts Hellas, μια πρωτοβουλία σημαντική, που όμως – όπως και όλες οι αντίστοιχες – αγωνίζεται σκληρά, χωρίς ουσιαστική βοήθεια από την Πολιτεία για να επιτύχει το αυτονόητο: να δώσει τη δυνατότητα στα άτομα με αναπηρία να επισκεφθούν μαζί με τις οικογένειές τους και το υπόλοιπο κοινό, τις ίδιες παραστάσεις, τα ίδια μουσεία, τις ίδιες εκθέσεις και πολιτιστικές δραστηριότητες.

Η Πρόεδρος της VSA Hellas κα. Δέσποινα Ασλανίδου μίλησε στα «Θέματα Αναπηρίας» για τις δράσεις, τις προκλήσεις και τα μελλοντικά σχέδια αυτής της οργάνωσης, που επί 20 χρόνια δίνει αγώνα για να απολαμβάνουν τα άτομα με αναπηρία την τέχνη επί ίσοις όροις.

Τι είναι η Very Special Arts (VSA) Hellas και ποιοι οι στόχοι της;

Η Very Special Arts (VSA) Hellas είναι μια μη κερδοσκοπική οργάνωση, είναι αστική εταιρεία μη κερδοσκοπική και οι στόχοι της είναι να προωθήσει τη δημιουργικότητα των ατόμων με αναπηρίες και να εμπλουτίσει τη ζωή τους με ευκαιρίες για συμμετοχή στην τέχνη και τον πολιτισμό. Είναι το αντεπιστέλλον μέλος μια διεθνούς οργάνωσης, της VSA Arts που έχει έδρα την Ουάσιγκτον και αριθμεί 60 κράτη ως μέλη, με ενεργό δράση σε όλο τον κόσμο. Στην Ελλάδα, κλείνουμε ήδη 20 χρόνια δράσης.

Τι υπηρεσίες προσφέρει η VSA Hellas;

Στα 20 χρόνια δράσης έχουμε κάνει αρκετά πράγματα, διότι είχαμε τη δυνατότητα να δραστηριο-

ποιηθούμε σε διάφορους τομείς. Κι αυτό γιατί δεν περιοριζόμαστε σε μια μορφή αναπηρίας, ούτε σε μια συγκεκριμένη ηλικία, ούτε σε ένα είδος τέχνης. Αυτό σημαίνει ότι όλα τα πεδία ήταν ανοιχτά. Στην αρχή είδαμε τα άτομα με αναπηρία ως δημιουργούς, οπότε τα πρώτα προγράμματα που ξεκίνησαν ήταν καλλιτεχνικά προγράμματα με ομάδες – εργαστήρια θεατρικά, μουσικά, καλλιτεχνικά, εικαστικά, δημιουργικής κίνησης, για ένα διάστημα λειτούργησε και ένα εργαστήριο βίντεο. Στη συνέχεια είδαμε τους ανθρώπους με αναπηρία και ως αποδέκτες τέχνης, οπότε μπήκαμε στη διαδικασία των πολιτιστικών προγραμμάτων, των ξεναγήσεων, της ακουστικής περιγραφής στα θέατρα.



Σήμερα, έχουμε τακτικά τέσσερις καλλιτεχνικές ομάδες: μια ομάδα μουσικοθεατρική, μια ομάδα εικαστικών, μία ομάδα δημιουργικής κίνησης και μια ομάδα θεατρικού παιχνιδιού, που λειτουργούν σε εβδομαδιαία βάση κατά

τη διάρκεια της σχολικής χρονιάς (Σεπτέμβριο – Ιούνιο). Οι ομάδες αυτές προβάλλουν τη δουλειά τους, είτε σε εργαστηριακή μορφή, είτε με παραστάσεις, μικρές ή μεγάλες εκθέσεις μαζί με άλλους καλλιτέχνες, οπότε υπάρχει και το στοιχείο της προβολής, πλύν. Δεν είναι η δημιουργία για τη δημιουργία μόνο.

Βέβαια, δεν απευθυνόμαστε μόνο στα τακτικά μέλη μας, αλλά προσπαθούμε όπου υπάρχει κάποιος ο οποίος δημιουργεί, να τον προωθήσουμε με τον ανάλογο τρόπο. Γι' αυτό και κάθε φορά που ξεκινάει μια καινούρια ομάδα, απευθύνουμε πρόσκληση και σε άλλους φορείς για να συμμετάσχουν με όποιο τρόπο θέλουν κι έτσι γίνονται συνεργάτες της καινούριας ιδέας.

Επιπλέον, το καλλιτεχνικό κομμάτι περιέχει και την εκπαίδευση καλλιτεχνών, μέσα από βιωματικά εργαστήρια. Θεωρούμε ότι η εκπαίδευση δεν μπορεί να γίνει χωρίς τα ίδια τα άτομα με αναπηρία. Στην ουσία είναι οι ίδιοι οι άνθρωποι με ανα-

πηρία που εκπαιδεύουν κι έτσι ο καλλιτέχνης μέσα από το εργαστήριο έχει την επαφή που χρειάζεται με τα άτομα με αναπηρία για να μπορέσει μετά να εκπαιδεύσει μια ομάδα. Είναι διαδραστική σχέση και η διδασκαλία καθαρά βιωματική.



Έργο της ομάδας εικαστικών

Περνώντας στο πολιτιστικό κομμάτι των δραστηριοτήτων της VSA Hellas, πείτε μας λίγα λόγια για την πρωτοποριακή υπηρεσία ακουστικής περιγραφής σε θεατρικές παραστάσεις.

Στο πολιτιστικό κομμάτι έχουμε το πρωτοποριακό πρόγραμμα της ακουστικής περιγραφής των θεατρικών παραστάσεων για άτομα με προβλήματα όρασης, η οποία γίνεται συγχρόνως με το γενικό κοινό. Δεν πρόκειται δηλαδή για ειδικές παραστάσεις για άτομα με προβλήματα όρασης κι αυτό είναι πολύ σημαντικό. Οι θεατές με προβλήματα όρασης ακούν από τον περιγραφέα μέσα από ένα ακουστικό τι συμβαίνει στη σκηνή και παράλληλα ακούν από το ήλιο αφτί τους ήχους, τους διαλόγους και τη μουσική της παράστασης. Κάθε χρόνο περιγράφονται έξι με επτά παραστάσεις κι αυτό εξαρτάται από την ποιότητά τους, δηλαδή το κατά πόσο μπορεί το περιεχόμενό τους να περιγραφεί. Αν είναι πολύ μινιμαλιστικές σε σκηνικά, που βασίζονται στο διάλογο για παράδειγμα, είναι πολύ πιο εύκολο να γίνουν αντιληπτές από ανθρώπους που δεν βλέπουν.



Μπρούτζινο γλυπτό με τίτλο «Ο τυφλός γλύπτης» του Πέτρου Ρουκουτάκη. Εικαστική παρέμβαση και καλλιτεχνικά δρώμενα στην πλατεία Αριάδνη (05/ 1998)

Δυστυχώς όμως δεν είναι όλες οι αίθουσες κατάλληλες, γιατί δεν έχουν ειδικά δωμάτια ώστε να μπορεί ο περιγραφέας να βλέπει. Υπάρχουν κάποιες τεχνικές προϋποθέσεις. Χρειάζεται λοιπόν, να δούμε πολλή έργα, πολλή να τα αποκλείσουμε γιατί τα θέατρα δεν έχουν την υποδομή, να αποφασίσουμε και να κάνουμε μια μεγάλη προεργασία για την περιγραφή.

Ένα ακόμα μεγάλο πρόγραμμα που υλοποιούμε τακτικά κάθε χρόνο είναι οι ξεναγήσεις. Είναι ένα πρόγραμμα που ξεκινήσαμε εμείς και το υλοποιούμε δέκα χρόνια τώρα. Δύο φορές το χρόνο,

την άνοιξη και το φθινόπωρο κανονίζουμε ξεναγήσεις σε μουσεία και αρχαιολογικούς χώρους. Το πρόγραμμα των ξεναγήσεων που ετοιμάζουμε στέλνεται σε όλους τους φορείς της Αττικής, σε όλα τα Ειδικά Σχολεία και διαλέγουν τι θέλουν να επισκεφτούν, το δηλώνουν και στη συνέχεια εμείς κανονίζουμε να υπάρχει ξεναγός και φροντίζουμε να τακτοποιήσουμε τα πάντα ώστε όλα να πάνε καλά και να είναι μια ωραία εμπειρία για όλους.

Πως έχει η συνεργασία σας με την ελληνική Πολιτεία και τους φορείς της;

Οι κρατικοί φορείς, Υπουργεία, κ.λπ. έχουν ανταποκριθεί, αλλιώς όχι σε σταθερή βάση. Η Γενική Γραμματεία Νέας Γενιάς είναι ο βασικός φορέας που μας στηρίζει από την αρχή, κατά περίπτωση. Δεν είναι μια σταθερή σχέση όμως, που ξέρουμε ότι μπορούμε να βασισόμαστε σε αυτό. Και με το Υπουργείο Πολιτισμού είχαμε επιχορηγήσεις, και από το Υπουργείο Απασχόλησης, το Δήμο Αθηναίων, το Δήμο Ζωγράφου που είχαν παραχωρήσει χώρο, κανένας όμως δεν χρηματοδοτεί σταθερά. Όλοι θέλουν να στηρίξουν το ξεκίνημα ενός νέου πρωτοποριακού προγράμματος, χωρίς να εγγυώνται τη βιωσιμότητά του. Κι έχουμε τώρα το φορέα να πρέπει να εξασφαλίσει πόρους για τη συνέχιση των προγραμμάτων και τη γνωστή θλιβερή συνέπεια των περικοπών.

Από τη μέχρι τώρα δράση σας, πως θα χαρακτηρίζατε την ανταπόκριση του κόσμου;

Από τους βασικούς στόχους μας είναι η προβολή των ταλέντων των ανθρώπων με αναπηρία. Δεν απευθυνόμαστε ακόμα στα μεγάλα πλήθη, αλλά σε αυτούς που ενδιαφέρονται. Με την τέχνη όμως έχουμε κι ένα μεγάλο πλεονέκτημα: προβάλλεται η θετική και δημιουργική όψη του ανθρώπου.

Βέβαια, υπάρχει η συγκίνηση και μεταφέρεται, αλλιώς δίνει πολύ μεγάλη χαρά και ευχαρίστηση. Στις περισσότερες παραστάσεις, η χαρά, το γέλιο, η αυτοπεποίθηση που εκφράζεται από τους ηθοποιούς βγαίνει πολύ αβίαστα και έντονα και φτάνει στο κοινό. Όποιος έρθει κοντά μας, φεύγει πολύ χαρούμενος. Αρκεί να έρθει. Αν φτάσει σε εμάς, τον έχουμε κερδίσει.

Έχουν δείξει ενδιαφέρον τα ελληνικά ΜΜΕ για αυτή τη σημαντική πρωτοβουλία;

Δεν είμαστε ευχαριστημένοι από την ανταπόκριση των ΜΜΕ. Θα ήλθαμε ότι παλαιότερα έδειχναν κάποιο μικρό ενδιαφέρον. Τώρα είναι μηδενικό. Από τη μεριά μας κάνουμε φιλότιμες προσπάθειες, αλλιώς στο επίπεδο των δυνατοτήτων μας και των γνωριμιών μας. Δεν έχουμε αποφασίσει ακόμα να θυσιάσουμε προϋπολογισμό για να διασφαλίσουμε καλύτερα αποτελέσματα. Είμαστε αντίθετοι ιδεολογικά σε αυτό. Εδώ και κάποια χρόνια προσπαθούμε να βρούμε βοήθεια για την κατασκευή μιας προσβάσιμης ιστοσελίδας. Πιστεύουμε ότι το διαδίκτυο θα μετριάσει τη δύναμη των ΜΜΕ, γιατί πλέον είναι τόσα τα μηνύματα, ο όγκος της πληροφορίας και ίσως είναι καλύτερα να μπορεί ο καθένας να το ψάξει. Για την ώρα η προβολή μας γίνεται με τον παραδοσιακό τρόπο, στόμα με στόμα. Και μπορώ να πω ότι δεν έχουμε παίξει ποτέ σε άδειες αίθουσες, το αντίθετο μάλιστα.

Τα σχέδιά σας για την επόμενη σεζόν;

Κάθε χρόνο ανεβάζουμε μια νέα παράσταση. Έχουμε ένα επίσης ένα πρόγραμμα πολύ καινούριο, που αφορά στην ευαισθητοποίηση παιδιών και νέων μέσα από την τέχνη για την αναπηρία. Μπαίνουμε σε σχολεία και μέσα από βιωματικά καλλιτεχνικά προγράμματα σε συνεργασία και με άλλους φορείς, κάναμε κάποια εργαστήρια με παιδιά του δημοτικού. Φέτος μπήκαμε και σε Πανεπιστήμια, στο Μουσικών Σπουδών, στο Παιδαγωγικό του Πανεπιστημίου Αθηνών, στη Γυμναστική Ακαδημία, στο ΤΕΙ Κοινωνικών Λειτουργιών. Θα πάμε και στη Σχολή Καλών Τεχνών. Απευθυνόμαστε δηλαδή σε ανθρώπους που θα διδάξουν οι ίδιοι παιδιά, γιατί είδαμε από την εμπειρία μας στα δημοτικά ότι οι δάσκαλοι ήταν πολύ πιο φοβισμένοι από τα παιδιά. Είπαμε, λοιπόν να προσεγγίσουμε τους εκκολλητόμενους εκπαιδευτικούς. Θα κάνουμε λοιπόν μια νέα παράσταση το Σεπτέμβριο. Τον Οκτώβριο θα κάνουμε μια έκθεση στην Αίγινα και ανάλογα βέβαια με τις χρηματοδοτήσεις θα δούμε. Έχουμε πολλά σχέδια και όνειρα, με κυρίαρχο να αποκτήσουμε ένα χώρο τέχνης, όπου θα γίνονται εκθέσεις, εργαστήρια, θα δραστηριοποιούνται καλλιτέχνες, ένας χώρος για να προβάλλεται το έργο των καλλιτεχνών με αναπηρία.

Αν κάποιος ενδιαφέρεται να λάβει μέρος σε μία από τις δραστηριότητες της Very Special Arts, μπορεί να επικοινωνήσει με τα γραφεία της καθημερινά από τις 11.00 έως τις 19.00 – 20.00 στο τηλέφωνο 210 - 7710 847 και μέσω φαξ στο 210 - 74 87 905.

Σκηνή από τη μουσικοθεατρική παράσταση «Η Πριγκίπισσα, το μπιζέλι και άλλα πολλά» (05/2006)



Σκηνή από τη μουσικοθεατρική παράσταση «Τα καινούργια ρούχα του αυτοκράτορα» (11/2007)



Σκηνή από τη μουσικοθεατρική παράσταση «Η Προξενήτρα» (05/2009)



Σκηνή από τη μουσικοθεατρική παράσταση «Η Πριγκίπισσα, το μπιζέλι και άλλα πολλά» (05/06)



Εργαστήρι δημιουργικής κίνησης

Τιμητική διάκριση για το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία



Μία μέρα μετά τη λήξη των εργασιών της Ετήσιας Γενικής Συνέλευσης του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία που έλαβε χώρα στην Αθήνα στις 9 και 10 Μαΐου 2009, το έργο της οργάνωσης που εκπροσωπεί πάνω από 50 εκατομ-



μύρια άτομα με αναπηρία σε κάθε γωνιά της Ευρωπαϊκής Ένωσης έλαβε μια τιμητική διάκριση, που αποτελεί μια ακόμα διεθνή αναγνώριση του πολυμέτωπου και επίμονου αγώνα για μια Ευρώ-

πη ανοιχτή σε όλους τους πολίτες ανεξαιρέτως, χωρίς εμπόδια και αποκλεισμούς.

Ο λόγος για το τιμητικό βραβείο της Γαλλικής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία ΑΡΑΠΗ, που αποτελεί μέλος του Γαλλικού Εθνικού Συμ-

βουλίου για την Αναπηρία, και μετρά τέσσερις δεκαετίες δράσης για την αλληλεγγύη και την ισότιμη οικονομική, κοινωνική και πολιτική συμμετοχή των ατόμων με αναπηρία στη Γαλλία.



Το τιμητικό αυτό βραβείο, που απονέμεται για πέμπτη φορά φέτος, παρέλαβε ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης, σε ειδική τελετή στις 11 Μαΐου 2009 στο Παρίσι, η οποία κήρυξε την έναρξη των εκδηλώσεων της UNESCO για την 21η Μαΐου - Παγκόσμια Ημέρα Πολιτισμικής Ποικιλομορφίας, Διαλόγου και Ανάπτυξης.

Στη φαντασμαγορική τελετή έδωσαν το «παρών» πάνω από 1300 συμμετέχοντες από δημόσιους και ιδιωτικούς φορείς και οργανώσεις, οι οποίοι έχουν αναπτύξει δράσεις προς όφελος των ατόμων με αναπηρία, άτομα με αναπηρία, διάσημοι καλλιτέχνες, εκπρόσωποι του πνεύματος και της πολιτικής σκηνής και ένωσαν τις φωνές τους για να μεταλαμπαδεύσουν ένα και μόνο μήνυμα: «Ας ενώσουμε τις διαφορές μας».

Ο κ. Ι. Βαρδακαστάνης, μετά την απονομή και την παραλαβή του βραβείου, δήλωσε:

«Η τιμή είναι μεγάλη και η ευθύνη ακόμα μεγαλύτερη. Αποδέχομαι αυτή την τιμητική διάκριση εκ μέρους όλων των συναγωνιστών στο ευρωπαϊκό

αναπηρικό κίνημα και φυσικά το γαλλικό αναπηρικό κίνημα, που όλα αυτά τα χρόνια αγωνιζόμαστε μαζί συλλογικά για την ίση μεταχείριση, τις ίσες ευκαιρίες, για να γίνει η Ευρωπαϊκή Ένωση μια περιοχή χωρίς διακρίσεις.



Αποδέχομαι αυτή τη διάκριση εκ μέρους όλων των ατόμων με αναπηρία που διαβιούν σε ιδρύματα σε όλη την Ευρώπη, πολλές φορές ξεχασμένοι από Θεό και ανθρώπους και που θέλουν να ζουν σε συνθήκες αξιοπρέπειας, με ποιοτικές υπηρεσίες διαβίωσης.

Αποδέχομαι τέλος αυτή τη διάκριση εκ μέρους όλων των ατόμων με αναπηρία που στερούνται τα δικαιώματά τους στην εκπαίδευση, την απασχόληση, τον πολιτισμό και τη συμμετοχή στην οικονομική, κοινωνική και πολιτική ζωή του τόπου τους. Σε όλους αυτούς πλέω και σε εσάς δηλώνω ότι το Φόρουμ, το ευρωπαϊκό αναπηρικό κίνημα, όλα τα εθνικά αναπηρικά κινήματα, θα είναι στην πρώτη γραμμή μέχρι να υλοποιηθεί στο ακέραιο η Διεθνής Σύμβαση για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, σε όλα τα κράτη – μέλη της ΕΕ. Τίποτα για τα άτομα με αναπηρία, χωρίς τα άτομα με αναπηρία».

Θ.Α.



Ανάδειξη του ζητήματος της μετακίνησης των ατόμων με αναπηρία μέσα από τη μηνιαία εφημερίδα “ΑΥΤΟΚΙΝΗΣΗ”*



Η δυνατότητα το άτομο με αναπηρία να μπορεί να μετακινηθεί αυτόνομα, με ασφάλεια και με άνεση είναι βασική παράμετρος που καθορίζει τελικά σε κάθε άτομο το θεμελιώδες δικαίωμα της ελευθερίας επιλογών σε κάθε στιγμή της ζωής του. Για να μπορούν τα άτομα με αναπηρία να έχουν πρόσβαση σε όλους τους άλλους τομείς της ανθρώπινης δραστηριότητας (πχ. την εκπαίδευση, την εργασία, την αναψυχή, την υγεία κ.λπ.), απαραίτητη προϋπόθεση είναι η διασφάλιση μεταφορών και μεταφορικών υποδομών προσβάσιμων και οικονομικά προσιτών στα άτομα με αναπηρία.

Ο κ. Γιάννης Ηλιάδης, Διευθυντής της εφημερίδας ΑΥΤΟΚΙΝΗΣΗ, ως ενημερωμένος και ευαισθητοποιημένος πολίτης σε θέματα αναπηρίας, είχε τη θετική πρωτοβουλία της φιλοξενίας στην εφημερίδα του στήλης, σε μηνιαία βάση, με θέματα που σχετίζονται με τις μετακινήσεις των ατόμων με αναπηρία. Το άρθρο της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία, που θα φιλοξενηθεί στην εν λόγω εφημερίδα, θα έχει στόχο την ενημέρωση και την ευαισθητοποίηση των πολιτών στα θέματα αυτά.

Μέσω της στήλης αυτής, η Συνομοσπονδία θα προσπαθήσει να αναδείξει ζητήματα όπως:

- ▶ Η εφαρμογή των νέων Ευρωπαϊκών Κανονισμών για τα δικαιώματα των επιβατών με αναπηρία – διαμόρφωση νέου «σκηνικού» στον τομέα μεταφορών.
- ▶ Η ανάγκη ολοκλήρωσης της προσβασιμότητας του μεταφορικού δικτύου, των χερσαίων, εναέριων και θαλάσσιων μεταφορών και όλων των υποστηρικτικών υποδομών (σταθμοί / αερο-

δρόμια / λιμένες, εκδοτήρια, στάσεις κ.λπ.) της Πρωτεύουσας αθήνα και της Περιφέρειας.

- ▶ Η ανάγκη σύνδεσης όλων των εισόδων της χώρας, σταθμών (ΚΤΕΛ, τρένων κ.λπ.), αεροδρομίων, λιμένων με το κέντρο των πόλεων – σε εθνικό επίπεδο - με προσβάσιμα μέσα μαζικής μεταφοράς.
- ▶ Η ανάγκη δημιουργίας στόλου προσβάσιμων TAXI.
- ▶ Η ανάγκη δημιουργίας εξειδικευμένων μεταφορικών συστημάτων.
- ▶ Η ανάγκη εκπαίδευσης του προσωπικού των Μέσων Μαζικής Μεταφοράς.
- ▶ Η ανάγκη ενημέρωσης και ευαισθητοποίησης των πολιτών προκειμένου να μην παρκάρουν στις ράμπες αθήνα και στους χώρους στάθμευσης οχημάτων των ατόμων με αναπηρία.
- ▶ Η ανάγκη δημιουργίας δικτύου ειδικών θέσεων στάσης / στάθμευσης οχημάτων ατόμων με αναπηρία σε τοπικό επίπεδο.
- ▶ Η ανάγκη πρόβλεψης εξυπηρετήσεων για τα άτομα με αναπηρία στο εθνικό οδικό δίκτυο της χώρας.
- ▶ Η ανάγκη αναμόρφωσης του Κώδικα Οδικής Κυκλοφορίας.
- ▶ Η ανάγκη εκσυγχρονισμού του συστήματος χορήγησης αδειών οδήγησης και Δελτίων Στάθμευσης σε οδηγούς με αναπηρία κ.λπ.

Είναι κοινά παραδεκτό ότι τα άτομα με αναπηρία αντιμετωπίζουν μία σειρά από προβλήματα μετακίνησης στη χώρα μας. Η Ελλάδα στερείται αξιόπιστων προσβάσιμων μεταφορικών δικτύων που θα ωθούσαν τα άτομα με αναπηρία να προτιμήσουν τα μέσα μαζικής μεταφοράς, συνεισφέροντας αφενός στην αποσυμφόρηση της κυκλοφορίας και τη μείωση της ρύπανσης του περιβάλλοντος και της ηχορύπανσης και αφετέρου στην απεξάρτηση των



ατόμων με αναπηρία από συνοδούς, στην τόνωση της αυτοπεποίθησής τους και στη διευκόλυνση της ενσωμάτωσής τους στην κοινότητα.

Πάντοτε βέβαια θα υπάρχει ένα ποσοστό ατόμων με αναπηρία που θα χρησιμοποιεί ΙΧ για τις μετακινήσεις του λόγω των ειδικών αναγκών του, όπως θα υπάρχει πάντοτε και ένα άλλο ποσοστό ατόμων με αναπηρία που δεν θα διαθέτει ΙΧ λόγω της οικονομικής κατάστασής του και θα εξαρτάται απόλυτα από τα μέσα μαζικής μεταφοράς. Το ΙΧ όμως πρέπει πάντα να αποτελεί — και για τα άτομα με αναπηρία — συμπλήρωμα και όχι υποκατάστατο της προσβάσιμης δημόσιας συγκοινωνίας, όπως ακριβώς και για τους πολίτες χωρίς αναπηρία. Μην διαθέτοντας όμως δημόσια συγκοινωνία αξιόπιστη και προσβάσιμη σε όλες τις φάσεις της διαδρομής, τα άτομα με αναπηρία στερούνται το δικαίωμα της επιλογής και ωθούνται μονοσήμαντα στην πλέον βεβαρημένη λύση: το ΙΧ.

Προσβάσιμες μεταφορές όμως, δε σημαίνει μόνο προσβάσιμα λεωφορεία, τραίνα, τραμ, πηλοία, αεροπλάνα, ταξί. Για να εξασφαλιστεί η πρόσβαση στον τομέα αυτό απαιτείται να διασφαλιστεί η πρόσβαση σε όλο το φάσμα των υποδομών, διαθέσιμων πόρων και εγκαταστάσεων που σχετίζονται με τις μεταφορές. Από τα εκδοτήρια εισιτηρίων, τις στάσεις και τους σταθμούς, τα λιμάνια και αερο-

δρόμια, τους χώρους στάσης και στάθμευσης μικρής και μεγάλης διάρκειας, μέχρι τα μέσα και έντυπα ενημέρωσης και επικοινωνίας των αντίστοιχων μεταφορικών Φορέων με το κοινό, το προσωπικό που τους στελεχώνει και τα ίδια τα μέσα μεταφοράς. Η έλλειψη προσβασιμότητας σε ένα κρίκο αρκεί για να απαξιώσει το δίκτυο στο σύνολό του.

Και αν για τις συγκοινωνίες στην Πρωτεύουσα μπορούμε να πούμε ότι είναι πλέον σε επίπεδο που μπορούν να εξυπηρετήσουν ένα σημαντικό ποσοστό ατόμων με αναπηρία — παρά τα όποια σημεία χρειάζονται ακόμη βελτίωση — δε συμβαίνει το ίδιο με τις αστικές συγκοινωνίες της Περιφέρειας και τα υπεραστικά μεταφορικά συστήματα.

Ευρωπαϊκές έρευνες αποδεικνύουν ότι τα άτομα με αναπηρία χρησιμοποιούν περισσότερο από άλλους πολίτες TAXI (έρευνα MORI, 2002 Ηνωμένο Βασίλειο). Στη χώρα μας όμως τα υφιστάμενα TAXI δεν είναι προσβάσιμα. Η ίδια έρευνα αποδεικνύει ότι το 50% των ατόμων με αναπηρία χρησιμοποιούν πρωτοβουλίες που απευθύνονται συγκεκριμένα σε αυτούς. Στη χώρα μας τα ελάχιστα προσβάσιμα mini-vans που έχουν διανεμηθεί για λειτουργία σε φορείς του αναπηρικού κινήματος, σε νομαρχιακό επίπεδο, δεν μπορούν να καλύψουν τις ανάγκες των τοπικών κοινωνιών



ενώ η ανυπαρξία κατάλληλου θεσμικού πλαισίου λειτουργίας συχνά τα παροπλίζει.

Στα πλαίσια των νέων ευρωπαϊκών οδηγιών στην κατεύθυνση της ισότιμης μεταχείρισης και εξυπηρέτησης όλων των πολιτών - με ή χωρίς αναπηρία - και της εναρμόνισης των πολιτικών της χώρας στον τομέα των μεταφορών με αυτές των άλλων κρατών μελών, το εθνικό αναπηρικό κίνημα διεκδικεί και θα διεκδικήσει το δικαίωμα αυτόνο-



μης, άνετης και ασφαλούς μετακίνησης των ατόμων με αναπηρία.

Ως Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία θα θέλαμε να ευχαριστήσουμε θερμά το Διευθυντή της ΑΥΤΟΚΙΝΗΣΗΣ κ. Γιάννη Ηλιάδη που μας δίνει την ευκαιρία να αναδείξουμε αυτά τα θέματα μέσα από την εφημερίδα που διευθύνει.

Θ.Α.

** Η ΑΥΤΟΚΙΝΗΣΗ είναι μηνιαία πολιτική και κοινωνική εφημερίδα για το αυτοκίνητο και τις μετακινήσεις.*

2009 - ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΑ ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ ΓΙΑ ΔΗΜΙΟΥΡΓΙΑ ΜΟΥΣΙΚΟΥ ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΟΥ ΡΕΠΕΡΤΟΡΙΟΥ ΓΙΑ ΑΤΟΜΑ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ

Το Πνευματικό Κέντρο του Δήμου Υμηττού, το Δημοτικό Ωδείο Υμηττού, η Ένωση Ελλήνων Μουσουργών (Ε.Ε.Μ.), η Ένωση Εκπαιδευτικών Μουσικής Αγωγής Πρωτοβάθμιας Εκπαίδευσης (Ε.Ε.Μ.Α.Π.Ε.) και η Εθνική Συνομοσπονδία ΑμεΑ (Ε.Σ.Α.μεΑ.) προκηρύσσουμε πανελλήνια πρόσκληση ενδιαφέροντος για δημιουργία μουσικού εκπαιδευτικού ρεπερτορίου για άτομα με αναπηρία.

Η πρόσκληση απευθύνεται σε συνθέτες και μουσικούς (εκπαιδευτικούς ή μη), που έχουν εξειδικευτεί στην ειδική αγωγή, ειδική μουσική παιδαγωγική ή τη μουσικοθεραπεία. Ιδιαίτερως ευπρόσδεκτα είναι άτομα με αναπηρία που, ανεξάρτητα από την ιδιότητά τους, έχουν μια δημιουργική μουσική ιδέα και πιστεύουν ότι αυτή θα μπορούσε να λειτουργήσει παιδαγωγικά για άλλα άτομα με αναπηρία.

Κοινό χαρακτηριστικό των συμμετεχόντων πρέπει να είναι η επιθυμία τους να συμβάλουν στην απόληψη διακρίσεων σε βάρος μιας σημαντικής ομάδας του πληθυσμού, η οποία δεν έχει πρόσβαση σε ένα εκπαιδευτικού χαρακτήρα μουσικό ρεπερτόριο που ανταποκρίνεται στις ιδιαιτερότητές της.

Αναλάβαμε την πρωτοβουλία αυτή ορμώμενοι από μια διάθεση ευαισθητοποίησης και ενημέρωσης με υπευθυνότητα απέναντι σε ένα σοβαρό κοινωνικό ζήτημα. Φιλοδοξία μας είναι η πρόσκληση ενδιαφέροντος να καταλήξει στην έκδοση ενός βιβλίου που θα περιέχει παρτιτούρες ειδικά για άτομα με αναπηρία, ενός βιβλίου καθ' όλη φιλικού στις ανάγκες και τις ιδιαιτερότητές τους.

Το πλήρες κείμενο της προκήρυξης έχει αναρτηθεί στην ιστοσελίδα της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία www.esaea.gr

Επίσης, πλήρες κείμενο της προκήρυξης μπορείτε να βρείτε στο:
Δημοτικό Ωδείο Υμηττού: Υψηλάντου 5, 17236 ΥΜΗΤΤΟΣ
Υπεύθυνος: Μιχάλης Κεφάλας
Τηλ. 2104951852, κιν. 6936143016
Καλλιτεχνικός διευθυντής του Δημοτικού Ωδείου
Υμηττού και συνθέτης

η ΕΣΑμεΑ παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί...



Παρέμβαση της Ε.Σ.Α.μεΑ. για τις άδειες εκμετάλλευσης περιπτέρων

Μετά το συνεχή και πιεστικό αγώνα της Συνομοσπονδίας ψηφίστηκε ο Ν.3648/08 (ΦΕΚ 38-Α΄/2008) με τον οποίο ένα ποσοστό των αδειών εκμετάλλευσης περιπτέρων χορηγείται και στα άτομα με αναπηρία.

Στη συνέχεια εκδόθηκε το Προεδρικό Διάταγμα 37/ΦΕΚ 54/1-4-2009, όπως ορίζει η παρ. 10 του Ν. 3648/08, με το οποίο καθορίζονται οι προϋποθέσεις και τα κριτήρια για τη χορήγηση αδειών εκμετάλλευσης περιπτέρων σε Πολιτιστές Κύπρου, Άτομα με Αναπηρία και Πολύτεχνους.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ., με αίσθημα ευθύνης και με μοναδικό κριτήριο τη διασφάλιση αντικειμενικών κριτηρίων και προϋποθέσεων για τη χορήγηση αδειών εκμετάλλευσης περιπτέρων στα άτομα με αναπηρία, έλαβε μέρος στη διαβούλευση, που ξεκίνησε η αρμόδια Διεύθυνση (Τμήμα ΔΕΠΑΘΑ/Γραφείο Α.Π.Θ.) του Υπουργείου Εθνικής Άμυνας κατά την κατάρτιση του ανωτέρω Προεδρικού Διατάγματος.

Σύμφωνα με το Προεδρικό Διάταγμα, εντός τριών μηνών από τη δημοσίευσή του, με απόφαση των Νομαρχιών προσδιορίζεται ο αριθμός των αδειών

εκμετάλλευσης περιπτέρων, όπως θα προκύψουν από την κείμενη νομοθεσία. Οι αποφάσεις αυτές εκδίδονται μετά από τη γνωμοδότηση που καταθέτουν οι Δήμοι και οι Κοινότητες καθώς και οι εκπρόσωποι των ενδιαφερομένων.

Σε ότι αφορά στην εκπροσώπηση των οργανώσεων του αναπηρικού κινήματος, βάσει και των ερμηνευτικών οδηγιών της αρμόδιας Διεύθυνσης του Υπουργείου Εθνικής Άμυνας, συνιστάται η συνεργασία των Νομαρχιών με την Ε.Σ.Α.μεΑ., η οποία έχει την κεντρική ευθύνη για τον ορισμό των εκπροσώπων του αναπηρικού κινήματος. Για το σκοπό αυτό, η Ε.Σ.Α.μεΑ. απέστειλε σχετικό έγγραφο προς τις Νομαρχίες, προκειμένου να ξεκινήσουν σε σύντομο χρονικό διάστημα όλες οι απαραίτητες διαδικασίες για τη χορήγηση των αδειών εκμετάλλευσης περιπτέρων στα άτομα με αναπηρία.

Κύρια και συλλογική ευθύνη όλων είναι η απαρέγκλιτη εφαρμογή των κριτηρίων και προϋποθέσεων που ορίζει το Προεδρικό Διάταγμα, τα οποία καθορίστηκαν με τέτοιο τρόπο, ώστε να ωφεληθούν από αυτό το δικαίωμα πρωτίστως τα άτομα με τις βαρύτερες μορφές αναπηρίας και το χαμηλότερο εισόδημα.

Το Προεδρικό Διάταγμα είναι διαθέσιμο στην ιστοσελίδα της Ε.Σ.Α.μεΑ. www.esaea.gr

Συνεδρίαση της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία Ηπείρου

Με τη συμμετοχή εκπροσώπων πρωτοβάθμιων σωματείων της και αντιπροσωπείας της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία αποτελούμενης από τον Πρόεδρό της κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη και το μέλος της Εκτελεστικής Γραμματείας της υπεύθυνο για θέματα βαριάς αναπηρίας κ. Χρίστο Νάστα, πραγματοποιήθηκε την Τρίτη 2 Ιουνίου 2009 η συνεδρίαση της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία Ηπείρου (Π.ΟΜ.Α. μεΑ.), στα γραφεία του Συλλόγου Γονέων και Φίλων ΑμεΑ Ιωαννίνων στα Ιωάννινα.

Κατά τη συνεδρίαση, τέθηκαν επί τάπητος θέματα εξέχουσας σημασίας για το αναπηρικό κίνημα, όπως η απασχόληση με την τροποποίηση του Ν.2643/98, οι ανάγκες των μονάδων κοινωνικής φροντίδας και των νοσηλευτικών μονάδων, η υλοποίηση Περιφερειακού Επιχειρησιακού Προγράμματος στο πλαίσιο του ΕΣΠΑ 2007-2013, καθώς οργανωτικά και λειτουργικά θέματα της Π.ΟΜ.Α.μεΑ., η οποία θα στεγαστεί σε χώρο που παραχωρήθηκε από τον Γενικό Γραμματέα της Περιφέρειας.

Μετά τη λήξη της συνεδρίασης, ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Βαρδακαστάνης και ο Πρόεδρος της Π.ΟΜ.Α.μεΑ. κ. Φλούδας έδωσαν από κοινού συνέντευξη τύπου, προκειμένου να ενημερώσουν τα μέσα μαζικής ενημέρωσης για τις αποφάσεις που ελήφθησαν κατά τη συνεδρίαση, ενώ παρατέθηκε και γεύμα σε όλους τους συμμετέχοντες στη συνεδρίαση.

Καθορισμός όρων ασφαλείας καταστημάτων πιστωτικών ιδρυμάτων και άτομα με αναπηρία: Επιστολή της Ε.Σ.Α.μεΑ. στους Υπουργούς Εσωτερικών και ΠΕΧΩΔΕ

Την ανάγκη λήψης μέτρων που θα διασφαλίζουν την προσβασιμότητα των κτιρίων που στεγάζουν

κοινωνοφελείς οργανισμούς ή έχουν χρήσεις συνάθροισης κοινού, γραφείων, τράπεζες και ανταλλακτήρια τραπεζών επεσήμανε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με επιστολή της στους Υπουργούς Εσωτερικών κ. Π. Παυλιόπουλο και Περιβάλλοντος Χωροταξίας και Δημοσίων Έργων κ. Σουφηλιά, καθώς και τον Αναπληρωτή Υπουργό Εσωτερικών, αρμόδιο για θέματα Δημόσιας Τάξης κ. Χ. Μαρκογιαννάκη στις 15 Μαΐου 2009.

Όπως τονίζεται στην επιστολή, η προσβασιμότητα των κτιρίων αυτών επεβλήθη με το Ν.2831/2000 (-ΦΕΚ 140Α/ 13.6.2000) «Τροποποίηση των διατάξεων του Ν.1577/1985 "Γενικός Οικοδομικός Κανονισμός" και άλλες πολεοδομικές διατάξεις», όμως με το πρόσχημα της ασφάλειας, με την υπ' αριθ. 3015/30/6/ 23.03.09 (ΦΕΚ 536Β/ 23.03.09) – «Καθορισμός όρων ασφαλείας καταστημάτων πιστωτικών ιδρυμάτων» Απόφαση, ο παραπάνω Νόμος καταστρατηγείται και τα άτομα με αναπηρία κατατάσσονται στην ίδια κατηγορία με τους κακοποιούς και τους ληστές τραπεζών, αφού όλα τα εμπόδια που προβλέπονται για τον εμπόδιο αυτών εμποδίζουν εξίσου τους πολίτες με αναπηρία - και ιδιαίτερα τους πολίτες με κινητικές αναπηρίες - στην προσπάθεια συναλλαγής τους με τις τράπεζες.

Η Συνομοσπονδία ζήτησε από τους Υπουργούς την ανάκληση της προαναφερθείσας απόφασης με προσωπική τους παρέμβαση σε όλα εκείνα τα σημεία (περιστρεφόμενες θύρες, υπερυψωμένα ρείθρα, εμπόδια επί του πεζοδρομίου κ.λπ.) που παράγουν εμπόδια για τους πολίτες με αναπηρία, αλλά και κάθε άλλο εμποδισόμενο άτομο (ηλικιωμένοι, μπότερες με παιδιά σε καρότσι, κ.λπ.) ώστε να αρθεί ο αποκλεισμός ενός σημαντικού ποσοστού του ελληνικού πληθυσμού από τα κτίρια αυτά.

Αίτημα για προσβάσιμες παραλίες στα άτομα με αναπηρία: Επιστολή διαμαρτυρίας της Ε.Σ.Α.μεΑ. στους συναρμόδιους Υπουργούς

Επιστολή διαμαρτυρίας προς όλους τους συναρ-

μόδιους Υπουργούς (Εσωτερικών, Οικονομίας, Ανάπτυξης, ΠΕΧΩΔΕ, Υγείας, Αγροτικής Ανάπτυξης, Πολιτισμού, Τουριστικής Ανάπτυξης, Μεταφορών και Εμπορικής Ναυτιλίας) απέστειλε στις 14 Μαΐου 2009 η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, εκφράζοντας την αγανάκτηση του συνόλου των ατόμων με αναπηρία για την παρεμπόδιση της ελεύθερης απόλαυσης του δικαιώματός της στην αναψυχή, τον τουρισμό και τον ελεύθερο χρόνο, δεδομένου ότι ενόψει της καλοκαιρινής περιόδου, δεν έχουν για μια ακόμα φορά ληφθεί τα απαραίτητα μέτρα που θα διασφαλίσουν την πρόσβασή τους στις ελληνικές παραλίες.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. επεσήμανε ότι παρά την ύπαρξη νομοθεσίας που θα μπορούσε να αξιοποιηθεί, προκειμένου να λυθεί το ζήτημα της πρόσβασης (Ν.2971/2001 (ΦΕΚ 285Α/19.12.01) «Αιγιαλός, παραλία και άλλες διατάξεις» και Ν.2831/2000 (ΦΕΚ 140Α/13.6.2000) «Τροποποίηση των διατάξεων του Ν.1577/1985 “Γενικός Οικοδομικός Κανονισμός” και άλλες πολεοδομικές διατάξεις» και Εγκύκλιος 31 με αρ. πρωτ. 21826/19.04.07 της Γεν. Δ/σης Τοπικής Αυτοδιοίκησης του Υπουργείου Εσωτερικών), η νομοθεσία αυτή δεν εφαρμόζεται ή παρουσιάζει σημαντικά κενά.

Για το λόγο αυτό, ζήτησε από τους συναρμόδιους Υπουργούς να προσεγγίσουν με σοβαρότητα και σαφήνεια το θέμα της προσβασιμότητας των ακτών στο 10% των πολιτών της, αξιοποιώντας άμεσα το υφιστάμενο θεσμικό πλαίσιο, συμπληρώνοντας και αποσαφηνίζοντας τις σχετικές διατάξεις όπου αυτό είναι απαραίτητο, απλοποιώντας και τυποποιώντας τις διαδικασίες, συντονίζοντας και κινητοποιώντας τις αρμόδιες Υπηρεσίες σε κάθε επίπεδο, σε συνεργασία και με την Ε.Σ.Α.μεΑ.

Συνάντηση αντιπροσωπείας της Ε.Σ.Α.μεΑ. με το Διευθυντή ΔΕΠΑΘΑ του Υπουργείου Εθνική Άμυνας για το ζήτημα των περιπτέρων

Αντιπροσωπεία της Ε.Σ.Α.μεΑ., αποτελούμενη από

τον Πρόεδρό της κ. Ι. Βαρδακαστάνη και τον κ. Χρ. Νάστα μέλος της Εκτελεστικής Γραμματείας της Ε.Σ.Α.μεΑ., πραγματοποίησε συνάντηση στις 6 Μαΐου 2009 με τον Υποστράτηγο Στυλιανό Ντόγαρη Διευθυντή Διεύθυνσης Εφέδρων Πολεμιστών Αγωνιστών, Αναπήρων Θυμάτων Πολέμου (ΔΕΠΑΘΑ/Γρ. Α.Θ.Π.) της Γενικής Διεύθυνσης Οικονομικού Σχεδιασμού & Υποστήριξης του Υπουργείου Εθνικής Άμυνας.

Σε αυτήν τη συνάντηση συζητήθηκαν θέματα, που αφορούσαν στην εφαρμογή του Ν.3648/2008 και του υπ’ αριθ. 37/2009 (ΦΕΚ 54Α’) σχετικού Προεδρικού Διατάγματος «Καθορισμός Προϋποθέσεων – Κριτηρίων για τη χορήγηση αδειών εκμετάλλευσης περιπτέρων σε Πολεμιστές Κύπρου, Άτομα με Αναπηρία και Πολύτεκνους».

Η Ε.Σ.Α.μεΑ μεταξύ άλλων έθεσε και το ζήτημα της συμμετοχής του αναπηρικού κινήματος στις διαδικασίες χορήγησης των αδειών εκμετάλλευσης περιπτέρων, δεδομένων των ασαφειών που παρατηρήθηκαν κατά την εξέταση της σχετικής εγκυκλίου του ανωτέρου Προεδρικού Διατάγματος.

Η αντιπροσωπεία της Ε.Σ.Α.μεΑ. εκδήλωσε το ενδιαφέρον να προβεί σε όλες τις απαιτούμενες ενέργειες προς την Ένωση Νομαρχιακών Αυτοδιοικήσεων Ελλάδας και τις αρμόδιες υπηρεσίες των Νομαρχιών για τις άδειες εκμετάλλευσης περιπτέρων, προκειμένου να ξεπεραστούν τα κενά και οι ασάφειες της σχετικής εγκυκλίου ως προς τον ορισμό των εκπροσώπων του αναπηρικού κινήματος στις διαδικασίες χορήγησης των αδειών εκμετάλλευσης περιπτέρων στα άτομα με αναπηρία. Παράλληλα, δήλωσε ότι θα απευθυνθεί στην πολιτική ηγεσία του Υπουργείου Εθνικής Άμυνας για να καλυφθούν οι ασάφειες και τα κενά που εντοπίστηκαν με θεσμικό τρόπο.

Οργή και αγανάκτηση για τη θέση σε αποστρατεία λιμενοφύλακα λόγω αναπηρίας

Την έντονη διαμαρτυρία της μπροστά στην κοινω-

νική αναληγήσια που επέδειξε ο Αρχηγός του Λιμενικού Σώματος και η Αναθεωρητική Υγειονομική Επιτροπή Ναυτικού, θέτοντας σε αυτεπάγγελτη αποστρατεία τη Λιμενοφύλακα Κεφάλια Αντιόπη (ΑΜ 6262), που κατετάγη στο Λιμενικό Σώμα την 01-10-2001, διότι βρέθηκε ότι πάσχει από ψυχωσική συνδρομή, εξέφρασε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με επιστολή της στις 27 Απριλίου 2009 στον Υπουργό Εμπορικής Ναυτιλίας, Αιγαίου & Νησιωτικής Πολιτικής κ. Αν. Παπαληγούρα.

Εύλογα ερωτηματικά δημιουργούνται από το γεγονός ότι στη Λιμενοφύλακα Κεφάλια Αντιόπη, πριν την τελική κρίση της Αναθεωρητικής Υγειονομικής Επιτροπής και σύμφωνα με την Ημερήσια Διαταγή ΑΡΙΘΜ: 37/2008 της 5ης Περιφερειακής Διοίκησης Λ.Σ., ανατέθηκαν τα καθήκοντα βοηθού στα Γραφεία Οπληνομίου και Αρχείου καθώς και τα καθήκοντα τηλεφωνητή στο Τ/Φ κέντρο της Υπηρεσίας. Εφόσον, λοιπόν, η Λιμενοφύλακα Κεφάλια Αντιόπη για λόγους αναπηρίας δεν μπορούσε να ανταποκριθεί στα αρχικά και εξειδικευμένα καθήκοντά της, θα μπορούσε να παραμείνει στη θέση του αναπληρωτή τηλεφωνητή στο Τ/Φ κέντρο της Υπηρεσίας.

Η Συνομοσπονδία ζήτησε την προσωπική παρέμβαση του Υπουργού για να ανακληθεί η υπ' αριθ. 1126/56/09/25-2-2009 Απόφαση του Αρχηγού Λιμενικού Σώματος (ΦΕΚ 188 Γ'/11-03-2009) και να ανατεθούν στη Λιμενοφύλακα Κεφάλια Αντιόπη καθήκοντα στα οποία θα μπορεί να ανταποκριθεί επαρκώς και ικανοποιητικά. Επιπλέον, ζήτησε την εξέταση της υπόθεσης από την Υπηρεσία Ίσης Μεταχείρισης του Υπουργείου Δικαιοσύνης, η οποία σύμφωνα με το Ν.3304/05 εξετάζει τις περιπτώσεις καταγγελιών για την παράβαση της αρχής της ίσης μεταχείρισης στην απασχόληση.

Αντιπροσωπεία της Ε.Σ.Α.μεΑ., αποτελούμενη από τον Πρόεδρό της κο Βαρδακαστάνη και το μέλος της Εκτελεστικής Γραμματείας υπεύθυνο για θέματα βαριάς αναπηρίας κ. Νάστα, πραγματοποίησε συνάντηση με τον Υπουργό Εμπορικής Ναυτιλίας κ. Αν. Παπαληγούρα και τον Αρχηγό του Λιμενι-

κού Σώματος για αυτήν την υπόθεση στις 29 Απριλίου 2009 στο Υπουργείο Εμπορικής Ναυτιλίας.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. στη Γενική Συνέλευση της Περιφερειακής Ομοσπονδίας ΑμεΑ Θεσσαλίας

Ο Πρόεδρος της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης παραβρέθηκε και μίλησε στη Γενική Συνέλευση της Περιφερειακής Ομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία Θεσσαλίας, η οποία έλαβε χώρα στο Βόλο στις 25 Απριλίου 2009 στην αίθουσα εκδηλώσεων του Δημαρχείου Βόλου.

Στη Γενική Συνέλευση έδωσαν το “παρών” αντιπρόσωποι φορέων από όλους τους Νομούς της Περιφέρειας Θεσσαλίας, προκειμένου να συζητήσουν τα καίρια και φλέγοντα ζητήματα που καλείται να αντιμετωπίσει το εθνικό αναπηρικό κίνημα το αμέσως επόμενο διάστημα.

Αίτημα της Ε.Σ.Α.μεΑ. για τη συντήρηση του προσβάσιμου εξοπλισμού της παραλίας του Κ.Α.Α.Π. Βούλας

Το αίτημά της για τη συντήρηση του προσβάσιμου εξοπλισμού της παραλίας του Κ.Α.Α.Π. Βούλας ενόψει της θερινής περιόδου εξέφρασε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με επιστολή της στις 23 Απριλίου 2009 στους κ.κ. Πρ. Παυλόπουλο, Υπουργό Εσωτερικών, Ι. Παπαθανασίου, Υπουργό Οικονομίας & Οικονομικών, Γ. Σουφλιά, Υπουργό Περιβάλλοντος Χωροταξίας και Δημοσίων Έργων, Δ. Αβραμόπουλο, Υπουργό Υγείας & Κοινωνικής Αλληλεγγύης και Αν. Παπαληγούρα, Υπουργό Εμπορικής Ναυτιλίας Αιγαίου & Νησιωτικής Πολιτικής.

Ελλείψει συντονισμού των δημοσίων υπηρεσιών και μέτρων για τη διασφάλιση της προσβασιμότητας, τα άτομα με κινητική αναπηρία βρίσκονται για μια ακόμα χρονιά αντιμέτωπα με ανυπέρβλητα

εμπόδια στην προσπάθειά τους να εισέλθουν στις παραλίες της χώρας. Περίτρανη απόδειξη αποτελεί η περίπτωση της παραλίας του Κέντρου Αποθεραπείας και Αποκατάστασης Παίδων Βούλας (-Κ.Α.Α.Π. Βούλας), μία εκ των ελαχίστων προσβάσιμων παραλιών της χώρας και η μοναδική στην Αττική, στην οποία εκτός του προβλήματος της διάθεσης των απαιτούμενων πόρων για την προσβασιμότητά της, έχει προκύψει και ένα επιπρόσθετο πρόβλημα, που αφορά στη συντήρηση του απαιτούμενου υφιστάμενου εξοπλισμού (εξέδρες προσαρμογής για τα γερανάκια που χρησιμοποιούνται από τα άτομα με κινητική αναπηρία, διάδρομοι κίνησης των αμαξιδίων προς την ακτή κ.λπ.) για την προσβασιμότητα των ατόμων με κινητική αναπηρία.

Η Συνομοσπονδία κάλεσε όλους τους εμπλεκόμενους φορείς και τα συναρμόδια Υπουργεία άμεσα, αφενός να θεσμοθετήσουν συγκεκριμένη διαδικασία, που δεν θα επιδέχεται παρερμηνείες, για τη διασφάλιση της πρόσβασης των ατόμων με αναπηρία στις παραλίες και αφετέρου, ειδικότερα, για το συγκεκριμένο ζήτημα της παραλίας του Κ.Α.Α.Π. Βούλας να δρομολογήσουν εκείνες τις ενέργειες, που θα καταστήσουν προσβάσιμη την παραλία Βούλας στα άτομα με αναπηρία ώστε άμεσα οι συμπολίτες μας με αναπηρία να έχουν πρόσβαση στην παραλία αυτή.

Πρόσκληση Εκδήλωσης Ενδιαφέροντος προς α) τους Βρεφικούς και Βρεφονηπιακούς Σταθμούς, στους Βρεφονηπιακούς Σταθμούς Ολοκληρωμένης Φροντίδας, στα ΚΔΑΠ και στα ΚΔΑΠμεΑ της χώρας, και β) προς τις γυναίκες / μητέρες με αναπηρία και τις γυναίκες / μητέρες παιδιών με αναπηρία

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. ενημέρωσε με ανακοίνωσή της τους φορείς – μέλη της σχετικά με την έκδοση από τον Οργανισμό Εργατικής Εστίας (Ο.Ε.Ε.) της υπ' αριθ.

πρωτ. 55505/08.04.2009 «Πρόσκλησης Εκδήλωσης Ενδιαφέροντος για την υλοποίηση πράξεων στο πλαίσιο της Δράσης 'Εναρμόνιση Οικογενειακής και Επαγγελματικής ζωής'», η οποία εντάσσεται στο πλαίσιο εφαρμογής του Εθνικού Στρατηγικού Πλαισίου Αναφοράς (ΕΣΠΑ) 2007 - 2013 και δη στο πλαίσιο εφαρμογής του Επιχειρησιακού Προγράμματος του Υπουργείου Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας «Ανάπτυξη Ανθρώπινου Δυναμικού».

Το πλήρες κείμενο της Πρόσκλησης με όλες τις απαραίτητες πληροφορίες και τις προθεσμίες υποβολής αιτήσεων, η σχετική ΚΥΑ, καθώς και οι αντίστοιχες αιτήσεις αναρτήθηκαν στην ιστοσελίδα της Ε.Σ.Α.μεΑ. www.esaea.gr

Υπόμνημα της Ε.Σ.Α.μεΑ. για το φορολογικό νομοσχέδιο στο Υπουργείο Οικονομίας και Οικονομικών

Τα φορολογικά αιτήματά της, που σκοπό έχουν την οικονομική ανακούφιση των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών κατέθεσε με επιστολή της η Ε.Σ.Α.μεΑ. προς τον Υφυπουργό Οικονομίας και Οικονομικών κ. Μπέζα στις 8 Απριλίου 2009.

Ιδιαίτερως αυτή τη δυσμενή οικονομική περίοδο, που πλήττει κυρίως τους φτωχότερους αυτής της χώρας, όπως είναι τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειες τους, και μετά την προσεκτική μελέτη του νομοσχεδίου «Ενσωμάτωση Οδηγιών 2006/98/ΕΚ. 2008/8/ΕΚ και 2007/74/ΕΚ διατάξεων των Οδηγιών 2006/112/ΕΚ και 2006/69/ΕΚ, διατάξεις φορολογίας εισοδήματος, κεφαλαίου, ΦΠΑ και λοιπών φορολογιών και λοιπές διατάξεις», η Συνομοσπονδία διαπίστωσε την ολοκληρωτική έλλειψη ευνοϊκών ρυθμίσεων, οι οποίες θα μπορούσαν να βοηθήσουν στην οικονομική ενδυνάμωση των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους αλλά και στην οικονομική ενδυνάμωση των οργανώσεων τους που έχουν συμβάλει τα μέγιστα στην προώθηση πολιτικών για την αναπηρία.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. τόνισε ότι η οικονομική ανάκαμψη

της χώρας μας δεν μπορεί να καταστεί ουσιαστική, εάν δεν συμπεριληφθούν μέτρα έμμεσων και άμεσων οικονομικής στήριξης των πιο αδύναμων πολιτών της όχι μόνο για την ποιοτική αναβάθμιση των καθημερινών συνθηκών ζωής τους αλλά και γιατί αυτοί οι πολίτες που αποτελούν το 10% του ελληνικού πληθυσμού συμμετέχουν σε όλες τις κοινωνικές και οικονομικές δραστηριότητες της χώρας.

Αίτημα της Ε.Σ.Α.μεΑ. για την καταβολή του προνοιακού και διατροφικού επιδόματος στους δικαιούχους πριν το Πάσχα

Την ανάγκη καταβολής του προνοιακού επιδόματος καθώς και του διατροφικού επιδόματος των νεφροπαθών, που λαμβάνουν από τις Διευθύνσεις Πρόνοιας των Νομαρχιακών Αυτοδιοικήσεων πριν την εορταστική περίοδο του Πάσχα επεσήμανε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία στις 7 Απριλίου 09 με επιστολή τους στον Υπουργό Εσωτερικών κ. Π. Παυλιόπουλο, τον Υπουργό Οικονομίας και Οικονομικών κ. Γ. Παπαθανασίου και τον Υπουργό Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης κ. Δ. Αβραμόπουλο.

Δεδομένης της οικονομικής κρίσης που έχει δυσχεράνει ιδιαίτερα την ήδη δύσκολη οικονομική κατάσταση των ατόμων με αναπηρία, η συντριπτική πλειοψηφία των οποίων διαβιεί με μοναδικό οικονομικό μέσο το επίδομα και λόγω του ότι αυτό το επίδομα δίδεται σε ημερομηνία μεταγενέστερη από τις ημερομηνίες της φετινής εορταστικής περιόδου, η Συνομοσπονδία ζήτησε από τους τρεις Υπουργούς να προβούν σε άμεσες και συντονισμένες ενέργειες, προκειμένου να καταβληθεί στους δικαιούχους πριν τη 19η Απριλίου 2009.

Η Συνομοσπονδία τόνισε ότι λόγω της έλλειψης ειδικών πρόσθετων μέτρων για την εισοδηματική ενίσχυση των ατόμων με αναπηρία σε μια εξαιρετικά δυσάρεστη οικονομική συγκυρία, η έγκαιρη

καταβολή του προνοιακού και διατροφικού επιδόματος στους δικαιούχους πριν το Πάσχα, δηλαδή πριν τη 19η Απριλίου 2009, αποτελεί το ελάχιστο που μπορεί να πράξει η Πολιτεία προς όφελος των ατόμων με αναπηρία.

Επιστολή της Ε.Σ.Α.μεΑ. για το δικαίωμα στην κατ' οίκον ιατρική εξέταση ασθενών από Υγειονομικές Επιτροπές

Κατόπιν σωρείας καταγγελιών ατόμων με αναπηρία προς την Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, αλλά και στο Συνήγορο του Πολίτη για την άπιστευτη ταλαιπωρία που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία που αδυνατούν να προσέλθουν στις Α΄/Βάθμιες και Β΄/Βάθμιες Υγειονομικές Επιτροπές των Νομαρχιακών Αυτοδιοικήσεων, προκειμένου να πιστοποιηθεί το ποσοστό αναπηρίας τους και να λάβουν τις οικονομικές και κοινωνικές παροχές δικαιούνται, η Συνομοσπονδία προέβη στην αποστολή επιστολής στην πολιτική ηγεσία του Υπουργείου Εσωτερικών με κοινοποίηση και στο Υπουργείο Υγείας στις 6 Απριλίου 2009, προκειμένου να λάβει τέλος αυτή η ανεπίτρεπτη κατάσταση.

Σε απάντησή του το Υπουργείο Υγείας (απαντητικό έγγραφο με αριθ. πρωτ Π3α/Φ 28/Γ.Π. 9742), ενημέρωσε τη Συνομοσπονδία ότι σύμφωνα με την παρ. 7 της αριθ. 1035166/400/Α0012 ΠΟΛ 1087/9-3-1993 Κ.Υ.Α. (ΦΕΚ 198/26-3-1993 τ΄Β) ορίζονται οι προϋποθέσεις για την κατ' οίκον εξέταση από τις αρμόδιες Υγειονομικές Επιτροπές, ασθενών που έχουν υποβάλλει σχετικό αίτημα.

Η Συνομοσπονδία εξέφρασε την έντονη διαμαρτυρία και την οργή της για τη μη εφαρμογή μιας τόσο σημαντικής Υπουργικής Απόφασης από τις Υγειονομικές Επιτροπές, η οποία θα μπορούσε να έχει τερματίσει αυτή την επαναλαμβανόμενη ταλαιπωρία των ατόμων με βαριές αναπηρίες, ζήτημα το οποίο έχει θέσει επανειλημμένα το εθνικό αναπηρικό κίνημα της χώρας.

Θ.Α.

Εγχειρίδιο για την Καθολική Πρόσβαση

The Universal Access Handbook

Επιμέλεια: Κωνσταντίνος Στεφανίδης
 Πανεπιστήμιο Κρήτης, Τμήμα Επιστήμης Υπολογιστών
 και Ίδρυμα Έρευνας και Τεχνολογίας (ΙΤΕ),
 Ινστιτούτο Πληροφορικής
Εκδότης: CRC Press Taylor & Francis Group

ISBN: 978-0-8058-6280-5 Ιούλιος 2009
Σειρά: HUMAN FACTORS AND ERGONOMICS
Επιμέλεια Σειράς: Gavriel Salvendy
<http://www.ics.forth.gr/hci/publications/ua-handbook.html>

Τα τελευταία χρόνια, ο τομέας της Καθολικής Πρόσβασης έχει σημειώσει σημαντική πρόοδο στην καθιέρωση θεωρητικών προσεγγίσεων, επιστημονικών μεθόδων και τεχνολογιών, και στη διερεύνηση νέων περιοχών εφαρμογών. Η Καθολική Πρόσβαση αναφέρεται στη συνειδητή και συστηματική προσπάθεια για προληπτική εφαρμογή αρχών, μεθόδων και εργαλείων καθολικής σχεδίασης στην ανάπτυξη Τεχνολογιών της Κοινωνίας της Πληροφορίας, ώστε να είναι προσβάσιμες και εύχρηστες από όλους τους πολίτες, συμπεριλαμβανομένων νεαρών και ηλικιωμένων ατόμων, καθώς και ατόμων με διαφορετικούς τύπους αναπηρίας, αποφεύγοντας κατ' αυτόν τον τρόπο την ανάγκη για εκ των υστέρων προσαρμογές ή εξειδικευμένη σχεδίαση.

Η απαίτηση για Καθολική Πρόσβαση ανέκυψε στις αρχές της δεκαετίας του '90 από την αυξανόμενη επίδραση της διάχυσης των αναδυόμενων τεχνολογιών και από τις ποικίλες διαστάσεις ποικιλομορφίας που ενυπάρχουν στην αναπτυσσόμενη Κοινωνία της Πληροφορίας. Η αναγκαιότητα αυτή γίνεται εμφανής όταν, για παράδειγμα, αναλογιστεί κανείς το ευρύ φάσμα χαρακτηριστικών των χρηστών, τη μεταλλησσόμενη φύση των ανθρωπινων δραστηριοτήτων, την ποικιλία των περιβαλλόντων χρήσης, την αυξανόμενη διαθεσιμότητα και διαφοροποίηση πηγών και υπηρεσιών πληροφορικής και γνώσης, και την αύξηση των τεχνολογικών πλατφορμών.

Σήμερα, το πεδίο διερεύνησης στον τομέα της Καθολικής Πρόσβασης έχει διευρυνθεί, συστηματικές έρευνες έχουν διεξαχθεί για την ποικιλομορ-

φία των χρηστών, των περιβαλλόντων χρήσης και των διαθέσιμων τεχνολογιών, νέες μεθοδολογικές προσεγγίσεις έχουν προταθεί, υπάρχουνε προσεγγίσεις έχουν ενσωματωθεί στην ανάπτυξη υποστηρικτικών εργαλείων, μία μεγάλη ποικιλία καινοτόμων τεχνικών αλληλεπίδρασης που υποστηρίζουν την ποικιλομορφία των χρηστών έχει αναδειχθεί, και πληθώρα εφαρμογών και μελετών για την πρακτική εφαρμογή των παραπάνω είναι πλέον διαθέσιμες. Επιπρόσθετα, η επίγνωση και η χάραξη πολιτικών έχουν σημειώσει πρόοδο σε τέτοιο σημείο, ώστε η προσβασιμότητα σε βασικές τεχνολογικές υποδομές αναγνωρίζεται πλέον ως κύριο ανθρώπινο δικαίωμα.

Το "Εγχειρίδιο για την Καθολική Πρόσβαση" αναδεικνύει αυτές τις εξελίξεις, προσπαθώντας να εδραιώσει την παρούσα γνώση στον τομέα αυτό και να οδηγήσει σε νέες μελλοντικές προοπτικές. Το βιβλίο αποτελείται από εννέα μέρη και περιέχει 61 κεφάλαια, σε τα οποία έχουν συγγραφεί από εξέχουσες διεθνείς προσωπικότητες, προερχόμενες τόσο από ακαδημαϊκά και ερευνητικά ιδρύματα, όσο και τη βιομηχανία.

Το βιβλίο αυτό αποτελεί έναν οδηγό για τους επαγγελματίες και ειδικούς του χώρου, μια εκτενή και συγκροτημένη συλλογή από αλληλο-σχετιζόμενα άρθρα για ακαδημαϊκούς και ερευνητές, μία βασική πηγή πληροφορικής για διεπιστημονική και διαθεματική μελέτη, ένα σημαντικό εκπαιδευτικό εργαλείο σε ένα παγκοσμιοποιημένο ερευνητικό και αναπτυξιακό περιβάλλον που συνεχώς εξελίσσεται, καθώς και ένα σημείο εκκίνησης για περαιτέρω και σε βάθος μελέτη στο μέλλον. **Θ.Α.**

Διεκδικούμε μαζί

**μία ΝΕΑ υπηρεσία της ΕΣΑμεΑ
στη διάθεση των πολιτών
με ή χωρίς αναπηρία!**

Κάθε ενδιαφερόμενος μπορεί να απευθύνεται
καθημερινά σ' αυτήν από τις 08.00 έως τις 16.00
στο τηλέφωνο 210 9949837 ή μέσω
e-mail esaea@otenet.gr

Αρμόδιοι υπάλληλοι:
**Φωτεινή Μπερδέκλη και
Παναγιώτης Μαρκοστάμος**

Η υπηρεσία μπορεί:

- Να δώσει απάντηση σε ερωτήματα σχετικά με τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία όλων των κατηγοριών.
- Να υποστηρίξει και να συνηγορήσει υπέρ προσωπικών αιτημάτων σχετικά με την αναπηρία.
- Να δώσει πληροφορίες σε ομάδες του γενικού πληθυσμού (π.χ. φοιτητές, ερευνητές, επαγγελματίες κ.λπ.) που ενδιαφέρονται για θέματα αναπηρίας.



ΕΘΝΙΚΗ ΣΥΝΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ

Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα

Τηλ. 210 - 9949837 • Fax: 210 - 5238967

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