



ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΠΑΡΤΖΩΚΑΣ

Βουλευτής Ημαθίας – ΝΕΑ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

Αθήνα, Παρασκευή 08 Σεπτεμβρίου 2023

ΑΝΑΦΟΡΑ

ΠΡΟΣ: Υπουργό Εργασίας και Κοινωνικής Ασφάλισης, κ. Α. Γεωργιάδη

ΘΕΜΑ: Ανάγκη για λήψη μέτρων επιπλέον στήριξης των οικογενειών με παιδιά ΑμεΑ

Αξιότιμε κύριε Υπουργέ,

Καταθέτω ως αναφορά, την επισυναπτόμενη επιστολή του Φιλανθρωπικού Μη Κερδοσκοπικού Συλλόγου Γονέων και Κηδεμόνων ΑμεΑ Ν. Ημαθίας “Τα Παιδιά της Άνοιξης”, μεταφέροντας το αίτημά τους για συγκεκριμένες δράσεις στήριξης των οικογενειών με παιδιά ΑμεΑ. Συγκεκριμένα, οι γονείς ΑμεΑ ζητούν την αναθεώρηση του ορίου ηλικίας συνταξιοδότησης για μητέρες και χήρους πατέρες/κηδεμόνες ΑμεΑ με ποσοστό αναπηρίας 67% και άνω, τη θέσπιση ειδικού επιδόματος για τις μητέρες που δεν εργάζονται και ασχολούνται αποκλειστικά με την κάλυψη των αναγκών των ΑμεΑ παιδιών τους, την αλλαγή του πλαισίου, ώστε οι ΑμεΑ που παρακολουθούν πρωινό πρόγραμμα σε ΚΔΗΦ ή ΚΔΑΠ να μπορούν να παρακολουθούν και απογευματινό πρόγραμμα χρηματοδοτούμενο από ΕΣΠΑ, την αύξηση του νοσηλείου των ωφελούμενων των ΚΔΗΦ ή ΚΔΑΠ με βάση τις πραγματικές ανάγκες τους.

Κατόπιν των ως άνω, σας ζητώ να λάβετε υπόψιν σας το ανωτέρω έγγραφο και να με ενημερώσετε για τις ενέργειες, στις οποίες προτίθεστε να προβείτε.

Ο Αναφέρων Βουλευτής

ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΠΑΡΤΖΩΚΑΣ

ΠΕ Ημαθίας, ΝΕΑ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ



ΦΙΛΑΝΘΡΩΠΙΚΟΣ ΜΗ ΚΕΡΔΟΣΚΟΠΙΚΟΣ ΣΥΛΛΟΓΟΣ
ΓΟΝΕΩΝ ΚΑΙ ΚΗΔΕΜΟΝΩΝ ΑμεΑ Ν. ΗΜΑΘΙΑΣ

Αλεξάνδρεια 07/09/2023
Αρ. Πρωτ. 71

ΜΙΚΤΟ ΚΕΝΤΡΟ ΔΙΗΜΕΡΕΥΣΗΣ ΗΜΕΡΗΣΙΑΣ ΦΡΟΝΤΙΔΑΣ
ΑΠΑΣΧΟΛΗΣΗΣ & ΚΑΤΑΡΤΙΣΗΣ ΑμεΑ " Τα Παιδιά της Άνοιξης "
ΕΛ. ΒΕΝΙΖΕΛΟΥ 7, ΑΛΕΞΑΝΔΡΕΙΑ Τ.Κ.: 59300
ΤΗΛ. - FAX: 23330 27212
Email: info@tapaidiatisanoxis.gr

ΠΡΟΣ
Βουλευτή ΝΔ Ημαθίας
κ. Μπαρτζώκα Αναστάσιο

ΘΕΜΑ: *Αίτημα ΔΣ Συλλόγου σχετικά με όρια ηλικίας ασφάλισης των γονέων/κηδεμόνων ΑμεΑ, επίδομα σε μητέρες ΑμεΑ που δεν μπορούν να εργαστούν λόγω των παιδιών και απελευθέρωση της δυνατότητας παρακολούθησης προγράμματος και πρωινής και απογευματινής δομής για ΑμεΑ και αύξηση του νοσηλίου παρακολούθησης ΚΔΗΦ/ΚΔΑΠ σε περιπτώσεις βαριάς αναπηρίας.*

Αξιότιμε κύριε Υφυπουργέ,

Εκ μέρους του ΔΣ και εκπροσωπώντας όλους τους γονείς/κηδεμόνες ΑμεΑ και τα παιδιά με νοητική αναπηρία, αυτισμό, σύνδρομο Down, εγκεφαλική παράλυση, βαριές και πολλαπλές αναπηρίες του νομού Ημαθίας, με το παρόν έγγραφο σας παραθέτουμε τα παρακάτω αιτήματα για επίλυση σοβαρών προβλημάτων που δυσκολεύουν την καθημερινή διαβίωση των οικογενειών.

Αρχικά, σύμφωνα με τον Ν.4336/20415 ανακαθορίστηκαν οι προϋποθέσεις συνταξιοδότησης για μητέρες και χήρους πατέρες/κηδεμόνες ΑμεΑ με ποσοστό αναπηρίας 67% και άνω. Με τον νόμο Κατρούγκαλου πρώτη φορά θεσμοθετήθηκε όριο ηλικίας στα 62 με 25 χρόνια ασφάλισης και 7.500 ένησημα, το οποίο δεν υπήρχε μέχρι τις 18/08/2015. Ζητάμε να καταργηθεί αυτό και να μην υπάρχει όριο ηλικίας όπως ίσχυε πριν τον νόμο αυτό. Οι γονείς/κηδεμόνες που φροντίζουν παιδιά ΑμεΑ όλοι γνωρίζουν ότι είναι πολύ ταλαιπωρημένοι στην προσπάθειά τους να ανταπεξέλθουν στις καθημερινές δυσκολίες, τις αντιξοότητες και τις ιδιαίτερες συνθήκες που βιώνουν και η ηλικία των 62 είναι πολύ μακρινή γι' αυτούς.

Ένα δεύτερο πολύ σημαντικό επίσης πρόβλημα εντοπίζεται στις μητέρες που τους συμβαίνει να πρέπει να φροντίζουν το παιδί τους με βαριά αναπηρία, τόσο βαριά και δύσκολη που δεν τους επιτρέπει να εργαστούν αφού το παιδί τους χρειάζεται την αποκλειστική της φροντίδα. Στο δικό μας Σύλλογο υπάρχουν πολλές τέτοιες περιπτώσεις και σε κάποιες από αυτές είναι δύο τα παιδιά με αναπηρία και είναι και μονογονεϊκές οικογένειες. Οι γυναίκες αυτές δυσκολεύονται πάρα πολύ να ανταπεξέλθουν στα καθημερινά έξοδα της οικογένειας και ταυτόχρονα στις θεραπείες και την ιατρική παρακολούθηση και τις θεραπείες που χρειάζονται τα παιδιά τους. Τα χρήματα από τα επιδόματα των παιδιών δεν επαρκούν. Ζητάμε για τις μητέρες αυτές άμεσα να θεσμοθετηθεί επίδομα στήριξης. Δεν ήταν επιλογή τους να μείνουν στο σπίτι και να μην εργάζονται αλλά το απαιτεί η δυσκολία της πάθησης των παιδιών τους και χρειάζονται βοήθεια για να επιβιώσουν.

Στη συνέχεια, θα ήθελα να αναφερθώ στο γεγονός ότι οι ωφελούμενοι που παρακολουθούν πρόγραμμα κάποιας πρωινής δομής σε ΚΔΗΦ (με χρηματοδότηση είτε από ΕΣΠΑ είτε από τον ΕΟΠΥΥ) ή ΚΔΑΠ (με χρηματοδότηση ΕΣΠΑ), σύμφωνα με το υπάρχον νομοθετικό πλαίσιο απαγορεύεται να παρακολουθήσει το πρόγραμμα απογευματινής δομής που χρηματοδοτείται από ΕΣΠΑ, γιατί θεωρείται διτλή χρηματοδότηση. Ζητάμε να ξεπεραστεί αυτό το εμπόδιο, να καταργηθεί αυτή η απαγόρευση. Τα παιδιά μας έχουν μεγάλη ανάγκη από τη βοήθεια των δομών αυτών. Όσο τα παιδιά μας φοιτούν το πρωί στο δημόσιο σχολείο έχει τη δυνατότητα να παρακολουθήσει το απογευματινό πρόγραμμα ενός ΚΔΑΠ. Γιατί λοιπόν να μη συνεχίζεται αυτό μόλις

αποφοιτήσουν από το δημόσιο σχολείο; Επίσης, όταν κάποιος γονιός δουλεύει σε βάρδιες και δουλεύει και απογεύματα αν δεν έχει βοήθεια για το παιδί από κάποιο συγγενικό άτομο θα πρέπει να πληρώσει για να κρατήσει κάποιος το παιδί ή και πάλι να μην δουλέψει, που όμως είναι απαραίτητο για να επιβιώσουν.

Τελειώνοντας, ζητάμε την τροποποίηση του νοσηλίου των ωφελουμένων των ΚΔΗΦ και των ΚΔΑΠ και το ποσό της χρηματοδότησης να είναι ανάλογο με τη δυσκολία της πάθησης. Τα τελευταία χρόνια παρατηρούμε ότι έχουν αυξηθεί τα περιστατικά των παιδιών που έχουν τόσο βαριά αναπηρία που χρειάζονται εξατομικευμένη παρακολούθηση. Αυτό σημαίνει ότι πρέπει να δεσμεύσουμε έναν εκπαιδευτικό ή θεραπευτή να δουλεύει αποκλειστικά με αυτό το παιδί και να τον στερήσουμε από τα υπόλοιπα παιδιά. Αν το νοσήλιο των παιδιών με βαρύτερες αναπηρίες αυξηθεί, τότε θα δοθεί η δυνατότητα στις δομές να προσλάβουν το απαιτούμενο προσωπικό. Έτσι, θα λειτουργούν με τον καλύτερο δυνατό τρόπο και δεν θα προβαίνουν σε διαλογή και επιλογή μόνο των ωφελουμένων που είναι πιο λειτουργικοί και με ελαφρύτερες αναπηρίες, εξαιρώντας τα δύσκολα περιστατικά που έχουν πολύ μεγάλη ανάγκη βοήθειας και υποστήριξης.

Για το ΔΣ του Συλλόγου
Η πρόεδρος

Σαρκατζή Ελεονώρα

