

ΟΧΙ ΠΕΡΙΚΟΠΕΣ
ΣΤΙΣ ΘΕΡΑΠΕΙΕΣ ΤΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ ΜΑΣ
ΚΑΤΩ ΤΑ ΧΕΡΙΑ ΑΠΟ ΤΗΝ ΕΙΔΙΚΗ ΑΓΩΓΗ

ΠΑΡΕΜΒΑΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΔΙΚΗ ΑΓΩΓΗ
Ομάδα Γονέων με Παιδιά που χρήζουν
Ειδικής Αγωγής

Αθήνα 24 Ιανουαρίου 2019

Προς Κο Παναγιωτίδη
Σύμβουλο του Πρωθυπουργού

Αγαπητέ Κύριε Παναγιωτίδη,
Ακριβώς δύο χρόνια μετά την συνάντηση που είχαμε στο μέγαρο Μαξίμου και το έντονο ενδιαφέρον που επιδείξατε για τα παιδιά μας καθώς επίσης και για τις επερχόμενες αλλαγές στον χώρο της ειδικής αγωγής, με λύπη αλλά και απογοήτευση διαπιστώνουμε ότι όχι μόνο δεν έχουμε πάει ένα βήμα μπροστά αλλά η κατάσταση είναι ακόμη χειρότερη.

Ειδικότερα:

- ❖ Θεωρούμε ότι απώτερος στόχος της κυβέρνησής σας είναι η δραστική μείωση του κονδυλίου της ειδικής αγωγής και αυτό διαφαίνεται ξεκάθαρα από τον προϋπολογισμό που μόλις κατατέθηκε. Από τα 105 εκατ. που διατέθηκαν το 2015 (τελευταία καταγεγραμμένα ποσά από τον ΕΟΠΥΥ) για το 2019 εγκρίνονται μόνο 65 εκατ. Αυθαίρετη μείωση δηλαδή 40% χωρίς να μπορεί η κυβέρνηση να το αιτιολογήσει. Επαναλαμβάνουμε ότι είμαστε κάθετα αντίθετοι στον κλειστό προϋπολογισμό για την ειδική αγωγή. Το κονδύλι θα πρέπει να διαμορφώνεται με βάση τις πραγματικές ανάγκες και όχι οι ανάγκες να καλύπτονται από τα τυχόν ποσά που έχουν προϋπολογιστεί.
- ❖ Ο νέος ΕΚΠΥ - ΕΝΙΑΙΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΑΡΟΧΩΝ ΥΓΕΙΑΣ (ΦΕΚ 2315/Β/19.6.2018) που συντάχθηκε τόσο βιαστικά και χωρίς επιστημονικό υπόβαθρο βάση της απόφασης του υπουργείου Υγείας θα ίσχυε από την 1η Αυγούστου 2018. Ακόμη και σήμερα τέλος Ιανουαρίου είμαστε εν εναμονή της εφαρμογής με συνεχείς παρατάσεις, ασαφές νομικό πλαίσιο και υπαλλήλους του ΕΟΠΥΥ που δεν έχουν σαφείς οδηγίες και ερμηνεύουν τον νόμο κατά την κρίση τους. Ο παραλογισμός ξεκινά από το ίδιο το περιεχόμενο του νέου ΕΚΠΥ που μειώνονται θεραπείες τόσο στο πλήθος τους όσο και στο είδος τους. Ζητείται μάλιστα ανανέωση της κάθε γνωμάτευσης σε κάποιες περιπτώσεις κάθε 4 μήνες, ενώ προβλέπεται και ανώτατος χρόνος παρέμβασης που σε κάποιες διαγνώσεις είναι υπό διερεύνηση. Επιπλέον αυξάνεται η γραφειοκρατία και φαίνεται να μην έχει γίνει αντιληπτό ότι κάποιες παθήσεις είναι ΜΗ ΑΝΑΣΤΡΕΨΙΜΕΣ και είναι άσκοπη η ταλαιπωρία των παιδιών κάθε 4 μήνες. Σε αυτό ας συνυπολογίσουμε και το επιπλέον κόστος μιας και είναι γνωστό σε όλους ότι πολλές γνωματεύσεις παίρνονται από ιδιωτικά ιατρεία, γιατρών δημοσίων νοσοκομείων και φορέων λόγω μεγάλης αναμονής.
- ❖ Ζητάμε εδώ και δύο χρόνια ηλεκτρονική συνταγογράφηση και είναι άξιο απορίας πως δεν έχει υπάρξει ακόμη πολιτική βούληση να περαιωθεί το ζήτημα αυτό που θα είναι και το κλειδί ελέγχου της δαπάνης. Με την ασάφεια που επικρατεί λόγω του νέου ΕΚΠΥ αλλά αλλά και με την προσημονή της ΗΣ

οι γονείς από 01 Φεβρουαρίου θα μπουν σε νέα περιπέτεια προσκόμισης νεας γνωμάτευσης. Καταλαβαίνετε ότι σε ένα πολιτισμένο ευνομούμενο κράτος αυτές οι πρακτικές δεν υφίστανται.

- ❖ Τέλος το θέμα των voucher που επίμονα προσπαθεί να περάσει η κυβέρνηση είναι σε διαδικασία εκδίκασης στο ΣτΕ όπου προσέφυγαν οι θεραπευτές. Το μέτρο αυτό αναμφίβολα είναι το «όχημά» σας για την μείωση του κονδυλίου. Οι εισφορές όμως που καταβάλουμε όλοι οι ασφαλισμένοι χάνουν με αυτόν τον τρόπο την ανταποδοτικότητά τους και είναι ένας ακόμη τρόπος αποθάρυνσης των οικογενειών να συνεχίσουν το έργο τους.

Κύριε Παναγιωτίδη,

Όλοι εμείς οι γονείς αισθανόμαστε εκτεθειμένοι σε ένα κράτος που μας βομβαρδίζει με νέους κανονισμούς, γνωματεύσεις, πιστοποιημένους γιατρούς, νέα συστήματα. Αναγκαζόμαστε να ασχοληθούμε με έννοιες όπως ΕΚΠΥ, Παράρτημα, πλαφόν χωρίς αυτό να πρέπει να μας αγγίζει. Χρέος μας και μόνο είναι η φροντίδα των παιδιών μας που θα γίνουν ενήλικες με ιδιαιτερότητες και προβλήματα σε μια αφιλόξενη πολιτεία. Σας το είχαμε πει και στην συνάντησή μας. Τα παιδιά του σήμερα θα γίνουν ενήλικοι πολίτες στο αύριο. Αυτό επιθυμείτε; Μια κοινωνία αναπήρων; Μια κοινωνία με περιθωριοποιημένα άτομα; Που θα χρήζουν ειδικής αγωγής και προνιακών επιδομάτων εφόρου ζωής; **Θέλουμε να κάνουμε τα παιδιά μας ενεργούς πολίτες.**

Σας τονίζουμε ότι σε καμία περίπτωση δεν θα δεχτούμε ΟΥΤΕ ΕΝΑ ΕΥΡΩ ΛΙΓΟΤΕΡΟ ΣΤΙΣ ΘΕΡΑΠΕΙΕΣ ΤΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ ΜΑΣ. Άλλωστε το αποδιδόμενο ποσό από την πολιτεία είναι το ελάχιστο που μπορεί να καλύψει τις πραγματικές θεραπείες των παιδιών μας.

Η Ομάδα Συντονισμού

Γεροδημου Γιώτα, 6936111694 / 2102530910 ggerodimou@yahoo.gr

Μαρία Παπαδοπούλου, 693 102 4849 / 2104319166, tonianazos@gmail.com

Δήμητρα Κοκκίνου, 6944 254887 2102317537, dimkokkinou@hotmail.com