



**PARLAMENTUL ROMÂNIEI
CAMERA DEPUTAȚILOR**

Grupul Parlamentar al Partidului Social Democrat

Către
APROBAT

In sedinta Biroului permanent al



BIRoul PERMANENT AL CAMEREI DEPUTAȚILOR

din data de

28.03.2018

372

Ulcenci, 4.04.2018
pt 1 pe 0.2.

Vă rog să îmi aprobați înscrierea intervenției pe tematica 2 aprilie -
Ziua Internațională a Conștientizării Autismului pe ordinea de zi a plenului
Camerei Deputatilor din data de 2 aprilie 2018.

Dacă programul va suporta modificări în data de 2 aprilie 2018 îmi
arăt disponibilitatea de a susține intervenția în prima ședință de Plen din
săptămâna 2 - 6 aprilie 2018.

Cu considerație,

Gabriela-Maria PODAȘCĂ
Grupul parlamentar al Partidului Social Democrat
Deputat circumscripția nr. 42 București



ROMANIA
Parlamentul României
Camera Deputaților

2 aprilie – Ziua Internațională de Conștientizare a Autismului

Acum mai bine de 10 ani, Organizația Națiunilor Unite a votat o Rezoluție care declara ziua de 2 aprilie drept **Ziua Internațională de Conștientizare a Autismului**. Este ziua în care, peste tot în lume, recunoaștem și acceptăm faptul că autismul nu este o boală, ci o tulburare severă de dezvoltare, de natură neurobiologică, ale cărei specificități sunt vizibile până în jurul vârstei de doi-trei ani. Toți cei care au această tulburare trăiesc alături de noi, îi vedem în fiecare zi, dar, uneori, sunt martorii tăcuți ai indiferenței noastre! Însă noi avem mijloacele și datoria să îi ajutăm.

2 aprilie este o zi care nu poate fi trecută cu vederea de Parlamentul României.

Astăzi suntem obligați să ne amintim de cei peste 67 de milioane de oameni din lumea întreagă care trăiesc cu tulburare de spectru autist (TSA), reprezentând 1% din populația globului. Astăzi este important să vorbim despre cei 7.000 de copii din România care conform statisticilor oficiale parțiale sunt diagnosticați cu tulburare de spectru autist, precum și despre cei aproximativ 30.000 de copii nediagnosticsați oficial, dar care se luptă în fiecare zi cu această tulburare.

Astăzi, trebuie să înțelegem că autismul este o tulburare de dezvoltare care afectează toate ariile de dezvoltare ale copilului: comportament, cognitiv, comunicare, limbaj, motricitate, dificultăți care nu trebuie să fie o piedică pentru o viață normală. Orice copil diagnosticat cu TSA, prin programe individualizate de recuperare aplicate zilnic, prin înțelegere și acceptare a diagnosticului poate avea șanse reale să devină un adult independent și nu un asistat social.

Studiile și experiența organizațiilor specializate arată că diagnosticarea timpurie, terapiile specializate și integrarea socio-educțională cresc cu până la 50% șansele ca persoanele cu TSA să dobândească abilități pentru o viață independentă. Iar implicarea familiei în terapie este vitală în recuperarea copilului cu autism, fiind necesară o informare continuă și o participare activă în acest proces. De asemenea, servicii complementare precum cele medicale, de logopedie, kinetoterapie sau de terapie ocupațională trebuie să completeze serviciile de recuperare clasice.

Mulți dintre acești copii diagnosticați cu autism și tratați corespunzător, au povești de succes pe care le vedeți uneori și la televizor. Multe dintre lucrurile extraordinare pe care le citiți în presă, multe realizări științifice de neimaginat sunt datorate unor copii care sunt afectați de această tulburare. Sunt povești de succes pe care și dumneavoastră le spuneți. Dar nu știți că în spatele lor sunt copii care suferă de această tulburare. Și pentru că au fost diagnosticați la timp și tratați corespunzător au putut să aibă o viață normală și chiar să exceleze.

Dar cuvintele acestea nu pot aduce alinare unui părinte care nu înțelege de ce copilul său nu răspunde când îl strigă pe nume, de ce nu îi zâmbește sau de ce nu își manifestă afecțiunea, de ce nu interacționează cu ceilalți. Mult mai grav este faptul că atunci când diagnosticul este



ROMANIA
Parlamentul României
Camera Deputaților

stabilit ca fiind tulburare de spectru autist, acel părinte nu știe câte ore de terapie de recuperare din schema de tratament își poate permite sau cine îl poate ajuta ca să nu fie singur în această luptă.

Sperăm ca deciziile noastre luate în Parlament să îl facă să aibă încredere că ziua de mâine poate fi mai bună dacă beneficiază de puțin ajutor și înțelegere din partea noastră.

De aceea, în 2013, Parlamentul României iniția o serie de modificări la Legea 151/2010 privind serviciile specializate integrate de sănătate, educație și sociale adresate persoanelor cu tulburări de spectru autist și cu tulburări de sănătate mintală asociate, precum:

- stabilirea unui parteneriat public-privat între ministere, serviciile deconcentrate și organizații neguvernamentale din domeniu, în vederea furnizării de intervenții integrate.
- plata serviciilor de sănătate conexe oferite persoanelor cu tulburări din spectrul autist și cu tulburări de sănătate mintală asociate din bugetul Ministerului Sănătății sau din Fondul Național Unic al Asigurărilor Sociale de Sănătate.
- dezvoltarea de programe de formare profesională continuă pentru profesioniștii care lucrează cu persoane cu tulburări din spectrul autist și cu tulburări de sănătate mintală asociate din cadrul Ministerelor Sănătății, Educației și Muncii
- depistarea precoce efectuată la copiii cu vârsta cuprinsă între 0-3 ani

Trebuie să fim mândri de fiecare măsură bună pe care am reușit să o adoptăm împreună. Meritul a fost deopotrivă al organizațiilor neguvernamentale precum Help Autism, Învingem Autismul, Romanian Angels Appeal, Asociația pentru Intervenție Terapeutică în Autism (AITA), Federația pentru Drepturi și Resurse pentru Persoanele cu Tulburări în Spectrul Autist (FEDRA), care depun constant eforturi, de multe ori, unele supraomenești, pentru a ajuta copiii cu autism și familiile acestora. De la campanii de informare și conștientizare, programe de diagnostic precoce și intervenție timpurie, evaluare psihologică, până la seminarii pentru părinți, toate aceste servicii oferite de organizațiile neguvernamentale vin în continuarea politicilor autorităților publice centrale și locale pentru ca, împreună, să contribuie la susținerea copiilor care se luptă cu TSA.

Cu tot efortul Parlamentului, al Guvernului, al autorităților locale și al societății civile, încă mai sunt extrem de multe lucruri de făcut în continuare pentru ca mecanismul de recuperare, tratament și suport pentru persoanele cu TSA să devină eficient și să ofere rezultate.

Toți acești oameni pe care vi i-am menționat, dar și mulți alții, care fac eforturi extraordinare pentru copiii lor, sunt alături de noi, unii chiar de la balconul plenului Camerei Deputaților și privesc către noi cu multă speranță – că îi vom auzi, înțelege și, mai ales, îi vom ajuta să ducă această luptă mult mai ușor. Permiteți-mi să salut prezența în plenul Parlamentului a asociațiilor Help Autism, Învingem Autismul, Romanian Angels Appeal, Asociația pentru Intervenție Terapeutică în Autism (AITA), Federația pentru Drepturi și Resurse pentru Persoanele cu Tulburări în Spectrul Autist (FEDRA). *Vă mulțumesc pentru eforturile pe care le depuneți zilnic și pentru toată puterea de care dați dovadă.*



ROMANIA
Parlamentul României
Camera Deputaților

Dragi colegi,

Știu că lista de priorități pe care o avem este lungă, însă investiția în copiii României trebuie să ne preocupe într-o mai mare măsură. Mai avem încă timp să le oferim o șansă la o viață normală, la o viață pe care ne-o dorim și pentru copiii noștri.

Stimați colegi, stă în puterea noastră să susținem în continuare lupta constantă a copiilor cu TSA și a părinților lor prin:

- schimbarea modului de decontare a serviciilor medicale conexe de recuperare din decontare a numărului de servicii/ medic/ zi în decontare a numărului de servicii/ beneficiar/ zi facilitând astfel accesul la tratament pentru cât mai mulți copii
- obligativitatea aplicării screeningului de către medicii de familie la copiii cu vârsta cuprinsă între 0-3 ani în vederea depistării precoce
- clarificarea legislației în vederea reglementării de centre de terapie, recuperare și integrare dedicate specific copiilor cu tulburare din spectrul autist și alte tulburări psiho-neuro-motorii pentru promovarea incluziunii sociale a acestora

În România, astăzi, aproximativ 40.000 de copii au autism. Îi vedem în fiecare zi, sunt alături de noi. Îi vedem că suferă, că așteaptă, că speră. Uneori, sunt martorii tăcuți ai indiferenței noastre! Iar noi avem mijloacele și datoria să-i ajutăm.

Vă mulțumesc și sunt sigură că împreună vom reuși să oferim șansa copiilor cu autism la o viață normală, precum și un ajutor real familiilor acestora.

Gabriela-Maria PODAȘCĂ
Grupul parlamentar al Partidului Social Democrat
Deputat circumscripția nr. 42 București