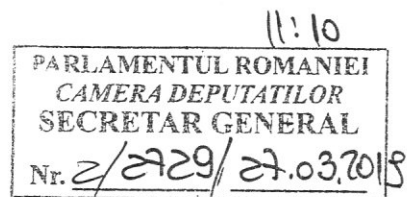


Parlamentul României

Camera Deputaților

Comisia pentru egalitatea de șanse pentru femei și bărbați



APROBAT

În sedința Biroului permanent al
Camerei Deputaților

București,
Nr. 4c-20/123



Data de 27.03.2019
Nr. 329

DSI
HBP
Lubala

Către

BIROUL PERMANENT AL CAMEREI DEPUTAȚILOR

Prin prezenta vă solicit să aprobați citirea de către subsemnata, la începerea
ședinței de plen din data de 1 aprilie 2019, a unei scurte declarații cu prilejul **Zilei
 Internaționale de Conștientizare a Autismului.**

Vă mulțumesc.

Cu aleasă considerație,

PREȘEDINTE

Cristina –Ionela IURIȘNITĂ



Comisia pentru egalitatea de șanse pentru femei și bărbați
Telefon: 021 414-1890, 021 414-1891; Fax: 021 316.03.35; e-mail: opegal@cdep.ro

Stimate domnule președinte,

Stimate colege,

Stimați colegi,

Pe 2 aprilie celebrăm Ziua Internațională de Conștientizare a Autismului. Autismul este o tulburare de dezvoltare care presupune dificultăți în comunicarea și relaționarea socială, afectând pacienții în forme și grade diferite. În țara noastră persoanele diagnosticate cu tulburări de spectru autist nu beneficiază pe deplin de egalitate de șanse, pentru majoritatea fiind extrem de dificil să-și exercite drepturile fundamentale la educație, la sănătate, libertate de mișcare etc.

Nu există date oficiale privind numărul persoanelor cu autism din România, dar anual, circa 3000 de copii sunt diagnosticați cu TSA, iar estimările organizațiilor neguvernamentale privind numărul tuturor celor care au autism variază până la 200.000. Avem, stimate colege, stimați colegi, atât o lege care prevede servicii gratuite pentru copiii cu autism, cât și o strategie pentru ca acești copii să poată fi ajutați să ducă o viață normală. Cu toate acestea, terapiile extrem de costisitoare indicate în aceste afecțiuni nu sunt decontate, nu există specialiști suficienți în instituțiile de resort, unitățile de învățământ de stat resping copiii cu tulburări de spectru autist și educația – programul, curricula școlară, evaluările nu sunt adaptate nevoilor speciale ale acestora.

În prezent, recuperarea și îngrijirea copiilor cu autism cad doar pe umerii părinților, care se descurcă așa cum pot, pe cont propriu sau cu sprijinul organizațiilor neguvernamentale din domeniu. Pentru persoanele tinere și adulte cu TSA, care au nevoie de servicii intensive de sprijin pe toată durata vieții legislația în vigoare nu prevede altceva decât o simplă indemnizație de dizabilitate. Lipsa investițiilor în serviciile sociale pentru aceștia duce la scăderea calității vieții persoanelor afectate, cât și a familiilor acestora și a întregii comunități.

În această zi de conștientizare a autismului, vă adresez rugămintea să luăm împreună măsurile ce se impun dezvoltarea serviciilor sociale oferite categoriilor vulnerabile de către ONG-urile de profil și pentru asigurarea accesului gratuit la terapii de recuperare pentru persoanele cu tulburări de spectru autist și copiii cu tulburări psihice, în spiritul egalității de șanse pentru toți cetățenii României.

Vă mulțumesc.