

# **"Καμπανάκι" από τον Σύλλογο Συνδρόμου Down Ελλάδας**

Της Νατάσας Καραθάνου

Πηγή: <http://www.prapolitika.gr/article/359650/kampanaki-apo-ton-syllogo-syndromoy-down-elladas>

Χωρίς προγράμματα απασχόλησης αλλά και τη δυνατότητα υποστηριζόμενης διαβίωσης, κινδυνεύουν να μείνουν εκατοντάδες παιδιά με σύνδρομο Down, μετά την αδυναμία του Συλλόγου Συνδρόμου Down Ελλάδος να αντεπεξέλθει στα έξοδα που απαιτούνται για τη λειτουργία του κτιρίου, όπου στεγάζεται το Κέντρο διημέρευσης- ημερήσιας φροντίδας και στέγη ατόμων με σύνδρομο Down στην Καλαμαριά.

Σε οικονομικό αδιέξοδο έχει περιέλθει πλέον ο Σύλλογος, όπως αναφέρει στο ΑΠΕ-ΜΠΕ ο πρόεδρος του, Σταύρος Τσιφλίκης, σημειώνοντας ότι κινδυνεύει ακόμα και με κλείσιμο, αφήνοντας χωρίς προγράμματα απασχόλησης εκατοντάδες άτομα με σύνδρομο Down.

***"Μετά από 27 χρόνια λειτουργίας και λόγω της κατάστασης στη χώρα μας, αντιμετωπίζουμε τεράστια οικονομικά προβλήματα, τη στιγμή που δεν παίρνουμε καμία κρατική επιδότηση και στηριζόμαστε μόνο σε δωρεές και στην κατασκευή και πώληση μπομπονιέρας"*** λέει ο κ. Τσιφλίκης.

Εξηγεί δε, ότι οι πωλήσεις μπομπονιέρας έχουν πέσει δραματικά με αποτέλεσμα το εργαστήριο να μην βγάζει ούτε καν τα έξοδά του. Πρόθεση του Συλλόγου είναι όλες οι υπηρεσίες και τα εργαστήρια να μεταφερθούν, από το υπόγειο της οδού Καρανιβάλου, στην Τούμπα, στο νεόδμητο κτίριο που κατασκευάστηκε μέσω του ΕΣΠΑ, στην οδό Ροδοπόλεως στην Καλαμαριά, όπου προβλέπεται να λειτουργήσει Κέντρο Διημέρευσης - Ημερήσιας Φροντίδας και Στέγης Υποστηριζόμενης Διαβίωσης ατόμων με σύνδρομο Down.

**"Ωστόσο, αν και οι εργασίες στο νέο κτίριο έχουν ολοκληρωθεί και ξεκίνησε ο εξοπλισμός του, δεν μπορούμε να ανταποκριθούμε στο λειτουργικό του κόστος που ανέρχεται στα περίπου 30.000 ευρώ μηνιαίως"** τονίζει ο κ.Τσιφλίκης διευκρινίζοντας ότι αρχικά είχε προβλεφθεί και η κάλυψη της λειτουργίας του μέσω ΕΣΠΑ για τα πρώτα δύο χρόνια αλλά τελικά αυτό δεν επετεύχθη.

Ο Σύλλογος Συνδρόμου Down Ελλάδος ιδρύθηκε από 22 οικογένειες το 1990 με την προτροπή της Χαρίκλειας Χατζησεβαστού - καθηγήτριας Παιδιατρικής Κλινικής Γενετικής Α.Π.Θ. Πρόκειται για την πρώτη οργανωμένη ομάδα γονέων με παιδιά με σύνδρομο Down στη χώρα και είναι φορέας Παροχής Υπηρεσιών Κοινωνικής Φροντίδας Μη Κερδοσκοπικού χαρακτήρα.