

Αγκαλιά αγάπης περικύκλωσε το Λευκό Πύργο

Το σύμβολο της Θεσσαλονίκης πολιορκήθηκε από μέλη του Συλλόγου Συνδρόμου Down Ελλάδος, φορείς και απλούς πολίτες, οι οποίοι με τον τρόπο αυτό έστειλαν το δικό τους μήνυμα

Πηγή: <https://makthes.gr/αγκαλιά-αγάπης-περικύκλωσε-το-λευκό-π/>

Δεκάδες παιδιά με σύνδρομο Down μαζί με τους γονείς, τους φίλους και τους εκπαιδευτικούς τους, αλλά και παίκτες του ΠΑΟΚ, ένωσαν τα χέρια για να «αγκαλιάσουν» τον Λευκό Πύργο στο πλαίσιο των εκδηλώσεων για την 21η Μαρτίου, Παγκόσμια Ημέρα Συνδρόμου Down, διεκδικώντας το σπάσιμο των στερεοτύπων και την αποδοχή τους από την κοινωνία. Μαζί τους ήταν και ο κορυφαίος Έλληνας καθηγητής Γενετικής στο Πανεπιστήμιο της Γενεύης και πρόεδρος του Παγκόσμιου Οργανισμού Γονιδιώματος, Στυλιανός Αντωναράκης, ο οποίος καθιέρωσε την Παγκόσμια Ημέρα Συνδρόμου Down το 2006.

«Το μήνυμα της σημερινής εκδήλωσης είναι ότι οι συνάνθρωποι μας που έχουν σύνδρομο Down είναι λίγο διαφορετικοί από εμας αλλά αποτελούν μέρος της κοινωνίας μας. Η Ημέρα του Συνδρόμου Down έχει καθιερωθεί για να μπορούμε να εντάξουμε τους συνανθρώπους μας αυτούς στην κοινωνία μας, να μπορέσουμε να ευαισθητοποιήσουμε την κοινωνία στην ύπαρξη του συνδρόμου Down και στην υποχρέωση που έχουμε να βοηθήσουμε και τα παιδιά και τις οικογένειες και τους ενήλικες με σύνδρομο Down. Να μπορέσουμε να βελτιώσουμε την εκπαίδευσή τους, την ενσωμάτωσή τους στην κοινωνία, να μπορέσουμε να βοηθήσουμε στην ανάπτυξη της έρευνας και στο τέλος να μπορέσουμε να θεραπεύσουμε. Η Ημέρα του Συνδρόμου Down είναι μια κοινωνική πίεση και στον ιατρικό κόσμο και στον ερευνητικό κόσμο και στον κόσμο της πολιτικής και στον κόσμο της οικονομίας ώστε να πετύχουμε περισσότερα για το σύνδρομο Down» ανέφερε στο ΑΠΕ-ΜΠΕ ο κ.Αντωναράκης.

Πατέρας ενός 17χρονου με σύνδρομο Down, ο Σταύρος Τσιφλίκης, πρόεδρος του Συλλόγου Συνδρόμου Down Ελλάδας, μιλώντας στο ΑΠΕ-ΜΠΕ είπε: «Όταν

γεννήθηκε το παιδί, μού είπαν να το αφήσω να πεθάνει ή να το αφήσω σε ένα ίδρυμα. Το περίεργο βλέμμα, το σχόλιο, το κουτσομπολιό είναι για μας τους γονείς και για τα ίδια τα παιδιά που το αντιλαμβάνονται ανασταλτικός παράγοντας του να βγεις έξω να πας μια βόλτα. Βγαίνω εγώ με το παιδί μου βόλτα και όταν θα το κοροϊδέψουν, δεν θα θέλει να ξαναβγεί. Πρέπει να ενημερωθεί ο κόσμος ότι τα παιδιά μας δεν κολλάνε στους άλλους σύνδρομο Down. Ακούγεται περίεργο αλλά υπάρχει η εντύπωση ότι είναι επιθετικά τα παιδιά με Down και ότι μπορεί να κάνουν κάτι κακό και να πειράξουν τα άλλα παιδιά. Αυτό πρέπει να καταρριφθεί. Αυτές οι προσπάθειες που κάνουμε εδώ έχουν σκοπό να καταρρίψουμε ταμπού και τέτοια στερεότυπα. Σήμερα εδώ, αγκαλιάζοντας τον Λευκό Πύργο αγκαλιάζουμε και την πόλη και περιμένουμε από αυτήν να ανταποδώσει αυτή την αγκαλιά και να αποδεχτεί τα άτομα με σύνδρομο Down μέσα στην αγκάλη της, ώστε να έχουμε μία κοινωνία που δίνει ίσες ευκαιρίες. Ο σκοπός ύπαρξης του Συλλόγου και των εκπαιδευτικών προγραμμάτων όλων των εκδηλώσεων είναι η ομαλή ένταξη στον κοινωνικό ιστό και η αποδοχή και από την υπόλοιπη κοινωνία».

«Η Νατάσα είναι η δύναμη μου»

«Η Νατάσα είναι η δύναμη μου, είναι η χαρά της ζωής μας, είναι η δύναμη για όλη την οικογένεια» λέει η Μαρία Χούπη, μητέρα της 29χρονης Νατάσας και συγκινημένη περιγράφει τον τρόπο με τον οποίο η κόρη της καθημερινά της δείχνει πόσο πολύ την αγαπά: «με φιλάει, με αγκαλιάζει, συνέχεια μου λέει πόσο πολύ με αγαπάει. Με ικανοποιεί που κάθε μέρα μου δείχνει την αγάπη της. Ανησυχεί αν είμαι καλά, ακόμα και από τη χροιά της φωνής μου καταλαβαίνει εάν είμαι καλά ή εάν είμαι στεναχωρημένη. Είναι πολύ συναισθηματική, όπως και όλα τα παιδιά με σύνδρομο Down».

Πριν από 29 χρόνια έφερε στον κόσμο την Νατάσα. Τίποτα όπως λέει δεν ήταν εύκολο, όταν συνειδητοποίησε ότι το παιδί της γεννήθηκε με σύνδρομο Down. Δυσκολεύτηκε πολύ να αντιμετωπίσει και να αποδεχθεί το γεγονός. «Στην αρχή ήταν πολύ δύσκολα, είναι σαν να πέφτει κάτι στο κεφάλι σου και να σε πλακώνει, δεν μπορείς να το αντιμετωπίσεις, αλλά όσο πιο γρήγορα το συνειδητοποιήσεις τόσο καλύτερα είναι και για σένα και για το παιδί.

Μπαίνοντας στη λογική, βλέπεις ότι κάτι πρέπει να κάνεις για να αλλάξεις την κατάσταση. Το βασικότερο είναι η αγάπη που νιώθεις για το παιδί».

«Ξεκινάει μια αγάπη μικρή, που σιγά σιγά μεγαλώνει και μετά έρχεται η αποδοχή» εξομολογείται στο www.praktoreio-macedonia.gr η Μαρία Χούπη και τονίζει: «η αποδοχή είναι το πρώτο βήμα, πρέπει να αποδεχθείς το παιδί σου για να μπορέσεις να το βοηθήσεις και να βοηθηθείς και εσύ». Οι γιατροί είχαν άλλη νοοτροπία πριν από 29 χρόνια, σε παρότρυναν να αφήσεις το παιδί, να μην ασχοληθείς μαζί του, δεν υπήρχε ψυχολογική υποστήριξη» σχολιάζει και συμπληρώνει ότι χρειάστηκε να στηριχθεί στις δυνάμεις της: «ξεκινάς με απλά πράγματα, να είσαι μαζί του να κυκλοφορείς μαζί του. Είναι πολύ σημαντικό να έχεις την οικογένεια μαζί σου, τους γονείς και τα αδέρφια σου για να αντιμετωπίσεις την κατάσταση».

Τις πρώτες 40 ημέρες εκμυστηρεύεται, δεν είχε μαζί της στο σπίτι τη Νατάσα, ήταν στο νοσοκομείο και αυτό τη βοήθησε να σκεφτεί καθαρά. «Σκέφτηκα πολλά πράγματα. Έγινε ένα κλικ μέσα μου, σκέφτηκα ότι δεν πρέπει να μείνουμε κλεισμένοι μέσα στο σπίτι, απομονωμένοι. Θα έρθει το παιδί και πρέπει να ανοιχτούμε να βγούμε προς τα έξω. Συνειδητοποίησα, ότι πρέπει να κάνω κάτι. Δεν με ενδιέφερε τι έλεγαν οι άλλοι, με ενδιέφερε μόνο το παιδί μου, να είναι καλά και να προσπαθώ να βρω λύσεις, για να τη βοηθήσω να σταθεί και να κοινωνικοποιηθεί».

«Τα παιδιά αυτά εκπέμπουν αγάπη»

Πολλές φορές ήρθα σε δύσκολη θέση, λέει η Μαρία Χούπη και υποστηρίζει ότι αυτό οφείλεται κυρίως στην έλλειψη ενημέρωσης. «Έχω έρθει σε δύσκολη θέση και αυτό διότι ο κόσμος δεν ήξερε, δεν ήταν εξοικειωμένος. Στα γενικά σχολεία, υπήρχαν αντιδράσεις από άλλους γονείς, νόμιζαν ότι το παιδί μπορεί κάτι να μεταφέρει, ότι μπορεί να είναι επιθετικό, πλέον και η κοινωνία βοηθάει, έχει αλλάξει η κατάσταση».

«Τα αισθήματα τους είναι παρά πολλά και δυνατά, «εκπέμπουν αγάπη», ανησυχούν για τους άλλους για τον διπλανό τους, δεν είναι αδιάφορα παιδιά» όπως λέει χαρακτηριστικά και τονίζει πόσο σημαντικός είναι ο ρόλος του

Συλλόγου Συνδρόμου Down: «εάν είναι το παιδί σου καλά ψυχολογικά, περνάει καλά, κοινωνικοποιείται και μπορεί να σταθεί και να διασκεδάσει, τότε και εσύ είσαι καλά και σε αυτό μας βοηθάει πολύ ο Σύλλογος Συνδρόμου Down».

ΑΠΕ-ΜΠΕ