



Η ΣΥΓΚΛΟΝΙΣΤΙΚΗ ΜΑΡΤΥΡΙΑ ΜΙΑΣ ΜΗΤΕΡΑΣ

«Το πρώτο 'φως' φάνηκε όταν έμαθα για τον Σύλλογο»

Λίνα Χατζηγιάννη

της ΜΑΡΙΑΣ ΣΑΜΟΛΑΔΑ / maria_samolada@yahoo.gr

φωτογραφίες ΔΗΜΗΤΡΗΣ ΤΟΣΙΔΗΣ / INTIME

1η Μαρτίου κάπου στη Θεσσαλονίκη γεννιέται ένα κοριτσάκι.

Στην κλινική... υποψίες, ψίθυροι, νοήματα, όλα κρυφά από μένα που ήμουν η μαμά. Αγωνία μέχρι να 'ρθει στο δωμάτιό μου κάποιος γιατρός και να μου πει τι συνέβαινε. Προτίμησε να 'ρθει ο παιδίατρος «έχουμε κάποιες υποψίες, θα δούμε, πρέπει να γίνουν κάποιες εξετάσεις...», μασημένα λόγια. Υποψίες για Σύνδρομο Down! Φόβος, θλίψη, θυμός, αγωνία, κακές σκέψεις... Πόνος. ΑΦΟΡΗΤΟΣ ΠΟΝΟΣ! Δεν σηκώνεται τέτοιο φορτίο. Δεν μπορώ, δεν το αντέχω! Θέλω να ουρλιάξω! Να το βάλω στα πόδια! Περνούν κακές σκέψεις απ' το μυαλό μου. Σκέψεις που δεν ταιριάζουν στον δικό μου χαρακτήρα. Θυμώνω

με τον εαυτό μου, με τη δειλία μου. Μένω μόνη με τον εαυτό μου, με τις σκέψεις, με τον πόνο μου, με τον θυμό μου, με το «φορτίο μου». Σε χρόνο μηδέν 'στροφάρω' αλλιώς... Το είδα σαν πρόκληση όλο αυτό, σαν ένα προσωπικό στοίχημα. Θα παλέψω με το θηρίο και θα δούμε ποιος θα νικήσει... Μέσα απ' τις πληροφορίες τηλεφωνικού καταλόγου βρίσκω ότι ο μοναδικός Σύλλογος Συνδρόμου Down στην Ελλάδα βρίσκεται στην Κάτω Τούμπα. «Το πρώτο φως» μόλις είχε φανεί στο βάθος. Σε λίγες ώρες επισκέπτομαι τον Σύλλογο. Η συνάντησή μου με την εθελόντρια και Νηπιαγωγό Ειδικής Αγωγής, κ. Γ. Κουλούσια, ήταν πολύ κατατοπιστική όσον αφορά το πρόβλημά μου. Με ενημέρωσε τι ακριβώς είναι το σύνδρομο, ποιος οι ικανότητες και οι δυνατότητες των ατόμων με SD

και τι προσφέρει ο Σύλλογος στα άτομα αυτά. Η συχνή παρουσία μου στον Σύλλογο επί ενάμιση χρόνο στις συναντήσεις γονέων με τον ψυχολόγο με βοήθησαν να αποδεχθώ την ιδιαιτερότητα του παιδιού μου. Με έκαναν να πιστέψω ότι, παρόλο που ανήκουμε (εγώ και το παιδί μου) σε μια μικρή μερίδα της κοινωνίας μας, υπάρχουν εμπόδια που θα μπορούσαν να ξεπεραστούν και στόχοι που θα μπορούσαν να κατακτηθούν με την αρωγή του Συλλόγου. Σήμερα, 15 χρόνια μετά, μπορώ με σιγουριά να σας πω ποιος νίκησε... Οι δραστηριότητες του Συλλόγου είναι πολύτιμες σ' όλες τις ηλικίες των ατόμων με SD. Όπως όλοι αντιλαμβανόμαστε, η παρουσία και η συνδρομή του Συλλόγου είναι πολύτιμη σε γονείς και παιδιά και είναι απαραίτητο για όλους εμάς να συνεχιστεί η λειτουργία του.