



Avtisti so, avtizma ni

Kdaj se bodo začele pravice oseb z avtizmom uresničevati tudi v Sloveniji?

Tudi v Sloveniji živijo osebe z avtizmom. Ljudje, ki imajo to stanje, predstavljajo 1% slovenskega prebivalstva. Teh 20.000 Slovencev pa še vedno ne uživa pravic, ki jih določa slovenska ustava, prav tako nimajo svojega mesta v slovenski zakonodaji.

Center za avtizem zato pripravlja **akcijo Avtisti so, avtizma ni**, s katero želi opozoriti predstavnike Državnega zbora, varuhinjo človekovih pravic ter slovenske politike in javnost nasploh, da osebe z avtizmom v Sloveniji nimajo urejenih pravic, kljub temu da je Evropski parlament že leta 1996 sprejel Listino pravic oseb z avtizmom.

Akcija se začne v petek, 5. junija, in nadaljuje v soboto, 6. junija.

V petek, 5. junija, bodo predstavniki Centra za avtizem akcijo predstavili na **novinarski konferenci** v prostorih agencije Imelda Ogilvy. Nato se bodo odpravili v Državni zbor, kjer bodo predsedniku DZ **dr. Pavlu Gantarju**, predsednikom nekaterih odborov državnega zbora in varuhinji človekovih pravic dr. Zdenki Čebašek-Travnik predali Listino pravic oseb z avtizmom in jim predstavili problematiko oseb z avtizmom v Sloveniji.

V soboto, 6. junija, pa bodo predstavniki Centra za avtizem skupaj s prostovoljci o tem obveščali tudi Slovenke in Slovence v Ljubljani, Mariboru, Celju, Portorožu, Kopru, Vrhniki in Novem mestu. Za simboličen znesek 1 EUR bodo mimoidoči lahko podprli slovenske starše otrok z avtizmom, da se bodo lažje borili za njihove pravice do primernega izobraževanja, primerne zaposlitve, primerne bivališča, primerne zdravstvene oskrbe - vseh tistih stvari, ki bi morale biti samoumevne.

Češnje so dozorele in dozorel je tudi čas, da začnemo uresničevati pravice 1% slovenskega prebivalstva, ki je še vedno diskriminiran.

Program

Petek, 5. junij 2009

10:00 **Novinarska konferenca**

Imelda Ogilvy, Poljanska 25, Ljubljana

Sodelujoči: Vesna Melanšek (predsednica Centra za avtizem),

Jasna Vidmar Svetlik, Olga Kastelic Ljumovič in Marko Kušar

Kontakt: Tinca Štokojnik, tinca.stokojnik@imeldaogilvy.si, tel. 01 / 4740 312, 030 300 644

11:00 **Sprejem predstavnikov Centra za avtizem pri predsedniku Državnega zbora dr. Pavlu Gantarju**

Državni zbor, Šubičeva 4, Ljubljana

FOTOTERMIN ob sprejemu

Sledi **Pogovor s predsedniki odborov DZ**

14:00 **Sprejem predstavnikov Centra za avtizem pri varuhinji človekovih pravic dr. Zdenki Čebašek-Travnik**

Kontakt: Jasna Vidmar Svetlik, jasna@avtizem.org, tel. 031 762 980.

Sobota, 6. junij 2009

Predstavniki Centra za avtizem in prostovoljci bodo od 9h do 12h o pravicah oseb z avtizmom opozarjali v Ljubljani, Mariboru, Celju, Portorožu, Kopru, Vrhniki in Novem mestu.

Kontakt: Jasna Vidmar Svetlik, jasna@avtizem.org, tel. 031 762 980.

Več o akciji

Študije v ZDA in Evropi kažejo, da je pojavnost motenj avtističnega spektra (MAS) v opaznem porastu. V 50-ih letih je bila pogostost 3-4 na 10.000 otrok, v zgodnjih 90-ih letih pa so statistike zabeležile 1 otroka z MAS na 166 rojenih. Zadnji statistični podatki iz leta 2006 beležijo pojavnost 1/100, kar pomeni 1% populacije.

Če prenesemo svetovne statistike v slovenski prostor, lahko domnevamo, da je v Sloveniji oseb z avtizmom 20.000, v slovenski zakonodaji, konvencijah in drugih dokumentih pa se avtizma sploh ne omenja.

Center za avtizem se zavzema, da je treba na avtizem gledati kot na samostojno motnjo, ker imajo osebe z avtizmom specifične potrebe, ki bi morale biti tudi posebej naslovljene. Opozoriti želi, da naj se avtizem kot samostojna kategorija vključi v relevantne zakonodajne dokumente, saj bo le na ta način oblikovana podlaga, na osnovi katere se bodo lahko pravice slovenskih posameznikov z avtizmom začele uresničevati. Predvsem pa se bodo lahko na tej osnovi začele razvijati kakovostne storitve, namenjene osebam z avtizmom, kar jim bo zagotavljalo, da bodo lahko v največji možni meri razvili svoje potenciale in polno zaživel kot ostali državljani Republike Slovenije.