

„Autism–Parents–Act“

Μια κίνηση γονέων παιδιών με αναπτυξιακές διαταραχές υπέρ της εφαρμογής υποχρεωτικών εξετάσεων όλων των νηπίων με στόχο την πρώιμη διάγνωση.

Τα παιδιά είναι ευτυχία και ευθύνη. Η ευτυχία είναι της οικογένειας, την ευθύνη όμως τη μοιράζεται εξίσου με την πολιτεία. Είναι δική της υποχρέωση η παροχή των κατάλληλων δομών και μέσων για την εξασφάλιση του καλύτερου δυνατού επιπέδου διαβίωσης στους ανήλικους πολίτες της. Αυτή η ποιότητα ζωής ξεκινάει από την υγεία και την σωστή παροχή υπηρεσιών υγείας. Κομμάτι αυτών είναι και ο τομέας της πρώιμης διάγνωσης των πιθανών αναπτυξιακών αποκλίσεων σε όσο δυνατό νεαρότερη ηλικία.

Σύμφωνα με επίσημα στοιχεία υπάρχουν στην χώρα μας περίπου 4.000 έως 5.000 παιδιά και ενήλικες με κλασικό αυτισμό και άλλοι 20.000 έως 50.000 με διαταραχές του αυτιστικού φάσματος. Η διάγνωση της συγκεκριμένης αναπτυξιακής διαταραχής γίνεται σύμφωνα με το DSM-IV-TR (2000) γύρω ή μετά το τρίτο έτος της ηλικίας. Στο εξωτερικό ωστόσο με κατάλληλη εκπαίδευση των αρμόδιων εμπλεκόμενων φορέων και με χρήση εξειδικευμένων διαγνωστικών εργαλείων –όπως το CHAT– επιτυγχάνεται έγκαιρη διάγνωση των περιστατικών. Αξιόλογα πλεονεκτήματα της διαδικασίας αυτής είναι μεταξύ άλλων η έγκυρη πρώιμη παρέμβαση και η αποφυγή σειράς δυσκολιών και δυσλειτουργιών –που πηγάζουν ακριβώς από την φύση της συγκεκριμένης εξελικτικής διαταραχής– τόσο στην παρούσα καθημερινότητα, όσο και στο μέλλον αυτών των παιδιών.

Βασιζόμενοι στο παράδειγμα της πρώιμης διάγνωσης σε πολλές χώρες του εξωτερικού καθώς και στην αποδεδειγμένη επιστημονικά δυνατότητα διάγνωσης έως τον 18^ο μήνα της ηλικίας του νηπίου, ζητάμε την έναρξη των αναγκαίων ενεργειών από πλευράς του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης καθώς και των λοιπών φορέων, ώστε σε εύλογο χρονικό διάστημα να είναι εφικτή η εφαρμογή του ανάλογου πλαισίου και από τους Έλληνες παιδίατρος.

Πρόταση μας είναι η ενσωμάτωση του εργαλείου πρώιμης διάγνωσης των αποκλίσεων από την αναμενόμενη ανάπτυξη στον τυπικό έλεγχο κάθε νηπίου και η καταγραφή των αποτελεσμάτων στο βιβλιάριο ασθενείας. Σε περίπτωση, που κρίνεται, ότι κάποιιο παιδί ανήκει στην ομάδα ρίσκου, τότε να παραπέμπεται σε ανάλογες υπηρεσίες του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης για την εφαρμογή εκτενέστερων εξετάσεων με εξειδικευμένα διαγνωστικά εργαλεία από ειδικούς.

Με αφετηρία την συλλογή υπογραφών υπέρ της κίνησης θέτουμε ως τελικό στόχο την παρουσίαση ενός αναλυτικού σχεδίου του εγχειρήματος στο Υπουργείο Υγείας και

