

# TÜRKİYE BÜYÜK MİLLET MECLİSİ

## SAĞLIK, AİLE, ÇALIŞMA VE SOSYAL İŞLER KOMİSYONU

### TUTANAK DERGİSİ

#### 3'üncü Toplantı

#### 21 Mart 2018 Çarşamba

(TBMM Tutanak Hizmetleri Başkanlığı tarafından hazırlanan bu Tutanak Dergisi'nde okunmuş bulunan her tür belge ile konuşmacılar tarafından ifade edilmiş ve turnak içinde belirtilmiş alıntı sözler aslına uygun olarak yazılmıştır.)

### İ Ç İ N D E K İ L E R

Sayfa

#### I.- GÖRÜŞÜLEN KONULAR

#### II.- OTURUM BAŞKANLARININ KONUŞMALARI

1.- Komisyon Başkanı Necdet Ünüvar'ın, Aşık Veysel'i ölüm yıl dönümünde rahmetle andığına, Nevruz Bayramı ve 21 Mart Dünya Down Sendromu Farkındalık Günü'nü kutladığına, Down sendromlu konuklara ve teşekkür eden diğer katılımcılara şükranlarını arz ettiğine ilişkin açıklaması

#### III.- KONU

#### A)DİĞER KONULAR

1.- 21 Mart Dünya Down Sendromu Farkındalık Günü'ne, Down sendromluların yaşadıklarına ve beklentilerine ilişkin görüşmeler



# SAĞLIK, AİLE, ÇALIŞMA VE SOSYAL İŞLER KOMİSYONU

3'üncü Toplantı  
21 Mart 2018 Çarşamba

## I.- GÖRÜŞÜLEN KONULAR

TBMM Sağlık, Aile, Çalışma ve Sosyal İşler Komisyonu saat 14.36'da açıldı.

Komisyon Başkanı Necdet Ünüvar, Âşık Veysel'i ölüm yıl dönümünde rahmetle andığına, Nevruz Bayramı ve 21 Mart Dünya Down Sendromu Farkındalık Günü'nü kutladığına, Down sendromlu konuklara ve teşrif eden diğer katılımcılara şükranlarını arz ettiğine ilişkin bir açıklamada bulundu.

21 Mart Dünya Down Sendromu Farkındalık Günü'ne, Down sendromluların yaşadıklarına ve beklentilerine ilişkin bir görüşme yapıldı.

Komisyon gündeminde görüşülecek başka konu bulunmadığından saat 15.40'da toplantıya son verildi.



21 Mart 2018 Çarşamba

**BİRİNCİ OTURUM**

Açılma Saati: 14.36

**BAŞKAN: Necdet ÜNÜVAR (Adana)**

**BAŞKAN VEKİLİ: Celil GÖÇER (Tokat)**

**SÖZCÜ: Mehmet Ali PULCU (İstanbul)**

**KÂTİP: Mahmut KAÇAR (Şanlıurfa)**

BAŞKAN – Değerli Sağlık, Aile, Çalışma ve Sosyal İşler Komisyonumuzun çok değerli üyeleri, bugün çok özel bir gündemle toplanıyoruz.

## **II.- OTURUM BAŞKANLARININ KONUŞMALARI**

*1.- Komisyon Başkanı Necdet Ünüvar'ın, Âşık Veysel'i ölüm yıl dönümünde rahmetle andığına, Nevruz Bayramı ve 21 Mart Dünya Down Sendromu Farkındalık Günü'nü kutladığına, Down sendromlu konuklara ve teşekkür eden diğer katılımcılara şükranlarını arz ettiğine ilişkin açıklaması*

BAŞKAN – Bugün 21 Mart. 21 Martın bizim için iki sevinçli, bir hüznünlü anlamı var. Hüznünlü olan yönü, Âşık Veysel'in ölüm yıl dönümü, Allah rahmet eylesin. Sevinçli olan yönü de Dünya Down Sendromlular Günü ve Nevruz Bayramı. Dolayısıyla bugün çok özel bir gündemle toplanıyoruz. Değerli milletvekillerimizin yerleri, gerçekten eksikliği olmayan ama fazlası olan değerli kardeşlerimiz tarafından dolduruldu. Gerçekten çok özel, çok güzel, hoş bir gündemle toplanıyoruz.

Ben, öncelikle, uzaktan, yakından gelen çok değerli misafirlerimize hoş geldiniz diyorum. Onlar iyi ki varlar, onlar iyi ki bize renk kattılar; bize neşe, civıltı verdiler. Onlara hassaten çok teşekkür ediyorum.

Tabii, Down sendromu yeni olan bir olgu değil. Dünyada 6 milyon Down sendromlu vaka var. Türkiye'de de her 800 doğumda 1 Down sendromu olduğu biliniyor. Türkiye'de kesin bir rakam söyleyememekle beraber 80 bin civarında Down sendromlu olduğunu tahmin ediyoruz.

Tabii, Down sendromlular melektir, onlar kötülük bilmezler, onlar hep temiz kalplidir, onlar bulunduğu her ortama güzellik katar, sevgi katar, ortamı yumuşatır, ortamı çok daha değerli hâle getirir. Bugün de İstanbul'dan, Ankara'dan, farklı noktalardan gelen kardeşlerimiz var.

Şunu da ifade etmem gerekir ki Down sendromlular, çok uzak olmayan bir geleceğe göre baktığımız zaman toplumda şu anda çok daha yer edinmiş bireyler. Onlara imkân verildiği zaman, imkân sağlandığı zaman gerçekten dünya çapında başarılar da elde edebilecek örneklerle karşımıza çıkabiliyor. Hükümetimiz de Down sendromu konusunu çok çok önemsiyor, onların her alanda daha aktif, daha başarılı olmasını da arzu ediyor.

Bugün gerçekten çok önemli Down sendromlu konuklarımız da var. Örneğin dünya masa tenisi ve yüzmede dünya 2'ncisi, dünya şampiyonu olmuş, Avrupa şampiyonu olmuş sporcu kardeşlerimiz burada. Onların biz her alanda daha ileriye gitmesini arzu ediyoruz, çalışıyoruz.

Bu çerçevede şunu da ifade etmem gerekirse yaklaşık üç aydır biz hemen hemen her partiden arkadaşlarımızla, özellikle Down sendromlu kardeşlerimizle, otistik kardeşlerimizle –ki 2 Nisan da Dünya Otizm Günü, malumunuz- onlarla ilgili bir araştırma komisyonu kuralım ve onların problemlerini konuşalım, varsa çözüm önerilerini de değerlendirelim diye hep konuştuk ve gruplar arasında da bir mutabakat oldu. Şöyle bir şey yaptık, bir orta yol bulduk: Hem Down sendromlu hem

otizmlilerimizin problemlerini araştırmak üzere bir araştırma komisyonu inşallah kurulacak ve bu kardeşlerimizin bütün problemleri, sorunları konuşulacak, onlara çözümler arayacağız. Araştırma komisyonları, malumunuz, çok farklı taraflardan, kurumlardan, uzmanlardan görüş alarak belki de bizim yaşadığımız hayat içerisinde göremediğimiz birtakım problemi de karşımıza çıkartan ve özellikle Hükümetimize yol gösteren çok önemli stratejik raporlardır. Bu konu da inşallah çok yakında gündeme gelecek ve o komisyon da kurulacak. Ben Dünya Down Sendromu Günü'nde de bu müjdeli haberi de vermek ve bu konuyla hassaten ilgilenen milletvekili arkadaşlarımıza, bütün gruplarımıza gönülden teşekkürlerimi sunmak istiyorum.

Bugün özel ve farklı bir gündem. Milletvekili arkadaşlarımız, Down sendromlu kardeşlerimiz, işte Özel Sporcular Federasyon Başkanımız var, onlar, hepsi ayrı ayrı konuşabilir.

Ben bir şeyi de açıklayayım, sürekli “dede” diye bağıran bir meleğimiz var. Ben otuz beş yıllık doktorum, yaklaşık otuz beş yıldır Down sendromluları tanıyorum ama Down sendromlularla beş yıldır tanışıyorum. Çünkü bir Hira Nur melek bizim hayatımıza girdi ve hayatımızı bir anda değiştirdi. şunu söyleyebilirim: Hira Nur'u tanıyan bütün aileler onun sevgilisi, Hira Nur da onların sevgilisi gerçektir. Bizim bambaşka bir dünyaya kapı açtığımızı çok rahatlıkla söyleyebilirim. Belki uzaktan baktığımız zaman yani size biraz mesafeli durduğunu zannedersiniz ama yaklaştığımız zaman, siz bir adım atarsanız onun kalbinize on adım yaklaştığını görürsünüz. İşte örneğini de burada görüyorsunuz.

Ben teşrif eden değerli misafirlerimize ve değerli Komisyon üyelerimize hassaten şükranlarımı arz ediyorum. Dünya Down Sendromu Günü hepimize kutlu, mutlu olsun deyip gündeme geçiyorum.

### **III.- KONU**

#### **A)DİĞER KONULAR**

*1.- 21 Mart Dünya Down Sendromu Farkındalık Günü'ne, Down sendromluların yaşadıklarına ve beklentilerine ilişkin görüşmeler*

**BAşKAN – Evet, söz almak isteyen arkadaşımız.**

**Buyurun Fatma Hanım.**

**FATMA ÇAĞLA DEMİR –** Dünya Down Sendromu Farkındalık Günü'nde bu toplantıya hoş geldiniz. Ayrıca, burada olduğumuz için çok sevinçliyiz. Çok şükür bizi çok seven, bizi canından çok seven, yanımızda olan, bizi hep seven, bir yol arkadaşı olarak, hepimiz için bunu istiyoruz. Biz burada Down sendromlulara farkındalık amacıyla bulunmaktayız ama çok şükür, bin şükür antrenörüm de var. Antrenörüm şu an bizi duyuyor. Antrenörüm bizi seven, bizim her şeyimizle ilgilenen, önce Allah'a, sonra antrenörüme, kendi adıma destekleriniz için çok teşekkür ederiz. Down sendromu bir hastalık değildir. Farklı bir kromozom yapısı vardır. Aynı zamanda biz Down sendromlu bir aile olarak şunu söyleyeyim: Ben Türkiye 1'incisiyim, Avrupa 2'ncisiyim, Akdeniz 1'incisiyim, dünya 5'incisiyim, Avrupa 3'üncüsüyüm ve bölge 1'incisiyim. İnşallah başarılarımızı tekrar edeceğiz. Biz 26 Temmuzda Kanada dünya şampiyonasına gideceğiz. Biz sporcu olarak her yerdeyiz.

Burada down sendromlular olarak sizlere şükranlarımı sunuyorum. Dünya Down Sendromlular Günü'müz şimdiden kutlu olsun diyorum. (Alkışlar)

**BAşKAN – Fatma Hanım, Komisyonunda alkış yok ama bugün özel bir gün, size özel bir alkış var.**

**DİDEM ENGİN (İstanbul) – Tebrikler, bravo, başarılarınızın devamını bekliyoruz.**

**BAşKAN – Birol Bey, buyurun.**

TÜRKİYE ÖZEL SPORCULAR SPOR FEDERASYONU BAŞKANI BİROL AYDIN – Sayın Başkanım, çok değerli milletvekilleri, değerli katılımcılar; önce bizleri kabul ettiğiniz için Sayın Başkanım, sizlere çok teşekkür ediyorum.

Bugün Dünya Down Sendromlular Günü, bugün sebebiyle Sağlık Komisyonunda olmak, sayın vekillerimi burada görmek... Özellikle -sizin dede olduğunuzu biliyoruz- bugün münasebetiyle vekillerimizle bizi Mecliste buluşturduğunuz için öncelikle size şükranlarımı sunuyorum.

Ben, altı yıldır Federasyon Başkanlığını yapıyorum bu çocukların, her gün Allah'ıma şükrediyorum. En büyük şükür sebebim, işte doğmuşsunuz, şu anda sizler milletvekili, bizler Federasyondan hepimiz bir role, hepimiz bir kimliğe bürünüyoruz ama doğdukları gibi hiçbir rol almadan, hiçbir kötülüğe bulaşmadan, geldikleri gibi melek şeklinde, bembeyaz sayfa gibi gelip bembeyaz sayfa giden bu çocuklara hizmet etmek herhâlde dünyanın en mutlu şeyi. Bunların bereketi bir başka. Benim iki kızım var elinizi öper, eve gittiğim zaman iki kızımın bana sarılması, hakikaten yanağım bile değmiyor ama bunların böyle canı gönülden sevilmesi dünyanın en güzel şeyi.

Son yıllarda ülkemizde engelliliğe verilen değerle, kıymetle, bilhassa Sayın Cumhurbaşkanımızın çok yakın ilgisiyle hakikaten altın çağımızı yaşıyoruz. Çağla da az önce teşekkür ediyor, şu anda diğer kardeşlerimi de görüyorum burada. Biz, dünyanın her tarafına spor yapmaya gidiyoruz ve yaptığımız sporlar beş yıldızlı otellerde; malzemeleri gördüğümüz zaman, Atletizm Federasyonu, Yüzme Federasyonu hangi federasyonsa kullandığımız bütün millî takım malzemelerini kullanıyoruz. Ben yirmi yıldır bu çocuklara –aslında beden eğitim öğretmeniyim- hizmet ediyorum, yıllar önce gerçekten –yanlış anlaşılmasın- belki ilçenin kaymakamına bile ulaşmak çok zordu. Okullardaki okul müdürleri bazen bizi en alt sınıflarda, en kötü, eski toplarla spor salonlarında oynatırken şu anda gerek bütün partilerimizin, bu yıl Meclise giren bütün vekillerimiz, bütün liderlerimiz... Hakikaten millet olarak çok önemli bir milletiz; yaşlının, fakirin yanındayız. Bugün ama özel sporcularımız, en güzel salonlarda, işte Avrupa'nın artık her yerinde. Maddi sıkıntımız yok, o sorunumuz kalktı. İşte Çağla Avrupa Şampiyonu, diğer bir kızım İrem dünya yüzme rekoru sahibi, masa tenisi oynayan çocuklarımız var dünya ikincisi. Biz artık hayatın her dalında varız.

Bugün tekrar şükürler olsun Allah'a, işte, ülkemizi yöneten insanlarla bir aradayız, işte onlar bizim sesimizi duyuyorlar. Belki önceki yıllardaki günlerde çok sönük geçen bugün, dün ve bugün Sayın Cumhurbaşkanımızın kabulü, diğer parti liderlerinin kabulüyle bu iş çok iyi bir düzeye gidiyor. Onun için, benim diğer arkadaşlarımla buradan sadece bir isteğim, mutlaka çocuklarını spora yönlendirmeleri. Son zamanlar –haddimize değil ama bilim adamlarının yanında konuşmak- sporun eğitimden daha öne geçtiğini ve spor yapan çocuğun daha özgüvenli olduğunu ve engelleri aştığını biliyorum. Ben buradan diğer kardeşlerimi de spora davet ediyorum.

Tekrar, bütün milletvekillerimi, Komisyon Başkanım sizi de hepimizi en kalbi duygularıyla, saygıyla, sevgiyle selamlıyorum.

BAŞKAN – Estağfurullah, teşekkür ediyorum.

Alim Bey, buyurun.

ALİM TUNÇ (Uşak) – Sayın Başkanım, gerçekten çok güzel bir organizasyon, Sağlık Komisyonu üyesi olarak, emeği geçen herkese teşekkür ediyorum öncelikle.

Farkındalık yaratmak, bu meleklerle birlikte olmak ve onların tüm ülkemizdeki engellilerle ilgili... Biraz önce Sayın Başkanımın da söylediği gibi, gerçekten AK PARTİ hükümetleri olarak, Türkiye Büyük Millet Meclisi olarak yasaların çıkması ve onların diğer bireyler gibi rahat bir şekilde yaşaması

ve her şeyden önce evde saklanmaması, sokağa çıkması ve anne ve babaların rahatlatılması anlamında önemli işler yaptık. Ancak bugün burada bu kardeşlerimizle, sporda başarılı olan ve Down sendromlu kardeşlerimizle birlikte olmak, onlarla burayı paylaşmak ayrıca mutlu etti.

Ben kendilerine ve bu konuda emek veren herkese, başta Sayın Komisyon Başkanımız olmak üzere herkese teşekkür ediyorum.

Bu dünyada bırakacağımız en güzel hizmetlerin engellilerle ilgili olduğunu, çünkü saf, temiz, her şeyden önce gönüllülük esasına dayanan bir çalışma olduğunu ve bundan dolayı da burada olmaktan mutlu olduğumu ifade etmek istiyorum.

Teşekkür ediyorum Sayın Başkanım.

BAŞKAN – Teşekkür ediyorum Sayın Vekilim, sağ olun.

Size başarılar diliyorum.

Buyurun.

LÜTFİYE İLKSEN CERİTOĞLU KURT (Çorum) – Başkanım, ben de bugün dolayısıyla bizim aramızda olan, bizi şerefliendiren tüm sporcularımıza teşekkür etmek istiyorum, hoş geldiniz diyorum. Emek harcayan Federasyon Başkanına teşekkür ediyorum.

Şimdi bağımlılık Komisyonuna geçiyoruz. Gerçekten, sporun girdiği her yerde huzur, konfor ve birliktelik, bereket oluyor. Bunun için ben öğrencilerimize teşekkür ediyorum, başarılarının devamını diliyorum.

Sizi takip edeceğiz, tamam mı? Büyük başarılarınızı bekliyoruz. Biz kupa bekliyoruz sizden. Biz sizin yolunuzun açık olması için dua edeceğiz. Tüm imkânlarımızla Türkiye Cumhuriyeti olarak arkanızdayız. Sizinle gurur duyuyoruz.

Teşekkürler Sayın Başkanım.

BAŞKAN – Teşekkür ediyorum Sayın Vekilim, sağ olun.

Evet, buyurun.

BARIŞ KELLEÇİ – Saygıdeğer büyüklerim, ben Barış Kelleci, 22 yaşındayım. İstanbul'da yaşıyorum. Silivri'de Kipa Deichmann ayakkabıda çalışıyorum. Kendi paramı kazanıyorum ve eğitim bursu veriyorum. Down Sendromu Derneği ve Genel Müdürümüz Mert Bey işe alınmamda yardımcı oldu.

Dans Artı1'de dans ediyorum. Yüzmeyi çok seviyorum. Üç yıl önce Türkiye şampiyonu oldum. Yüzmeye devam etmek ve yurt dışında yarışlara gidip ülkemizi temsil etmek isterim.

Herkesle eşit ve bağımsız yaşamak benim için özgürlük demektir. Bunun için komisyon kurulsun istiyorum.

Bugüne kadar üzerimde emeği olan bütün öğretmenlerime teşekkür ederim.

Gazi Kemal Atatürk'ün gençlerinden biri olarak onun yolundan gideceğim.

Beni dinlediğiniz için teşekkür ederim. (Alkışlar)

BAŞKAN – Çok teşekkürler Barışçığım.

Buyurun.

BETİM GİZEM ERÇAYAN – Herkesle eşit ve bağımsız yaşamak benim için oy kullanabilmek demektir. Bunun için oy kullanma hakkı istiyorum.



Ayrıca, Down sendromlu çocukların ücretsiz eğitim hizmetlerinden faydalanabilmeleri için sağlık kurulu raporlarının doğumdan itibaren verilmesini istiyorum.

Bunlar için komisyon kurulsun istiyorum. (Alkışlar)

BAŞKAN – Tamam.

Buyurun.

ÖZGÜR SENEM TATLITÜRK – İstanbul’dan geliyorum.

Herkesle eşit ve bağımsız yaşamak benim için çalışmak ve para kazanmak demektir. Bunun için iş olanaklarının artırılmasını istiyorum.

Down sendromu bir hastalık değildir. Bu yüzden farkındalık yaratalım, bir komisyon kuralım. (Alkışlar)

BAŞKAN – Evet, arzularınız yerine gelecek değerli kardeşlerim.

Buyurun.

DİLARA NUR ŞAHİN – 25 yaşındayım. Big Chefs Kavaklıdere’de çalışıyorum, İrân Caddesi’nde.

Herkesle eşit ve bağımsız yaşamak benim için arkadaşlarımla dışarıya çıkabilmek demektir. Bunun için toplumun bilinçlendirilmesini istiyorum. (Alkışlar)

BAŞKAN – Bravo.

Evet, başka kim söz istiyor?

Peki, buyurun.

İREM ARSLAN – Merhaba, İstanbul Bayrampaşa’dan geliyorum.

Denizbank Genel Müdürlük Reklam ve Halkla İlişkiler biriminde çalışıyorum.

Herkesle eşit ve bağımsız yaşamak benim için kendimi ifade edebilmek demektir. Bunun için yetişkin olarak görülme istiyorum ve haklarıma saygı gösterilmeli. Hastanelerde ve toplu taşıtlarda kolaylık ve rahat kullanım sağlanmalı. İş olmayan arkadaşlarıma iş fırsatı verilmeli ve bunlar için bir araştırma komisyonu kurulmasını istiyoruz. (Alkışlar)

BAŞKAN – Evet, bir de vekilimize verelim.

Buyurun Selim Bey.

AHMET SELİM YURDAKUL (Antalya) – Sayın Başkan, değerli milletvekilleri, saygıdeğer çocuklar; inanın, bugün, iki yıllık milletvekilliğim süresi içerisinde en çok mutlu olduğum, gurur duyduğum günlerden birisi. Sizlerin aranızda bulunmaktan inanın çok mutluyum.

Ben bir doktorum ve Down sendromunu bir hastalık olarak kesinlikle kabul etmiyorum. Siz aynen bizim gibi eşitsiniz, bağımsızsınız, sadece sizlerin farkındalığınızın artırılması için bizlerin elimizden geleni yapmamız lazım. Bunun için de zaten -biraz önce Başkanın da ifade ettiği gibi- tüm partilerin birlikte oluşturduğu bir komisyonda sizlerin sorunlarını çözebilmek, onlara çare bulabilmek için inşallah elimizden gelen gayreti göstereceğiz. Zaten bu başarıları gösterdiğiniz için inanın Türk milleti olarak sizlerle gurur duyuyoruz; iyi ki varsınız diyorum, Allah hepinizden razı olsun diyorum.

Teşekkür ederim. (Alkışlar)

BAŞKAN – Teşekkürler.

Buyurun Ali Bey.

ALİ YİĞİT (İzmir) – Teşekkür ediyorum Sayın Başkanım.

Gençlerimizi kutluyorum, hepsinin boynunda 2-3 tane madalya var yani övünülecek tarafınız var, sizleri kutluyorum. Ayrıca bugününüzü, Dünya Down Sendromu Farkındalık Günü'nüzü de kutluyorum.

Değerli arkadaşlar, aslında bizim işimiz, politikacıların işi sizin işinizi kolaylaştırmak, yaşamınızı kolaylaştırmak. Bunun partisi olmaz -ben hep diyorum- eğer insana hizmet edeceksen hizmetin partisi olmaz. Hangi partiden olursa olsun -AKP'li, CHP'lisi, MHP'lisi veya başka bir partilisi- önemli olan bu çocuklarımızın geleceğini garanti altına almak. Bunların yaşamlarını kolaylaştırmak için biz elimizden geleni yapmaya -eğer bir komisyon oluşturulursa- katkı koymaya hazırız.

Bizim İzmir'de bir derneğimiz vardı, Down Sendromlular Derneği, bir doktor arkadaşımızın başkanlığında kurulmuştu, oğlu da Down sendromluydu. Tabii aile çok önemli, eğitim çok önemli, spor da çok önemli yani yalnız sporla olmuyor bu, eğitimin de verilmesi, ayrıca ailenin de gereken alakayı, ilgiyi göstermesi gerekiyor. O çocuğumuzu biz Onur Mahallesi'ne -mahallemin adı Onur-delege, aza yapmıştık biz onu yani muhtarlıkta aza bile yaptık. Yani, ayrıca sporda başarılıydı, eğitimde başarılıydı. Onun için ben hep şunu söylüyorum: Bu çocukların hayatını kolaylaştırmak için ekonomik katkı koymak lazım, eğitimlerine daha fazla fırsat vermek lazım, sporda eğer şey edeceklerse... Ayrıca taşıma araçlarında mesela öyle bir şey olmalı ki uçakta ücretsiz bunlar uçabilmeliler, bunlar trenle ücretsiz gidebilmeliler, bu olanakları sağlamalıyız. Devlet daha çok ekonomik katkı koymalı bu çocuklara, onların hayatını kolaylaştırmak ancak böyle olur.

Biz Cumhuriyet Halk Partili arkadaşlarınız olarak bu çocuklarla ilgili, Down sendromlularla ilgili, insanla ilgili hangi kanunu getirirseniz getirin asla karşısında olmayacağız, yanınızda olacağız, sizinle beraber yürüyeceğimizden hiçbir endişeniz olmasın. Bu konuda buradaki gençlere söz veriyorum, tüm Down sendromlulara söz veriyorum, tüm engelli kişilere söz veriyorum; biz onlar için yapılacak her türlü hizmette onların emrinde olacağız, onların hemen yanı başında olacağız.

Başkanım, size ve gelen çocuklarımıza tekrar teşekkür ediyorum, başarılarının devamını diliyorum, daha güzel yerlerde, daha iyi şartlarda olmalarını diliyorum.

Teşekkür ediyorum.

BAŞKAN – Teşekkürler Sayın Vekilim.

Sayın Tamer, buyurun lütfen.

İSMAİL TAMER (Kayseri) – Teşekkür ediyorum Değerli Başkanım.

Değerli Başkanım, değerli milletvekili arkadaşlarım, sevgiyi her zaman hak eden Down sendromlu çocuklarımız; hoş geldiniz diyoruz Meclisimize. Ben biraz geç kaldım, nedeni Genel Kurulda sizler adına bir dakikalık bir konuşmayı takip etmekte. Orada da sizin problemlerinizi ifade etme fırsatı buldum. Şimdi de Sağlık Komisyonumuzdan sizlere hitap etmek de ayrı bir mutluluk.

Tabii ki sizlerin bir eksikliği yok, tam tersi, insan vücudunda 46 kromozom vardır, 23 tanesi anneden, 23 tanesi de babadan gelir ama sizin 21'inci kromozomunuz 1 fazla, demek ki diğer insanlardan çok daha üstün bir yanınız var sizin. Dolayısıyla, biz sizleri topluma kazandırılacak değil, tam tersi, topluma katkı koyan birileri olarak görüyoruz, bunun aksini iddia etmek de yanlışır çünkü sizin çok güzel özellikleriniz var; kin gütmemezsiniz sizler, çok dürüstsünüz, hiç yalan söylemezsiniz, kurallara harfiyen uyarınız, yardım etmeyi herkesten çok seversiniz, tabiata düşkünsünüz, tabiatın güzelliklerini hep sizler yaparsınız; neşelisiniz, sempatiğiniz, duygusal anlamda da tüm toplum içerisinde en duygusal kişiler sizlersiniz, ayrıca korkunç yetenekleriniz var. Tüm bu özellikler öyle normal bir insanda olmaz, sizlerde var. O açıdan biz sizleri seviyoruz.

Değerli Başkanımıza teşekkür ediyorum Sağlık Komisyonuna böyle bir gündem aldığı için. Ayrıca, Down sendromlu çocuklarımıza hizmet etmek siyaset üstü bir şey diyoruz. Bundan önce, değerli kardeşim Ahmet Bey'in de başlangıcını yaptığı, 4 partinin birlikte vermiş olduğu Çölyak Komisyonu da böyle gelişmişti, çok güzel şeyler çıkardık biz orada. O açıdan, sinerji etki, toplumun tüm birliktelikle birlikte önemli katkılar koyacağına inanıyoruz. Biz de destekliyoruz, inşallah komisyon kurulur, hep yanınızda oluruz. O açıdan, sizleri seviyoruz. Bu bağlamda, hepimize hoş geldiniz diyorum.

Ben sizlerle yeni tanışmıyorum. Tam tersi, hem doktor olmam münasebetiyle hem de başhekimlik döneminde sizlere çok yardımlarım olmuştu. O zaman Sayın Başkanımız benim müsteşarımdı, o da çok yardım etmişti o dönem içerisinde. Bundan iki yıl önce de Kayseri'de bir Down Kafe açtık, açılışını ben yapmıştım. Yine o gün akşam da askere gönderdiğimiz Down sendromlu çocuklarımız olmuştu. Onların gönderme kutlamalarını da orada gerçekleştirmiştik. O açıdan, hep yanınızda olduğumuzu ifade ediyoruz.

Hepiniz hoş geldiniz diyorum.

Değerli Başkanım, tekrar teşekkür ediyorum size de. (Alkışlar)

BAŞKAN – Ben teşekkür ediyorum Sayın Milletvekilim, teşekkürler.

Sayın Akkaya, buyurun.

YAKUP AKKAYA (İstanbul) – Çok teşekkür ediyorum.

Öncelikle konuklarımıza hoş geldiniz diyorum.

Bugün bir farkındalık günü aslında kutlamanın dışında, Down sendromluların yaşamlarını kolaylaştırmak ve onların sorunlarını Türkiye'nin gündemine taşımak için bir farkındalığın yaratılmak istendiği bir gün. Özellikle İstanbul Milletvekilimiz Didem Engin'e Komisyon üyemiz olmamasına rağmen bu konuyla ilgili göstermiş olduğu duyarlılıktan dolayı çok teşekkür ediyorum, sağ olsun, bugün Mecliste de bu konuyla ilgili bir görüşmesi vardı.

Tabii, burada çocuklarımızı görünce, başta Down sendromlular olmak üzere, engellilere fırsat verildiğinde neler yapılacağını görüyoruz. İşte, burada çok başarılı sporcu çocuklarımız var ve ödülleri boyunlarında. Bunu diğer engelli sporcularımızda da görebiliyoruz ama bu yeterli mi? Ne yazık ki yetersiz. İşte, konuşan Down sendromlu çocuklarımız konuşmalarında kendi sorunlarını da dile getirdiler esasen baktığımız zaman. Mesela bir kızımız sağlık sorunundan bahsetti ve özellikle sağlık raporunun Türkiye'deki bürokratik engellere takılmasının sonucunda... İşte, hekim arkadaşlarımız var, ben hekim değilim ama bu Down sendromluların tedavisi ne kadar küçük yaşta başlarsa onların problemlerinin çözümü ve hayata tutunuşları da o kadar kısa süre içinde oluyor ama Türkiye'deki bürokratik engeller ne yazık ki Down sendromluların engelli raporu almasını yani kendi bulunduğu durumun raporunu almasını geciktiriyor ve o çocuklarımız da hem sağlıkta hem eğitimde hem de istihdamda yeterli yer almıyorlar, bu bir engel. Burada başta Başkan olmak üzere bazı milletvekili arkadaşlarımız da bahsetti ama bir milletvekili arkadaşımız bunu siyasallaştırdı. Aslında bu pozitif ayrımcılık gerektiren bir olaydır, bu bir siyaset malzemesi olmamalı, siyasetüstü olmalı. Bununla ilgili -Başkan zaten öyle düşünüyor, benim düşündüğüm gibi düşünüyor ama- hepimizin bu şekilde düşünmesi gerektiğini düşünüyorum çünkü sonunda bu sorun -en başta Sayın Başkanın da ifade ettiği gibi- Didem Hanım'ın vermiş olduğu Meclis araştırması önergesinin AK PARTİ, MHP ve diğer partilerin de desteklemesiyle kurulacak olması, ortaklaştırma çok önemli bir şey. Onun için bu sorunları çözüme konusunda da bayağı bir mesafe katederiz diye düşünüyorum. Bu konuda bütün arkadaşlarım, bütün siyasi partiler olarak Down sendromlular başta olmak üzere, bütün engellilerin sorunlarının çözümü konusunda bana göre pozitif ayrımcılık yapalım, bu, siyasetin bir parçası olmasın. Örneğin, işte,

Sayın vekilimiz başhekimliği döneminde Down Kafe açtığını söyledi, çok güzel, yerel yönetimlerimiz bunları yapıyor, bütün siyasi partilerin yerel yönetimleri bunu yapıyor. Kurslar var, yetersiz; Down sendromlularımız oraya gidiyorlar, sadece bir belge alıyorlar, o belge duvarlarında kalıyor. Yasalarımız var hem kamuda hem özel sektörde engelli istihdamına yönelik ama uyulmuyor. Bugün sadece kamuda, 657 sayılı Devlet Memurları Kanunu'na bir baktığımız zaman orada bile yaklaşık 19 bine yakın açık kadro olduğunu görüyoruz. Özel sektör cezasını veriyor, böyle engelli bireylerin çalışmasını orada istemiyorlar. Bununla ilgili daha katı kurallar ortaya koymamız ve Türkiye'de başta Down sendromlular olmak üzere engellilerin sağlıkta, eğitimde, istihdamdaki sorunlarını kalıcı ve özendirici çözümler bulmalıyız diye düşünüyorum. Gene de katkılarınızdan dolayı çok teşekkür ediyorum.

İSMAİL TAMER (Kayseri) – Sayın Başkanım, sataşma var herhâlde.

YAKUP AKKAYA (İstanbul) – Sizinle ilgili değil.

BAŞKAN – Ben şöyle söyleyeyim: Sayın Tamer, mesele hepimizin meselesi. Hepimizin içinde buradaki herkes var.

Buyurun.

MERVE PEKER – Değerli Başkanım, değerli vekillerim; ben Merve Peker. 29 yaşındayım. Bugün de başkanım beni yakışıklı buldu. Başkanımızı seviyoruz. Down Sendromlu Günü kutlu olsun. Ama biz başkanımızı seviyoruz, daha ne diyeyim.

BAŞKAN – Çok teşekkürler.

İrem'e söz veriyoruz.

İREM ARSLAN – Ben yüzmede birinci oldum, 5 madalya kaptım. Bir de yüzmeye de ciddi baktım. Çünkü yüzmeyi sevdim. Çok gururluyum. Down Günü'müz kutlu olsun.

BAŞKAN – Buyurun İlker Bey.

MEHMET İLKER ÇİTİL (Kahramanmaraş) – Başkanım, ben daha çok dinliyordum f akat Fatma kardeşimizin “Sen de konuş.” demesi emri üzerine söz almış bulunuyorum.

Ben hoş geldiniz diyorum. 21 Mart Down Sendromu Farkındalık Günü vesilesiyle, her zaman sıcacık gülümsemeleri, tertemiz kalpleri ve içten dostlukları olan Down sendromlu kardeşlerime, ailelerine buradan sevgilerimi iletiyorum. Sizler vesile oldunuz bir araya gelmemize. Ayrıca, Komisyon Başkanımıza, size ve arkadaşlarımıza katılımları için teşekkür ediyorum.

Sosyal hayatta rahat ve kaygısız bir şekilde yaşayabilmeleri için, toplum olarak farkındalık oluşması için tabii ki Komisyon olarak da yapmamız gereken şeyler var. Biraz önce arkadaşlarımız da bahsetti. Bu partiler üstü bir gayret gösteriyor. Zaten beklentiler de kardeşlerimizden bir komisyon kurulması, farkındalık oluşturulması, sosyal anlamda yer bulabilmeleri yönünde beklentileri vardı. Onu da inşallah bundan sonraki süreçte fazlasıyla Komisyon olarak tüm partilerimizle birlikte karşılayacağız.

Ben tekrar bu günümüzü kutluyor ve toplantımızın da hayırlara vesile olmasını diliyorum. Teşekkür ediyorum.

BAŞKAN – Teşekkür ediyoruz.

Hiranur da mikrofon istedi. Buyur, hadi konuş. Hepinizi seviyorum de.

HİRANUR – Sizi seviyorum. (Alkışlar)

BAŞKAN – Buyurun.

ÖMER BAYRAKTAR – İstanbul’dan geliyorum. Herkesle eşit ve bağımsız yaşamak benim için iş imkânının olması demektir. Bunun için komisyon kurulmasını istiyorum. Cumhurbaşkanımızın, Başbakanımızın ve sayın bakanlarımızın, vekillerin, sporcuların, herkesin desteğini istiyoruz.

Çok teşekkürler.

BAŞKAN – Buyurun.

BÜŞRA GONCA – Ben ilk önce kendimi tanıtayım. Yaşım 31. Herkesle eşit ve bağımsız yaşamak benim için kendimi ifade edebilmek demektir. Bunun için yetişkin olarak görülme istiyorum. Herkesle eşit ve bağımsız yaşamak benim için çalışmak ve para kazanmak demektir. Bunun için iş olanaklarının artırılmasını istiyorum. Bunun için Komisyonun kurulmasını istiyorum.

BAŞKAN – Başka konuşmak isteyen?

Buyurun.

FATMA ÇAĞLA DEMİR – Şimdi, 21 Mart Down Sendromlular Günü.

Ben yüzüyorum. Niçin yüzüyorum? Engelleri aşmak için güzel yüzüyorum. Birol Aydın için yüzüyorum. Ben kulüp başkanım. Engelleri aşmak için yüzmeliyiz. Tüm arkadaşlarımızın yüzmesini istiyorum. (Alkışlar)

BAŞKAN – Peki, sağ ol Fatma, teşekkürler Fatma.

SALİH FIRAT (Adıyaman) – Bir de ben söz alabilir miyim?

BAŞKAN – Buyurun Salih Bey.

SALİH FIRAT (Adıyaman) – Ben de tabii, 21 Mart Dünya Down Sendromu Günü’nden dolayı gelen Down sendromlu kardeşlerimizi tebrik ediyorum, gözlerinden öpüyorum. Özellikle sporda gösterdikleri başarılarından dolayı hem kendilerine hem de eğitimlerine teşekkür ediyorum. Ayrıca, Federasyon Başkanımız tabii ki bugün de getirip bir farkındalık yarattı.

Aynı zamanda 21 Mart biliyorsunuz, “Nevroz” günü. O da sizin gibi eşitliği, hakkı, barışı savunan demirci Gâve’nin bir zalim Dahhak’a karşı mücadelesiyle eşdeğer olan “Nevroz” Bayramı biliyorsunuz.

Sizler de bugün “Komisyon istiyoruz.” dediniz, bakın, komisyon kurulacak, direne direne hakkımızı aldınız.

Ben tekrar Down sendromlu kardeşlerime bundan sonraki yaşamlarında da başarılar diliyorum.

Tabii, ben de hekimim biliyorsunuz. Down sendromu aslında 1 kromozom fazlalığından -trizomi 21 diyoruz- 21’inci kromozom fazlalığından... Muhtemelen tabii ondan dolayı ayın 21’ini seçmişler.

Bu, şunu gösteriyor bize: Bizim tabii, bu kardeşlerimizi engelli olmaktan ziyade bunları biz daha başarılı, daha çalışkan, daha becerikli nasıl yapabiliriz, eğitimlerine nasıl, hangi yaşlarda başlayabiliriz... Sporun vücut gelişiminde ne kadar önemli olduğunu, zihin gelişiminde ne kadar önemli olduğunu gösteren örnek sporcular yanımızdalar.

Genelde tabii, hekim olarak ileri yaşlardaki doğumlarda bunun artma olasılığının olduğunu görüyoruz. Normalde 1.000 doğumda 1 görülen bir şeydir ama yaş ilerledikçe, yaş 40’ı geçtikçe veya 40’lı yaşlarda bu neredeyse yüzde 10’dan daha düşük bir oranda görülüyor. Dolayısıyla ileri yaşlarda doğumu da mümkün olduğunca engellemek ya da önermemek gerekiyor. Bu da eğer kulak ardı edilmezse bence en azından bu gençlerimizin çektiği sıkıntıyı yaşayacak gençlerin doğumunu da engellemiş oluruz.

Ben tekrar teşekkür ediyorum.

BAŞKAN – Sağ olun.

GÖNÜL ÇETİNER – Bir veli olarak söz alabilir miyim, hak tanır mısınız?

BAŞKAN – Buyurun.

GÖNÜL ÇETİNER – Herkesi sevgiyle saygıyla selamlıyorum.

Ben de bir Down sendromlu annesiyim, Kırklareli’den geldim, oğlum Erman Çetiner.

Eğer bugün buralarda bulunabiliyor ve sizlere derdimizi anlatabiliyorsak biz bunu spor sayesinde kazanmış durumdayız. Oğlum on üç yıldır Türkiye ve Marmara Bölgesi 1’incisi, ayrıca da üç yıldır dünya dereceleri var arkadaşlarıyla beraber. (Alkışlar)

BAŞKAN – Bravo.

GÖNÜL ÇETİNER – Eğer Erman bu spora başladığında bizim Özel Sporcular Spor Federasyonumuz olmasaydı bugün Erman’ı hiç kimse tanımayacaktı ama bugün Türkiye’nin her yerinde tanınan bir birey, diğer çocuklarımız da öyle.

BAŞKAN – Maşallah.

GÖNÜL ÇETİNER – Ben öncelikle spor hocalarımıza, antrenörlerimize ve başta TÖSSFED camiası ve ailesine, Sayın Birol Başkanımıza büyük teşekkürler ve minnetlerimi sunmak istiyorum çocuklarımız adına, iyi ki varlar, iyi ki bizler buradayız ve bu anıları paylaşabiliyoruz sizlerle.

Oğlumun spor sayesinde elde ettiği en güzel şey bugün Kırklareli Valiliğinde Valilik makamında çalışıyor olması.

Çok mutluyum ama her çocuğumuzun aynı şartlara sahip olmasını isterim. Eğitimde karşılaştığımız zorluklar, sporda antrenör bulamayışımız, spor salonlarımızın yetersiz oluşu tabii ki bu çocukların çok daha büyük başarılar elde etmesinin önünde bir set. Yani biz özellikle her ilde bunun sağlanmasını istiyoruz. Spor salonlarımızın ve verilen sözlerin de sadece bir gün için değil, yılın üç yüz altmış beş günü, hatta ömrümüzce yerine getirilmesini istiyoruz.

BAŞKAN – Ondan hiç tereddüdünüz olmasın Hanımefendi.

GÖNÜL ÇETİNER – Bugünkü Hükümetimizin, Cumhurbaşkanımızın, gerekli bütün kurumların bize verdiği değerler sayesinde zaten biz buradayız. Bugüne kadar sesimizi hiçbir yerde duyuramamıştık ama şimdi çok rahat her yerde duyurabiliyoruz.

Sağlıkta tek sıkıntımız, her başvuruda ayrı bir rapor istenmesi. İşe başlayacak, ayrı bir rapor; vergi indiriminden yararlanacağız, ayrı bir rapor yani tek bir raporla çünkü Down sendromluların...

BAŞKAN – Hanımefendi, bunların hepsi araştırma komisyonumuzun gündemine girecek ve hepsi konuşulacak, tartışılacak.

GÖNÜL ÇETİNER – Bunları zaten dile getirmeyi bu açıdan istiyorum.

Ben her şey için çok teşekkür ediyorum.

Size de kolaylıklar diliyorum.

BAŞKAN – Biz teşekkür ediyoruz efendim, sağ olun.

İSMAİL TAMER (Kayseri) – Çölyaklılar için raporu kaldırdık Değerli Başkanım, onu ifade edelim.

DİDEM ENGİN (İstanbul) – Dilara sözünü bitirememişti, Dilara çok kısa söz istiyor.

BAŞKAN – Dilara, kısaca buyurun.

DİLARA NUR ŞAHİN – Herkesle eşit ve bağımsız yaşamak benim için çölyak hastalığı diyetime uygun beslenebilmek demektir. Bunun için gerekli gıdaların artırılmasını istiyorum. (Alkışlar)

BAŞKAN – Şimdi, bak, Dilara, bir şey söyleyeyim, seni kutluyorum. Burada Çölyak Araştırma Komisyonu Başkanımız Kayseri Milletvekili Doktor İsmail Tamer var, tam da o konuyla ilgili bir şey söyleyecekti.

Şimdi buyurun, sözü size veriyoruz.

İSMAİL TAMER (Kayseri) – Değerli Başkanım, teşekkür ediyorum.

Ben Dilara kızımıza da teşekkür ediyorum çünkü önemli bir konuyu burada tekrar dile getirmiş oldu. Geçen yıl 17 Haziranda başlangıçta Ahmet Selim Yurdakul Beyefendi'nin -yanında oturan milletvekili, doktor ağabeyin- önce başlattığı, sonra 4 partinin birden verdiği bir araştırma önergesiyle Çölyak Komisyonumuz kuruldu. Allah razı olsun, değerli arkadaşlarımız beni Başkan olarak seçtiler. O günden bu tarafa çölyakla ilgili çok geniş araştırmalar yaptık ve şu anda Down sendromlulardaki problemlerin aşağı yukarı büyük bir kısmı onlarda da vardı. Biz rapor konusunu tamamen çözdük. Bir sefer rapor alınacak, hayat boyu ondan sonra rapor istenmeyecek, onu öyle yapmış olduk. Eminim ki bu kurulan komisyon aynı şekilde sizler için de rapor problemini ortadan kaldırır diye düşünüyorum.

Yine, glutensiz gıdaların teminiyle ilgili de geniş bir çalışma yapıldı. Şöyle söyleyeyim: Sağlık Bakanlığının kayıtlarında 70 bin civarında çölyak hastası mevcut ama biz en az bunun 10 katı daha fazla Türkiye'de olabileceğini düşünüyoruz. O açıdan bu gıdalarla ilgili Çalışma Bakanlığımızın, Sosyal Sigortalar Kurumumuzun yapmış olduğu para yardımını da 2 katı kadar artırdık orada.

Önemli bir çalışma oldu. Biz çalışmalarımızı bitirdik, raporumuzu hazırladık. Şimdi, Sayın Cumhurbaşkanımızdan bir gün istedik, inşallah tüm dernek başkanlarımızla Cumhurbaşkanımızı ziyaret edeceğiz, raporumuzu orada açıklayacağız. Dolayısıyla, önemli bir eksikliği gidermiş olduk.

Bunu ben buradan sana ifade edeyim, çölyakla ilgili çok problem kalmadı gibi. İnşallah aynı şeyler Down sendromlu çocuklarımız, sizler için de geçerli olur diye düşünüyorum.

Teşekkür ediyorum.

BAŞKAN – Teşekkürler İsmail Bey.

Didem Hanım, buyurun lütfen.

DİDEM ENGİN (İstanbul) – Teşekkürler.

Bugün benim için çok duygu dolu bir gün. Açıkçası, konuşmakta da gerçekten biraz zorlanıyorum.

Öncelikle bütün Down sendromlu bireylerimize, gençlerimize hoş geldiniz Meclise diyorum. Bugün bizler için sizlerle birlikte olmak gerçekten çok gurur verici. Hepinizin başarılarını dinlemek, spordaki başarılarınızı, iş hayatındaki başarılarınızı, hayallerinizi, gelecek için planlarınızı dinlemek bizim için gerçekten çok önemli ve çok değerli.

Bugün Down Sendromu Derneğinin yöneticileri bizlerle beraberler. Down Sendromu Derneği, Down sendromlu çocukları olan ailelerin kurmuş olduğu bir dernek ve çok güzel çalışmalar yapan bir sivil toplum kuruluşu. Ben geçen sene ağustos ayında derneği ziyaret etmiştim. O günden bugüne de çok güzel çalışmaları birlikte yapıyoruz. Down sendromlu bireylerimizle ilgili olarak hazırlamış olduğum kapsamlı araştırma önergesinde onların destekleri var, fikirleri var, görüşleri var, beklentileri var, sorunları var. O yüzden hazırlık için vermiş oldukları destek için de çok teşekkür ediyorum, yaklaşık altı aylık bir süreç aldı ağustostan bugüne. Geçen şubat ayında Meclis Başkanlığına sunmuştuk, ben Necdet Başkanımıza da iletmiştim ve destekleri için de çok teşekkür ediyorum.

Bugün bu noktadayız ve dediğim gibi benim için gerçekten çok duygu dolu bir gün. Bütün siyasi partiler el ele vererek Down sendromlu bireylerimiz için, onların geleceği için inşallah en kısa zamanda, zannediyorum önümüzdeki hafta salı günü oy birliğiyle bu komisyonu kuracağız. Hem Down

sendromlu bireylerimiz hem de otizmlı bireylerimiz için bu çalışmayı yapacağız. Aynı zamanda internet üzerinden de bir imza kampanyası başlatmıştım “change.org” üzerinden, Down sendromu komisyonu kurulsun diye Mecliste bu tişörtümde gördüğünüz etiketle; 70 bine yakın imza verildi. Bu, aslında toplumsal duyarlılığımızın ne kadar üst boyutta olduğunun da bir göstergesi. Sadece Down sendromlu çocukları olan aileler ya da Down sendromlu bireyler değil buraya imza verenler, aynı zamanda da bu gençlerimizin, bireylerimizin daha etkin bir şekilde halkın içinde olması gerektiğini düşünen herkes imza verdi, sosyal medyadan paylaştı. Ben bu vesileyle tekrar herkese teşekkür etmek istiyorum katkıları için. Biraz önce onlar konuşurken ifade ettiler -sorunlara girmeyeceğim çünkü inşallah komisyonumuz kurulunca bunların tek tek üzerinden geçeceğiz ama- “Biz eşit haklar istiyoruz, kendi ayaklarımızın üzerinde durmak ve bağımsız olmak istiyoruz.” dediler. Bize düşen görev de onların hayatını zorlaştırmak değil, tam tersine kolaylaştırmak için hep birlikte el ele vermek. Hangi siyasi partiye mensup olduğumuzun hiçbir önemi yok, önemli olan insan olmak.

Hepinize çok teşekkür ediyorum. İyi ki varsınız, iyi ki bizimlesiniz, iyi ki geldiniz. Sizleri çok seviyoruz.

Teşekkür ederim.

BAŞKAN – Teşekkürler Didem Hanım.

Sayın Şeker, buyurun lütfen.

RECEP ŞEKER (Karaman) – Sayın Başkanım, Komisyonumuzun değerli üyeleri ve çok kıymetli misafirlerimiz; ben de hepinizi saygıyla selamlıyorum. Böyle bir günde sizlerle beraber olmaktan büyük mutluluk duyuyorum.

Seattle'deki Down sendromlular olimpiyatındaki bir 100 metre yarışında 9 sizin gibi kardeşimiz yarışırken 1'i ilerleyen aşamada düşüyor, 8'i birden duruyor. Yanlarına gidiyorlar, ağlayan çocuğun dizini öpüyorlar, kaldırıyorlar ve 8'i, yanına o 1 kişiyi de alarak 9'u el ele tutuşarak hepsi birden 1'inci oluyorlar. Dolayısıyla bu kardeşlerimiz aslında herkese eşitlikten değil, bunlara eşit olmak için bizim çok çaba sarf etmemiz gerektiğini düşünüyorum, bunların bizden daha üstün olduğunu düşünüyorum, öğreneceğimiz çok şey olduğunu düşünüyorum. Buradaki kardeşlerimiz birçok şeyi başarmışlar, şampiyon olmuşlar, kendilerini ispatlamışlar, işe girmişler ve farkındalık adına da aslında Down sendromu Türkiye'de en çok bilinen sendrom olarak söyleyebileceğimiz bir sendrom, halkımızın farkında olduğu bir sendrom ve herkesin de sevgiyle, sempatiyle baktığı kardeşlerimiz. Dolayısıyla bundan sonra da kurulacak komisyonda imzası olan bir kardeşiniz olarak her zaman yanlarında, dertleriyle dertlenmeye, mutluluklarıyla mutlu olmaya devam edeceğimizi belirtmek istiyorum.

Hepinizi saygıyla selamlıyorum.

BAŞKAN – Teşekkürler.

Buyurun efendim.

DOWN SENDROMU DERNEĞİ BAŞKAN YARDIMCISI FULYA EKMEK – Merhaba.

Hepinize teşekkür ederim.

Size arkadaşlarımızı kısaca tanıtmak istiyorum, çok uzun konuşmayacağım, sorunlardan da konuşmayacağım. Biz bu sene Down Sendromu Derneği ve Sabancı Vakfı olarak bir proje başlattık “Benim Sesim Benim Toplumum” diye. Biz artık Down sendromlu kişilerin kendi adlarına konuşmasını istiyoruz. Bugün ve komisyon bizim için çok önemli. Gençlerimiz kasım ayından beri hazırlanıyorlar ve



dün akşam saat ona kadar çalıştılar. Söyledikleri her istek tamamen kendi istekleridir, bizim sözlerimiz değildir, Facebook'tan ailelerin gönderdiği sözlerden istediklerini size ulaştırdılar, kendi istediklerini ulaştırdılar.

Ben kısaca tanıtmak istiyorum: Semra, Tokat'tan geliyor, Tokat Novada Decihmann'da çalışıyor. O bir şey söylemedi ama belki birazdan söyleyecek. Ömer, İstanbul'dan geliyor; Ömer, önce Bimekte çalışıyordu, sonra ebeekte çalışmaya başladı. Büşra Gonca, İstanbul'dan geliyor; kendisi Bimekte çalışıyordu, şimdi o da ebeekte çalışacak. İrem, o da İstanbul'dan geliyor, söyledi zaten; Denizbank reklam ve halkla ilişkilerde çalışıyor ve ekonomi haberlerini giriyor. Senemde İstanbul'dan geliyor, Senem yarın Big Chefs Capitol'de çalışmaya başlayacak. Betim, İzmir'de yaşıyor, Betim ebeekte çalışıyor ve İzmir'de tek başına yaşıyor yani bağımsız bir şekilde, ailesinden ayrı yaşıyor. Barış, Silivri'den geliyor, o da Kipa Deichmann'da çalışıyor ve yüzme şampiyonu olmuş üç sene evvel; aynı zamanda İrem ile Barış dans da ediyorlar ve arkadaşların bir kısmı, Senem mesela perküsyon çalıyor, Barış gitar çalıyor. Dilara Ankara'da yaşıyor, Big Chefs Kavaklıdere Ankara'da çalışıyor, vekillerimizi orada yemek yemeye davet ediyoruz. Dilara da onlara yardımcı olsun. Aynı zamanda, söylediği gibi çölyak hastası. Bu gençleri niye tanıttım? Bu gençler Türkiye'nin ilk Down sendromu savunucu grubu olan Söz +1 Özsavunuculuk Grubunu kurdular ve kendileri seçtiler grubun adını, logosunu. Yapamayacakları şey olduğuna ben inanmıyorum.

Çok teşekkür ediyorum. İnşallah komisyonunda da yer alırlar.

BAŞKAN – İnşallah.

DOWN SENDROMU DERNEĞİ BAŞKAN YARDIMCISI FULYA EKMEK – Çok merci.

BAŞKAN – Teşekkür ediyoruz.

Başka söz isteyen var mı? Toplantımızı da birazdan bitirmek durumundayız.

DİDEM ENGİN (İstanbul) – İrem Çanakale'yle ilgili bir şarkı söylemek istiyor en son olarak.

BAŞKAN – Erdoğan Bey'e söz vereyim, sonra İrem'e söz verip güzel bir şeyle kapatalım.

Buyurun Sayın Özegen.

ERDOĞAN ÖZEGEN (Niğde) – Sayın Başkan, değerli arkadaşlarım; öncelikle gerçekten bu anlamlı günde kendimiz adına hayata bakış açımızın aslında ne kadar boş olduğunu gördük. Burada gençlerimizle hayatın anlamını fark ettik. Bundan dolayı Sayın Başkanım, sizlere ve bu anlamlı toplantıyı şerefliendiren tüm gençlerimize saygılar...

BAŞKAN – Ama buradan hoş olarak gidiyorsunuz değil mi?

ERDOĞAN ÖZEGEN (Niğde) – Tabii, onu söylüyorum yani anlamını fark ettik, fark ettirdiler. Belki bir günün değil, aslında üç yüz altmış beş günün bu anlamda farkındalık yaratmak için bir fırsat oluşturmamız gerektiğini düşünüyorum ve öncelikle de ailelerimizi tebrik ediyorum. Onların hakikaten her türlü övgüye layık insanlar olduğunu düşünüyorum ve bu güzel meleklerle aile olan değerli hanımefendileri, beyefendileri ve ailelerini de öncelikle bu güzel günde tebrik ediyorum çünkü tüm arkadaşlarımız çok güzel şeyler söylediler. Sanıyorum önümüzdeki günlerde de sorunlarla ilgili kurulacak komisyonunda aslında çok anlamlı şeylerin orta yere çıkacağını, ailelerimizin de bu anlamda aslında bu komisyonunda sosyal olarak duygularını da duyup önümüzdeki günlerde Down sendromlu kardeşlerimizle hayatın ne kadar anlamlı olduğunu hep beraber yaşayacağız, göreceğiz diye düşünüyorum.

Ben teşekkür ediyorum.

BAŞKAN – Ben teşekkür ediyorum.

Son söz her zaman olduğu gibi İrem'in.

Buyurun.

İREM ÖZTEKİN – Benim ismim İrem. Lise 2'ye gidiyorum. Çanakkale şarkısını buldum.

“Çanakkale içinde vurdular beni,

Ölmeden mezara koydular beni,

Of, gençliğim eyvah!

Çanakkale içinde Aynalı Çarşı,

Ana ben gidiyom düşmana karşı,

Of, gençliğim eyvah!” (Alkışlar)

BAŞKAN – Son olarak Sema'ya söz veriyoruz.

Buyurun.

SEMA GEYRASLIOĞLU – Ben Tokat'tan yeni geldim.

BAŞKAN – Hoş geldin.

SEMA GEYRASLIOĞLU – 35 yaşındayım. En büyük dileğim işe girmektir. Novada'da çalışıyorum, dileğim gerçekleşti şu anda. Mutluyum, duygulandım yani.

Sizin yüreğinize sağlık diyorum. (Alkışlar)

Buradan da Seyhan Hanım'a teşekkür ederim, destek veriyorum.

BAŞKAN - Çok teşekkürler.

Şimdi, biz milletvekili olarak kapıda duracağız, sizlere birer tane karanfil vereceğiz, gününüzü kutlayacağız, sonra da programı bitireceğiz.

Toplantıyı kapatıyorum.

**Kapanma Saati:15.40**

