

W dniu 19 lutego 2014 r. w Ministerstwie Pracy i Polityki Społecznej miało miejsce spotkanie w ramach konsultacji społecznych projektu ustawy o zmianie ustawy o świadczeniach rodzinnych. W spotkaniu, po stronie rządowej udział wzięli:

1. Minister Pracy i Polityki Społecznej Władysław Kosiniak-Kamysz.
2. V-ce Minister Pracy i Polityki Społecznej Elżbieta Seredyn.
3. Pełnomocnik Rządu ds. osób niepełnosprawnych Jarosław Duda.
4. V-ce Minister Zdrowia Igor Radziewicz-Winnicki.
5. V-ce Minister Edukacji Przemysław Krzyżanowski.
6. V-ce Prezes PFRON Agnieszka Kłoskowska-Dudzińska.
7. Urzędnicy, doradcy i eksperci wyżej wymienionych.

Środowisko niepełnosprawnych reprezentowały dwie organizacje pozarządowe: Stowarzyszenie „Mam Przyszłość” z Torunia, Stowarzyszenie Rodziców Dzieci z Porażeniem Mózgowym z Warszawy.

Spotkanie podzielone zostało na cztery części tematyczne:

1. Problemy niepełnosprawnych w aspekcie edukacji.
2. Oferta PFRON dla niepełnosprawnych dzieci.
3. Problemy niepełnosprawnych w aspekcie ochrony zdrowia.
4. Dyskusja na temat projektu ustawy o zmianie ustawy o świadczeniach rodzinnych.

Temat nr 1 - dyskusję prowadził V-ce Minister Edukacji. Minister przedstawił zasady finansowania edukacji niepełnosprawnych dzieci, omówiono przypadki trudne i prawnie wątpliwe działania samorządów i zarządców szkół. Minister przedstawił w przejrzystej formie zasady finansowania edukacji dzieci niepełnosprawnych. Każdy z nas ma prawo uzyskać pomoc finansową na podręczniki ogólne (220 zł) lub specjalistyczne (770 zł). Wyżej wspomniane środki można przeznaczyć na tzw. pomoce dydaktyczne, w tym książki i inne narzędzia do komunikacji. Minister przekazał informację dotyczącą podziału środków finansowych w tym tych, skierowanych do uczniów niepełnosprawnych. Konkluzją ze spotkania było też zarządzenie kontroli w placówkach edukacyjnych pod kontem prawidłowości wydatkowania środków finansowych na niepełnosprawnych uczniów.

Temat nr 2 – dyskusję prowadziła V-ce Prezes PFRON Agnieszka Kłoskowska-Dudzińska. Wsparcie PFRON-u jest realizowane przez Powiatowe Centra Pomocy Rodzinie. Podstawowe obszary to likwidacja barier architektonicznych i w komunikowaniu się.

Temat nr 3 – dyskusję prowadził V-ce Minister Zdrowia. Omówiono postulaty organizacji w zakresie dostępu niepełnosprawnych do specjalistów i dostępności do leków (mi.in. przeciwpadaczkowych). Przypomniano urzędnikom obietnice składane przez ich poprzedników a dotyczące tanich leków, środków higieny i dostępu do specjalistów poza kolejnością. V-ce Minister wysłuchał oczekiwań organizacji pozarządowych, wspominał też o powstającej w Ministerstwie Zdrowia liście chorób rzadkich która do pewnego stopnia ma być odpowiedzią na nasze oczekiwania.

Minister poinformował, że w tym roku na sprzęt rehabilitacyjny zostanie przeznaczony o 600 do 800 mln zł więcej. Opracowywany jest też „pakiet zmian kolejkowych”.

Temat nr 4 – dyskusję prowadził Minister Pracy i Polityki Społecznej Władysław Kosiniak-Kamysz. Najpierw ponownie omówiono projekt ustawy w formie prezentacji. Zapewniono nas, że dodatek rządowy do świadczenia pielęgnacyjnego w wysokości 200 zł zostanie utrzymany w roku 2014. Ministerstwo wycofało się z 5-stopniowej skali od której ma zależeć wysokość świadczenia pielęgnacyjnego. W to miejsce proponuje skalę 3-stopniową.

Ponownie został przedstawiony apel naszego stowarzyszenia o zrezygnowanie ze skalowania świadczenia pielęgnacyjnego. Według przedstawionej przez nas w zeszłym roku propozycji świadczenie powinno być przyznane w 100% jego wysokości jeżeli zachodzi konieczność stałej opieki nad niepełnosprawnym oraz opiekun deklaruje rezygnację z pracy zarobkowej. Stoimy też na stanowisku, że opiekunowie dzieci niepełnosprawnych (lub niepełnosprawnych od urodzenia) powinni zostać potraktowani w ustawie w sposób uprzywilejowany, ze względu na dodatkowy obowiązek edukacji i pracę nad zdobywaniem nowych umiejętności co nie występuje, m.in w przypadku opieki nad osobami starszymi gdyż polega ona w głównej mierze na pielęgnacji.

Propozycja ministerstwa, w zakresie uzależniania wysokości świadczenia pielęgnacyjnego jest nie tylko nieuczciwa względem opiekunów ale niezgodna z definicją świadczenia i stanowi typowy przykład psucia prawa. Z tym twierdzeniem milcząco zgodzili się wszyscy obecni. Pełnomocnik Rządu ds. Osób Niepełnosprawnych, Jarosław Duda poprosił o ok. 2 tygodnie czasu na ponowną analizę naszej propozycji i przemyślenie stanowiska ministerstwa.

Materiał własny:
Stowarzyszenie Rodziców Dzieci z Porażeniem Mózgowym