



numer 76/11.2009

www.autyzmirodzina.republika.pl

INFORMATOR

REGIONALNEGO
STOWARZYSZENIA

NARZECZ
OSÓB
AUTYSTYCZNYCH
I ICH
RODZIN

ZNIESIONO PRÓG DOCHODOWY DLA ŚWIADCZENIA PIELEGNACYJNEGO

Rząd przyjął projekt tzw. ustawy okołobudżetowej. Zgodnie z jej zapisami, od 1 stycznia 2010 r. każdy rodzic, który zrezygnuje z pracy, aby opiekować się dzieckiem z niepełnosprawnością, otrzyma świadczenie pielęgnacyjne.

Obecnie świadczenie pielęgnacyjne przysługuje wtedy, gdy dochód na osobę w rodzinie nie przekracza 583 zł i gdy jedno z rodziców zrezygnuje z pracy zawodowej, aby stałe opiekować się dzieckiem z niepełnosprawnością. Od 1 stycznia świadczenie to (520 zł) będzie przyznawane bez względu na wysokość rodzinnych dochodów i na takich samych zasadach jak zasiłek pielęgnacyjny, czyli na czas trwania orzeczenia o niepełnosprawności.

Nowelizacja ustawy z 28 listopada 2003r. o świadczeniach rodzinnych porządkuje też listę osób, które mają prawo ubiegać się o świadczenie pielęgnacyjne. W pierwszej kolejności będzie ono przysługiwało matce lub ojcu dziecka. Inna osoba, na której ciąży obowiązek alimentacyjny, otrzyma to świadczenie dopiero wtedy, gdy krewny I stopnia nie będzie mógł sprawować osobiście opieki nad dzieckiem lub gdy dziecko takiego krewnego nie ma. Poza tym gmina otrzyma upoważnienia do przeprowadzania wywiadu środowiskowego, aby sprawdzić, czy osoba, która składa wniosek o świadczenie pielęgnacyjne, rzeczywiście spełnia warunki do jego uzyskania. Te regulacje również wejdą w życie 1 stycznia.

Ministerstwo Pracy i Polityki Społecznej szacuje, że po zniesieniu kryterium dochodowego liczba osób uprawnionych do świadczenia pielęgnacyjnego wzrośnie o ok.

3,2 tys., co będzie kosztowało skarb państwa – tylko w roku 2010 – 20,8 mln zł.

Źródło: Dziennik Gazeta Prawna, 2009-10-14

Informacje dodatkowe:

O świadczeniu pielęgnacyjnym decyduje wyłącznie orzeczenie o niepełnosprawności, ale UWAGA!!! w orzeczeniu musi być napisane, że dziecko wymaga stałej opieki w związku z ograniczoną możliwością samodzielnej egzystencji - to jest podstawą braną pod uwagę.

Wiele dzieci w tym punkcie ma zaznaczone - "nie wymaga" - to dyskwalifikuje z przyznania świadczenia pielęgnacyjnego.

Świadczenie pielęgnacyjne będzie przysługiwać każdemu kto:

1. rozwiązał umowę o pracę z pracodawcą (ma świadectwo pracy)
2. nie jest zarejestrowany w urzędzie pracy jako bezrobotny i nie pobiera zasiłku dla bezrobotnych.

Źródło: Strona Dzieci Sprawnych Inaczej.

I jeszcze kubek zimnej wody:

W chwili obecnej został jedynie przyjęty projekt ustawy. Projekt będzie przedstawiany na posiedzeniach sejmiku, dyskutowany w komisjach sejmowych, a następnie, po ewentualnym uchwaleniu, zostanie przekazany do podpisu prezydenta i opublikowany w dzienniku ustaw. I dopiero wtedy ustawa będzie obowiązywała.

Wątek opracowała: Liliana Bujala

NOWE STANOWISKO DS. OSÓB NIEPEŁNOSPRAWNYCH

Od dnia 1 października 2009 r. w Urzędzie Marszałkowskim Województwa Śląskiego – Wydział Zdrowia i Polityki Społecznej -

utworzone zostało stanowisko ds. osób niepełnosprawnych.

Biuro, dostępne dla osób niepełnosprawnych, znajduje się przy ul. Lompy 14, pokój nr 10 (parter) w Katowicach. Czynne jest od poniedziałku do piątku w godz. 7.30 do 14.30. Istnieje także możliwość kontaktu telefonicznego, pod numerem (32) 731 35 12 i mailowego: jzielinski@silesia-region.pl.

Do zadań na ww. stanowisku należy:

- a) prowadzenie konsultacji dla osób niepełnosprawnych,
- b) wspieranie osób niepełnosprawnych w działaniach na rynku pracy,
- c) prowadzenie konsultacji dla organizacji osób niepełnosprawnych na temat dostępnych programów pomocy finansowej z budżetu państwa, programów PFRON, funduszy strukturalnych oraz innych dostępnych na rynku, a także ubiegania się o dotacje,
- d) zbieranie informacji dotyczących działalności jednostek samorządu terytorialnego realizujących zadania na rzecz osób niepełnosprawnych,
- e) organizowanie spotkań z organizacjami pozarządowymi działającymi na rzecz osób niepełnosprawnych,
- f) inicjowanie działań zmierzających do ograniczenia skutków niepełnosprawności,
- g) opracowywanie i aktualizacja baz danych zawierających informacje przydatne zarówno osobom niepełnosprawnym i organizacjom prowadzącym działalność na rzecz osób niepełnosprawnych;

BADANIA ALERGII NA GLUTEN

Pragnę poinformować, że istnieje możliwość wykonania nieodpłatnego badania w kierunku alergii na gluten dla dzieci, które jeszcze nie są na ścisłej diecie bezglutenowej. Uprzejmie proszę o przekazanie tej informacji zainteresowanym rodzicom (cena takiego testu

to ok 250 PLN, my umożliwiamy nieodpłatne wykonanie, badanie dotyczy śliny i surowicy krwi).

Dla osób, które wykonają badanie w naszym gabinecie zniżka na 2 kolejne konsultacje dietetyczne - 60 PLN zamiast 100 PLN. Zainteresowanych prosimy o kontakt z panią Ewą Jagodzińską tel. 506433795
BADANIE W KIERUNKU ALERGII/AUTOIMMUNOLOGII jest niezbędne przed wprowadzeniem ścisłej diety bezglutenowej, w przeciwnym wypadku trudno potem tę dietę wycofać nie narażając dziecka na poważne konsekwencje. W każdym przypadku gdy planujemy dietę bezglutenową i bezmleczną musimy zbadać alergie na gluten. Dlatego pozwalamy sobie prosić Państwa o rozpropagowanie tej akcji.

*Magdalena Cubała-Kucharska,
Instytut Medycyny Integracyjnej Arcana,
ul. Kniaziewiczza 45 lok. 10
05-500 Piaseczno k. Warszawy,
tel. 050175697, info@drcubala.com,
drcubala@drcubala.com, www.drcubala.com*

Ogłoszenia nadesłała Danuta Billewicz

Kontakt z Zarządem:

Danuta Billewicz	0 692 565 494	Katowice
Alina Kolber	032 241 58 52	Chorzów
Joanna Ligocka	032 740 20 29	Ruda Śl.
Barbara Dubiel	032 245 35 67	Świętochłowice

Redakcja: Liliana Bujala
na podstawie pomysłu Joanny Przytuckiej



Regionalne Stowarzyszenie na Rzecz Osób Autystycznych i Ich Rodzin

*Szanowni Państwo!
Serdecznie zachęcamy do przekazania na rzecz naszego
stowarzyszenia 1 % swojego podatku.*

Dlaczego dla nas? Na co wykorzystamy zebrane pieniądze?

Dzieci dotknięte autyzmem wyglądają jak zdrowe, na ich twarzach brak śladów upośledzenia. Często są postrzegane jako dzieci niegrzeczne, źle wychowane. Jednak autyzm to poważna choroba, a dzieciom autystycznym nie wystarczy jedna kuracja. Potrzebują ciągłego wsparcia i stymulacji. Obecnie dostępność pomocy oraz wiedza nt. autyzmu w społeczeństwie i wśród lekarzy jest niska. Naszą rolą, oprócz opieki nad dziećmi, jest walka o ich prawa i ich przyszłość. Dorośli z autyzmem są praktycznie wykluczeni ze społeczeństwa i pozbawieni fachowej pomocy – my to zmieniamy. Pieniądze zebrane w poprzednich latach przeznaczyliśmy na imprezy sportowo rekreacyjne, urządzenie i wyposażenie sali terapeutycznej, szkolenia specjalistyczne dla rodziców i terapeutów oraz bieżącą działalność statutową: hipoterapię, dogoterapię, SI, zajęcia na basenie, grupę wsparcia dla rodziców dzieci oraz dorosłych z autyzmem. Naszym kolejnym celem jest stworzenie śląskiego centrum autyzmu. Mamy już doświadczenie, a nasi terapeuci i lekarze znający temat są gotowi nam pomóc. Przed nami znalezienie odpowiedniej siedziby i remont.

Państwo mogą mieć w tym swój udział. Wystarczy podarować 1% swojego podatku. Wszystkie niezbędne informacje nt. jak to zrobić, znajdują się na naszej ulotce.

Bardzo dziękujemy za zainteresowanie i liczymy na Państwa wsparcie.



*Pozdrawiamy serdecznie,
Regionalne Stowarzyszenie na Rzecz Osób Autystycznych i Ich
Rodzin*

Dokument opracowała: Anna Bemben