

ZPRAVODAJ



ŘÍJEN - 2010

☑ ROK BOJE PROTI CHUDOBĚ PO ČESKU*Mosty, 04/ 2010*

Co říká Národní program Evropského roku boje proti chudobě a sociálnímu vyloučení?

Základní zásady

Národní program Evropského roku boje proti chudobě a sociálnímu vyloučení (dále jen „Evropský rok 2010“) sleduje všechny čtyři dohodnuté cíle a hlavní zásady evropského roku 2010, jimiž jsou:

- a) uznání práv – uznání základního práva osob žijících v chudobě a čelících sociálnímu vyloučení na důstojný život a plnou účast na životě společnosti. Evropský rok 2010 zvýší informovanost veřejnosti o situaci osob žijících v chudobě, zejména o situaci skupin ve zranitelném postavení, a napomůže při podpoře jejich efektivního přístupu k sociálním, hospodářským a kulturním právům a rovněž k dostatečným zdrojům a kvalitním službám. Evropský rok 2010 rovněž podpoří boj proti stereotypům a stigmatizaci;
- b) sdílená odpovědnost a účast – přebírání odpovědnosti za politiky a činnosti v oblasti sociálního začleňování veřejností a zdůrazňování kolektivní odpovědnosti i odpovědnosti každého jednotlivce za boj proti chudobě a sociálnímu vyloučení, jakož i významu propagace a podpory aktivit dobrovolníků. Evropský rok 2010 podpoří zapojení veřejných i soukromých subjektů, mimo jiné formou proaktivních partnerství. Jeho cílem je zvýšit informovanost a zapojení a vytvořit příležitosti pro účast všech občanů, zejména osob, které mají přímé či nepřímé zkušenosti s chudobou;
- c) soudržnost – podpora soudržnější společnosti zvyšováním veřejného povědomí o všeobecných výhodách společnosti, v níž byla vymýcena chudoba, v níž je prosazováno spravedlivé rozdělování a kde není nikdo odsouván na okraj. Evropský rok 2010 podpoří společnost, která udržuje a rozvíjí kvalitu života, včetně kvality dovedností a zaměstnání, společenský blahobyt, včetně blahobytu dětí, a rovné příležitosti pro všechny. Dále rovněž zajistí udržitelný rozvoj a solidaritu mezi generacemi i v rámci generací a soudržnost politik s opatřeními Evropské unie po celém světě;
- d) závazek a konkrétní opatření – opakování významného politického závazku Evropské unie a členských států zásadním způsobem pokročit v oblasti vymýcení chudoby a sociálního vyloučení a podpora tohoto závazku a činností na všech úrovních veřejné správy. Evropský rok 2010 staví na úspěších a potenciálu otevřené metody koordinace pro sociální ochranu a sociální začleňování a posílí politické odhodlání předcházet chudobě a sociálnímu vyčleňování a bojovat proti nim a být dalším podnětem pro akce členských států a Evropské unie v této oblasti, a to tím, že soustředí politickou pozornost a zmobilizuje všechny dotčené strany.

Chudoba v České republice

Česká republika patří k zemím s nejnižší mírou chudoby – podle metodiky EU dosáhla v roce 2007 (poslední dostupné údaje ČSÚ a Eurostatu) hodnoty 10% (podíl osob s příjmem pod hranicí 60% mediánu národního ekvivalizovaného příjmu na spotřební jednotku), zatímco průměr zemí EU činí 16%. Před sociálními transfery činila míra chudoby v roce 2007 v ČR 38% (průměr zemí EU je 43%), po zahrnutí důchodů 20% a po zahrnutí všech sociálních transferů uvedených cca 10%. Z těchto pěti údajů je zřejmý příznivý vliv sociálních transferů na úroveň chudoby – snížení o 28 procentních bodů.

Chudobou byli přitom nejvíce ohroženi obdobně jako v jiných zemích zejména nezaměstnaní, neúplné rodiny a rodiny se 3 a více dětmi (tyto rodiny však představují méně než 5% rodin). Podle typu domácností mělo příjem pod hranicí chudoby cca 13% osob žijících v domácnostech s dětmi (zatímco průměr za EU představoval 17%) a ze všech dětí mladších 18 let bylo v ČR pod hranicí chudoby 16% (v rámci EU v průměru 19%).

Podle ekonomické aktivity domácností mělo příjem pod hranicí chudoby 15% osob žijících v domácnostech s minimální pracovní činností, zatímco v EU 30%. V domácnostech s maximální pracovní aktivitou mělo příjem pod hranicí chudoby 1% (v EU 5%). Tyto údaje se týkají domácností bez dětí.

Horší situace však byla u domácností s dětmi. V domácnostech bez pracovní činnosti bylo chudobou ohroženo 79% osob (v EU 64%). V domácnostech s maximální možnou pracovní intenzitou byla ohrožena chudobou 3% osob proti 7% v EU.

Tolik základní fakta o stavu chudoby v ČR. Když čtu tyto řádky v současné době připadají mi stejně pravdivé a odrážející skutečnost jako oslava výkonů naší fotbalové reprezentace. Také v tomto případě jde o loňské sněhy. Situace v oblasti chudoby se výrazně zhoršuje. Příčinou jsou zejména změny v oblasti důchodového a nemocenského pojištění i dávek státní sociální podpory. **V oblasti důchodového pojištění se negativně projevují zejména následující změny:**

Nová třístupňová koncepce invalidity

U prvního stupně snižuje výši procentní výměry oproti částečné invaliditě o jednu třetinu. Dopad této změny uvedu na následujícím příkladu. Průměrná výše částečného invalidního důchodu vypláceného k 31.12.2009 činila 6384 Kč u mužů a 5718 Kč u žen. Po odečtení základní výměry ve výši 2170 Kč dostaneme výši procentní výměry 4573 Kč, nově přiznávané důchody prvního stupně u mužů by dosahovaly dvou třetin této výměry, tedy částky 3049 Kč. U žen pak 5718 Kč po odečtení základní výměry 2170 Kč činí 3548 Kč procentní výměry. Dvě třetiny této výměry představují částku 2365 Kč, připočteme-li základní výměru 2117 Kč, dostaneme výslednou částku 4535 Kč. V případě mužů by pak invalidní důchod činil 5219 Kč. Tyto výše důchodu by odpovídaly realitě jen za předpokladu, že celá doba od 18 let do vzniku invalidity by byla kryta důchodovým pojištěním, respektive že nepojištěná doba v tomto období by byla kratší než jeden rok. Po odečtení byť je „přiměřených“ nákladů na bydlení ve smyslu ustanovení & 2 odst.2 písmeno a) je jasné, že osaměle žijící osoby s tímto důchodem budou v hmotné nouzi...

Nová konstrukce dopočtené doby

Zatímco do konce roku 2009 byla při výpočtu procentní výměry započítávána doba vzniku invalidity do důchodového věku v plném rozsahu, od 1. ledna 2010 je tato doba započítávána v poměru, v jakém je doba od 18 let do vzniku invalidity kryta pojištěním k celkové době od 18 let do vzniku invalidity. Tento nový způsob výpočtu vede k výraznému snížení procentní výměry nejen všech invalidních důchodů, ale také důchodů pozůstalostních. Příklad: mějme ženu ve věku 27 let, která má 4 roky pojištění, důchodový věk 63 let a výpočtový základ 15000 Kč. V loňském roce by se postupovalo tak, že by se ke čtyřem rokům pojištění získaným do 27 let připočetlo 36 let zbývajících do důchodového věku. Celkem by tedy získala 400 let pojištění, takže procentní výměra plného invalidního důchodu by činila 60% z 15000 Kč, tedy 9000 Kč, a u částečného invalidního důchodu polovinu, tj. 30%, tedy 4500 Kč. Nyní stejná situace podle současné úpravy: dopočtená doba se započítává jen v poměru, v jakém je pojištěná doba k době od 18 let do vzniku invalidity. V našem případě je pojištěná doba 4 roky a doba od 18 do 27 let je 9. Poměr je 4 : 9. V tomto poměru se bude započítávat i doba do 63 let. Zbývá 36 let a počítat se budou v poměru 4/9. Dopočteno tedy bude 16 let. S připočtením 4 let do 27 let věku bude mít celkem 20 let pojištění. Při invaliditě třetího stupně tedy bude procentní výměra 30%, tj. 4500 Kč, tedy stejně jako u bývalého ČID. U invalidity druhého stupně 15%, tedy 2250 Kč, a u invalidity prvního stupně jen 10%, což je 1500 Kč. Z těchto částek budou počítány i důchody pozůstalostní.

Nová úprava započítávání doby nezaměstnanosti

Od 1. ledna 2010 se také zkracuje zápočet doby evidence na úřadu práce ze tří na jeden rok u osob mladších 55 let. Tato změna povede u postižených osob ke ztrátě nároku na důchod, neboť vzhledem k nedostatečné nabídce pracovních míst nedojde ke splnění podmínek doby pojištění, která se navíc do roku 2019 každoročně prodlužuje o 1 rok. Zdaleka však nejde jen o lidi se zdravotním postižením. Možnost, aby lidé byli v roce boje proti chudobě informováni o dopadu změn na své nároky mimořádným rozesláním informativního listu důchodového pojištění, tak aby mohli případně ztrátě či významnému snížení nároků zabránit, zůstala nevyužita.

Léčivá vyhláška

Od 1. ledna 2010 také platí nová vyhláška o posuzování invalidity. Je až překvapující, k jakému zlepšení zdravotního stavu při její aplikaci dochází.

Změny ve státní sociální podpoře

V oblasti státní sociální podpory došlo k následujícím změnám:

Snížení přídavku na děti

Již od 1.1.2008 došlo u přídavků na děti jak ke snížení částek, tak zejména ke snížení výše příjmu, do které přídavek na dítě náležel. Do konce roku 2007 náležel přídavek na dítě při příjmu do čtyřnásobku životního minima rodiny a jeho výše se pohybovala od 36% při příjmu do 1,5násobku životního minima přes 31% při příjmu od 1,5 do 2,4násobku životního minima až po 16% při příjmu od 2,4 do čtyřnásobku životního minima.

Výše příspěvku do konce roku 2007

věk dítěte příjem	Do 1,5 ž.m.	1,5 – 2,4 ž.m.	2,4 – 4 ž.m.
do 6 let	576	496	256
6 – 15 nez.	707	608	314
15 – 26 nez.	810	698	360

Stávající právní úprava omezuje nárok na přídavek na dítě příjmem ve výši 2,4násobku životního minima. To znamená, že rodiny s vyšším příjmem o přídavek na děti přišly. Současná výše příspěvku činí u dítěte:

do 6 let 500 Kč

6 – 15 let 610 Kč

15 – 26 let 700 Kč

Snížení sociálního příplatku

Snížení sociálního příplatku a snížení výše příjmů, do níž sociální příplatek náleží, bylo provedeno ke stejnému datu jako snížení přídavku na dítě. Nárok na příspěvek ztratily rodiny s nezaopatřeným dítětem s příjmem od 2 do 2,2násobku životního minima.

Zrušení sociálního příplatku

Jak vyplývá ze zprávy o chudobě v České republice, jsou chudobou ohroženy zejména rodiny s dětmi. V případě domácností bez pracovní činnosti bylo chudobou ohroženo 79% osob, což je o 15% více, než činí průměr EU. V následující tabulce je vyčíslen finanční dopad navrhovaného zrušení sociálního příplatku pro rodiny s dětmi a příjmem rovným nebo nižším než životní minimum.

Sociální příplatek	úplná rodina, 1 dítě		
věk dítěte	do 6 let	6 – 15 let	15 – 26 let
dlouhodobě nemocné	1148	2642	2995
dlouhodobě zdravotně postižené	1479	3416	3879
dlouhodobě těžce zdravotně postižené	1759	4062	4617

Sociální příplatek	osamělý rodič, 1 dítě		
věk dítěte	do 6 let	6 – 15 let	15 – 26 let
dlouhodobě nemocné	1058	2811	3281
dlouhodobě zdravotně postižené	1427	3673	4266
dlouhodobě těžce zdravotně postižené	1740	4384	5076

Sociální příplatek	osamělý rodič, 2 děti		
věk dítěte	do 6 let	6 – 15 let	15 – 26 let
dlouhodobě nemocné	2303	6144	7143
dlouhodobě zdravotně postižené	3133	7970	9214
dlouhodobě těžce zdravotně postižené	3824	9460	10899

Jde o naprosto úděsná čísla. Tyto rodiny jsou prakticky odsouzeny k zadlužení a ztrátě bydlení. V naprostém kontrastu s tím je snižování daní pro lidi s příjmem nad milion korun, které činí jen na dani z příjmu z druhého a každého dalšího milionu 320 000 Kč oproti roku 1993. Další příjem jim pak plyne ze zastropování částky pojistného na sociální a zdravotní pojištění.

Těžko se o této politice mohu vyjádřit decentněji, než že se vybírají i dětské talířky, aby se naplnila koryta. Připočtu-li ještě snížení rodičovského příspěvku a zahrnutí pojistného na sociální a zdravotní pojištění do daňového základu daně z příjmu, mohu, myslím, s klidným svědomím vyjádřit názor, že ani na Národní divadlo se neskládalo tolik lidí jako na naše současné milionáře a miliardáře. Nebo obměnou Churchillova výroku nikdy nedávalo tolik počtem (so many) tolik hodně (so much) takové hrstce (so a few).

Jan Hutař

STÁLE SPOLU

Rezidenční péče, červen 2010

Jak řeší problém stárnoucích rodičů a jejich dětí se zdravotním postižením v Domově Laguna v Psárech

Narození dítěte se zdravotním postižením, jeho výchova a péče o něj, přináší pro rodinu zcela nové povinnosti a starosti. Jejich množství je samozřejmě odvislé od hloubky postižení, vždy ale znamená něco navíc, jedná-li se o rodinu, která je zodpovědná a bere tento celoživotní úkol vážně. Mnohdy je narození zdravotně postiženého dítěte důvodem k rozchodu rodičů a břímě všech povinností zůstává na matce, v lepším případě jí z této složité situace pomáhá nejbližší rodina.

Tihu náročných situací unesou jednotliví rodiče různě dlouho a je správné, že vzniklo a stále vzniká mnoho občanských sdružení, nadací a soukromých institucí, jež se snaží rodičům odborně pomáhat a radit, jak problémy řešit. Platí samozřejmě, výchova dítěte s jakýmkoliv handicapem je nejkvalitnější v rodině. Je také nejlevnější a splňuje všechny aspekty citové výchovy, ovlivňující po celý život výkony dítěte při veškerých aktivitách a činnostech.

Smekám před rodiči, kteří se starali o své postižené dítě po celý život, až do stáří. S postupujícím věkem však tito rodiče stále více přemýšlejí o tom, co s jejich dětmi bude, když vážně onemocní nebo odejdou ze života a tyto úvahy se pro ně stávají doslova „noční můrou“. Palčivé problémy spojené se stárnutím, jsme si obzvláště živě uvědomovali zejména na akcích Společnosti pro podporu lidí s mentálním postižením v Praze, kde se starší rodiče snažili získat co nejvíce informací o umístění svého dítěte do našeho pobytového zařízení a o vše, co s tím souvisí, nebo si rovnou domlouvali návštěvu. Snažili se řešit situaci, o níž věděli, že přijde.

Naše myšlenka pomoci těmto rodičům časově zapadla do období příprav projektu na přestavbu a dostavbu areálu II. Našeho Domova Laguna v Psárech.

Podarilo se nám do projektu včlenit další podlaží a připravit je pro nový typ služby: společné bydlení rodičů seniorů a jejich dítěte s postižením v 10 malých bytech garsoniérového typu. Koncem roku 2004, kdy jsme otevírali areál II. Domova Laguna, jsme se už pouze domluvili se svým zřizovatelem, jak novou službu zařadit. Nabízíme ji od roku 2005.

Domov Laguna poskytuje v současné době podle zákona o sociálních službách čtyři služby – denní stacionář, týdenní stacionář, domov pro osoby se zdravotním postižením a domov pro seniory. Samozřejmě, že náš domov neposkytuje služby všem seniorům, ale pouze těm, kteří se starali celý život o své dítě s postižením a nyní v důsledku pokročilého stáří, nebo nemoci, nemohou pečovat o sebe ani o svého potomka. Tuto podmínku jsme uvedli i v definici cílové skupiny.

Jaký je o tuto službu zájem? Veliký, zájemci se hlásí z celé republiky. Mohli bychom vybudovat dalších deset bytů a byly by okamžitě obsazené. Co nabízíme? Totéž co pro klienty se zdravotním postižením: Mohou se účastnit aktivit v dílnách, aktivit pohybových včetně pobytu v bazénu, celoživotního vzdělávání, kulturních akcí, výletů, zájezdů, rekreačních pobytů – volba je pouze na nich. Rodiče si mohou dopřát i dovolenou podle svých představ.

Co služba přináší a proč ji poskytujeme? Jsme přesvědčeni o tom, že zmírňuje a snad i potlačuje tíživé myšlenky, jaká budoucnost čeká mé dítě, odejdu-li z tohoto světa. „Přesazení“ starého člověka i člověka s mentálním postižením do nového prostředí se neobejde bez prožívání velkého traumatu. K rozdělení obou však zcela zákonitě dochází. Rodiče odcházejí do domova pro seniory, dítě mezi osoby s mentálním postižením. A to přesto, že je mezi nimi opravdu velké a pevné pouto. Vždyť prožili celý život v závislosti jeden na druhém.

Máte-li tedy možnost kdekoliv vytvořit podmínky pro poskytování této služby, zkuste to! Mnoha starším lidem a jejich dětem s mentálním postižením tím nepochybně ulehčíte problémy v nejsložitějším životním období a nabídnete jim službu, o kterou bude zájem stále větší.

Mgr. Jakub Adámek, ředitel Domova Laguna Psáry

☑ VZP – PŘENECHÁNÍ ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ

Vážení přátelé,

po mnoha jednáních jsme dosáhli toho, že od 1. ledna 2011 bude spuštěn nový systém při výměně vozíku. Již nebude muset být vozík vracen, ale v případě zájmu klienta bude moci být uzavřena tzv. dohoda o narovnání. Tato dohoda umožní, aby klientovi po uplynutí užívací doby mohl zůstat vozík v osobním vlastnictví. Je pravděpodobné, že smlouva o narovnání bude vždy podepsána pouze s tím, že klient zaplatí nepatrnou částku pojišťovně za převedení vozíku do osobního vlastnictví.

Domnívám se, že je to významný úspěch NRZP ČR, neboť odstraní náš neustálý strach, že nemáme náhradní zdravotnický prostředek (vozík) v případě, že se nám ten

užívaný zdravotnický prostředek porouchá. Jakmile bude systém spuštěn, můžete jakékoli dotazy v této věci adresovat na JUDr. Zdeňka Žižku, tel.: 266 753 425. Jen upozorňujeme, že pan doktor je v kanceláři jen v úterý. Dále jej můžete kontaktovat na adrese z.zizka@nrzp.cz.

S pozdravem, Bc. Václav Krása, předseda NRZP ČR

VZP - přenechání zdravotnických prostředků - zpráva pro klienty

Národní rada osob se zdravotním postižením ČR iniciovala dne 8. 9. 2010, v poslední době již druhé, jednání mezi NRZP ČR, zastoupenou předsedou Bc. Václavem Krásou a specialistou na zdravotnictví a zdravotnické prostředky JUDr. Zdeňkem Žižkou, pracovníkem legislativního odboru na straně jedné a VZP ČR, zastoupenou MUDr. Taťánou Soharovou, ředitelkou odboru léčiv a ZP, Ing. Martinem Jelínkem, Ph.D., vedoucím oddělení zdravotnických prostředků a Mgr. Jiřím Matějčkem na straně druhé. Stěžejním bodem, projednávaným na této schůzce, byla problematika vlastnictví zdravotnických prostředků, především pak invalidních vozíků, kdy je takový vozík, po skončení doby jeho životnosti, již odepsán (bylo rozhodnuto o vyloučení z užívání). Toto téma je mezi klienty NRZP ČR a zároveň pojištěnci VZP ČR velmi často frekventované a diskutované. Považují jej za velmi tíživé.

Z jednání vyplynulo, že, vzhledem k předchozím jednáním výše uvedených stran, je VZP ČR s touto problematikou velmi dobře seznámena a současný stav sama považuje, ze svého pohledu, za nevyhovující a neuspokojivý. Uvedení zástupci VZP ČR proto na předmetné schůzce oznámili, že na řešení problému, již nějaký čas, velmi intenzívně pracují, snaží se najít právně zcela čistý způsob úpravy problematiky a naznačili několik způsobů, jak problém řešit.

V této souvislosti VZP ČR deklarovala, že do budoucna považuje za nejčistější způsob řešení zavedení institutu narovnání ve věci vlastnictví jakéhokoliv zdravotnického prostředku, tedy též invalidních vozíků. V praxi by to znamenalo, že sepsáním příslušné Dohody o narovnání mezi VZP ČR (jako vlastníkem zdravotnického prostředku) a jejím pojištěncem (jako uživatelem zapůjčeného zdravotnického prostředku) by bylo možné vlastnictví k prostředkům, na základě žádosti pojištěnce a současného souhlasného stanoviska VZP ČR, na tohoto pojištěnce převést a zároveň „narovnat“ vzájemné majetkové nároky obou stran (vyrovnat finančně pohledávky obou stran vzniklé z přechodu vlastnictví k předmetnému, zdravotnickému prostředku). Tento institut by byl, pravděpodobně, nejčastěji využíván ve výše označeném případě, tj. při přechodu vlastnictví invalidních vozíků, na základě žádosti pojištěnce-uživatele, na něho poté, kdy je u takového vozíku, po skončení doby jeho životnosti, rozhodnuto o vyloučení u užívání. Ale škála využití tohoto institutu by mohla být mnohem širší. Žádné detaily tohoto plánovaného způsobu řešení ještě není VZP ČR, v současném stádiu rozpracovanosti, schopna sdělit, neboť se nachází ve fázi, kdy je vše zpracováváno, ekonomicky analyzováno a celý systém VZP ČR teprve „dolaďuje“, aby byl ihned plně funkční. Přesto je velmi pravděpodobné, že u již vyřazených, zdravotnických prostředků a nejen u nich, by byla stanovena VZP ČR jejich tzv. „zůstatková cena“. To by v praxi znamenalo, že cena vyřazeného prostředku při sepsu Dohody o narovnání by nejspíš byla, ze strany VZP ČR pouze symbolická.

Zúčastnění zástupci VZP ČR odhadli, že by se mohlo podařit, aby tento systém mohl být spuštěn a být plně funkční nejspíš od začátku roku 2011.

NRZP ČR si je plně vědoma skutečnosti, že u některých jejích klientů a klientů jejích členských organizací již nyní, v současné době, probíhá proces výměny vozíku z důvodu, že původně zapůjčený vozík který doposud užívali, již dosloužil a je u něho podán návrh na jeho vyřazení. Proto zástupci NRZP ČR na schůzce diskutovali i situaci, jak mají klienti – pojištěnci VZP ČR postupovat v současnosti, v době do spuštění nového systému řešení, pokud mají vážný zájem o to, aby jim byl, již vyřazený vozík, ponechán. I zde má VZP ČR připraven provizorní způsob, jak věc řešit v přechodném období. VZP deklarovalo, že v současné době lze tuto problematiku řešit přenecháním vyřazeného zdravotnického prostředku (vozíku) pojištěnci k ekologické likvidaci darovacím dopisem. V tomto případě je třeba zvolit proces, kdy pojištěnec napíše jednoduchou žádost, kterou zašle na svoji, místně příslušnou, Krajskou pobočku a příslušný revizní technik žádost vyřídí (v současné době) dopisem (Dohodou o narovnání v budoucnu). Zde však z jednání vyplynulo, že tento postup je mimořádným řešením a do spuštění plánovaného systému Dohod o narovnání bude u každého zájemce o přenechání již vyřazeného vozíku postupováno individuálně. Věc bude vždy ponechána na posouzení příslušného, revizního technika.

Uvedená problematika se tak, dle názoru NRZP ČR, již dostala do polohy, po které již léta její klienti, kteří jsou zároveň pojištěnci VZP ČR, volali. VZP ČR má eminentní zájem o nápravu nevyhovujícího stavu, kdy nebyly nikdy zcela uspokojivě vyřešeny vlastnické vztahy u zdravotnických prostředků, zvláště pak invalidních vozíků a především pak u tzv. „doplatkových“ vozíků (vozíků, u nichž si větší, či menší část jejich ceny, hradil, při jejich pořízení, pojištěnec sám, ze svých zdrojů – ještě vedle úhrady části ceny pojišťovnou). Proto na základě několika jednání s NRZP ČR přistoupila VZP ČR k výše uvedeným, zcela konkrétním řešením, o kterých jsme přesvědčeni, že jsou tou správnou cestou. Jsme přesvědčeni, že pokud bude uvedený systém řádně fungovat a bude včas spuštěn, velmi přispěje ke spokojenosti pojištěnců VZP ČR a klientů NRZP ČR, užívajících některý ze zdravotnických prostředků.

JUDr. Zdeněk Žížka, Legislativní odbor NRZP ČR

☑ BEZBARIÉROVÁ UBYTOVNA PRAHA 8 - KARLÍN

Nabídka využití bezbariérové ubytovny

Vybavení ubytovny: sociální zařízení společná na chodbě, bezbariérová koupelna a WC, kuchyňka, výtah, 24 hodinová služba na vrátnici.

1. Ceny za jednu noc:

A. CENA SE SLEVOU:

- ceny platné pro členy jednotlivých Svazů na základě předložení členské průkazky (Svaz postižených civilizačními chorobami v ČR, o.s., Svaz tělesně

postížených v České republice, o.s., Svaz neslyšících a nedoslýchavých v ČR, o.s., Společnost pro podporu osob mentálně postížených ČR, o.s., Asociace rodičů a přátel zdravotně postížených dětí v ČR, o.s.)

- při obsazení jednoho lůžka 200,- Kč /osobu
- při obsazení obou lůžek 150,- Kč /osobu

B. CENA BEZ SLEVY:

- ceny platné pro ostatní osoby
- při obsazení jednoho lůžka 400,- Kč /osobu
- při obsazení obou lůžek 350,- Kč /osobu

2. Podmínky ubytování:

- při telefonické objednávce je nutno uvádět kontaktní telefon a informaci o členství v některém z výše uvedených Svazů.
- při nástupu k ubytování a při uplatňování slevy je účastník povinen předložit členský průkaz Svazu.
- v případě objednání ubytování je účastník povinen si 14 dní před nástupem ověřit, zda je volná kapacita a jeho předběžná objednávka platí
- přednostně jsou vyřizovány požadavky jednotlivých Svazů
- maximální doba pobytu je 7 dní

Kontakt pro objednávky: tel.: 221 890 411

Ceny a podmínky ubytování jsou platné od 01.10.2010.

Jaroslava Petrusová v.r.
předsedkyně SZdP

☑ CO JE NOVÉHO PŘI LETECKÉM CESTOVÁNÍ

Co je nového při leteckém cestování vozíčkářů?

„Byli byste tak laskavi a pustili byste mou osobní asistentku z letadla ven, až přistaneme? Měla by být u vykládání mého elektrického vozíku, aby mi jej zase nepoškodili,“ prosila jsem letušku, jakmile jsme se ocitli v letadle a ona se ke mně přiblížila.

Avšak ani stevard ani letuška mojí osobní asistentce z letadla vystoupit nedovolili, ačkoliv jsme je opakovaně (nejméně dvanáctkrát) a naléhavě upozorňovaly na nebezpečí, která hrozí tím, že osobní asistentka nebude u manipulace s vozíkem.

„Prosím vás, nebojte se, příslušný personál se v tom vyzná, vykládají elektrické vozíky několikrát denně!“ odbyli mne rezolutně.

Ani naše důrazné poukazování na to, že každý vozík je jiný, takže je nutný dohled, je neobměkčilo. Tak došlo k tomu, že vozík byl neodborným zacházením poškozen.

Národní rada osob se zdravotním postižením (NRZP ČR) se stále častěji setkává se stížnostmi lidí cestujících letadlem, kteří kvůli těžkému zdravotnímu postižení ke svému pohybu používají elektrický vozík. Stává se jim totiž velmi často, že se jim vozík po přepravě v nákladovém prostoru vrací více či méně poškozený. Není divu, elektrické vozíky jsou velmi těžké (většinou nad 100 kg), není tedy snadné je překládat, mimo to se navzájem velmi liší (materiál, konstrukce), používat tedy nějaký standardní postup nelze. Navíc někdy je nutné vozík rozložit, odpojit pohonnou jednotku atp. a jakékoliv zacházení bez zaškolení s konkrétním vozíkem je velmi riskantní, a to i když se o to pokoušejí letištní technici.

Elektrický vozík je pro uživatele naprosto nezbytný a není nikterak nahraditelný, neboť vozíky jsou individuálně upraveny tak, aby bylo možné speciálním způsobem uspokojovat potřeby uživatelů (pročež je každý vozík úplně jiný). Když někdo vozíčkáři poškodí vozík, musí se k opravě obvykle odvézt do dílny. Pro osoby se zdravotním postižením je však každé vyřazení elektrického vozíku ohrožující hned trojím způsobem: zdravotně, protože postrádá-li člověk elektrický vozík, nemůže se hýbat, musí zůstat na loži a jeho zbytkové pohybové schopnosti velmi rychle upadají. Dále nemůže uplatnit ani minimum z dovedností sebeobsluhy, musí mu tedy pečující mnohem více pomáhat, což je náročné finančně i organizačně. A konečně nemůže vykonávat žádné z obvyklých aktivit, takže je například po tu dobu vyloučen ze vzdělávání, z práce apod., čímž utrpí přinejmenším společensky a někdy také finančně.

Vozíky jsou poškozovány špatným zacházením

NRZP ČR jednala s příslušnými subjekty, aby se začaly snažit o takovou změnu v předpisech, jež by umožňovala, aby v případě, že cestují lidé se zdravotním postižením, mohly při manipulaci s jejich kompenzačními pomůckami asistovat ty osoby, jež oni sami doporučí, protože mají odborný výcvik v konkrétních úkonech. Je totiž ku prospěchu personálu i lidí se zdravotním postižením, aby u manipulace s elektrickými vozíky byli osobní asistenti (doprovázející osoby), kteří s vozíky umí popojet, odpojit a zapojit baterii, vozíky alespoň částečně rozebrat i sesadit a vědí, kde je možné je uchopit při zvedání bez rizika, že se něco zničí.

Je zcela zbytečné, aby pouze pro rigidnost pravidel i nadále docházelo k poškozování elektrických vozíků. Je to škoda nejen materiální, ale i zdravotní a morální. A to tím spíše, že k takovému poškození obvykle dochází na letišti Ruzyně, bez ohledu na dopravní firmu, zatímco na jiných letištích k tomu dochází výjimečně. Je to tím, že na jiných letištích provozní řády dovolují, aby člověk doprovázející uživatele vozíku, který umí s jeho vozíkem zacházet, směl být přítomný při nakládce a vykládce vozíku a mohl podrobně instruovat příslušný personál, případně zasáhnout.

Nový předpis umožňuje vozíky ochránit

Nakonec se dobrá věc podařila. Od 1. dubna 2010 nabyl na letišti Ruzyně účinnosti předpis „Postupy přepravy PRM cestujících (WCHC) se speciálním elektrickým vozíkem a s osobním asistentem vstupujícím na plochu letiště Praha – Ruzyně“. Společnost MaidPro Service, s.r.o., (dále jen MaidPro) pomůže zájemcům, aby jejich doprovod měl přístup i na letištní plochu. Je třeba o to požádat na telefonních číslech 220 111 220 nebo 725 778 241 nebo na e-mailové adrese PRM@prg.aero v dostatečném předstihu (doporučená doba jsou 3 týdny, minimálně

však 48 hodin) před plánovaným odletem/přiletem. Objednávající musí nahlásit typ postižení cestujícího, orientační váhu vozíku, číslo letu, den odletu. Dále je nutné pro vystavení vstupní karty ponechat údaje o osobním asistentovi, telefonní kontakt na něho (pro případné operativní změny), čas, kdy se dostaví na letiště, a zda poletí, nebo nepoletí s cestujícím.

Pokud by z vážného důvodu společnost byla nucena asistenci odmítnout, musí zaslat písemné vyjádření s odůvodněním zamítnutí, a to nejpozději do sedmi pracovních dní po obdržení žádosti.

MaidPro zajistí veškeré formality a bude doprovázet osobního asistenta po celou dobu od vyzvednutí ve veřejné části až po dobu navrácení zpět do veřejné části terminálu. Osobní asistent musí mít při pohybu po ploše vždy oblečenou reflexní vestu (tu mu MaidPro zapůjčí).

Cestujícím se dále doporučuje koupit a využít pro přepravu vozíku vlastní popruhy a označit místa pro bezpečné uchycení vozíku.

Služba je zpoplatněná, neboť je nad rámec nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2006. Za první hodinu doprovodu se platí 350 Kč, za každou další započatou hodinu 150 Kč.

Pokud vše proběhne dle pokynů osobního asistenta cestujícího, nenese společnost MaidPro Service, s.r.o., ani příslušná handlingová společnost odpovědnost za případné shledané poškození vozíku. Poškození totiž muselo být způsobeno během přepravy nebo v místě druhé destinace, kde se s vozíkem manipulovalo.

Jsou i další témata, o nichž je třeba jednat, například používání toalety na palubě, jež závisí na tom, aby se na WC vozičkář dostal, tedy na umožnění jeho pohybu, dále o jejich umístování v rámci zasedacího pořádku atp. Vzhledem k tomu, že o těchto záležitostech rozhoduje mnoho subjektů, je nutné najít cesty, jak upravit pravidla a podmínky tak, aby všichni dotčení byli spokojeni. I v tom nabízíme všem dotčeným subjektům svou spolupráci. Očekáváme tedy, že tato naše iniciativa vyvolá odpovídající odezvu.

legislativa...

Vážení přátelé,

včera (7.10.2010) v podvečerních hodinách jsem měl schůzku s ministrem MPSV ČR panem Jaromírem Drábkem, a to ve věci sociálního příplatku, příspěvku na péči a správních lhůt správního řízení České správy sociálního zabezpečení (ČSSZ).

Pokud jde o sociální příplatek, pan ministr ocenil úroveň zpracovaných návrhů, které NRZP ČR předložila panu ministrovi k projednání. Ocenil, že jsme mu nenavrhli zachování sociálního příplatku pro rodiny se zdravotně postiženým členem, ale, že navrhujeme novou dávku, která je nazvaná příspěvek pro rodiny se zdravotně postiženým členem. Pan ministr uvedl, že je schopen tento návrh akceptovat s tím, že by byl zrušen jeho návrh nekrácení rodičovského příspěvku se souběhem příspěvku

na péči u dětí do 7 let věku. Pokud by náš návrh byl přijat tak, jak byl předložen, tak se domnívám, že je možné tuto podmínku akceptovat. Pan ministr mě požádal, abychom ještě ve spolupráci s jeho úřadem provedli propočty zvýšení výdajů při zavedení této nové dávky. Pokud by ono zvýšení výdajů nepřekročilo výrazně částku 300 milionů korun ročně, tak jak jsme uvedli v důvodové zprávě, je pan ministr připraven tento návrh podporovat v Poslanecké sněmovně, aby byl přijat. Myslím si, že se jedná o výrazný posun při řešení tohoto problému. Lze předpokládat, že tato věc bude v souladu s našimi představami přijata. První čtení zákona bude na začátku listopadu 2010 a tudíž je ještě čas na nějaké dopracování návrhu. Budu Vás dále v této věci informovat, jakmile bude jisté, že pan ministr je připraven návrh podporovat. Chci se také sejít s předsedou Výboru pro sociální politiku, abych jej přesvědčil o nutnosti schválení příspěvku pro rodiny se zdravotně postiženým členem. Pan ministr ještě nastínil jednu variantu řešení, a to v případě, že by výdaje na novou dávku výrazně překročily částku 300 milionů korun. Toto řešení by spočívalo v tom, že příspěvek pro rodiny se zdravotně postiženým členem by byl zkrácen o částku, která je v průměru vyplácena rodinám, které nemají dítě se zdravotním postižením, ale pobírají sociální příplatek. Řekl jsem panu ministrovi, že tato varianta je již méně přijatelná pro nás, a že bychom museli celou věc důkladně posoudit. Že nemám mandát k tomu, abych o takové věci rozhodl.

V případě příspěvku na péči v I. stupni je situace prakticky neměnná. Pan ministr uvedl, že nemá manévrovací prostor, protože Prohlášení vlády mu jasně ukládá snížit výdaje na výplatu příspěvku v I. stupni o 1,2 mld. korun. Nemá možnost měnit Prohlášení vlády. Ocenil náš návrh na rozdělení příspěvku na péči v I. stupni s tím, že je zřejmé, že tímto rozdělením nebude dosaženo požadované úspory. Uvedl jsem panu ministrovi, že právě ona úspora je tím základním rozporem mezi námi. Řekl jsem, že my jsme zásadně proti tomu, aby ze systému sociálních služeb byly odebrány finanční prostředky. Pan ministr opět zdůraznil, že nemá manévrovací prostor, že nám nabízí pouze to, ať návrh upravíme tak, že dojde k jiným parametrům přiznávání příspěvku na péči. Tyto parametry však musí zaručit úsporu 1,2 mld. korun. Teoreticky jsme se bavili o možnosti přiznávání příspěvku na péči v I. stupni, například až po dosažení 15 úkonů míry závislosti, které si uživatel služeb nedokáže zajistit sám. Vše by bylo pak však nutné propočítat, ale že jinou cestu k řešení tohoto problému nevidí. Řekl jsem panu ministrovi, že v této věci nemůžeme ustoupit, protože nemůžeme souhlasit s tím, aby systém sociálních služeb byl snížen o tak podstatnou částku, a to zvláště s přihlédnutím k tomu, že v dotačním řízení se navrhuje o 700 mil. korun méně na rok 2011 proti roku 2010. Dále jsem prohlásil, že jsme připraveni protestovat proti snížení příspěvku na péči. Pan ministr řekl, že je legitimní, abychom hájili naše zájmy, ale že nemůže zatím nic jiného dělat. V této věci jen připomínám, že mám příslib schůzky s předsedou vlády, a to po volbách.

Třetím bodem našeho jednání bylo nedodržování správních lhůt při řízení o invalidní důchod ze strany ČSSZ. Pan ministr mě seznámil s tím, že si nechal zpracovat analýzu dodržování správních lhůt ve správních řízeních vedených ČSSZ. Potvrdil, že skutečně Česká správa sociálního zabezpečení významným způsobem porušuje správní řád. Informoval mne, že již učinil významné kroky k tomu, aby do konce letošního roku byla všechna správní řízení ukončena tak, aby ke konci roku

ČSSZ již neměla žádné případy s překročenou správní lhůtou. Informoval jsem pana ministra o tom, že považujeme za velmi nešťastné, že při řízení o invalidních důchodech není klasické odvolací řízení, ale je ze zákona používáno námitkové řízení. Rozdíl mezi odvolacím řízením a námitkovým řízením spočívá v tom, že u odvolacího řízení je výkon rozhodnutí o odebrání ID pozastaven až do doby ukončení odvolacího řízení. U námitkového řízení je tomu naopak. Je realizován okamžitě výkon rozhodnutí a v případě úspěšného námitkového řízení jsou potom nároky zpětně doplácný. V praxi to znamená, že pokud je zrušeno vyplácení ID, tak u odvolacího řízení by byl ID dále vyplácen a teprve po ukončení odvolacího řízení, pokud by klient prohrál, by se zastavila výplata ID. U námitkového řízení je při odebrání ID výplata důchodu okamžitě pozastavena. Pokud by klient uspěl u odvolacího řízení, tak je důchod zpětně doplacen. Vzhledem k tomu, že námitkové řízení v současné době probíhá také 5 měsíců, tak se dostává mnoho občanů do situace, že jim není vyplácen ID. Oni nemohou požádat o dávky hmotné nouze, protože běží námitkové řízení. Tito lidé se pak dostávají do zcela neřešitelné situace a neřešitelných finančních problémů. Pan ministr uznal, že toto je vážný argument a požádal nás, abychom připravili návrhy na legislativní změny, které by vedly k odstranění této tvrdosti zákona a zároveň, abychom uvedli důvody pro takové změny.

Nepochybně jsme s našimi návrhy částečně u pana ministra uspěli. Problémem i nadále zůstává příspěvek na péči v I. stupni. Budeme o něj dále bojovat s neztenčenou intenzitou. Prosim Vás, abyste nadále podepisovali petice o nesouhlasu se změnou příspěvku na péči v I. stupni a se zrušením sociálního příplatku. Musíme vytvořit co největší tlak na politiky. V nejbližší době opět svolám odbornou komisi NRZP ČR pro sociální politiku, abychom společně posoudili jak dál postupovat. Vzniklou situací se bude zabývat i Předsednictvo NRZP ČR.

Přeji Vám všechno dobré.

S pozdravem Bc. Václav Krása, předseda NRZP ČR

Tel: 266 753 421, mob: 736 601 561

v z d ě l á v á n í ...

☑ MATURITA BEZ HANDICAPU

Zákon zaručuje žákům se zdravotním postižením nebo zdravotním znevýhodněním právo na uzpůsobení podmínek vzdělávání a ukončování vzdělávání. Jak je tomu konkrétně u maturity? Podrobně to popisují oficiální stránky nové maturitní zkoušky. www.novamaturita.cz

Smyslem a hlavním cílem koncepce konání společné části maturitní zkoušky (MZ) žáky se zdravotním postižením nebo zdravotním znevýhodněním je umožnit těmto žákům konat MZ takovým způsobem, aby byl minimalizován vliv jejich handicapu na

výsledky zkoušky a zároveň byla v nejvyšší možné míře zachována objektivita a srovnatelnost výsledků zkoušky s výsledky nepostížené (intaktní) žákovské populace.

Podoba MZ pro žáky se zdravotním postižením nebo zdravotním znevýhodněním je přímo odvozena od MZ pro intaktní populaci. Podstatu změn tvoří uzpůsobování podmínek pro konání MZ, které si kladou za cíl vytvářet rovné podmínky při ukončování vzdělávání a následném společenském uplatnění osob se zdravotním postižením či zdravotním znevýhodněním ve většinové společnosti. K dosažení výše zmíněných cílů bylo nutné implikovat do systému ukončování vzdělávání žáků intaktní populace soubor opatření, která napomáhají žákům se zdravotním postižením nebo zdravotním znevýhodněním při konání MZ zmírnit či zcela eliminovat jejich handicap.

Kdo je žák se speciálními vzdělávacími potřebami (SVP); žák s přiznaným uzpůsobením podmínek pro konání maturitní zkoušky (PUP MZ)?

Žák se speciálními vzdělávacími potřebami (žák se SVP)

Školský zákon definuje žáka se zdravotním postižením, zdravotním znevýhodněním nebo sociálním znevýhodněním jako žáka se speciálními vzdělávacími potřebami.¹

Školský zákon dále stanovuje, že podmínky konání MZ budou upraveny výhradně žákům se zdravotním postižením a zdravotním znevýhodněním.²

V kontextu nové MZ jsou za žáky se SVP považováni žáci se zdravotním postižením (tělesným, zrakovým, sluchovým, žáci se specifickými poruchami učení, poruchami autistického spektra, vadami řeči, se souběžným postižením více vadami) nebo s přiznaným zdravotním znevýhodněním (žáci dlouhodobě nemocní, žáci s lehčími zdravotními poruchami), jejichž rozumové schopnosti dávají předpoklad osvojení učiva střední školy ukončované MZ v požadovaném rozsahu. Tito žáci mohou MZ konat za uzpůsobených podmínek, které zohledňují jejich vzdělávací potřeby.

Žák s přiznaným uzpůsobením podmínek pro konání MZ (žák s PUP MZ)

Vyhláška o maturitní zkoušce (t. č. v návrhu) zavádí v souvislosti s MZ žáků se SVP termín „žák s přiznaným uzpůsobením podmínek pro konání MZ“.

Žák s přiznaným uzpůsobením podmínek pro konání maturitní zkoušky je žák se zdravotním postižením nebo zdravotním znevýhodněním, kterému je na základě jeho žádosti umožněno konat maturitní zkoušku za podmínek odpovídajících jeho (vzdělávacím) potřebám.

Jedná se jak o žáky vzdělávané ve středních školách samostatně zřízených pro žáky se zdravotním postižením (speciálních středních školách), tak o žáky se zdravotním postižením nebo zdravotním znevýhodněním vzdělávané ve středních školách běžného typu.

K přiznání uzpůsobení podmínek pro konání maturitní zkoušky (a tím de facto k zařazení mezi žáky s PUP MZ) je třeba předložit odborný posudek, který vypracuje

příslušné školské poradenské zařízení (speciálně pedagogické centrum nebo pedagogicko-psychologická poradna).

1 § 16 odst. 1–4 zákona č. 561/2004 Sb., v platném znění.

2 § 81 odst. 11 písm. d) zákona č. 561/2004 Sb., v platném znění

Žák s PUP MZ je zařazen do jedné ze čtyř kategorií podle typu speciálních vzdělávacích potřeb a do jedné ze skupin I–III podle míry požadovaných uzpůsobení. Hlavním kritériem pro zařazení do jedné z kategorií jsou funkční důsledky (tj. konkrétní dopady určité vady, poruchy, onemocnění nebo postižení na činnost žáka) a z nich vyplývající vzdělávací potřeby.

Další podrobnosti jsou uvedeny v sekci: <http://www.novamaturita.cz/maturita-bez-handicapu-1404033473.html>

☑ NEUZAVÍREJTE SE MEZI ČTYŘI STĚNY

EVROPSKÝ SOCIÁLNÍ FOND

PRAHA & EU: INVESTUJEME DO VAŠÍ BUDOUCNOSTI

Národní rada osob se zdravotním postižením ČR díky projektu „Neuzavírejte se mezi čtyři stěny“ financovaného z Evropského sociálního fondu, státního rozpočtu ČR a rozpočtu hl. m. Prahy nabízí zájemcům z řad osob se zdravotním postižením pomoc při hledání zaměstnání. Podmínkou účasti v projektu jsou pravidelné schůzky se sociální pracovníci, absolvování stopadesátihodinového kurzu anglického jazyka, čtyřicetihodinového kurzu počítačů a motivačního kurzu. Účast v projektu a využití podpory je pro účastníky, kteří splní stanovené podmínky bezplatná. V případě zájmu kontaktujte manažerku projektu a zašlete Váš profesní životopis do 15. listopadu 2010. Kurzy budou začínat v lednu 2011.

Kontakt: Šárka Žezulková,

telefon: 266 753 434,

mobil: 736 751 213,

email: s.zezulkova@nrzp.cz

Adresa: NRZP ČR, Partyzánská 7, Praha 7, 170 00

☑ JAZYKOVÁ VÝUKA

Bezplatná jazyková výuka osob se zdravotním postižením

Zájemci o projekt Jazykové školy s právem státní jazykové zkoušky hl. města Prahy mohou vyplnit dotazník.

Jazyková výuka a testování pro osoby se zdravotním postižením zdarma – Projekt Jazykové školy s právem SJZ hl. města Prahy

Jsme Jazyková škola s právem státní jazykové zkoušky hl. města Prahy, dříve Státní jazyková škola Praha. Naše škola je známým centrem jazykové výuky již 90 let, v

současné době sídlíme ve Školské ulici v Praze 1. V letošním školním roce pořádáme více než 350 kurzů 21 jazyků všech úrovní pokročilosti a naši nabídku kurzů stále aktualizujeme a rozšiřujeme.

V případě schválení našeho projektu v rámci OPPA by jazyková výuka pro osoby se zdravotním postižením probíhala na naší škole buď formou speciálních kurzů, nebo začleněním zájemců do kurzů na naší škole. Počítáme mimo jiné i s nabídkou konzultací k jazykovým zkouškám a "zkoušek nanečisto".

Specifickou a v konkurenci naprosto jedinečnou nabídkou naší školy v současnosti je:

1. Systematičnost a garantovaná vysoká kvalita výuky v kurzech všech úrovní - od začátečníků po tlumočnický a překladatelský, tedy úrovně A1 - C2 podle Evropského referenčního rámce pro jazyky (EU). Všichni učitelé mají vysokoškolské vzdělání v oboru.
2. Možnost složení státních jazykových zkoušek všech jazyků a úrovní, u některých jazyků i mezinárodní jazykové zkoušky - a to přímo na naší škole.
3. Jednorázová návštěva jakéhokoliv kurzu "na zkoušku" zdarma, pokud je v kurzu volné místo.
4. Možnost přistoupení do kurzů kdykoliv během školního roku.
5. Snížená cena při pozdějším přistoupení do kurzu (po měsících) a rozsáhlý systém dalších slev - všechny slevy je možno sčítat.

Link na dotazník k projektu na www stránkách školy :
<http://www.sjs.cz/articles/show/id/211>
Současná nabídka kurzů a zkoušek: <http://www.sjs.cz/courses/list>

financování...

BLOKOVÝ GRANT PRO NNO

Do 7. prosince mohou neziskové organizace působící v Moravskoslezském, Olomouckém a Zlínském kraji žádat Nadaci Partnerství o finanční podporu sociálních služeb v rámci Programu švýcarsko - české spolupráce.

Prostředky z Blokového grantu jsou určeny na oblasti sociálních služeb a životního prostředí.

Uzávěrka první výzvy je 7. prosince 2010, maximální výše jednoho grantu činí 4 625 000 korun , celkem bude v první výzvě rozděleno přes 42 milionů korun.

"V první výzvě klademe důraz spíše na udržitelnost aktivit a stabilizaci neziskových organizací než na vytváření zcela nových a inovativních služeb a produktů. Naším cílem je podpořit hlavně stávající činnosti neziskovek, ve kterých jsou dobré a které

jsou pro region potřebné. Chceme jim dát příležitost vytvořit potřebné podmínky pro jejich realizaci bez toho, aby musely „ohýbat“ své činnosti podle pravidel dotačních programů, jak se to bohužel často stává." Ředitel Nadace Partnerství Miroslav Kundra.

Text výzvy a další informace jsou na webu Nadace Partnerství.

☑ NADACE DAGMAR A VÁCLAVA HAVLOVÝCH

Granty Nadace Dagmar a Václava Havlových VIZE 97

Výběrové řízení pro rozdělení finančních prostředků z Nadačního investičního fondu / NIF/ má uzávěrku podání žádostí 29. října.

Řízení se mohou zúčastnit neziskové organizace, které spadají pod následující témata:

- organizace poskytující těžce nemocným důstojné dožití (např. hospice)
- **organizace umožňující zdravotně postiženým integritu do společnosti (např. chráněné dílny)**

Podmínky pro účast ve výběrovém řízení:

- písemně zpracovaná žádost s detailním popisem projektu
- registrace organizace, kopie zakládací listiny
- detailní rozpočet projektu
- ostatní zdroje financování
- zhodnocení projektu nejméně dvěma nezávislými subjekty, včetně poskytnutí kontaktních údajů
- účetní uzávěrka organizace za předchozí rok, tj. 2009

Veškeré dokumenty odevzdávejte ve 2 stejnopisech.

Formulář žádosti ke stažení zde: <http://www.vize.cz/download/Prihlaska-NIF-2010.pdf>

Přijímání žádostí bude ukončeno v pátek 29. října 2010 (akceptujeme také žádosti s datem odeslání dne 29. října 2010).

Redakční rada:

Martina Smolíková, Marie Havlíčková

(224 817 438, 224 817 393)

Vydává Asociace rodičů a přátel zdravotně postižených dětí v ČR,o.s.

Karlínské nám. 12

186 03 Praha 8 – Karlín

(pro vlastní potřebu)

fax: 224 817 438 e-mail: asociace@arpzpd.cz [http:// www.arpzpd.cz](http://www.arpzpd.cz)