

Családbarát panzió is épül Miskolcon



Miskolc – Bővíti a lakóotthonát a Szimbiózis, de munkatársakat is keresnek.

Számtalan újdonságról tudott beszámolni pénteken Jakubinyi László, a Szimbiózis Alapítvány elnöke. Így például szólt arról, hogy hamarosan elindul a közbeszerzése annak a családbarát wellnesspanzióknak, amely a Baráthegyen valósulhat meg.

A fogyatékos emberek fontos tartalékot jelentenek a munkaerőpiacon.” Jakubinyi László

Pihenhet a szülő

A pályázati támogatottságú projektben az épület kivitelezési költsége 140 millió forint, de a komplett program a képzésekkel és járulékos költségekkel együtt 240 millió. A rendezvényteremmel és wellnessrészleggel ellátott panzió speciális szolgáltatása lesz, hogy a gyermekes családok – legyen szó ép, vagy fogyatékos gyerekekről – valóban pihenhetnek. Az alapítvány ugyanis vállalja majd, hogy a gyerekeket napközben lefoglalja a majorság programjaival, ezalatt pedig a szülő nyugodtan wellneszeshet. A panzió 2019 januárjáig biztosan elkészül és egyben 36 új munkahelyet teremt.

De az alapítvány most is hirdet 17 álláshelyet, különböző pozícióba, amelyre várják a fogyatékkal élők jelentkezését, ha kell, mindenben, így a szükséges papírok beszerzésében is segítenek. Jakubinyi László kiemelte, hogy biztosítják a minimálbér összegét, akinek szakmája van, annak a szakmunkás minimálbérét.

De nem csak ilyen módon vesz részt a fogyatékkal élők, vagy sajátos nevelési igényű fiatalok foglalkoztatásában az alapítvány. Karrier M nevű projektjük egy kísérleti program, ám a minisztérium visszajelzése alapján módszertan válik belőle. Ennek a lényege, hogy a fiatalokat felkészítik a munkavállalás nehézségeire, az ehhez szükséges kompetenciákra, illetve iskoláknak is megtanítták ennek a módszertanát.

Szintén fontos programja az alapítványnak a Konyhatitkok elnevezésű pályázati projekt, vagyis a Para-gasztró Mozgalom, amelyet az ország hét olyan szervezete alapított, amelyek a gasztronómiai, kulináris ágazatban érdekeltek, alkalmazottjaik nagyobb része pedig speciális szükségletű személy.

– Meglátogattuk egymást, tanultunk egymástól, rengeteg gyakorlati tapasztalatot cseréltünk, adtunk át egymásnak a legapróbb dolgokig. Egy étterembe, mint amilyen az általunk üzemeltetett Batyu-Téka, nem fognak csak azért betérni az emberek, mert fogyatékos, vagy megváltozott munkaképességű emberek dolgoznak itt. Magasra kell tenni a minőségi mércét, mert a görbe bögrét karácsonykor ugyan megveszik, de a mindennapokban ugyanazt, vagy jobb minőséget kell hoznunk, mint más – magyarázza Jakubinyi László.

Az összegyűlt tapasztalatokat most más szervezeteknek adják át, akik szintén „para-gasztronómiával” szeretnének foglalkozni. Az elnök szerint a fogyatékos emberek fontos tartalékot jelentenek a munkaerőpiacon, több százezer ember, aki dolgozni szeretne. A gasztronómiai ágazatban pedig jól megállják a helyüket, így ez egy jó út lehet számukra. A projektben részt vevő hét szervezet 104 alkalmazottjából 79 speciális szükségletű, a 69 millió forintos állami támogatás mellé pedig 133 milliót termeltek tavaly.

forrás: <http://www.boon.hu/csaladbarat-panzio-is-epul-miskolcon/3536048>

Ők a magyarság gerince, a nemzet maga

Régi barátom fia – nevezzük Tóninak -, sérült. Mondjuk az egyszerűség kedvéért, hogy autista.

Tónit egyedül hagyni nem lehet. Egy séta alkalmával az anyuka előreszaladt az egészséges kisebbik fia után, hogy ne siessen már annyira, mert sérült testvére lecövekelt az út szélén és nem akar továbbmenni. Mire visszaszaladt, Tóni eltűnt, bement az erdőbe. Az anya azonnal hívta a rendőrséget, és aznap este a szomszéd falu templomkertjében találtak rá. Az anyával szemben a rendőrség hivatalból eljárást indított kiskorú veszélyeztetése miatt. Egyszer hagyta ott két-három percre. Tóni akkor volt 17 éves.

Az anyuka reménykedik abban, hogy a speciális iskola elvégzése után is lesz hová mennie a fiának. Az otthonban a havi ellátási díj, ahová a lassan felnőttkorú Tónit elhelyezni lehetne, 108 ezer forint. Állami otthon, társadalombiztosítási kártyával. Amikor elkerekedett a szemem az összeg hallatán, az anyuka azt mondta, hogy ez nagyjából átlagos összeg. Egy magánotthon ennek a többszörösébe is kerülhet. Fel lehetne még fogadni valakit, aki egész nap ügyel Tónira. Persze nem akárkit, mert nem csak vigyázni kell rá, mint egy házra vagy egy kertre, hanem valamit érteni is a betegségéhez.

Az anyuka szerencsés, mert van állása, és így épp megkeres annyit, hogy ki tudja fizetni az otthont és el tudja tartani másik gyermekét és önmagát. Bajtársa viszont, egy másik anyuka, már nem ilyen szerencsés. A TESCO-ban árufeltöltő, a férje neki is lelépett. Másik gyereke, az egészséges és okos 18 éves gimnazista lány két éve tanulás mellett dolgozik, hogy össze tudják hozni a havi százast a fogyatékos tesónak.

Ezért a pénzért aztán verhetik vagy megerőszakolhatják a gyereket az erősebb és agresszívebb társai, vagy fenyíthetik a kiégett idegbeteg ápolók. Az anyuka elmesélte ugyanis, hogy [ami szemét előkerült a gödi otthon kapcsán](#), arról a fogyatékkal élő gyerekek anyukatársadalmának régóta vannak ismeretei. Egy-egy szemfülesebb anyuka úgy megy az otthonokat felmérni, mintha munkát keresne ápolóként. Ilyenkor ugyanis a vezető elmondja azt az igazat, amit sose mondana el, ha az anyuka szülőként lépne be a kapun. Taglalják a munkával járó „problémákat” és „nehézségeket” – hogy eufemisztikusan fogalmazzunk.

Most nagy az izgalom, pontosabban a szorongás. Tóni lassan 20 éves, vége az iskolának, és nincs ellátás. Mivel dolgozni nem tud, nincs munkáltató, aki fizesse a TB-t. Munkánélküli ellátott se lehet, hiszen eleve munkaképtelen. Most már egy bizottság dönti el, fogyatékos

vagy rokkant lesz. Az ő esetében az a gond, hogy nem elég fogyatékos és nem elég rokkant. Nem éri el az ötvenes (!) IQ-t, őt 56 és 79 között mérték, vagyis enyhe értelmi fogyatékosnak számít. A tesztek olyanok, hogy aki nem végzi el a 8 általánost és már elmúlt 16 éves, annak a tudásbeli hiányosságai miatt nem jön ki a normál IQ-tartomány, tehát enyhe értelmi fogyatékos lesz, belőlük viszont nagyon sok van az országban, és annyi ember nem lehet értelmi fogyatékos, mert akkor mindet el kéne látni. Rokkant meg azért nem lehet, mert nem volt féloldali bénulása, nem kerekesszékes. Anyja szavai szerint: „Mindenből van egy kicsi, ami együtt már pont katasztrófa, és világos, hogy önálló életre alkalmatlan, de sajnos a rendszer kategóriákban gondolkodik, és egy kategórián belül kell komolyabb bajt elérni.” Némi megalázó procedúra, aztán már csak pár hét, és kiderül, meglesz-e az a kártya.

forrás: <http://24.hu/poszt-itt/2017/06/29/ok-a-magyarsag-gerince-a-nemzet-maga/>

Ombudsman: Az állam nem biztosítja a fogyatékos gyerekek oktatását

A magyar állam jelenleg nem tesz eleget a kiszolgáltatott, súlyosan és halmozottan fogyatékos tanulók megfelelő színvonalú és hozzáférhető oktatásával kapcsolatos alkotmányos feladatainak, nemzetközi jogi kötelezettségeinek – közölte az Alapvető Jogok Biztosának Hivatala kedden az MTI-vel.

Székely László alapjogi biztos több súlyosan, illetve halmozottan fogyatékos gyermek szülőjét képviselő civil jogvédő szervezet beadványa alapján indított vizsgálatot. Jelentésében az ombudsman felidézi a köznevelési törvény előírását, amely szerint állami közszolgálati feladat a hátrányos megkülönböztetést elutasító, befogadó oktatási rendszer működtetése, amelyhez egyenlő eséllyel kell hozzáférnie valamennyi tanulónak, így a súlyosan és halmozottan fogyatékos gyerekeknek is.

A biztos ugyanakkor arra is rámutatott, hogy a törvény értelmező rendelkezése hiányos a súlyosan és halmozottan fogyatékos tanulók tekintetében, így eleve ismeretlen az ilyen tanulók pontos száma. Ennek az információnak a hiányában viszont nincs mód a létszámukhoz igazított intézményi hálózat kialakítására, a szükséges férőhelyek megteremtésére. A biztos aggasztónak nevezte, hogy ezért nekik csak az otthoni vagy az ápoló-gondozó intézményben zajló fejlesztő nevelés-oktatás lehetősége marad.

a fejlesztő nevelés-oktatáshoz szükséges feltételrendszer is hiányos, és a fogyatékoság típusához igazított szakirányú felsőfokú pedagógusképzés sem felel meg a követelményeknek.
Emellett sokszor

még annak a feltételei sincsenek meg, hogy a tankötelezettségüket iskolába járással teljesíteni kívánó súlyosan és halmozottan fogyatékos tanulók eljussanak az iskolába.

Az ombudsmani jelentés összegzésében kitértek arra: a súlyosan és halmozottan fogyatékos tanulók fejlesztő nevelés-oktatás keretében teljesíthetik tankötelezettségüket. Itt a tanulók az oktatás mellett jogosultak egészségügyi és pedagógiai célú rehabilitációs és rehabilitációs ellátásra is. Az alapvető hiányosságok miatt ez az oktatási forma azonban kiüresedik: az egészségügyi elem dominál benne, miközben az ahhoz szükséges személyi (ápoló személyzet, gyógytornász) és tárgyi feltételek (speciális eszközök) sem állnak maradéktalanul rendelkezésre.

A biztos szerint a feltárt hiányosságok az egyenlő bánásmód követelményével, az oktatáshoz való joggal összefüggő visszasságot okoznak, nem egyeztethetőek össze a Fogyatékosággal élők jogairól szóló és a Gyermekjogi egyezményből eredő, Magyarországon is kötelezettségként vállalt előírásokkal.

Székely László mindezek miatt felkérte Balog Zoltánt, az emberi erőforrások miniszterét, hogy tegye meg a szükséges intézkedéseket a súlyosan és halmozottan fogyatékos tanulók oktatáshoz való egyenlő esélyű hozzáféréseinek, a tényleges oktatás feltételeinek biztosítására. Ide tartozik a világos fogalom meghatározás, a megfelelő számú férőhely létrehozása, a személyi és tárgyi feltételek megteremtése, az intézménybe való eljutás megszervezése, valamint a kulcsszerepű szakértői bizottságok diagnosztikai eljárásának és intézménykijelölő szerepének egyértelműsítése.

forrás: http://index.hu/belfold/2017/07/04/ombudsman_fogyatekos_gyerekek_oktatas_mulasztas/

NAV: személyi kedvezmény súlyosan fogyatékos személyeknek

Az Szja tv. lehetővé teszi a súlyosan fogyatékos személyek számára, hogy személyi kedvezmény címén az összevont adóalap utáni adó terhére adókedvezményt érvényesítsenek.

A NAV által közzétett tájékoztató szerint a személyi jövedelemadóról szóló 1995. évi CXVII. törvény ([Szja tv.](#)) 40. § alapján a súlyosan fogyatékos személyek személyi kedvezmény címén az összevont adóalap utáni adó terhére adókedvezményt érvényesíthetnek.

Az Szja tv. értelmében az összevont adóalap adóját csökkenti a súlyosan fogyatékos magánszemélynél az erről szóló igazolás, határozat alapján a fogyatékos állapot kezdő napjának hónapjától ezen állapot fennállása idején havonta az adóév első napján érvényes havi minimálbér 5 százalékának megfelelő összeg, azaz 2017-ben 6375 forint havonta.

Súlyosan fogyatékos személynek tekintendő, aki a súlyos fogyatékoságnak minősülő betegségekről szóló kormányrendeletben említett betegségben szenved, továbbá, aki rokkantsági járadékban vagy fogyatékosági támogatásban részesül.

A személyi kedvezmény igénybevétele szempontjából a súlyos fogyatékoságnak minősülő betegségeket a 335/2009. (XII. 29.) Kormányrendelet határozza meg. Tehát kedvezményt az érvényesíthet, aki a Kormányrendelet mellékletében meghatározott betegségben szenved, vagy a mellékletben meghatározott fogyatékosággal él. Miután taxatív felsorolásról van szó, így a mellékletben nem szereplő betegségek után nem érvényesíthető az adókedvezmény.

Az adókedvezmény igénybevételére jogosító, Kormányrendeletben szereplő leggyakoribb betegségek a teljesség igénye nélkül a következők: hallási fogyatékoság, látási fogyatékoság, mozgásszervi fogyatékoság, elzáródást okozó érbetegségek, súlyos szervi károsodással járó immunbetegségek, veleszületett enzimopátiák, e körbe tartoznak – többek között – a laktózérzékenység miatt fellépő betegségek emésztőrendszer betegségei, e körbe tartoznak – többek között - a gluténérzékenység miatt fellépő betegségek endokrin és anyagcsere betegségek, ezen belül is az I. típusú, és a szövődményekkel járó II. típusú cukorbetegség.

A kedvezmény érvényesítésének feltétele, hogy a magánszemély rendelkezzen a súlyos fogyatékoság minősítéséről szóló orvosi igazolással, vagy a rokkantsági járadékra, fogyatékosági támogatásra jogosító határozattal.

A súlyos fogyatékoság minősítése nem a Nemzeti Adó- és Vámhivatal hatáskörébe tartozó adójogi, hanem orvos szakmai kérdés.

A fogyatékoság minősítését a háziornosnál, illetve az egészségkárosodás jellegétől függően a szakorvosnál lehet kezdeményezni.

A fogyatékoság minősítésére és az igazolás kiállítására vonatkozó szabályokat a 49/2009. (XII. 29.) EüM rendelet határozza meg. A rendelet mellékletében meghatározott igazolást a szakambulancia vagy a kórházi osztály szakorvosa, illetve általuk készített dokumentumok alapján a házi orvos állítja ki.

A fogyatékosági támogatás iránti igényt a fővárosi és megyei kormányhivatal megyeszékhely szerinti járási hivatala felé kell benyújtani, míg a rokkantsági járadék megállapítására a lakóhely szerint illetékes általános hatáskörű nyugdíj-megállapító szerv jogosult, melyet a Nyugdíjfolyósító Igazgatóság folyósít.

Az igazoláson a betegség/fogyatékos állapot kezdő időpontja szerepel, valamint, hogy az állapot végleges minősítésű, vagy a későbbiekben további felülvizsgálatra kötelezett-e a magánszemély. Végleges fogyatékoság megállapításakor az erről szóló igazolás alapján minden évben érvényesíthető az adókedvezmény.

Az adókedvezmény kizárólag akkor vehető figyelembe, ha a magánszemély már az igénybevétel időpontjában rendelkezik az orvosi igazolással.

A személyi kedvezmény alanyi jogon jár, - amennyiben a betegség, a rokkantság megfelel a jogszabályokban előírtaknak - azonban az igénybevételének további feltétele, hogy a súlyosan fogyatékosnak minősülő magánszemély szerezzen az összevont adóalapba tartozó jövedelmet, amely után adófizetési kötelezettsége keletkezett - függetlenül attól, hogy milyen jogviszony vagy egyéb jogcím alapján, és milyen rendszerességgel szerezte azt.

Természetesen adóköteles jövedelem hiányában a személyi kedvezmény nem érvényesíthető, és arra sincs lehetőség, hogy a jogosult adóköteles jövedelem hiányában másnak átadja a kedvezményt érvényesítésének jogát (pl. szülőnek, házastársnak).

Amennyiben a magánszemélynek például munkaviszonya alapján rendszeres jövedelme van, akkor a munkáltatója felé tett adóelőleg- nyilatkozat alapján lehetősége van már a fizetendő adóelőlegnél érvényesítheti az adókedvezményt.

Nincs akadálya annak, hogy a magánszemély döntése szerint csak az adóévi bevallásában érvényesítse a személyi kedvezményt, például ha megbízási szerződés alapján csak néhány alkalommal szerzett jövedelmet az adóévben, és az adóelőlegből a kifizető nem érvényesítette a kedvezményt, akkor az adózó az éves adóbevallásában utólag érvényesítheti azt – amennyiben valamennyi feltételnek megfelel.

Az orvosi igazolást nem kell csatolni az adóbevalláshoz, de elévülési időn belül szükséges megőrizni, mert a kedvezményre jogosultság az esetleges adóellenőrzés során e dokumentummal igazolható.

Fontos tudni azt is, hogy amennyiben az adóévet, esetleg több adóévet követően utólag állapítják meg a kedvezményre való jogosultságot, akkor az igazoláson feltüntetett kezdő naptól az adókedvezmény az 5 éves elévülési időn belül, visszamenőleg, az éves adóbevallás(ok) önellenőrzésével visszaigényelhető.

forrás: http://adozona.hu/szja_ekho_kulonado/NAV_szemelyi_kedvezmeny_sulyosan_fogyatekos_HLA0ZD

Lépcsőliftre lenne szükségük a mozgássérült táborozóknak

Szeged - Ép társaikkal táboroznak értelmileg és mozgásukban is akadályozott gyerekek hamarosan a szegedi Partfürdőn. A tavalyi, első tábor ideje alatt a sérült gyerekeket kézben cipelték fel a szülők és a nevelők a lépcső-kön, de idén remélték, nem így lesz. Most úgy tűnik, átmeneti segítségre számíthatnak csak.

– Az itt táborozó gyerekek felének minden pillanatban segítségre van szüksége

– mondja Gulicska Irén, az „Új Világ” Alapítvány kuratóriumi elnöke, a Kéz a Kézben Toleranciatábor szervezője, vezetője. A szegedi Partfürdőn, a Molli házban, július 10-étől 14-éig másodszor táboroznak együtt értelmi és mozgássérült gyerekek ép társaikkal. Szakemberek kísérik majd minden mozdulatukat, és a programban részt vesznek a Kutyaival Egy Mosolyért Alapítvány kiképzett segítőkutyásai is. A tábor a gyerekeknek ingyenes, és a segítők sem kérnek honoráriumot, de még így is elkél minden támogatás.

Kézben cipelték fel a gyerekeket

– Vannak, akik kerekesszékekben élnek az életüket, akadnak, akik babakocsival közlekednek, és olyanok is, akik könyöktámaszos, gurulós járókerettel. Az ő lépcsőztetésük nagy kihívás: napjában többször megemelni egy-egy gyermeket komoly fizikai megterhelés – fejt ki, és elmondja, ezért is örültek nagyon, amikor év elején ígéretet kaptak egy cégtől, hogy a táborra felszerelnek a Molli ház feljárójára egy lépcsőliftet, ami később az alapítványé lesz.

– Májusban hívtam fel őket, hogy áll-e még az ajánlat. Akkor derült ki, hogy három hete tönkrement a cég, így újra bajba kerültünk – avat be Horváth Anikó szülő, aki 16 éves, Fanni nevű, értelmileg és mozgásában is sérült lányát táboroztatja. Egy másik szülő, Szalontai Csaba tízéves kislányát, a kromoszóma-rendellenességgel született Flórát engedi el júliusban. A tábornak helyet adó Mollinál találkozunk velük, a lányok azonnal izgatottak lesznek. Látszik, boldogok a sok szép tavalyi emlék felidézésétől.



Az alapítványnak nincs pénze liftre és hernyótalpas önjáróra sem. Fotó: Frank Yvette

Nem elég a program, biztonság is kell

Fanni édesanyja szerint szavakkal szinte elmondhatatlan, mennyire hálásak az alapítványnak és a velük közreműködő szegedi GEMMA-iskolának, hogy ilyen lehetőséget kapnak a gyerekek.

Attól még, hogy sérültek, ugyanúgy megvan az igényük a szórakozásra és a kikapcsolódásra. De nagyon szűkösek a lehetőségek, hiszen a klasszikus táborozási élményeken túl nekik a biztonságot is meg kell kapniuk

– szögezi le. Szalontai Csaba pedig beavat, hogy bár nehéz elengedni Flórát egyedül, tudja, hogy hatalmas élmény lesz neki, így nagyon várják már. – Tavaly még nem aludt itt, idén már éjszakára is marad. Nem félünk, mert tudjuk, jó kezekben lesz – avat be.

Nincs párja hazánkban

A Kéz a Kézben Toleranciatábor az országban egyedülálló módon segíti ezeket a családokat. Feladatuknak tekintik azt is, hogy az ép, egészséges gyerekekhez is közelebb hozzák sérült társaik világát.

Harminc „segítő”, vagyis egészséges gyerek táborozik majd együtt 30 sérült társával. Ez hatalmas kihívás, de hisszük, hogy szükség van rá, hogy megismerjék egymás életét, és érzékennyé váljanak a másik problémáira

– emeli ki Gulicska Irén, aki felvázolja további terveiket is.

– A következő években szeretnénk a nyári időszakban két tábort is szervezni, de ehhez még a pénzügyi háttérrel is meg kell teremteni. Egy ismerős felajánlott a lépcsőzéshez a mostani táborra egy hernyótalpas lépcsőnjárót, ami sokat segít majd, de az igazi megoldás a saját lépcsőlift vagy a hernyótalpas önjáró lenne, de arra nincs pénzünk sajnos – fejezi be, és hozzáteszi, bármilyen más segítségnek is örülnek.

forrás:

http://www.delmagyar.hu/szeged_hirek/lepcsőliftre_enne_szuksegu_a_mozgasserult_taborozoknak/2524987/?utm_source=rssfeed

„A GYEREK SÚLYOS FOGYATÉKOS LESZ ÉS NEM FOG TUDNI BESZÉLNI, VAN MÉG KÉRDÉS?”

A történetem témája rendhagyó, bár sajnos nem egyedi. Kérdés: Mi van akkor, ha egy átlagosnak mondható családban egy ritka, nehezen kiszűrhető genetikai betegséggel születik a baba?

A terhességeim átlagosak voltak, leszámítva, hogy 1-es típusú cukorbetegségem van, tehát sokkal több vérvételen, ultrahangon voltam, mint egy egészséges várandós nő, de nem is

bántam, mindent a gyerekért azt a pár hónapot ki lehet bírni. Első terhesség, egészséges kislány, minden szuper, most nem részletezem, vele szerencsére „unalmas” volt a kisgyerekkor, szépen fejlődött/fejlődik magától.

Második terhesség, minden jól megy, kisfiú lesz, szuper, örülünk. A szüléssel nem voltak gondok (csak előtte pár héttel be kellett feküdnöm, hogy jobban szem előtt legyünk, de természetesen befekszem, ez az érdekünk), nagyon gyönyörű kisfiú lett. Összebarátkoztam pár anyukával a szülészetén, míg bent voltam, így láthattam Facebookon, kinek milyen ügyes a (kb. hasonló korú) babája. Már forognak, figyelnek, ülnek. Az én fiam nem, csak fekszik, nem érdekli semmi. Gyanús, de biztos csak mert fiú, lusta...

Már 5 hónapos, nem akar forogni... nincs gond, majd egyik napról a másikra behoz mindent. 6,5 hónapos, semmi, már aggódunk (és itt jegyzem meg, hogy külső furcsa jegek nem voltak rajta), elkezdtünk Dévényre járni, TSMT tornát csinálni itthon, első neurológus szerint ne aggódjunk.

Eltelt pár hónap, már forog, de már egyértelműen le van maradva mozgás és értelmi téren is, segítséget kérünk, soron kívül irány a Bethesda neurológia, tündéri doktornő elsőre eltalálja, mi lehet ez, de a bizonyossághoz kell először egy EEG majd egy genetikai vérvétel Pécsen. Az EEG egyértelműen pozitív, mi – a szülei – lelkileg teljesen összetörtünk. Éreztük, hogy a vérvétel pozitív lesz... Az lett. A 15-ös anyai kromoszómája egy darabja „letört” a fogantatáskor, Angelman-szindróma, ennek esélye 1:15-20000-hez. A genetikus se volt valami kedves, a kérdésre, hogy mi várható, hűvösen kijelenti, hogy

„Súlyos fogyatékos lesz és nem fog tudni beszélni, van még kérdés?”

Ekkor 15 hónapos volt, forgott és kúszott, a szindrómájához képest előrébb járt, mint „kéne”. Bizakodtunk. Bizakodunk. Eltelt sok idő (vagyis annak tűnt.) most lesz 4 éves. Kapaszkodva lépked, mászik, érdeklődik, ha van kedve, jár is, magától nem tud, de egyre inkább látom, hogy szeretne. Beszélni nem tud, de az alternatív kommunikációra (képes kommunikációra) megtanítható. Még nem szobatiszta. Értelmileg nagyjából 1,5-2 éves szinten van. Lehetne jobb, lehetne rosszabb. Ami pozitív, hogy látom, hogy vannak örömteli pillanatai az életben, sok mindennek örül, kedves, jóindulatú, jó lelkű kisfiú. Néha sírok, hogy miért ő, néha örülök, hogy „csak ennyi”.

*Az **Angelman szindróma** egy genetikai eltérés által okozott idegrendszeri fejlődési rendellenesség, melyet értelmi fejlődési elmaradás, mozgás- és egyensúlyozási zavarok, a beszéd- és a nyelvfejlődés elmaradása és jellegzetes viselkedési sajátosságok jellemeznek.*

A legrosszabb az, ha megnéznék és arrébb mennek. Bármikor, bármilyen kérdésre szívesen válaszolok, beszélgetek, kivéve, ha érzem a rosszindulatot benne. Ő is csak ugyanazt szeretné, mint egy kisgyerek: játszani és azt, hogy ne bántásák. Igaz, más, mint a többiek, nem olyan

ügyes, néha sikít, ha nem értjük, amit akar (de a hiszti nem kromoszóma-hibához kötött), de ettől még szeretetreméltó. Mi, a szüleik is sokat tanulunk tőle, hisz ő feltétel nélkül szeret minket, és mi is ezt tanuljuk meg a pozitív életszemléletet, minden kicsinek, pici eredménynek örülünk. Közben igyekszünk a lehető legtöbbet megtenni érte és a nővééréért is. Hogy a korlátíhoz képest a legtöbbre vigye. Ez az életfeladatunk.

forrás: <http://bezzeganya.reblog.hu/a-gyerek-sulyos-fogyatekos-lesz-es-nem-fog-tudni-beszelni-van-me>

Újabb Ferrari Budapesten, amelyikkel csak mozgássérült helyen ér megállni



A Ferihegy közelében lévő bevásárlóközpont egyébként korántsem teli parkolójában fotóztunk egy Ferrarit, ami finoman szólva sem törődött a szabályokkal.

Igazán nehéz megérteni azt a mentalitást, amellyel napról napra lehet találkozni, tetszőlegesen bárhon, ahol vannak mozgáskorlátozottaknak fenntartott parkolóhelyek. Ezeket, vannak, akik a legnagyobb természetességgel foglalják el jogosulatlanul.

Most egy svájci rendszámú Ferrari 360 állt meg így. Csodás paripa a V8-as, 400 lóerős gép és biztosan a tulajank sem esne neheze rá plusz 20 métert sétálni. Még ha a fél méter magas autóból egyébként rettentő nehéz lehet ki-, és beszállni.

A KRESZ szerint a mozgáskorlátozottak fenntartott várakozóhelyen való jogosulatlan várakozás helyszíni bírsága 50 ezer forint, a pénzbírság összege pedig 100 ezer forint. Ez láthatóan nem tartja vissza főleg a külföldi rendszámmal parkolókat.

Alig pár napja egy másik Ferrarival, amely szintén fekete volt, de egy sokkal újabb 458-assal gyűlt meg a baja köztereseznek, mert [a Margitsziget főútján parkolták le](#) és fél napig tartott mire elszállították onnan. Az presze más kérdés, mi tart egy ilyen akción fél napig. Nem is beszélve arról a fehér Porsche Panameráról, amely [négy mozgáskorlátozottaknak fenntartott helyet foglalt el](#) egyszerre a biztonság kedvéért.

forrás: http://hvg.hu/cegauto/20170702_Ujabb_Ferrari_Budapest_parkolas?s=hk

VIDEÓ HÍREK, TUDÓSÍTÁSOK

www.meosz.hu

Videóink rovatában