

# ZPRAVODAJ



**LEDEN 2016**

Projekt č. 3740024  
**„ZÚSTAŇME SPOLU“ - MOTIVAČNĚ AKTIVIZAČNÍ PROGRAM  
 PRO DĚTI S TĚŽKÝM ZDRAVOTNÍM POSTIŽENÍM A JEJICH RODINY**

**Závěrečná zpráva o pobytu ve Sloupu v Čechách.**  
**Rekreační středisko Doly Bílina**  
**8. 11. až 12. 11. 2015**

Hlavním tématem pobytu bylo nabídnout rodičům dětí s autismem možnosti, jak s dítětem pracovat, aby se rozvíjelo a nebylo negativistické, jak ho zabavit a jaké aktivity je možné dělat dohromady – dítě s autismem a jeho sourozenec. Pobyt byl proto určen pro mladší děti, nejlépe předškolní. Pro rodiče byly také připraveny přednášky z oblasti sociální podpory a služeb a také z oblasti školství. Zároveň bylo cílem, aby si rodiče odpočinuli, přesto, že na pobytu je celá rodina.

V rámci programu byla přítomna Mgr. Burkoňová z Centra terapie autismu (CTA), která odborně připravila program pro děti s poruchou autistického spektra, kterého se mohl zúčastnit i chlapec s jinou diagnosou. Rodiče s dětmi zažili ukázky práce s dětmi-nácvik hry pomocí video scénářů, cvičení, výtvarnou dílnu, strukturované učení, práce s komunikačními tabulkami. Vše bylo natáčeno na videa a fotografováno, což si mohli rodiče na CD odvézt domů. Vyráběli jsme i pobytový deník s fotografiemi. Aktivity byly individuální. Když byly děti v herně s asistenty nebo na procházce, měli rodiče program pro sebe. Přednášku s diskusí o školské problematice s PaedDr. Blankou Bartošovou, přednášku s diskusí o sociální problematice s Bc. Danielou Jeníčkovou, nácvik relaxačních technik a prvky skupinové psychoterapie s psychoterapeutkou Třešňákovou a její kolegyní v rámci dvou odpolední. Za dětmi přijela také Mgr. Broučková se svým psem a mohli si tak užít canisterapii. Děti také na místní farmě využili možnosti povozit se na koních. Pro sourozence dětí s handicapem byl organizován program v týdenní hře – Hledáme mimozemšťana. Rodiče s dětmi mohli využít pro lepší relaxaci masáže, saunu a perličkovou vanu.

Objekt rekreačního zařízení byl velmi vhodný pro tento druh pobytu, mohli jsme využívat veškeré pokoje, obě společenské místnosti, saunu i perličkovou vanu. V kuchyni vařili na vysoké úrovni a to včetně individuálních nároků. Veškerý personál byl k našim potřebám velmi vstřícný, správce objektu nám vycházel maximálně vstříc.

Pobytu se zúčastnilo 6 rodin, z toho 5 rodin úplných (rodiče a 2 děti nebo 1 dítě) a jedna maminka se synem. Tedy 11 rodičů a 10 dětí v programu.

Pobyt se velmi vydařil a splnil svůj cíl- rodiče si odpočinuli a zároveň získali mnoho nových informací a naučili se mnoho dovedností, jak s dětmi s poruchou autistického spektra pracovat. Většinu těchto návodů na činnosti může využít i maminka Adámka, který má mukopolysacharidosu.

Přikládám hodnotící dotazníky účastníků pobytu.

Zapsala: Bc. Daniela Jeníčková



Podpořeno grantem z Islandu, Lichtenštejska a Norska v rámci EHP fondů.  
[www.fondnno.cz](http://www.fondnno.cz) a [www.eeagrants.cz](http://www.eeagrants.cz)

## ☑ **PODVODY S NÁHRADNÍM PLNĚNÍM**

*www.idnes.cz , 19.1.2015*

Typický případ: velká firma pár měsíců před koncem roku zjistí, že má málo zdravotně postižených zaměstnanců a musela by proto platit invalidní daň. Nechce se jí však vyhodit několik milionů korun, a tak narychlo shání, co by si koupila od invalidních družstev (tzv. náhradní plnění). Protože nechce kupovat mraky rukodělných výrobků za miliony, využije nabídku účelově založeného invalidního družstva.

Za miliony od něj nakoupí drahý software, který vlastně nepotřebuje. Ale to ji nemusí trápit. „Podvodná firma se zdravotně postiženými pracovníky v prosinci dodá fakturu na software, papírově zboží předá a v lednu ho odběratel následně vyreklamuje, takže většinu peněz jim vrátí zpátky,“ popisuje podvod Hana Potměšilová z Nadačního fondu pro podporu zaměstnávání osob se zdravotním postižením.

### **Povinnost zaměstnávat postižené**

Každá firma s více než 25 pracovníky má povinnost zajistit, aby alespoň 4% jejich pracovníků tvořili lidé se zdravotním postižením.

Osoba se zdravotním postižením jsou lidé (fyzické osoby), kterým byl přiznán invalidní důchod pro invaliditu I., II., nebo III. stupně anebo byly uznány jako osoby zdravotně znevýhodněné. O invaliditě i statutu zdravotně znevýhodněné osoby rozhodují posudkoví lékaři České správy sociálního zabezpečení. Příjemci invalidního důchodu mají dlouhodobě snížený pracovní potenciál o více než: 35 % (I. stupeň invalidity), 50 % (II. stupeň), 70 % (III. stupeň).

### **Firma má tři možnosti, jak povinnost splnit:**

- 1) Zaměstnat 1 postiženého na 25 zaměstnanců.
- 2) Odebrat zboží a služby od invalidních družstev takzvané „NÁHRADNÍ PLNĚNÍ“. Za každého chybějícího postiženého to musí být výrobky a služby v hodnotě 176 tisíc Kč ročně. Invalidní družstvo je firma, která zaměstnává více než 50 procent osob zdravotně postižených.
- 3) Zaplatit invalidní daň státu - ta dělá 63 tisíc korun za každého chybějícího postiženého.

Na invalidní dani bylo v roce 2013 odvedeno téměř 3,7 mld. Kč a v roce 2014 téměř 4 mld. Kč.

## **Problém přefakturace**

Zákon kvůli podvodům s přefakturací zavedl v roce 2012 limit pro to, kolik mohou invalidní družstva vykázat výrobků a služeb v náhradním plnění na jednoho postiženého pracovníka - strop je 900 tisíc korun ročně.

Než byl zaveden limit, přefakturovávalo se prakticky cokoliv v astronomických částkách a nikoho tak zaměstnávání zdravotně postižených nebo odebrání jejich výrobků nemuselo trápit.

Zaměstnavatel musí k 15. únoru podat úřadu práce přehled, kde uvádí mimo jiné přepočtený stav OZP zaměstnanců za uplynulý rok a přehled faktur přijatých v náhradním plnění. Seznam už nikdo nekontroluje, pokud neexistuje konkrétní udání.

Úřad práce, který zaměstnávání postižených eviduje, dostane od takové firmy kopii faktury, která prokazuje, že k nákupu od postižených došlo, a je spokojený.

Velká firma, které zaměstnává například 10 tisíc lidí a měla by zaměstnávat 400 zdravotně postižených, může tímto způsobem ušetřit až 70 milionů korun. A zprostředkovatel - invalidní družstvo - si z reklamace ponechá provizi.

„Státní úřad inspekce práce případ s reklamací náhradního plnění dosud neřešil,“ říká Jiří Macíček, náměstek generálního inspektora Státního úřadu inspekce práce. A potvrzuje, že při běžné kontrole nemá šanci takový podvod odhalit. „Bez důkladné kontroly účetnictví nebo bez konkrétního podnětu ke kontrole je problematické takový postup odhalit,“ říká.

Inspektoři by totiž museli kontrolovat jednu fakturu po druhé a zjišťovat, co se s dodaným zbožím stalo. Na pomoc by si inspekce musela podle Macíčka přizvat ještě úřad práce a finanční ředitelství.

Kontrolní mechanismus náhradního plnění tak v praxi nefunguje. Firmy, které nakoupily náhradní plnění, vždy v půlce února předají úřadu práce seznam zboží a služeb odebraných od invalidních firem a tím je jejich povinnost splněná.

„Kontrola náhradního plnění je v současné době administrativně náročná,“ říká Petr Habáň, mluvčí ministerstva práce a sociálních věcí. Pokud úřad práce nemá konkrétní podezření, seznamy nikdo nekontroluje. To se má změnit.

Ministerstvo chystá on-line elektronický registr náhradního plnění. „Dodávku si bude moci pro účely tzv. náhradního plnění odběratel započítat pouze tehdy, bude-li zaevidována do on-line evidence,“ říká Habáň. Jinými slovy - spárovat faktury v účetnictví mezi invalidním družstvem a odběratelem půjde na jediné kliknutí. Zákon má začít platit už v prvním pololetí letošního roku.

V registru pak bude muset ještě ministerstvo zajistit, aby nedocházelo k reklamacím faktur.

Invalidní firmy postižené zaměstnávají, ale...

Účelově založené invalidní firmy skutečně postižené ve velkém zaměstnávají a skutečně vydělávají. Ale ne na tom, co postižení vytvoří. „Firma například zaměstnává 30 osob se zdravotním postižením, většina z nich se věnuje třídění elektroodpadu, k tomu má pár zdravotně postižených pracovníků v informatice,“ popisuje Potměšilová.

Firma se tak může legitimně tvářit, že dělá v IT oboru a nic jí nebrání nakoupit software zvenčí a přeprodat ho coby práci postižených dál. Na každého z třiceti pracovníků může nabízet náhradní plnění v přepočtu 900 tisíc korun ročně. Firmu tak zdaleka neživí třídění elektroodpadu, které může být i ztrátové, ale právě bezpracný zisk z přefakturace. „Ta je hlavní problém při plnění povinnosti zaměstnávat zdravotně postižené,“ potvrzuje Petr Habáň z ministerstva práce a sociálních věcí.

Přefakturaci nyní invalidní družstva vylepšila tím, že umí nechtěné zboží za provizi vyreklamovat. Firmám tak odpadá nutnost složitě vymýšlet, co užitečného si v náhradním plnění koupit.

### **Podporujeme postižené. Od koho nakupujeme, ale nepovíme**

Větší kontrola má smysl, protože jde o poměrně velké peníze - za celou ekonomiku řádově miliardy korun. MF DNES chtěla zjistit, co nakupují velké firmy v rámci náhradní plnění v řádu desítek milionů korun ročně a od koho. Oslovila největší české banky, které se pyšní tím, že všemožně podporují zaměstnávání osob se zdravotním postižením.

Největší česká banka Česká spořitelna má 10,5 tisíce zaměstnanců - to znamená, že by měla zaměstnávat 420 osob se zdravotním postižením. Jenže zaměstnává jen necelé jedno procento, tedy něco kolem stovky zdravotně postižených. „Chybějící podíl kompenzujeme náhradním plněním,“ říká Veronika Exnerová z tiskového centra České spořitelny. Firma je držitelem druhého místa v soutěži Top odpovědná firma 2014, firma vstřícná k osobám se zdravotním postižením (OZP).

Za chybějících nejméně 300 zaměstnanců tedy musí banka nakoupit zboží a služby od zdravotně postižených za 53 milionů korun. Co pořizuje, nechce uvést. „Zveřejňování konkrétních údajů dodavatelů a množství jimi dodávaných služeb nebo zboží bereme jako věc čistě interní,“ říká Exnerová.

Podobně je na tom ČSOB. „V ČSOB zaměstnáváme téměř jedno procento kolegů se zdravotním postižením. Chybějící počet řešíme v plné výši prostřednictvím náhradního plnění od našich dlouholetých a prověřených dodavatelů,“ říká Jan Solnička z oddělení komunikace ČSOB. Počet zaměstnanců se podle něj banka snaží zvýšit prostřednictvím interní kampaně Fandím OZP.

„V roce 2014 jsme zaměstnávali 1,2 procenta zdravotně postižených. Chybějící počet pokrýváme odběrem výrobků a služeb, bližší informace vzhledem ke smluvně zakotvenému obchodnímu tajemství nemůžeme poskytnout,“ říká mluvčí Michal Teubner. Banka podle něj spolupracuje s neziskovými organizacemi a fondy.

Autor: Jitka Vlková

Zdroj: [http://ekonomika.idnes.cz/velke-firmy-nechteji-zamestnavat-postizene-radeji-podvadeji-p58-/ekonomika.aspx?c=A160118\\_174315\\_ekonomika\\_jvl](http://ekonomika.idnes.cz/velke-firmy-nechteji-zamestnavat-postizene-radeji-podvadeji-p58-/ekonomika.aspx?c=A160118_174315_ekonomika_jvl)

## **INTIMNÍ PORADENSTVÍ PRO HANDICAPOVANÉ**

*Sociální služby leden/2016*

### **Intimní poradenství pro hendikepované**

Spojení sexuality s osobami se zdravotním postižením je především v poslední době velice diskutované téma, které dělí pracovníky v péči o tyto osoby do dvou táborů. Pro některé z nás je toto téma tabu, o kterém se nemluví, pro jiné spíše výzva, se kterou je nutné se poprat a začlenit ji do běžného pracovního dne.

Text: Ivana Hájková, DiS.

Poradna pro život s postižením Ligy vozíčkářů Brno

intimni.poradna@ligavozic.cz

Redakční úprava: Ing. Kateřina Endrštová

Každý z nás má vrozenou sexualitu, ať už jde o osobu zdravou, či osobu s handicapem, bohužel však někdy s omezenými možnostmi ji prožívat. Jako poradna, která již dlouhá léta poskytuje poradenství osobám se zdravotním postižením, si tento fakt dobře uvědomujeme.

Jelikož o sobě tvrdíme, že poskytujeme komplexní poradenství těmto osobám, považovali jsme za důležité vedle poradenství o příspěvcích či invalidních důchodech zřídit i oblast, která by zaštiťovala intimní problematiku a poskytovala tak možnost svěřit se a řešit své intimní problémy.

### **Poradna pro život s postižením**

V České republice působíme jako jedna z prvních poraden, které se veřejně hlásí k poskytování intimního poradenství v rámci celé republiky. Je známo, že některá zařízení a instituce mají své intimní poradce, kteří se však věnují pouze své klientele dané nastavením cílové skupiny konkrétního zařízení.

Takové případy jsou ty šťastnější. Dokonce i v dnešní době existují stále ústavy a zařízení, kde je jakýkoliv náznak sexuality přehlížen či dokonce zakazován. Sexuální prožívání klientů řeší některá zařízení tlumícími léky, ukládáním trestů nebo své klienty nechávají sexuálně se projevovat, avšak tyto projevy slepě přehlížejí. To však není řešení problému, jenž nezmizí. Právě nedostatek informovanosti a sociálních služeb, které by se tomuto tématu hlouběji věnovaly, nás vedly ke zřízení intimního poradenství. Díky němu mohou ti, kteří se na nás obrátí, konzultovat v poradně problémy spojené se sexualitou a partnerským životem. Naše poradenská služba je určena nejen osobám s postižením, ale také jejich rodinám, pečujícím osobám i pomáhajícím profesím.

### **V jakých oblastech potřebují hendikepovaní poradit?**

- komunikace o sexualitě;
- vysvětlení problematiky masturbace;
- pomoc při nastavení hranic sexuality;
- nepřiměřené sexuální chování;
- důsledky sexuálních aktivit;
- informace o antikoncepci a bezpečném sexu;
- edukace v oblasti hygieny;
- upozornění na sexuální násilí (znásilnění, nucení k sexu apod.);

- pomoc při navazování partnerských vztahů;
- pomoc hendikepovaným párům se začátkem pohlavního života i v jeho průběhu.

Během školicích akcí a besed spojených touto tematikou (např. na Konferenci sexuální a intimní asistenci pořádané organizací Rozkoš bez Rizika v listopadu loňského roku) se setkáváme s pozitivními ohlasy k založení nové poradenské oblasti nejen od pracovníků, ale také od rodičů osob se zdravotním postižením a především přímo od těchto osob.

Mnozí lidé, se kterými se na takových akcích setkáváme, zřízení nové oblasti v poradně oceňují a v této souvislosti se nám také svěřují, jak zdraví lidé často nerozumí jejich sexuálním potřebám a nechápou, že stejně jako oni nějaké sexuální potřeby vůbec mají. Domníváme se, že takové situace vznikají právě z toho důvodu, že se o sexualitě osob se zdravotním postižením skutečně příliš nehovoří. Tato skutečnost je pro nás dalším impulzem pro to, abychom naši poradnu nesměřovali pouze k poradenství jako takovému, ale prostřednictvím článků do odborných časopisů, příspěvků na webových stránkách či školicími akcemi informovali veřejnost o této problematice a nutili ji zamyslet se a pohlížet na osoby se zdravotním postižením jako na sexuální bytosti.

### **Intimní poradna – kde najít informace?**

Intimní poradenství jsme začali poskytovat opravdu nedávno — konkrétně 1. října 2015. Je náročné dostat tuto novou oblast poradenství do povědomí našich stávajících i nových klientů, ačkoli se o to snažíme všemi dostupnými prostředky.

Za tuto krátkou dobu našeho působení se na nás klienti obrátili s otázkami týkajícími se sexuálních asistentek, které by měly od ledna 2016 působit také v ČR (podobně jako např. v Německu). Tyto dotazy se objevily po zmíněné Konferenci o sexuální a intimní asistenci v České republice a ve světě, po které bylo zveřejněno několik článků a zpráv na internetu i v jiných médiích. Reakce na konferenci byly různé, nicméně pro některé klienty znamená zřízení sexuální asistence vidinu plnohodnotného života.

Problém, který klienti řeší, je, jak se k těmto asistentkám vlastně dostat. Kde je možné nalézt kontakty? Na koho se mohou obracet? Na základě příspěvku o legislativním zakotvení sexuální asistence v ČR, který přednesl na konferenci zástupce Ministerstva vnitra, právník Michal Šmíd, vyplynulo, že při předávání kontaktů by mohlo dojít k trestnému činu kuplířství. Z naší strany tedy není možné předat kontakt nebo doporučit klientovi vhodnou asistentku. Co pro klienty můžeme udělat, je to, že na našich webových stránkách uveřejníme seznam všech proškolených asistentek nebo odkaz na jiné webové stránky, kde je takový seznam dostupný.

Pevně doufáme, že naše Intimní poradna přispěje ke zlepšení situace v České republice a že spojení sexuality s lidmi se zdravotním postižením již nebude nic vzácného, ale bude se na něj pohlížet jako na běžnou oblast života.

Zdroj: [www.ligavozic.cz](http://www.ligavozic.cz)

<http://sexualniasistence.org/akce/mezinarodni-konference-k-sexualni-a-intimni-asistenci>

## ☑ INKLUZE VE VZDĚLÁVÁNÍ

[www.blanensky.denik.cz](http://www.blanensky.denik.cz)

### **Je to pokus na dětech s lehkým mentálním postižením, bouří se kritici novely**

Blanensko, jižní Morava – Nejistota, obavy, otazníky. Změny, které má přinést novela školského zákona o začleňování dětí s IQ nižším než sedmdesát do běžných škol, doprovází i na Blanensku rozpaky. Žáci s lehkou mozkovou dysfunkcí se doteď vzdělávají v praktických školách. Jak to bude od září, neví zatím školy ani rodiče postižených dětí. Rodiče se mají dozvědět víc při schůzkách s řediteli škol. Ty netrpělivě čekají na prováděcí vyhlášku, která má upřesnit podobu vzdělávání.

Základní školu v Blansku Nad Čertovkou, která se specializuje i na výuku dětí s lehkým mentálním postižením, navštěvuje třiačtyřicet žáků. „Tři děti už maminka přehlásila na školu běžného typu, ale po třech týdnech se vrátily opět k nám. Neprospívaly, prostředí normální školy vnímaly jako nepřátelské. Ostatní rodiče zájem o přeřazení neprojevili," uvedla ředitelka školy Jarmila Baletková. Zdůraznila, že novela nabízí možnost zařadit děti s lehkou mozkovou dysfunkcí do běžných škol, ale školský zákon to nezavádí jako povinnost.

V nejbližších měsících se ve škole uskuteční schůzka s rodiči. Ti se do května musí vyjádřit, jestli budou přeřazení dětí do běžné školy chtít. V té době už by měla být hotová i prováděcí vyhláška, na níž ministerstvo školství pracuje. „Podpurná opatření ve výuce pro nás novinkou nebudou. V praktických školách jsou standardním přístupem," pokračovala Baletková. Ta připomněla, že ve škole jejich typu je obvyklý menší počet dětí ve třídách, postupy i tempo práce přizpůsobené možnostem jednotlivých žáků, prostor respektovat víc jejich zvláštnosti, ale i dostatek času na učivo a jeho procvičení.

Školy, které se na vzdělávání těchto dětí zaměřují, jsou na Blanensku dvě. V Blansku a v Boskovicích. K tomu jsou praktické třídy v základních školách v Lysicích a Letovicích. Na jižní Moravě je takových škol celkem osmnáct.

Výuku tam řeší příloha rámcového vzdělávacího programu o lehkém mentálním postižení. Tuto přílohu ale ministerstvo zrušilo, zatím bez náhrady. Novela přitom byla podepsána loni na jaře a začne platit už od letošního září. „Na rámcovém vzdělávacím programu stále pracujeme. Vyžaduje úpravu. Původní přílohu jsme museli zrušit, protože za deset let v některých oblastech zastarala," sdělila ministryně školství Kateřina Valachová.

### **Neví, na čem jsou**

Vedení škol na Blanensku nejvíc vadí to, že stále nevědí, na čem jsou. „Pokud se zavádí takto rozsáhlá úprava, je potřeba, aby byla dopodrobna naplánovaná a zpracovaná," řekl ředitel Základní školy v Lysicích Zdeněk Burýšek.

Děti se tam učí v normálních i praktických třídách. Začlenění postižených dětí do kolektivu vrstevníků podporuje, ale tak, aby z toho měly prospěch obě strany. „Novelou rušíme něco, co léta funguje a je ověřené. Český jazyk a matematiku se u nás tyto děti učí podle přílohy zohledňující jejich postižení, mohou látku více procvičit i něco vynechat. A na některé předměty jsou spojeny s vrstevníky s běžnou výukou,"



popsal zaběhlou praxi. Ve školství pracuje čtyři desetiletí. Radu změn ve školství včetně zařazování postižených dětí do běžné výuky v této podobě vnímá jako pokusy, které nejsou dostatečně připravené.

Ze stejného důvodu se snaží platnost novely oddálit ředitelé brněnských škol. „Novela není připravená, ministerstvo plánuje část vzdělávacího programu vytvořit za pochodu. Proto jsme podepsali výzvu pro prezidenta a snažíme se ji odložit o rok nebo o dva, aby měly školy čas se předem připravit,“ shrnul ředitel brněnské školy v Lidické ulici Gordon Brei.

### **Bojí se i šikany**

Rodiče postižených dětí zase mají strach, že učitelé budou mít nepřiměřené nároky. A také se bojí šikany ostatních žáků. Na novelu zákona si proto stěžuje Sdružení rodičů a přátel Centra Kociánka. Protože ministerstvo řádně neodpovědělo na jejich dotazy, podají do konce ledna žalobu. „Ministryně Valachová nám přijede situaci vysvětlit pátého února. Nic to ale z mého pohledu nezmění a nemyslím si, že někoho z tří set rodičů, kteří jsou proti, přesvědčí,“ sdělila Kamila Volejníčková, která rodiče zastupuje. Je přesvědčená, že v běžné škole by její děti, z nichž je jeden autista a druhý trpí Crohnovou chorobou, neměly stejná práva jako děti bez postižení.

Podle brněnského advokáta Richarda Nováka mají rodiče pravdu také z právního hlediska. „I kvůli tomu jim chci pomoci a tuto žalobu vypracuji. I když bych byl rád, kdyby se vše vyřešilo dohodou. Zvažujeme také, zda nejít cestou ústavní stížnosti, protože máme za to, že je novela v rozporu s listinou základních práv a svobod,“ zhodnotil právník. Podle něj totiž budou žáci s mentálním postižením brzdit děti ostatní, nebudou stíhat učení a základní školu ukončí třeba i v sedmé třídě.

## **☑ ZVÝŠENÍ PŘÍSPĚVKU NA PÉČI**

MPSV

Sněmovna v prvním čtení podpořila **zvýšení příspěvku na péči** Poslankyně a poslanci schválili v prvním čtení vládní návrh, který zvýší **od prvního srpna** letošního roku příspěvek na péči **ve všech stupních o 10 procent**.

Schválení návrhu bude mít pozitivní dopady pro příjemce příspěvku na péči a jejich rodiny, dojde k posílení jejich příjmu a zvýší se možnosti zajištění sociálních služeb nebo jiných forem pomoci. Návrh představuje administrativně i legislativně rychlé a jednoduché řešení, které reaguje na pokles reálné hodnoty příspěvku na péči. „Lidé, kteří příspěvek pobírají, si desetiprocentní valorizaci určitě zaslouží. Zvýšení příspěvku na péči umožní většímu počtu lidí se zdravotním postižením trávit čas mimo ústavní zařízení a žít plnohodnotnější život,“ řekla ministryně práce a sociálních věcí Michaela Marksová.

Rychlejšímu projednání novely zabránilo veto ODS a TOP 09, jejichž poslankyně a poslanci zamítli režim zrychleného projednání návrhu. Ministryně již dříve uvedla, že považuje za zásadní, že se jí podařilo přesvědčit ministra financí o navýšení o celých 10 procent již od prvního srpna 2016.

Záměrem novely je přiblížení výše příspěvku na péči stavu v roce 2007, kdy byl zaveden. Během dalších let došlo totiž jen k dílčím změnám v jeho výši, které

neodpovídaly růstu hladiny ekonomických veličin, na které je příspěvek navázán (růst v rozmezí od 20 do 50 procent). Návrh nemění strukturu výše příspěvku na péči, ani podmínky jeho nároku, účelem je co nejrychlejší pomoc zdravotně postiženým a jejich blízkým. Systémové řešení připravuje MPSV v rámci tzv. velké novely zákona o sociálních službách. Navrhované zvýšení částek příspěvku na péči zvýší celkové roční mandatorní výdaje o cca 0,9 miliardy korun. Část vynaložených prostředků se však vrátí do systému sociálních služeb prostřednictvím plateb klientů registrovaným poskytovatelům sociálních služeb. Mohla by to být jedna čtvrtina až jedna třetina prostředků, vzhledem k tomu, že 25 procent příjemců příspěvku na péči využívá sociálních služeb registrovaných poskytovatelů a ve vyšších stupních závislosti je tento podíl ještě vyšší.

### **Výše příspěvku od 1. 8. 2016 za kalendářní měsíc**

Stupeň závislosti	mladší 18let	starší 18 let
I. lehká závislost	3 300	880
II. středně těžká závislost	6 600	4 400
III. těžká závislost	9 900	8 800
IV. úplná závislost	3 200	13 200

Petr Habáň tiskový mluvčí

## **INVALIDNÍ DŮCHOD PŘED 18. ROKEM VĚKU**

[www.naseduchody.cz](http://www.naseduchody.cz)

### **Za jakých podmínek je možné přiznat invalidní důchod před 18. rokem?**

Od 18 let se přiznává tzv. invalidita z mládí osobám, které nezískali žádnou dobu pojištění (protože z důvodu svého zdravotního stavu ani nemohli).

Váš syn však dobu pojištění získal nástupem na střední školu od 1. září. Nyní je však rozhodující datum vzniku invalidity, které stanovuje posudkový lékař. Ve věku do 20 let stačí získat jeden den pojištění (v zákoně je uvedeno méně než jeden rok), ale tento jeden den musí být získán před datem vzniku invalidity. Pokud by bylo datum vzniku invalidity stanoveno před dobu, kdy váš syn získal alespoň tento jeden den (1. září), je možné také podmínku potřebné doby pojištění splnit, ale zákon v tomto případě vyžaduje získání dvou let pojištění.

Ve vašem případě by tedy bylo ideální, aby bylo stanoveno datum vzniku invalidity na 2. 9. 2015. Před tímto datem váš syn získal alespoň jeden den pojištění (1. 9. 2015) a od tohoto data by mohl pobírat invalidní důchod. Pokud by však posudkový lékař stanovil datum dřívější, musel by váš syn získat dva roky pojištění. Určení data vzniku invalidity je na posudkovém lékaři.

Zákonná úprava

§ 40 odst. 1 a 2 zákona č. 155/1995 Sb., o důchodovém pojištění:

- (1) Potřebná doba pojištění pro nárok na invalidní důchod činí u pojištěnce ve věku
  - a) do 20 let méně než jeden rok,
  - b) od 20 let do 22 let jeden rok,

- c) od 22 let do 24 let dva roky,
- d) od 24 let do 26 let tři roky,
- e) od 26 let do 28 let čtyři roky a
- f) nad 28 let pět roků.

(2) Potřebná doba pojištění pro nárok na invalidní důchod se zjišťuje z období před vznikem invalidity, a jde-li o pojištěnce ve věku nad 28 let, z posledních deseti roků před vznikem invalidity. U pojištěnce staršího 38 let se podmínka potřebné doby pojištění pro nárok na invalidní důchod považuje za splněnou též, byla-li tato doba získána v období posledních 20 let před vznikem invalidity; potřebná doba pojištění činí přitom 10 roků. Podmínka potřebné doby pojištění pro nárok na invalidní důchod se považuje za splněnou též, byla-li tato doba získána v kterémkoliv období deseti roků dokončeném po vzniku invalidity; u pojištěnce mladšího 24 let činí přitom potřebná doba pojištění dva roky.

K. Mařík

**Redakční rada:**

**Bc. Martina Smolíková**

**( 224 817 438, 224 817 393)**

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

**Karlínské nám. 12**

**186 03 Praha 8 – Karlín**

**(pro vlastní potřebu)**

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