



НОВОСТИ

Началась работа по подготовке местных повесток по реализации конвенции

В Столине и Бобруйске прошли первые встречи с представителями государственных ведомств, организаций, представляющих интересы людей с инвалидностью, и активными жителями. Это начало долгосрочной деятельности по подготовке местных повесток по реализации Конвенции о правах инвалидов. Встречи организованы в рамках кампании Повестка 50. Идея этих встреч – обсудить, как на местном уровне начать реализовывать подписанную Беларусью Конвенцию о правах инвалидов.

– Мы хотим, чтобы проблемы в сфере инвалидности на местах решались, исходя из потребностей каждой конкретной местности, людей, которые здесь живут. Мы хотим отойти от сложившейся практики, когда кто-то «сверху» решает, что делать. Мы разговариваем с местными организациями и людьми, чтобы деятельность в будущем шла «от человека», – пояснила директор Офиса по правам людей с инвалидностью **Энира Броницкая**. – И пока регионы интерес к этой работе проявляют.

Это устоявшаяся практика для других стран. Например, такие местные повестки по реализации международного договора формировались в польских городах. Именно поэтому польские эксперты из польского фонда ТУС во время визита с готовностью делились своим опытом с представителями регионов. Планируются, что за основу своей работы можно будет взять результаты их деятельности и алгоритмы, адаптировав их для нашей страны. Так, жители Бобруйска и Столина инициативу по созданию повестки восприняли с готовностью попробовать её реализовать.



МЕЖДУНАРОДНЫЕ НОВОСТИ

Литовские эксперты представили своё видение процесса деинституализации

Представители общественных организаций и инициатив, работающих в сфере инвалидности в Беларуси, смогли принять участие в двухдневном тренинге литовских экспертов, организованном совместно с Офисом по правам людей с инвалидностью. Это была первая встреча из образовательного цикла, который посвящен различным аспектам деинституализации и реализуется в белорусско-литовском партнерстве.

Специалисты неправительственной организации «Перспективы психологического здоровья» **Кариле Левицкайте** и **Эгле Шумскене**, долгое время работающие в своей стране с правами людей, имеющими интеллектуальные и психические нарушения, рассказали об особенностях процесса деинституализации в Литве.

Вместе с участниками они пробовали «перечитать» международную Конвенцию о правах инвалидов, рассмотрев, какие ее статьи и как связаны с правами людей, имеющих психические расстройства. Обеспечение прав и возможностей, качество жизни конкретного человека с интеллектуальной инвалидностью – эти темы поставили во главу угла.

Особое внимание было уделено статье 19 международной конвенции, в которой говорится о праве на самостоятельный образ жизни и о вовлеченности в местное сообщество для лиц с инвалидностью. Была рассмотрена ситуация в разрезе как Литвы, так и Беларуси. Сегодня в нашей стране ситуация довольно сложная: люди, имеющие особенности психического развития, часто автоматически лишаются дееспособности (а, значит, абсолют-

МЕЖДУНАРОДНЫЕ НОВОСТИ

но всех прав, что делает невозможным принятие ими никаких решений, в том числе тех, которые касаются качества их жизни). Кроме того, практически всегда отсутствует индивидуальный подход по социальной поддержке и едва ли не всегда семье предлагают отправить «особенного» родственника в интернат. Такая ситуация пока исключает вовлечение людей с инвалидностью в жизнь местного сообщества.

Немало и других «побочных» проблем: например, не так просто человеку с инвалидностью получить достойное образование, практически невозможно устроиться на хорошую работу и получать достойное вознаграждение за свой труд, создавать семью...

Литовские эксперты говорят об деинституализации как о важном прогрессивном шаге, который свидетельствует об уровне развития общества. Например, в Великобритании вопросы деинституализации поднимались полвека назад, только теперь о том же начинают говорить в Литве. И Беларусь на старте.

Пока специалисты задаются вопросами, как сделать доступной среду, а местное сообщество – удобным для людей с инвалидностью, как можно будет переоборудовать интернаты, если потребность в них исчезнет, где будут трудиться нынешние сотрудники этих учреждений... Британцы смогли найти ответы – значит, любая страна способна к этому подойти, это дело времени.

Проговорили литовские эксперты и про основные угрозы существующей системы: например, почему до сих пор большие инвестиции вливаются в эту модель социальной поддержки, смогут ли какое-то время «сосуществовать» старая и новая системы, что делать с отсутствием доступных альтернатив и т.д. Вопросов много, но процесс и в Беларуси запущен. Следующим шагом, отмечают национальные специалисты, должна стать подготовка дорожной карты по деинституализации.

Во время тренинга у участников была возможность получить не только теоретические знания, но и практические навыки – тренеры предложили для выполнения тематическое задание.

ДОСТУПНОСТЬ

Отношение к людям с инвалидностью:
что изменилось за пять лет

Презентовано национальное исследование — «Динамика общественного мнения по различным аспектам проблематики инвалидности в Беларуси в 2011–2016 гг.». Конвенция узнаётся, но поддерживается сегрегация и укрепляется «удаленная толерантность»...

Как поясняет координатор Офиса по правам людей с инвалидностью **Сергей Дроздовский**, исследование проводилось для того, чтобы понять, как меняется и меняется ли вообще общественное мнение в отношении людей, имеющих инвалидность, на протяжении времени.

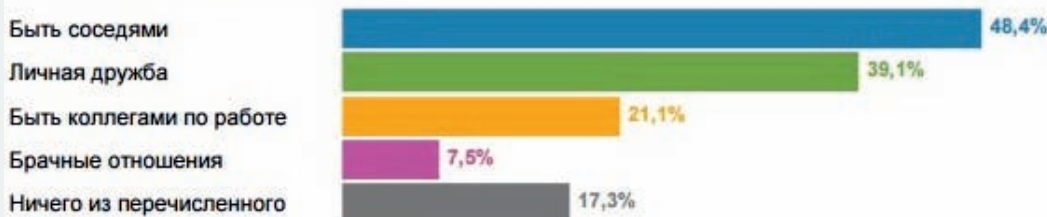
– На наш взгляд, в последнее время проводилось достаточно много работы, направленной на инклюзию людей с инвалидностью в жизнь общества, на понимание существующих в этой сфере проблем. Кроме того, Беларусь в конце прошлого года подписала международную Конвенцию о правах инвалидов. В связи с этим нам было важно проследить, как эта деятельность отразилась на восприятии и общественном мнении, – отмечает специалист. – И результаты исследования оказались неутешительными.

Результаты исследования показывают, что позитивные изменения произошли незначительные, а по некоторым позициям и вовсе ухудшились. Например, менее терпимо люди начали относиться к попыткам внедрения моделей инклюзивного образования: родители всё чаще заявляют, что не хотят, чтобы эта практика стала нормой. Хотя даже на государственном уровне за последние пять лет по инициативе Министерства образования было сделано немало: увеличилось количество доступных школ, появились интегрированные классы, всё больше детей с инвалидностью учатся в школах, а не дома. Утверждена концепция инклюзивного образования и программа её реализации.

– Очевидно, проблема в том, что продвигаемые изменения не подкреплены достаточными законодательными, методическими, инфраструктурными изменениями. В итоге продвижение не закрепляется устойчивым развитием перемен, а, напротив, демонстрирует негативные черты. Это на местах может становиться причиной не всегда успешных историй, а, как известно, плохие новости распространяются гораздо быстрее, чем хорошие. Такие истории, к сожалению, формируют общественное

ДОСТУПНОСТЬ

Какие взаимоотношения с человеком с инвалидностью лично для Вас приемлемы? (возможно более одного ответа)



мнение быстрее, чем позитивные, – объясняет возможную причину таких результатов Сергей Дроздовский.

Всё больше респондентов поддерживают сегрегацию людей с инвалидностью: если в 2011 году только 23,5 процента опрошенных говорили о необходимости создавать специализированные комплексные службы, в которые и следует отправлять людей с инвалидностью для проживания, обучения и работы, то в 2016-м – количество возросло почти до 40 процентов.

К слову, узнаваемость Конвенции о правах инвалидов повысилась. И тут есть особенность: население областных центров лучше осведомлены, чем жители столицы. Согласно исследованию, соседство с человеком, имеющим инвалидность, приемлет почти половина опрошенных – 48,4 процента, а вот брачные отношения допускают всего 7,5 процента.

– Ответы респондентов говорят о тенденции так называемой удалённой толерантности: среднестатистический человек готов строить параллельные отношения с теми, кто имеет инвалидность, и не готов вступать в отношения, которые требуют участия,

непосредственного контакта, – говорит представитель Офиса.

Эту же тенденцию подтверждает и вопрос о выборах в органы исполнительной власти: при каких условиях вы смогли бы проголосовать за человека с инвалидностью?

– За последние пять лет стереотипы в обществе только усилились в их нежелательном проявлении. Мы предполагаем также, что это может быть связано с тем, какую информацию получают люди. Одно из перспективных направлений работы в этой связи – работа с журналистами, которые являются проводниками значимой информации. И эти выводы важны для всех решающих участников общества – и государственных, и общественных. Важно понимать, что невозможно только лишь политкорректностью СМИ решить проблему. Важно, чтобы каждый сегмент общества взял на себя ответственность за то, чтобы любая информация, направленная обществу, продвигала мысль об обеспечении равенства и недискриминации в реализации прав человека людьми с инвалидностью, – резюмировал Сергей Дроздовский.

Полный текст исследования можно посмотреть на сайте <http://www.disright.org/>

ДОСТУПНОСТЬ

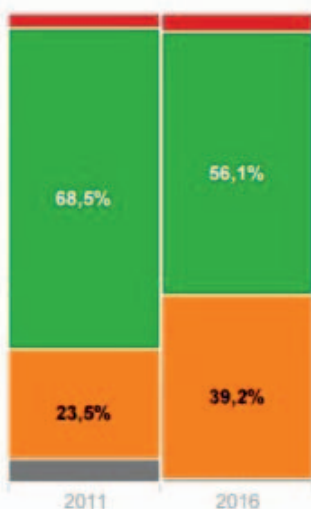
Как вы считаете, что для общества предпочтительней?

Ничего не предпринимать, оставив людей с инвалидностью решать свои проблемы самостоятельно

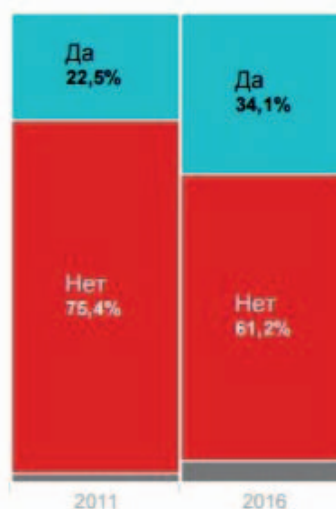
Создавать условия, в которых люди с инвалидностью могли бы свободно жить, общаться, создавать семью, получать образование, работать наряду со всеми

Создавать специализированные комплексные службы и туда направлять людей с инвалидностью для проживания, обучения и работы

Затрудняюсь ответить или нет ответа



Слышали ли вы о Конвенции ООН о правах людей с инвалидностью?



**Самостоятельный образ жизни
и вовлеченность в местное сообщество**



Вопрос юристу:

Положена ли няня ребенку, в случае, если оба родителя являются родителями с инвалидностью? Могут ли местные власти «сделать исключение» для семьи, если данная услуга им не предусмотрена законодательством?

Г., Брест

Ответ:

В соответствии со ст. 30 Закона Республики Беларусь от 22 мая 2000 г. № 395-3 «О социальном обслуживании» под услугой «няни», или услугой почасового ухода за малолетними детьми, понимается оказание помощи в уходе и (или) кратковременное (в течение дня) освобождение родителей от ухода за ребенком, в том числе за ребенком-инвалидом.

Постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 27 декабря 2012 года № 1218 «О некоторых вопросах оказания социальных услуг» определены не только категории граждан, которым оказывается настоящая услуга, а также и количество часов в неделю:

Оказание помощи в уходе за ребенком-инвалидом семьям, воспитывающим ребенка-инвалида (детей-инвалидов)	Не более 20 часов в неделю до достижения ребенком возраста 18 лет
Оказание помощи в уходе за детьми семьям, воспитывающим двоих детей, родившихся одновременно	Не более 20 часов в неделю до достижения детьми возраста 3 лет
Оказание помощи в уходе за детьми семьям, воспитывающим троих и более детей, родившихся одновременно	Не более 40 часов в неделю до достижения детьми возраста 3 лет
Кратковременное (в течение дня) освобождение родителей от ухода за ребенком, в том числе за ребенком-инвалидом	Не более 4 часов в неделю в пределах норм времени, установленных на оказание услуги няни

Закон Республики Беларусь от 22 мая 2000 года № 395-3 «О социальном обслуживании» (ст. 30) предусматривает право местных исполнительных и распорядительных органов на дополнительное введение «других видов социальных услуг».

Законом Республики Беларусь от 4 января 2010 года № 108-3 «О местном управлении и самоуправлении в Республике Беларусь» закреплены следующие нормы, регулирующие деятельность местных исполнительных и распорядительных органов:

- ♦ местное управление и самоуправление осуществляются в соответствии с таким принципом как «сочетание общегосударственных и местных интересов, участие органов местного управления и самоуправления в решении вопросов, затрагивающих права и законные интересы граждан» – ст. 3;
- ♦ одной из основных задач территориального общественного самоуправления является – «содействие в реализации прав, свобод и законных интересов граждан» – ст. 26;
- ♦ местные администрации в пределах своей компетенции в порядке, установленном законодательством, обеспечивают государственные минимальные социальные стандарты в области социальной поддержки и социального обслуживания, оплаты труда, пенсионного обеспечения и в других областях – ст. 45.

Таким образом, родители с инвалидностью, воспитывающие малолетнего ребенка, вправе обратиться в местные исполнительные и распорядительные органы власти за информацией о предоставляемых в их регионе социальных услугах, а также за содействием в расширении перечня оказываемых услуг (предоставлении им услуг няни), изложив факты, подтверждающие наличие «трудной жизненной ситуации» (Трудная жизненная ситуация – обстоятельство (совокупность обстоятельств), объективно нарушающее нормальную жизнедеятельность гражданина, последствия которого он не в состоянии преодолеть за счет собственных средств и имеющихся возможностей (ст.1 Закона Республики Беларусь от 22 мая 2000 года № 395-3 «О социальном обслуживании» в данной конкретной семье.