



UDVIKLING FOR UDVIKLINGSHÆMMEDE. NR. 1. FEBRUAR 2009

lev
bladet

58. ÅRGANG

KAOS

Da Emil fyldte
18 år blev det
kamp og **kaos**

... side 14

ANNONCE



- 4 Kort nyt**
- 5 Leder** – Hvem bestemmer når hjem og arbejdsplads er et og samme?
- 6 Forældrebetaling eksploderet**
– Seksdobling på 4 år
- 10 Hjemmetræning**
– Ny lovgivning giver flere muligheder
- 14 Da Emil fyldte 18 år blev det kamp og kaos**
– En beretning om overgangen fra barn til voksen
- 18 TV-reklame med Downs syndrom**
– Fransk mobilreklame sætter nye standarder
- 22 Kommunikationscentrenes fremtid er nået frem til Folketinget**
- 24 KLAP** – Haves: En ungdomsuddannelse – Ønskes: Et rigtigt job
- 29 Johnnys klumme** – Fagre digitale verden
- 31 Den konkrete indsats i dagligdagen**
– Beretning fra temadag
- 33 Debatten**
- 41 LEV nyt**
- 42 Kort nyt**





Miljøministeren opfordrer kommuner til at bruge erfaringer fra Albertslund

I Naturcenter Herstedhøje i Vestskoven har man siden 2004 haft voksne udviklingshæmmede ansat til lettere skovarbejde. Lignende projekter er skudt op rundt omkring i landet og Miljøminister Troels Lund Poulsen (V) har skrevet til samtlige borgmestre i landet og opfordret dem til at benytte sig af de erfaringer, der allerede er gjort med skovhjælpere og etablere deres egne, lokale ordninger i samarbejde med Skov- og Naturstyrelsen, skriver Berlingske Tidende.

TrygFonden investerer i visioner om botilbud

Det Centrale Handicapråd har modtaget støttetilsagn fra Trygfonden om midler til etablering af en Tænketank, som skal skabe en ny vision og genetablere entusiasmen på botilbudsområdet.

Tænketanken vil komme til at bestå af en række nøglepersoner med visioner og evne til at "tænke ud af boksen" i forhold til handicappedes boligforhold.

Flere end ventet fødes med Downs syndrom

Trods screeningstilbud til alle gravide er antallet af nyfødte børn med Downs syndrom mod eksperterens forventning ikke faldet betydeligt siden 2005, hvor tilbuddet om fosterdiagnostik halverede antallet af nyfødte med Downs syndrom fra 60 til 32, skriver Kristeligt Dagblad. I 2007 blev der født 27 børn med Downs syndrom, viser en opgørelse fra Cytogenetisk Centralregister på Århus Sygehus, der har registreret børn med Downs syndrom siden 1966.



Informationsdage om Borgerstyret Personlig Assistance

Servicestyrelsen og Velfærdsministeriet afholder fem informationsdage i hele landet om Borgerstyret Personlig Assistance (BPA) i 2009.

Infodagene bliver afholdt den 24. og 26. februar og den 3., 4. og 5. marts 2009. På dagene kan du høre meget mere om personkredsen for BPA, kriterierne for visitation samt oplæg om konkret udmåling og visitation til BPA.

Få flere oplysninger og tilmeld dig informationsdagene på www.servicestyrelsen.dk



ARBEJDSTILSYNET DOKUMENTERER GAMMEL VIDEN

Det er galt med arbejdsmiljøet på over halvdelen af 327 undersøgte bosteder

Ingen tvivl om, at arbejdsmiljøet skal være i orden. Det er en klar forudsætning for, at den enkelte borger, som ikke er i stand til at klare sig uden støtte, kan få et værdigt liv. Det kan dårligt være den store hemmelighed,

at der er problemer med arbejdsmiljøet rundt omkring. Der har jo, de sidste par år, været meget fokus på området på forskellig vis. Der er blevet snakket og skrevet meget om forholdene på bostederne, men det kniber gevaldigt med handlinger, som

kan ændre på forholdene. Og erfaringerne fra de steder, hvor der virkelig er handlet på problemerne, bruges åbenbart ikke i en grad, som kan ses. Det understreger arbejdstilsynets undersøgelse tydeligt. 281 påbud i alt, heraf er de 117 i forbindelse med det psykiske arbejdsmiljø. Der er flest påbud vedr. vold, trusler og traumatiske hændelser, men også på høje følelsesmæssige krav er tallet rimeligt stort. Mindst er arbejdsmængde og tidspres med i alt 27 påbud.

SL har selvfølgelig taget handling på de voldsomt store tal. De rejser nogle af de spørgsmål, som ligger lige for.

F.eks. høje følelsesmæssige krav - Hvordan kan det være, at det overhovedet kan blive et påbudsområde? Det er et grundlæggende krav, når man arbejder med mennesker, at kunne bruge sig selv følelsesmæssigt. Problemerne med vold i forbindelse med arbejdet er heller ikke nye.

I mange år har der været fokus på emnet, f.eks. gennem projektet "Vold som udtryksform" eller det gode eksempel, som Udviklingscentret Spurvetofte ved Vejle har vist. Hvorfor tager man ikke disse erfaringer til sig? Erfaringerne viser, at hvis der tages udgangspunkt i en større indsigt i beboernes handicap, bliver det nemmere at undgå at misforstå beboeren, som så ikke bliver frustreret og derfor heller ikke reagerer i afmagt. Det er jo ikke

større videnskab. Nej, det handler indholdsmæssigt om det samme som et godt arbejdsmiljø. Dog har beboerne ikke et arbejdstilsyn, som giver påbud, når de ikke får den rette støtte og ikke mødes med en indsigt som kompenserer for deres handicap.

Uden adgang til teksten vedr. de enkelte påbud, kan vi ikke vide, hvad der gemmer sig bagved disse, men sikkert er det, at de mennesker, som

har deres hjem steder, hvor påbud er givet, bliver påvirket. Spørgsmålet er så, i hvilken grad det rammer den enkeltes selvbestemmelse? Og hvordan problemer af denne art takles? Jeg kan kun opfordre til, at man som pårørende spørger ind til eventuelle påbud.

Der er blevet snakket og skrevet meget om forholdene på bostederne, men det kniber gevaldigt med handlinger, som kan ændre på forholdene

Problemstillinger som disse påbud er gode eksempler på nødvendigheden af rammer for pårønderråd eller anden sikkerhed for, at der bliver taget hånd om beboernes rettigheder.



AF SYTTER KRISTENSEN,
LEVS LANDSFORMAND

Forældrebetaling eksploderer

Det samlede beløb kommunerne får ind fra betaling fra forældre for deres børns ophold i særlige dag- og klubtilbud er vokset eksplosivt siden 2003. Årsagen er uklar



De årlige indtægter fra forældrebetalingerne til de særlige dag- og klubtilbud er fra 2003 til 2007 steget fra 2.479.000 til 14.820.000 – en seksdobling af indtægterne. Det fremgår af oversigten i tabel 1.

Nu er det ikke sådan, at man ikke skal betale for at få sit barn med udviklingshæmning passeret. Her er vilkårene som for alle andre børn. Men man skal ikke betale for den behandling, det måtte få i tilbuddet. Så enten er der sket en voldsom forbedring af børnenes funktionsevner, så de nu behandles mindre og passes mere, eller også har kommunerne i det skjulte hævet betalingerne. En



sidste mulighed er selvfølgelig også, at antallet af børn i de særlige dagtilbud er mangedoblet i de senere år.

Baggrunden for stigningen er altså uklar. Men da der ikke er noget, der taler for mulighed 1 og 3, så kigger vi i det følgende lidt på mulighed nr. 2.

Udgangspunktet for forældrebetalingen er, at den ifølge Serviceloven ikke kan fastsættes kollektivt. Velfærdsminister Karen Jespersen (V) svarede således i september 2007 på en henvendelse fra LEV, at forældrebetalingen afhænger af det særlige behov for støtte, specialpædagogik, behandling m.v., det enkelte barn får, og det behov findes

ved en konkret og individuel vurdering. Men en ting er lovgivning, noget andet er praksis.

FORÆLDREBETALINGEN DER BLEV TRUKKET TILBAGE

Kalundborg Kommune er et glimrende eksempel på, hvordan en kommune kan klokke i det med hensyn til kollektiv stigning i forældrebetalingen. Men heldigvis også, at fornuften råder visse steder – blandt andet efter pres fra LEVs lokalafdeling.

Forældrene til børn i specialbørnehaven Lærkereden fik sig nemlig i september 2008 et chok. Som lyn fra en klar himmel kunne de i kommunens budgetforslag læse, at de fra og med 2009 skulle betale for deres barns ophold i Lærkereden. Som led i en større sparerunde fremgik det, at Lærkereden skulle spare i alt 185.000 kr. Penge som skulle inddrages ved forældrebetaling.

Men den forældrebetaling var og er ulovlig. Og heldigvis var LEVs lokalformand i Kalundborg, Pia Schmidt, vågen.

- Problemet var selvfølgelig, at politikerne og embedsmændene i Kalundborg mente, at man "over night" kunne snige forældrebetaling ind i en institution, der drives i henhold til Servicelovens § 32 – det vil sige, at der ikke hidtil har været opkrævet forældrebetaling, da børnene går i institutionen af behandlingsmæssige eller overvejende

behandlingsmæssige årsager, fortæller Pia Schmidt.

- Jeg skrev på vegne af LEV Kalundborg til kommunen og gjorde opmærksom på, at indførsel af forældrebetaling krævede fornyet og konkret vurdering af hvert enkelt barns behandlingsmæssige behov – og at indførsel af forældrebetaling ville kræve, at det enkelte barns behandlingsmæssige behov var bortfaldet eller væsentligt reduceret. Svaret var, at der "nok" var sket en fejl, og at man ville undersøge sagen nærmere - men ikke umiddelbart afholde sig fra at indføre forældrebetaling. Jeg skrev så igen og gjorde opmærksom på, at LEV Kalundborg ville følge sagen – og at den påtænkte forældrebetaling var ulovlig og dermed ikke en mulighed. Herefter fik jeg brev om, at sagen ville blive behandlet på byrådsmøde medio december. Imidlertid fremgik det af Kalundborg Folkeblad den 11. december, at kommunen har opgivet at opkræve forældrebetaling, idet "kommunen har lavet en fejl".

- Jeg fik i øvrigt oplysningen om den påtænkte forældrebetaling ved granskning af kommunens budget – det var ikke noget, der på noget tidspunkt blev meldt ud – hverken til de berørte forældre eller offentligheden i øvrigt. Den lokale modstand blev derfor varetaget af LEV Kalundborg - i øvrigt uden om pressen efter ønske fra forældrebestyrelsen i Lærkereden.

TABEL 1. Forældrebetaling i særlige dag- og klubtilbud 2003-2007

	2003	2004	2005	2006	2007
Indtægter i 1.000 kr. (2009-pl)	2.479	2.672	3.200	3.892	14.820
Andel af nettoudgifter i pct.	0,36	0,36	0,38	0,46	1,86

Velfærdsministeriets egen opgørelse over indtægterne på basis af tal fra Danmarks Statistik. Anm.: Nettoudgifterne er opgjort eksklusiv indtægten fra forældrebetalingen.

ANNONCE

Direktør for faglige enheder i Kalundborg Kommune, Per Bjørn Hansen, siger om forældrebetalingen, der blev trukket tilbage.

- Nogle gange går det lidt for stærkt. Vi var simpelthen ikke nok nede i materien, og derfor skete der en fejl.

Per Bjørn Hansen hævder dog, at selv om LEV ikke havde været vågen og gjort opmærksom på den ulovlige forældrebetaling, så var det blevet opdaget alligevel af kommunens revision – og stoppet.

MINISTEREN ER LIGEGLAD

Velfærdsminister Karen Jespersen (V) er fuldt ud klar over, at kommunerne under ét får langt flere penge ind fra forældrebetalingen fra de specialiserede tilbud end tidligere. Det fremgår af de gentagne spørgsmål i Folketinget om sagen, som Pernille Frahm (SF) har stillet. Men ministeren kan ikke forklare udviklingen. Det får hende dog ikke til af egen drift at forsøge at finde en

forklaring, hvilket fremgår af ministerens svar den 10. december 2008 på følgende spørgsmål fra Pernille Frahm (SF).

Spørgsmålet lød: "Ministeren bedes på baggrund af tal fra Danmarks Statistik opgøre kommunernes indtægter på

forældrebetaling i særlige dag- og klubtilbud i perioden 2003 til 07, og hvis tallene angiver en voldsom stigning i perioden, bedes ministeren angive mulige årsager hertil."

Hertil svarede Karen Jespersen: "Der kan ikke umiddelbart ses en klar

årsag til stigningen i egenbetalingen. SFI (Det Nationale Forskningscenter for Velfærd, red.) er imidlertid i gang med en kortlægning af de særlige dagtilbud, som muligvis kan kaste lys over udviklingen. Kortlægningen afsluttes medio 2009.

Desuden nævner ministeren, at forældrebetalingen fortsat udgør en ganske lille del af de samlede udgifter på området (se tabel 1).



KOMMENTAR FRA LEV

LEVs landsformand Sytter Kristensen siger om sagen:

- Selvfølgelig skal forældre til et handicappet barn betale for pasning af deres barn, ligesom alle mulige andre – men overvejende er de jo i et særligt dag- eller klubtilbud i behandlingsøjemed. Hvorfor skulle de ellers være der? Men der er så mange uklarheder på dette område, at vi er nødt til at få afklaret, hvornår der er tale om pasning og hvornår der er tale om behandling. Det er også vigtigt, at det afklares, hvad årsagen til den voldsomme stigning i kommunernes indtægter på dette er, og at det indskærpes over for dem, at de ikke kollektivt kan hæve en forældrebetaling. Det kræver en vurdering af hver enkelt barn, før man kan ændre på forældrebetalingen. Vi presser på over for landspolitikerne, men det er vigtigt, at LEV lokalt, hele tiden er opmærksom på, at kommunerne ikke i det skjulte forsøger at liste ekstra betaling ind på dette område. Eksemplet fra Kalundborg viser klokkeklart, at LEV har en stor rolle at spille ude i kommunerne.

Altid en individuel vurdering

Kommunen skal gennemføre en individuel vurdering af det enkelte barns behov for hjælp, støtte, pleje og behandling i et dag- og klubtilbud, før en eventuel forældrebetaling kan fastsættes. Det slår velfærdsminister Karen Jespersen fast i dette svar på et spørgsmål i Folketingets socialudvalg:

"Når kommunen skal træffe afgørelse om opkrævning af forældrebetaling for ophold i særlige dagtilbud, skal der altid foretages en konkret og individuel vurdering i forhold til det enkelte barn af, om optagelsen i det særlige dagtilbud er sket alene eller i hovedsagen af behandlingsmæssige grunde. Dette betyder, at f.eks. en generel beslutning fra kommunens side om, at alle forældre, der har børn i et bestemt særligt dagtilbud, skal opkræves forældrebetaling, ikke er lovlig".

Man kan søge om tilskud til forældrebetalingen. Tilskuddet gradueres efter husstandens indkomst.



Fra en mulighed for de få til bred lovgivning

En personlig beretning om træning af børn med handicap, kritiske "Doman-forældre" og en lang, sej kamp for bedre forhold for hjemmetræning af børn med handicap, der nu har båret frugt i form af ny lovgivning



I Danmark er der en lang tradition for, at familier til børn med handicap tilbydes en indsats i offentligt regi. Det kan være rådgivning og økonomisk støtte til forældrene, en specialpædagogisk indsats for barnet og tilbud om træning ud fra barnets særlige behov.

Denne traditionelle indsats har i de senere år været udsat for kritik fra en gruppe forældre til børn med hjerne-skade. Forældrene har været utilfredse med manglende ressourcer i det offentlige regi, som har betydet for få trænings- og behandlingstimer til deres børn. Forældrene har derfor ikke troet på effekten af den traditionelle indsats og i stedet selv ønsket at hjemmetræne deres børn og få økonomisk støtte hertil. Kritikken drejede sig også om manglende inddragelse af forældrenes ressourcer generelt.

I december 2003 deltog jeg i en konference om den såkaldte Doman-metode i København. Arrangørerne af konferencen var forældre fra foreningen "Genoptræning af Hjerneskadede Børn og Unge". En forening, hvis mål er at sikre forældrenes mulighed for at udvikle og undervise deres hjerneskadede børn i hjemmet efter programmer udarbejdet efter Doman-metoden.

Der var stor interesse for emnet. Blandt tilhørerne var forældre til hjerneskadede børn, fagfolk, politikere og journalister.

Det var en dag, som gjorde stort indtryk på mig, og som jeg husker tilbage på med blandede følelser.

På den ene side husker jeg overlæge Niels Illum, som holdt et lægefagligt indlæg, hvor han på en god måde begrundede, hvorfor man fra et lægeligt og behandlingsmæssigt synspunkt ikke kunne gå ind for Domans principper. Niels Illum medgav, at behandlingstilbuddene til hjerneskadede børn ikke var tilstrækkelige i Danmark. Det måtte der gøres noget ved – også politisk. Men Doman kunne ikke accepteres i det etablerede system, blandt andet på grund af fravalg af medicinsk behand-

ling til børnene, og fordi pattring øvelser (passive bevægemønstre af arme, ben og hovede) kan være meget problematiske. Nogle børn med handicap har ustabile halshvirvler. Forskubbes disse

under passive bevægelser kan barnet dø øjeblikkeligt, sluttede Niels Illum.

På den anden side husker jeg nogle forældre, som var stærkt kritiske overfor den traditionelle indsats. Forældrene kæmpede med alle midler for deres sag om hjemmetræning efter Doman. Det var ikke særlig rart at være vidne til, hvordan forældrene nedgjorde fagfolk, som ikke havde samme holdninger som dem selv.

I Danmark er der en lang tradition for, at familier til børn med handicap tilbydes en indsats i offentligt regi

I denne periode arbejdede jeg som børneergoterapeut med svært handicappede børn. Jeg var, og er stadig, helt enig i den lægefaglige begrundelse imod Doman som overlæge Niels Illum stod for. Senere er der kommet forskellige Doman-light modeller, som er mere børnevenlige.

FORÆLDRENES KRITIK BLEV HØRT

Politikerne hørte imidlertid forældrenes kritik af det offentlige tilbud om træning af børn med handicap. Der blev i de følgende år søsat flere projekter med udviklingsmodeller til forbedring af den traditionelle træningsindsats i kommuner og amter, og et antal udredninger og evalueringer har beskæftiget sig med forskellige aspekter i både den traditionelle indsats og de alternative træningsmetoder. Fra 2002 til 2005 blev der iværksat en egentlig forsøgsordning med hjemmetræning efter Doman-metoden og beslægtede metoder i en række kommuner.

Erfaringer fra projekterne er siden blevet formidlet gennem rapporter og på landskonferencer for fagfolk, som arbejder med familier med børn med handicap. Interesserede læsere kan finde rapporterne på Marselisborg-Centrets hjemmeside www.boernmed-hjernesgade.dk

Efter amternes fald, hvor den faglige ekspertise på handicapområdet for børn med særlige behov blev delt ud på nogle kommuner (men ikke alle kommuner) har det været nødvendigt med disse udviklingsprojekter og med en vidensdeling på tværs af kommunerne, så man når ud til alle terapeuter og fagfolk, der skal råde og vejlede forældre til børn med handicap og arbejde fagligt med børn med handicap i kommunerne.

DEN TRADITIONELLE INDSATS FINDES IKKE

I 2007 blev der iværksat en spørgeskemaundersøgelse blandt forældre, fagpersoner og sagsbehandlere til i alt 317 børn med handicap. Formålet med

undersøgelsen var at kortlægge den offentlige trænings- og behandlingsindsats over for børn med handicap i førskolealderen, herunder forældrenes tilfredshed med indsatsen. Undersøgelsen blev foretaget af SFI, Det Nationale Forskningscenter for Velfærd, og resultatet heraf kan ses i en rapport, der udkom i 2008.

Det fremgår af SFI-rapporten, at den offentlige indsats henvender sig til yderst forskellige børn. Der findes

mange forskellige tilbud for børn med handicap. Denne variation afspejler den pædagogiske indsats og de forskellige træningstilbud, som tilbydes børnene i undersøgelsen.

Den "traditionelle indsats" findes

således ikke. De børn, der har de største hjælpebehov, går typisk i de mest specialiserede institutioner, hvor de tilbydes hjælp fra flere forskellige faggrupper og de modtager mere træning end børn i de andre institutionstyper.

FORÆLDRE TILFREDSE MED DEN OFFENTLIGE INDSATS

Undersøgelsen viser, at langt de fleste af de adspurgte forældre er tilfredse med den samlede offentlige træningsindsats, deres barn har modtaget i løbet af det seneste år. Ligeledes fremgår det af undersøgelsen, at langt de fleste forældre angiver, at de har fået den rolle i barnets træningsindsats, som de har ønsket. Dvs. at de har fået mulighed for at være en aktiv del af træningen eller for blot at koncentrere sig om "at være forældre".

Der er både eksempler på forældre, som føler sig presset af forventninger fra institutionspersonalets side om at forsætte træningen derhjemme, og på forældre som oplever, at der er stor forståelse for, at de blot har behov for at være forældre og ikke træne ekstra hjemme.

TOVHOLDER I EGEN SAG

Et flertal af forældrene oplever dog mangelfuld information og koordi-

nering af indsatsen i kommunen.

Forældrene fortæller, at det kræver et stort overskud og mange ressourcer selv at skulle indhente informationer fra de relevante instanser, og de oplever ikke altid, at deres sagsbehandler hjælper dem tilstrækkeligt i den henseende.

Rapporten "Indsatsen over for børn med handicap og træningsbehov" kan hentes på SFI's hjemmeside www.sfi.dk/sw62785.asp

HJEMMETRÆNING NU EN REEL MULIGHED

Når jeg tænker tilbage på Doman-konferencen i 2003, så har forældrene været i stand til at fastholde deres krav om hjemmetræning af deres børn over for politikerne. Forældrene har været dygtige forhandlere og vedholdende. Det har givet resultat. I juni 2008 vedtog Folketinget en ny lov om træning i hjemmet. Loven giver forældre til børn med varig funktionsnedsættelse mulighed for at træne deres barn i hjemmet, hvis de ønsker dette.

Træningen kan enten foregå efter metoder, der almindeligvis anvendes i de offentlige tilbud, eller efter alternative metoder, eller en kombination heraf.

Den årelange debat om mangelfuldt træningstilbud i det offentlige regi kontra hjemmetræning, har medført et fagligt løft i det offentlige tilbud, samt givet mulighed for hjemmetræning. Der er kommet nye regler om inddragelse af forældre i samarbejdet, og der er kommet ny viden og fokus på nye indsatsområder for fagfolk, som arbejder med familier med et barn med handicap.

På trods af min skeptiske holdning til Doman, så har jeg en dyb respekt for de forældre, der har kæmpet en lang, sej kamp, som nu har båret frugt i form af ny lovgivning.

Nu venter vi bare på, at kommunerne bliver parate til implementering af de nye regler efter den nye lovgivning. Loven er gældende fra 1. oktober 2008. Læs mere om den nye lov på næste side.

Politikerne hørte imidlertid forældrenes kritik af det offentlige tilbud om træning af børn med handicap

Nye regler om hjemmetræning af handicappede børn

Den 1. oktober 2008 trådte nye regler i kraft om hjælp og særlig støtte til børn og unge med udviklingshæmning

De nye regler åbner mulighed for forældre til at hjemmetræne deres handicappede barn, hvis de ønsker dette. Reglerne er forbundet med visse betingelser og nye udfordringer. Det er også nyt, at forældrene, med deres viden om barnet, er med i udredningsprocessen lige fra starten.

Overordnet består de nye regler af tre områder:

1 UDREDNING KRÆVER INDDRAGELSE AF FORÆLDRE OG BARNET/ELLER DEN UNGE

I kommunen skal der nedsættes et tværfagligt udredningsteam. Udredningsteamet skal på baggrund af faglige undersøgelser af barnets ressourcer og behov, kortlægge barnets funktionsevne og udarbejde forslag til den særlige støtte og behandling.

Forældrene SKAL inddrages i udredningsprocessen, således at forældrene får mulighed for at være aktive deltagere i processen. Forældrenes viden, om egne ressourcer og barnets færdigheder, skal indgå i udredningen, og forældrene skal have mulighed for at få indsigt i barnets behov, og hvilke behandlings- og udviklingsmuligheder, der findes for barnet. Barnet/den unge SKAL ligeledes inddrages i udredningsforløbet. Udredningsteamet vurderer sammen med forældrene, i hvilken udstrækning det er muligt at inddrage barnet på grundlag af dets egne ønsker, alder og modenhed, og hvad der skønnes at være bedst for barnet eller den unge. Et barns synspunkter skal tillægges passende vægt i overensstemmelse med dets alder og modenhed.

2 VISITATION TIL BÅDE OFFENTLIGE TILBUD OG HJEMMETRÆNING

Kommunalbestyrelsen SKAL nedsætte et tværfagligt sammensat visitationsudvalg, som har til opgave at visitere barnet til et tilbud på baggrund af udredningsteamets forslag.

Forældrene kan afvise det offentlige tilbud og søge om støtte til hjemmetræning. Visitationsudvalget skal så vurdere, om betingelserne for hjemmetræning er opfyldt:

- * Den foreslåede træningsmetode skal imødekomme barnets behov.
- * En vurdering af familiens samlede situation og forældrenes personlige ressourcer skal konkludere, at forældrene kan påtage sig at træne barnet.
- * Hjemmetræningen skal være dokumenterbar, og virkningen skal kunne vurderes.

Hjemmetræningen kan foregå efter konventionelle metoder, dvs. metoder, der almindeligvis anvendes i de offentlige tilbud, eller efter alternative metoder, dvs. metoder der traditionelt ikke indgår i de offentlige tilbud. Der kan også være tale om hjemmetræning, der kombinerer konventionelle og alternative metoder.

Kommunalbestyrelsen træffer på baggrund af visitationsudvalgets vurdering afgørelse om støtte til hjemmetræning efter den foreslåede træningsmetode.

3 ØKONOMISK STØTTE

Hvis betingelserne for hjemmetræning er opfyldt, har forældrene ret til at modtage økonomisk støtte i form af tabt arbejdsfortjeneste og godtgørelse af udgifter, der er forbundet med træningen, på op til kr. 500.000.

RÅDGIVNING OG VEJLEDNING TIL FORÆLDRENE

Det er kommunens pligt at rådgive og vejlede om betingelserne for at træne barnet i hjemmet, om tabt arbejdsfortjeneste og aspekter vedrørende tilknytning til arbejdsmarkedet og godtgørelse af de udgifter, der er forbundet med træningen.

Se mere i vejledning nr. 52 - 01/10/2008.

ANNONCE

*Handicappet forsvinder ikke, når den unge udviklingshæmmede bliver 18 år.
Selvfølgelig ikke. Men lovgivningen forvaltes anderledes, og synet på den unge
ændrer sig i løbet af en enkelt nat*



Da Emil fyldte 18 år blev det kamp og kaos

At fylde 18 år er stort, nu er man voksen, man kan bestemme selv, man har fået stemmeret. Ja, en behagelig frihed at gå på opdagelse i.

Men 18 års fødselsdagen kan være indgangen til en tid, hvor man som forældre må genopdage og genoptage kampen for et tåleligt liv for både sig selv og for sit nu voksne barn – også selv om der faktisk ikke er sket nogle ændringer i de behov, barnet og familien har for at få dagene til at fungere.

Det er en historie, jeg hører oftere og oftere. Historien om, at den dag man bliver voksen, virker det som om, at det, der tidligere var en kendt sag af alle, som har berøring med ens udviklingshæmmede unge mand eller kvinde, ikke kendes længere. Den nu nyudsprungne voksne skal genopdages på ny.

DAGE MED FULD OPMÆRKSOMHED ELLER KAOS

Vibeke Holscher og hendes søn Emils historie er et eksempel på alle de mure, man kan løbe ind i, når en ung udviklingshæmmed mand fylder 18 år.

Emil er efternøler og et slags enebarn. Hans søskende var 16 og 18 år, da han blev født. Emil, der nu er 19 år, har Downs syndrom og har tillige udviklet en autisme, der har betydning for, hvilken hjælp han og hans mor har behov for.

Den dag, jeg besøger Vibeke Holscher, er Emil syg og derfor hjemme. Jeg møder en glad ung mand, hvis store værelse udtrykker optagethed af den aktuelle ungdomskultur med navne og budskaber, som er totalt ukendte for mig. Jeg får vist billeder af Emil, der elsker at optræde og kan en hel masse.

Sammen ser vi en video, hvor Emil optræder som Dirch Passer i flere af Dirchs bedste numre. Men Emil danser også breakdance og hiphop med en energi, der er overvældende og med "moves", der næsten synes at opløse tyngdeloven. Det er vigtigt, at vi ser videoen, for så kender jeg jo Emil bedre - det er hans fortælling til mig.

"Han er en rar mand", siger Emil om mig, så det lover godt for, at hans mor og jeg kan finde ro til en samtale ude i køkkenet.



Men det er alligevel svært for Emil. Vores samtale afbrydes mange gange, og jeg bliver vidne til, at der kun er én opgave, når Emil er hjemme, nemlig at samle sin opmærksomhed og passe på ham. Det er et fuldtidsarbejde, hvor der ikke er plads til meget andet. Vibeke Holscher, der er selvstændig og driver sin egen virksomhed, kan sådanne dage intet andet udrette.

AFLASTNING ELLER NEDBRUD

Emil har altid haft aflastningstilbud, men som hans autisme udviklede sig, især i puberteten, kunne han ikke længere modtages i kommunens aflastningstilbud. Aflastningen har derfor været varetaget af aflastningsfamilier, kun ganske få gennem alle årene, og i de eneste ti år hos den samme familie, som han nærmest er blevet en fast bestanddel af.



Min læge kunne dokumentere det, alle, der kendte bare lidt til vores liv, kunne bekræfte det. Det var, og er, faktisk et spørgsmål om, hvornår det går galt

Omfanget af aflastningen er blevet større med årene, så Emil lige nu kan være hos sin aflastningsfamilie ti døgn om måneden. Det er en krølle på historien, som jeg vender tilbage til.

Da Emil fyldte 18 år, ophørte denne form for aflastning, eller i princippet de aflastningstilbud der gives til børn. Hvis Vibeke Holscher havde brug for aflastning, blev hun henvist til kommunens eneste to aflastningshjem: Tomatvej og Kjerstrupvej.

Besøg på begge steder viste, at der kunne være god grund til at frygte, om de kunne løse opgaven, når det drejede sig om rammerne og normeringen. Men også, at det var aflastningstilbud, der omfattede voksne fra 18 til 60 år, og som ikke rummede et tilbud specielt til unge.

- Det blev en kamp for at overleve, fortæller Vibeke Holscher. - Min læge kunne dokumentere det, alle, der kendte bare lidt til vores liv, kunne bekræfte det. Det var, og er, faktisk et spørgsmål om, hvornår det går galt.

Vibeke Holscher søgte derfor kommunen om en forlængelse af den eksisterende private aflastning, men fik afslag. Uanset hvor hun søgte, fik hun afslag med den begrundelse, at der ikke kunne ydes privat aflastning til voksne, og at det i øvrigt var en principiel afgørelse.

Vibeke Holscher påklagede denne afgørelse, men det førte ikke til andet end det svar, at andre instanser ikke kunne gå ind i enkeltsager og ikke tog stilling til det principielle.

Endelig klagede hun til Københavns socialborgmester Mikkel Warming (EL), der svarede hende, at afgørelsen var taget på et forkert grundlag. Den private aflastning kunne fortsætte, og hun kunne også vælge omfanget. Som resultat heraf får Vibeke Holscher derfor altså nu ti døgn aflastning om måneden.

IKKE KUN AFLASTNING...

Det blev en sejr, men kampen for et bedre liv for Vibeke og Emil er ikke slut.

- Da Emil blev voksen, gik alt i spåner, siger Vibeke Holscher. - Udgifter for tabt arbejdsfortjeneste ophørte, sagen om pensionen, som alle kunne se skulle bevilges, trak i langdrag. Socialrådgiveren havde 200 sager ud over Emil, så det tog tid at udarbejde en profil på Emil, og i tre instanser skulle jeg svare på det samme, for at lave

en samlet 18 års profil. Det blev en venten og en tilværelse i usikkerhed, uden at der syntes at være noget formål med al den venten.

Vibeke Holscher og Emil har begge akut brug for at få deres egen tilværelse. Emil i et botilbud, der kan løse de særlige opgaver, som knytter sig til unge beboere, der har autistisk adfærd. Problemet er bare, at der ikke er et botilbud nu. Der

er ventetid på to-fire år, og måske er det rigtige tilbud ikke lavet endnu.

UDVIKLINGSPOTENTIALE OG 18 ÅR

Lige nu står Vibeke Holscher og er godt slidt ned. Hun har brug for støtte i hjemmet og for at få psykologvejledning, for at kunne fungere mere optimalt som mor til Emil. Da Emil stadig var barn, fik hun bevilget timer til vejledning m.m. Nu søger hun igen og får afslag med den begrundelse, at der ikke er udviklingspotentiale i Emil. Betyder en 18 års fødselsdag at mulighederne er udtømt? Han går dog fortsat i skole, hvor man heldigvis tror på, og arbejder med, potentialerne.

Kampen handler om at skabe logik: Hvordan kan man på den ene side ikke tilbyde en bolig til Emil i en situation, hvor familien er ved at bryde ned, og på den anden side ikke støtte hjemmet i ventetiden med socialpædagogisk støtte og vejledning til moderen?

- Selv om megen lovgivning stort set er den samme før og efter de 18 år, så forvaltes den anderledes, når det handler om voksne hjemmeboende. Som om man ophører med at være handicappet, fordi man bliver voksen, siger Vibeke Holscher.

LEV arbejder pt. på en pjece, der netop sætter fokus på overgangen fra barn til voksen. Pjecen forventes færdig medio 2009.

MUSIK FESTIVAL

09. juni
10. juni
11. juni

09



Onsdag 10. juni: Skole- og bb. bands, Kandis, Dodo and the Dodos, Liholt, Outlandish, Anne Linnet band, Johnny Madsen, Sys Bjerre, Hej Matematik, Johnny de Luxe, 2 be 1 med band, Kisser & Søren med band, Fede Finn & Funny Boyz Special, Tue West, Nellovator, Tom Donovan, Blueshot.

Torsdag 11. juni: Skole- & bb bands, Kim Larsen & Kjukken, Infernal, Poul Krebs, Carpark North, Tim Christensen, Gregori Boyd (Gospel), Neighbours, BliGlad, Peter Belli & De Nye Rivaler, Karl Hermanns Trio, Richard Ragnvald, Kirsten & Søren med Danband, Michelle Birkebalde, Potters Jig, Thomas Bjørnager.

GRATIS! Tirsdag 09. juni med bla.: *Bootles* (hyldest til *Beatles*), *Rock Nalle* med band, *Dan-Zukker*, *Stig Møller*, *Soulmeeting*
Tirsdagens koncerter er der fri adgang til, hvis du har købt billet til 1 - eller 2 dage.

Ret til ændringer forbeholdes

Priser 2009

1-dagsbilletter (onsd eller torsd) 295 kr. 2-dagsbillet (onsd og torsd) 495 kr. Camping 35kr./nat Morgenmad 45kr. Indendørs overnatning 50 kr./nat

Billetsalget starter Mandag den 2. Marts klokken 09.00 på telefon 86 52 55 66, kan ikke noteres!

(OBS!! Ved bestilling skal du have telefon nr., navn, adresse og evt. ean - nr. PARAT!!)

Efterfølgende kan spørgsmål vedr. din bestilling - **KUN!!** ské på telefon 86 52 55 66, (svarer døgnet rundt). Indtil sidste indbetalingfrist den 20. marts, kan du ændre din bestilling på tel. 86 52 55 66 i tidsrummet 10.30 - 12.00 - Dog kun hvis du ikke har betalt det fremsendte girokort).

Vi sender dig et fortrykt girokort. Du indbetaler det fremsendte girokort, således at girokortet er poststempelt **senest den Fredag den 20. Marts. Overskrides betalingsfristerne sendes rykker. Betales rykker ikke inden 3 dage, ja, så sælges billetterne til anden side.**

NYT - NYT - NYT! Der vil fremover blive mulighed for at købe - og sælge billetter til hinanden via hjemmesiden: www.solundfestivalen.dk

TV-reklame med Downs syndrom

En reklamekampagne for mobiltelefoni i Frankrig iscenesætter en skuespiller med Downs Syndrom. Det bidrager til et mere positivt syn på mentalt handicappede, mener franske handicap-organisationer

Pascal Duquenne har Downs syndrom. Det er ham, der lægger ansigt og stemme til den reklamekampagne, som det hollandske mobiltelefonselskab Simyo netop har lanceret i Frankrig.

“Som De kan se, er jeg lidt ... anderledes. Men jeg er også ... ligesom Dem. Jeg elsker at telefonere”, siger Pascal Duquenne i et tv-spot, som har vakt opsigt i Frankrig.

Pascal Duquennes karakteristiske ansigtstræk er blevet lige så landskendt som Simyo, der udbyder mobiltelefoni til lavpris i Belgien, Tyskland og Spanien og altså nu også kaster sig over det franske marked med en mentalt handicappet som trækplaster. Og reaktionerne er overvejende positive.

- Jeg er absolut ikke chokeret over, at Pascal optræder i en reklame. Og vi har ikke fået en eneste kritisk henvendelse fra forældre eller medlemmer i det hele taget, siger Régis Devoldere, formand for UNAPEI, LEVs franske søsterorganisation.

Samme melding kommer fra den franske forening for mennesker med Downs syndrom, Trisomie21.

- Det eneste, der chokerer mig, er, at denne reklame får langt mere omtale end de vilkår, mentalt handicappede og deres familier lever under, siger Françoise Durrieu, talsmand for Trisomie 21.

HANDICAP I RAMPELYSET

Men Pascal Duquenne er heller ikke en ukendt personlighed. Den 38-årige belgier er skuespiller og blev kendt i 1998 med filmen *Le 8. Jour, Den 8. dag*, der skaffede Pascal prisen for bedste mandlige skuespilpræstation ved filmfestivalen i Cannes.

Og netop hans status som professionel skuespiller er en af grundene til, at reklamen ikke har vakt den helt store kritik, i modsætning til for eksempel den schweiziske instruktør Stefan Bachmanns ønske om at lade en kvinde med Downs syndrom, uden teaterbaggrund, spille Ofelia i en opsætning af Shakespeares stykke på Det Kongelige Teater i 2002. Stykket blev taget af plakaten netop med henvisning til, at den unge kvinde ikke skulle levere en skuespilpræstation, men alene være handicappet på scenen.

- Pascal er vant til at stå på en scene eller foran et kamera. Og han er blevet udvalgt, fordi han er skuespiller og ikke fordi han er mentalt handicappet. Det har naturligvis påvirket vores holdning til initiativet, siger Régis Devoldere.

De to organisationer blev på forhånd kontaktet af reklamebureauet Buzzmann, som ville sikre sig, at reklamen ikke ville virke stødende på handicappede og deres pårørende.



CET HOMME EST DIFFÉRENT

IL NE PAIE SES APPELS QUE **19 CENTIMES** LA MINUTE

- UN TARIF UNIQUE : 0.19 €/min. 24h/24 ET 7j/7 VERS TOUS LES FIXES ET MOBILES ⁽¹⁾
- SANS ENGAGEMENT • SERVICE CLIENT JOIGNABLE 7j/7
- CRÉDIT VALABLE 3 MOIS • PAS DE MINIMUM DE DÉPENSE PAR MOIS

simyo

JUSTE CE QU'IL VOUS FAUT

www.simyo.fr ou appelez le **089 089 10 30**

(1) appels voix métropolitains hors numéros spéciaux

0,15 €/min. depuis un fixe en France métropolitaine



Begge opmuntrede Buzzmann til at gå videre med ideen.

- Jeg sagde, at jeg ikke havde noget imod en reklame med Pascal, når bare tonen var sober, uden hverken latterliggørelse eller tårevædet sentimentalitet. Reklamen viser en mentalt handicappet i en situation, som er helt dagligdags for alle mennesker, uden at dække over, at Pascal også er anderledes. Den viser netop, at man kan være anderledes og alligevel have sin plads i samfundet, siger Régis Devoldere.

Det er netop denne dimension, Buzzmann ville have frem i reklamen, siger Nicolas Narcisse, som er talsmand for reklameselskabet. - Simyo kan det samme som alle andre udbydere af mobiltelefoni, men er alligevel anderledes. Vi valgte Pascal Duquenne til at inkarnere dette image, ikke fordi han er handicappet, men fordi han er anderledes, ligesom Simyo, siger Nicolas Narcisse.

Men samtidig kunne Simyo og Buzzmann være næsten 100 procent sikre på, at en reklame med en mentalt handicappet ville udløse en debat, der skaffer selskabet langt mere omtale end et mere konventionelt reklamespot.

De franske handicaporganisationer er helt på det rene med, at Simyo har en kommerciel interesse i at skabe debat

GRATIS OMTALE

Det er især denne facet, som har vakt kritik, overvejende internt i reklamebranchen, hvor flere har fundet det etisk på kanten at vælge en mentalt handicappet skuespiller, med det ene formål at skaffe sig gratis medieomtale.

ARPP, den franske instans, der kontrollerer reklamebranchens etiske kodeks, har ikke noget at udsætte på reklamen. - Vi skal kun skride ind, hvis reklamerne fremstiller de medvirkende i nedværdigende situationer. Det er ikke tilfældet her. Pascal Duquennes person behandles med fuld respekt, lyder det fra ARPP.

De franske handicaporganisationer er helt på det rene med, at Simyo har en kommerciel interesse i at skabe debat. Régis Devoldere drager en parallel til

Bennettons reklamekampagner i 90'erne, der også provokerede, blandt andet ved at benytte en handicappet model.

- Men den slags provokationer kan også være med til at ændre offentlighedens syn på mentalt handicappede. Selv om Pascal tydeligvis har Downs syndrom, har han kompetencer alligevel, påpeger formanden for UNAPEI.

Det er netop det budskab, Pascal Duquenne selv ønsker at promovere, fortæller hans mor, Huguette Vandeput, som også er formand for den belgiske forening for mentalt handicappede med navn efter Pascals debutfilm, *Le 8. Jour*. - Jeg er meget lykkelig over, at man har henvendt sig til Pascal. Det viser, at samfundet lidt efter lidt rykker sig og betragter mentalt handicappede som hele mennesker, siger Huguette Vandeput.

ANNONCE

Kommunikationscentrenes fremtid er nået frem til Folketinget

Kamal Qureshi (SF) og undervisningsminister Bertel Haarder (V) har i Folketinget diskuteret de specialiserede kommunikationscentres fremtid. Se noget af debatten herunder



I LEV nr. 7 og 8 2008 var der artikler om lukningen af Tale- og Høreinstitutets børnecenter, som lidt endnu er en del af Region Hovedstadens kommunikationstilbud til børn med multiple handicap. Fremover bliver det de enkelte kommuner i regionen, som i princippet skal stå for de forskellige kommunikationstiltag, der måtte være nødvendige. Mange pårørende er rystede over lukningen af børnecenteret, og de frygter for den fremtidige kommunikationsstøtte.

17. december stillede medlem af Folketinget for SF, Kamal Qureshi en række spørgsmål til undervisningsminister Bertel Haarder (V) om de specialiserede kommunikationscentres fremtid.

Kamal Qureshi spurgte blandt andet om følgende:

"Hvordan vil ministeren sikre, at de faglige, specialiserede tilbud til børn med kommunikative funktionsnedsættelser, som er opbygget på de tidligere amtskommunale kommunikationscentre, ikke forsvinder som følge af kommunalreformen?"

Bertel Haarder har svaret følgende på Qureshis spørgsmål (uddrag af svaret): "Efter § 188 i lov om social service skal der i hver region for perioden 2007 til og med 2010 nedsættes et regionalt udviklingsråd, som skal følge udviklingen på det sociale område og specialundervisningsområdet efter kommunalreformen. På specialundervisningsområdet er både kommunale og regionale undervisningstilbud omfattet af udviklingsrådenes virksomhed. Det er statsforvaltningen i regionen, der er sekretariat for udviklingsrådet.

På grundlag af redegørelser fra kommunalbestyrelserne i regionen og regionsrådet samt årsrapporten for Klagenævnet for vidtgående specialundervisning m.v. sender udviklingsrådene inden den 1. maj en redegørelse til Undervisningsministeriet om specialundervisningsområdet.

Der vil herefter blive udarbejdet en samlet redegørelse til Folketinget om

udviklingen på specialundervisningsområdet efter kommunalreformen. Jeg har den 10. juni 2008 afgivet redegørelsen for 2007 om udviklingen på specialundervisningsområdet efter kommunalreformen.

Det fremgår af redegørelsen, at der hverken i udviklingsrådenes redegørelser for specialundervisningen eller i andre kilder er indikationer på grundlæggende problemer i 2007, og det er derfor den overordnede vurdering, at overgangen fra amtskommunal til kommunal drift er gået godt på specialundervisningsområdet. Området er dog fortsat præget af omstillinger, herunder tilpasninger i styring og administration samt nye samarbejdspartner. Jeg forventer, at redegørelsen for 2008 vil blive oversendt til Folketinget i maj 2009. Jeg skal i denne forbindelse oplyse, at jeg i brev af 10. december 2008 til de regionale udviklingsråd har meddelt, at udviklingsrådene i 2008 blandt andet skal fokusere på følgende temaer:

Kommunikationscentrene og undervisningen af hjerneskadede. Hvilke ændringer er der i de eksisterende institutioners betjening og serviceydelser vedrørende specialundervisning for voksne?

Jeg skal samtidig gøre opmærksom på, at kontaktudvalget – der består af re-

Se alle Kamal Qureshis

spørgsmål og Bertel

Haarders svar på

www.folketinget.dk/

doc.aspx?/samling/20081/

MENU/00000002.htm



gionsrådets formand og borgmestrene i regionen – mindst en gang i hver valgperiode skal drøfte, om der i regionen er kommunikationscentre, som mest hensigtsmæssigt bør drives af beliggenhedskommunen, jf. § 7 d i lov om specialundervisning for voksne. Det er en betingelse for en sådan overtagelse, at det samlede tilbud fortsat skal stå til rådighed for andre kommuner, der hidtil har anvendt institutionen.

Ved en sådan overtagelse overføres kommunikationscentret som en helhed til beliggenhedskommunen, således at institutionens samlede ekspertise bevares.

Jeg skal også pege på, at kommunalbestyrelserne i forbindelse med de årlige rammeaftaler for de regionale undervisningstilbud skal oplyse om kommunens forventede brug af pladser ved de regionale undervisningstilbud. På grundlag af kommunernes forventede brug af pladser må regionsrådet tilpasse undervisningstilbuddenes kapacitet. Det kan således forekomme, at antallet af pladser på kommunikationscentre varierer fra år til år."

Som det fremgår af foranstående, følger jeg området nøje gennem udviklingsrådenes årlige rapporter m.v.

Kommentar fra LEVs politiske konsulent, Sandy Brinck, til Qureshis spørgsmål og Haarders svar:

Kamal Qureshi har - måske på baggrund af LEV-bladets artikler - stillet en række spørgsmål til undervisningsministeren vedrørende kommunikationscentre. Undervisningsministeren svarer ved at nævne de mange forskellige instanser, som burde overvåge udviklingen på dette område: De regionale udviklingsråd (frem til 2010), årsrapporterne fra Klagenævnet for vidtgående specialundervisning, årlige redegørelser til Folketinget på specialundervisningsområdet, VISO og Rammeaftalerne i Regionerne. Hvem sagde mange kokke?!

LEV og den øvrige handicapbevægelse har anført problemer i alle disse "overvågninger" – det er jo ikke uvæsentligt, hvad man kigger efter og med hvilke briller. Samtidig må vi konstatere, at også i ministerens svar overlever den illusion, at en overdragelse af et kommunikationscenter til beliggenhedskommunen sker som helhed og uden at ekspertisen ændrer sig.

LEV og LEV-bladet vil fortsat følge denne problematik nøje

ØNSKES:

Et rigtigt job

HAVES:

En ungdomsuddannelse

KLAP

Lovgivningsmæssigt har Danmark aldrig været mere parat til at inddrage mennesker med udviklingshæmning på arbejdsmarkedet. Senest har "Lov om ungdomsuddannelse for unge med særlige behov" og "Lov om personlig assistance til personer i job med løntilskud" fjernet de sidste rester af strukturelle barrierer for en aktiv erhvervskarriere. Dermed handler det nu om at vise vejen for, hvordan den særlige ungdomsuddannelse kan bindes sammen med målsætningen om et arbejde på det ordinære arbejdsmarked.

I FÆLLESSKAB VENDES UDVIKLINGEN

At vende en udvikling, og at vise, at ting kan gøres anderledes, kræver en fælles indsats. Vi mener, at det handler om Kreativ Langsigtet ArbejdsPlanlægning, deraf projektnavnet KLAP.

KLAP-projektet er en af Landsforeningen LEVs arbejds- og uddannelsesmæssige satsninger. I udgangspunktet løber projektet i tre år fra 2009 til 2011.

KLAP ER PRAKSISNÆRT

KLAP er en satsning, der med et praksisnært fundament viser vejen for, hvordan

virkeligheden gennem nytænkning også kan se ud for mennesker med udviklingshæmning. "Projekt-KLAP" handler både om, hvordan mennesker med udviklingshæmning får adgang til en større udfordring i tilværelsen, og hvordan vi får en mere optimal anvendelse af samfundets ressourcer.

MÅLSÆTNINGERNE I "PROJEKT-KLAP" ER:

- Etablering af 80 praktikpladser på det private arbejdsmarked for mennesker med udviklingshæmning i hver region pr. år.
- Etablering af 40-50 jobs på det private arbejdsmarked for mennesker med udviklingshæmning i hver region pr. år

NÆSTEN LANDSDÆKKENDE INDSATS

KLAP burde have været landsdækkende, men dertil rakte den første projektbevilling desværre ikke. Landsforeningen LEV arbejder på at udvide satsningen til hele landet, men i første omgang har vi valgt at fokusere KLAP i følgende områder, Nordjylland, Midtjylland, Syddjylland og Fyn.

ANNONCE

KLAP

KLAP-KONSULENTERNE

Der vil fra midten af april være KLAP-konsulenter i de nævnte områder.

Konsulenterne har følgende opgaver:

- At medvirke til at ændre udviklingshæmmedes voksenperspektiv fra beskyttet beskæftigelse til ordinært arbejdsmarked
- At påvirke kommuner og andre lokale interessenter
- At bistå Ungdomsvejledere bl.a. ved at levere sparring til konkrete uddannelsesplaner
- At medvirke til at identificere private arbejdspladser til praktikpladser og evt. efterfølgende ansættelser
- Direkte matching mellem erhvervsliv og unge udviklingshæmmede

INGEN UDENFOR

I gennem årene har der landet over været mange forskellige initiativer for at hjælpe, støtte og vejlede mennesker med udviklingshæmning til en plads på arbejdsmarkedet. Det er vores målsætning at være i dialog med disse initiativer, således at erfaringer kan formidles og opsamles.

KLAP KAN

Det er muligt inden for de geografisk definerede områder at få råd og vejledning om:

- Hvorledes en uddannelsesplan kan skrives
- Hvordan man kan identificere en arbejdsplads, der i en periode muligvis kan fungere som uddannelsesplads a la mesterlærerordningen
- Hvordan job med løntilskud og ordningen om personlig assistance til personer i job med løntilskud, fungerer i praksis

Vi arbejder pt. på en "hvad-kan-jeg-blive"-portal specielt for mennesker med udviklingshæmning. Portalen skal give inspiration og ideer til, hvad det voksne arbejdsliv også kan indeholde.

KLAP KAN IKKE

Det er ikke muligt at søge tilskud.

HVIS DU VIL VIDE MERE

Projekt KLAP er et dynamisk projekt, der vil udvikle sig over tiden. Den mest præcise viden om, hvad der sker, hvilke nye tiltag der er osv. vil altid være at finde på www.projektklap.dk. Kontakt kan også rettes til projektleder Dan R. Schimmell eller forretningsudvalgsmedlem Lars Surrow.

Projekt KLAP – en kommentar

Et projekt som KLAP kan let få det til at se ud som om, at der har åbnet sig en række nye muligheder. Det er ikke tilfældet. Projektet viser derimod i praksis, hvordan en skoleverden, en ungdomsverden og en voksenverden kan bindes sammen til en fornuftig helhed. Det burde ikke være nyskabende, da mulighederne har eksisteret i en del år. Men som så mange gange før, kræver det, at nogle viser vejen for hvordan tingene kan gøres.

KLAP-projektet vil gerne være med til at sætte nye standarder for hvordan unge mennesker med udviklingshæmning også kan uddanne sig og blive erhvervsaktive.

Dan R. Schimmell, projektleder

ANNONCE

Fagre digitale verden

Velkommen til den nye digitale verden. En verden, hvor alt foregår via en computer, og hvor flere og flere offentlige dokumenter kun findes i elektronisk form. Eksempelvis på kommunernes hjemmesider. Men hvem tænker på den forholdsvis store gruppe af borgere, som af den ene eller anden årsag ikke er i stand til at betjene en computer eller ikke har adgang til en sådan? Denne problemstilling sætter nedenstående artikel fokus på



AF JOHNNY KOLD,
NÆSTFORMAND I ULF

Samfundet udvikler sig. Det gælder selvfølgelig også hos de offentlige og private myndigheder. Således ser man i disse år, at et stadig større antal opgaver, der før lå ude i kommunerne i dag er automatiseret.

Det vil sige, at næsten alt hvad der findes af blanketter til udstedelse af både det ene og det andet, i dag udelukkende forefindes elektronisk. Det forudsætter imidlertid, at man i det hele taget er i besiddelse af en computer med internetforbindelse og at man er i stand til at betjene den.

Tilbage sidder en forholdsvis stor gruppe af borgere, der af den ene eller anden årsag ikke har flair for at begå sig i den elektroniske verden. Lad mig som et eksempel nævne gruppen af udviklingshæmmede, der trods alt tæller ca. 40.000 borgere her i landet. Rigtig mange af denne gruppe borgere, risikerer samfundet i den grad at tabe på gulvet.

Hvordan i alverden har man forestillet sig, at denne gruppe skal kunne tilegne sig vigtige informationer om skat, pension eller lignende, når de ikke er i stand til at betjene en computer?

Ud over selv at være udviklingshæmmet, er jeg ansat i en handicaporganisation. Når jeg ser hvad der sker, med hensyn til at digitalisere både det ene og det andet, så er det, at jeg bliver alvorligt bekymret på både mine egne og andre ligesindedes vegne. Ikke fordi, at jeg skal såmænd nok klare mig, men jeg ved imidlertid, at der sidder rigtig mange udviklingshæmmede og andre handicappede ude omkring i Danmark, for hvem det her er begyndelsen til enden når vi snakker tilgængelighed i det offentlige rum. Ja, det er "nemt" at betjene, hvis man har en motorik, der gør, at man er i stand til at betjene en computer.

Jeg ved godt, at tiderne har ændret sig, da jeg selv er vokset op i en EDB-alder. Det ændrer imidlertid ikke ved, at udviklingen går den forkerte vej.

Ved at digitalisere på flere og flere områder, så taber man også flere og flere af den dårligst fungerende gruppe af borgere på gulvet. Deres funktionsniveau gør det nærmest til en umulighed at sætte sig bare lidt ind i, hvad der foregår i den offentlige sektor eller i samfundet

generelt, da det mest tilgængelige materiale kun foreligger elektronisk. Her svigter man efter min mening en stor gruppe af borgere, som hermed ikke får mulighed for at holde sig orienteret om, hvad der rører sig i samfundet. For har man ingen computer, så er man vel snart heller ikke i stand til at se sin egen selvangivelse.

Ja, jeg ved det, det er topmoderne, men ikke desto mindre er det en farefuld vej som man har begivet sig ud på, at alle typer formularer kun foreligger

elektronisk. Hvis man er handicappet og ikke selv er i stand til at skrive et tal på et stykke papir, hvordan i alverden havde man så forestillet sig, at den selv samme borger skulle være i stand til at udfylde sin selvangivelse på en computer?

Min opfordring til de ansvarlige myndig-

heder er, at man tænker handicappede ind i sammenhængen med hensyn til diverse hjemmesider. Vi betaler skat som alle andre og vi har derfor også krav på at få de samme informationer, uanset om vi kan læse eller ej.

Her svigter man efter min mening en stor gruppe af borgere, som hermed ikke får mulighed for at holde sig orienteret om, hvad der rører sig i samfundet

ANNONCE

Temadag om den **konkrete** indsats i dagligdagen

Fokus skal være det enkelte menneske og ikke en diagnose. Det var et af budskaberne på en temadag arrangeret af PsykiatriFonden og LEV

Omkring 70 deltagere var den 19. januar troppet op i Kulturhuset i Vanløse for at blive lidt klogere på "den konkrete indsats i dagligdagen" for børn med udviklingshæmning. Bag arrangementet stod PsykiatriFonden og LEV, der nu tre år i træk har arrangeret en temadag om forskellige aspekter af udviklingshæmning.

Dagen blev indledt af en forældreberetning. Kikki Gyldevang Stefensen fortalte om sin dreng Laurids, der har Downs syndrom. Hun fortalte om det at anerkende, at man har fået en dreng, som ikke er som alle andre. Og hun fortalte om, at en del af hendes og hendes mands daglige udfordringer alligevel minder om dem, som andre forældre har – eksempelvis stimulere barnet bedst muligt, arrangere pasning og transport.

Overlæge Steen Hertel fra Rigshospitalet fortalte om, hvad formålet er med at lave en udredning og stille en diagnose. For det første kan det være med til at påvirke barnets udviklingsforløb. For det andet kan det være nødvendig viden til forældrene i forhold til at etablere forældre/barn-kontakten etc.

Hendes og hendes mands daglige udfordringer minder alligevel om dem, som andre forældre har

Psykolog Søren Morild, der havde stået for selve temadagens program, fortalte, at mellem 1-2 procent af befolkningen har udviklingshæmning. Det svarer til mellem 55.000-110.000 mennesker i Danmark. Baggrunden for disse tal er WHO's klassifikationssystem af "mental retardering". Morild havde regnet lidt videre og fundet frem til, at der faktisk er op mod 650.000 personer i Danmark med relation til udviklingshæmmede (forældre, søskende, etc. etc.). Opgjort på den måde, kan det jo blive en betydelig pressionsgruppe.

Morilds indlæg fokuserede dog på vigtigheden af hele tiden at se på det enkelte menneske og mindre på diagnosen. Det er altid vigtigt at se på, hvilket menne-

ske man sidder over for – hvordan er det, hvordan taler det, hvordan ser det. Dermed kan der opstå en ægte relation mellem to mennesker.

I de følgende indlæg var fokus den pædagogiske indsats i førskolealderen og i skole- og ungdomsårene. Afslutningsvist fortalte Kurt Sørensen og Trine R Knudsen fra Videnscenter for Psykiatri og Udviklingshæmning, Risskov, om erfaringer med "angst og udviklingshæmning".

Mange gode kræfter har i alle årene deltaget på konferencerne, som PsykiatriFonden og LEV i fællesskab har

arrangeret – enten som oplægsholdere eller menige deltagere. I år var der dog betydeligt færre deltagere end normalt, og det fik formand for PsykiatriFonden, Jes Gerlach, til at undre sig over udviklingen. Var programmet forkert? Var det for dyrt? Var det placeret et forkert sted? Dagen blev afsluttet med spørgsmål til panelet samt udveksling af tanker og ideer til næste års temadag – pris, annoncering m.v. – da det er ønskeligt, at flere mennesker møder op til arrangementet.



ANNONCE

Prioriteringer på sundhedsområdet/handicapområdet

Hvorfor er specialisering på sundhedsområdet god tone, mens der på handicapområdet afspecialiseres?

Af Jørn Blander Nielsen, Toftumvej 33, Søvind, 8700 Horsens. Far til en dreng på syv år med Downs syndrom

Jeg følger dagligt med i pressen og dermed i debatten om prioriteringer på sundhedsområdet. For at effektivisere på sygehusområdet er der lagt op til/truffet beslutninger om centraliseringer for at give den bedst mulige behandling til mennesker, som har brug herfor.

Ligeledes kan jeg i bladet LEV nr. 7. nov. 2008 (udgivet af Landforening LEV) læse, at på grund af kommunalreformen og amternes nedlæggelse flyttes ansvaret for specialtilbud til handicappede over til de enkelte kommuner, som tilligemed skal betale den fulde udgift til behandling efter en overgangsperiode på to år.

I bladet LEV er nævnt eksemplet med Børnecentret på Tale- og Høreinstitutet under Region Hovedstaden, hvor der indtil 31. december 2008 har været visiteret 300 børn, og hvor der fra 1. januar 2009 er visiteret 35 børn, da kommunerne frem over selv skal betale den fulde pris og derfor i deres sparerunder prioriterer til ugunst for gode specialtilbud for handicappede børn.

35 børn er ikke nok til at holde liv i Børnecentret på Tale- og Høreinstitutet.

Jeg synes, at det er godt, at der på sygehusområdet er øje for, at specialisering er vejen frem. Jeg forstår derfor ikke, at der ikke er øje for behovet for den samme specialisering for mennesker med særlige vanskeligheder eller komplicerede handicaps i vores samfund. Dette på bekostning af et værdigt liv for vores handicappede medmennesker.

Den viden, som er bygget op over mange år i disse specielle tilbud, går med ét slag tabt, når disse specialtilbuds fremtid er kastet i hænderne på de enkelte kommuners prioriteringer og dermed offer for kassetænkning.

Den enkelte kommune vil i begrænset omfang selv være i stand til at løfte specielle tilbud til enkelte borgere. Løft af de fleste af de specielle tilbud kan kun ske ved et samarbejde kommunerne i mellem, eller ved at regionerne påtager sig denne opgave på lige fod med sygehusdriften.

Den viden, som er bygget op over mange år i disse specielle tilbud, går med ét slag tabt

En fantastisk aften med Lone Hertz

Af Grete Helbo, bestyrelsesmedlem i LEV og PFU Aalborg

Den 17. november 2008 inviterede Udviklingshæmmedes Landsforbund, ULF, til foredrag med Lone Hertz på det nye værested Perlen i Løkkegade i Aalborg.

Min søn Rasmus, der sidder i bestyrelsen i ULF-Aalborg, havde inviteret mig med til denne aften, og vi var der i så god tid, inden foredraget skulle begynde, at vi kunne nå at blive vist rundt på alle etagerne i dette spændende hus.

Det vrimlede ind med tilhørere, og det første Lone Hertz gjorde, var at bede os alle om at tage vore stole og komme helt op omkring hende, så vi alle rigtigt kunne se, høre og føle hinanden.

Fra første sætning talte hun med en ligeværdighed og en menneskerespekt, som gjorde, at alle fik mod til at deltage i foredraget med egne meninger, spørgsmål og kommentarer. Det var fantastisk at føle, hvordan Lone Hertz med dette sit kloge og varme menneskesyn, gav alle mod til at åbne op og deltage i alle de spændende emner, hun havde med i sit store program.

Jeg sad hele aftenen og tænkte på, hvor meget mere spændende alle udviklingshæmmedes liv kunne blive, hvis vi alle gjorde som hun, på godt og ondt. De ville i hvert fald alle få mere "mod og mandshjerte" til også selv at gøre deres liv mere levende og aktivt.

Lone Hertz kom, så og sejrede. Hun er ganske enkelt guds gave til alle udviklingshæmmede. Tusind tak for en fantastisk aften.

Efterlysning af god ejendomsadministration

Af Linda Niebuhr, Støtteforeningen for udviklingshæmmede i Lyngby-Taarbæk Kommune

Vi har i Lyngby-Taarbæk Kommune et opgangsbofælleskab for 12 personer med udviklingshæmning. Dette administreres af LEV, som har stået for opførelsen af byggeriet, hvilket vi naturligvis er glade for.

Blandt beboerne, pårørende og personalet er der dog store frustrationer, da den daglige administration eller mangel på samme, lader meget tilbage at ønske. Det gælder både de praktiske ting, såsom udbedring af fejl ved byggeriet, daglig vedligeholdelse, udsendelse af budgetter og indkaldelse til møder samt referater heraf. Ved henvendelse til relevante personer om de omtalte emner, sker der så godt som ingen reaktioner.

Vores holdning er, at de ansatte pædagoger skal bruge deres ressourcer på at støtte og vejlede beboerne og ikke på tidskrævende kontakt til LEV. Beboernes selv-

opfattelse svækkes også, da de oplever, at de ikke bliver opfattet seriøst.

Vi, Støtteforeningen for Udviklingshæmmede i Lyngby-Taarbæk, er gået ind i sagen og har rettet henvendelse direkte til LEVs ledelse, med lovning på en forbedring. Dette er ikke sket. Vores forslag er, at man udarbejder en procedure for blandt andet møder, referatudsendelser og lignende, samt ansætter en vicevært, som man har i andre boligforeninger, så vil der kun være en ansvarlig person for de praktiske ting i hverdagen.

Da vi er bekendt med, at LEV har stået for byggeri af tilsvarende boliger mange andre steder, vil vi være rigtig glade for en tilbagemelding fra andre – især fra steder, hvor ovennævnte ting fungerer. Så kunne vi måske kopiere den model her i Lyngby-Taarbæk Kommune, til glæde for alle parter. Kontakt mig venligst, hvis du har gode eller dårlige erfaringer med administrationen på mail: niebuhr@post.tele.dk eller tlf. 2622 9213.

SVAR:

Linda Niebuhr har ret i, at LEVs sekretariat ikke har givet Åbrinken en tilfredsstillende service. Vi har i løbet af 2008 taget en række initiativer, der skal sikre, at det bliver væsentligt bedre fremover. Vi har udvidet bemanningen på ejendomsområdet, og de nye kolleger på området er nu ved at have gennemført den fornødne oplæring. Vi har opstrammet procedurerne med det eksterne firma, der forestår en væsentlig del af de løbende administrative opgaver, da opgavefordelingen ikke var klar nok. Vi har i 2008 fået ny økonomichef, og der er allerede nu udarbejdet forretningsgange, der gør, at økonomiafdelingen tager en større del af den økonomiske drift af ejendommene, sådan at Ejendomsteamet kan fokusere på de bygningsmæssige spørgsmål.

Jeg skrev den 6. januar 2009 til tre af beboerne/bestyrelsesmedlemmerne på Åbrinken og beklagede den mangelfulde service i 2008, samtidig med at jeg annoncerede, at vi planlægger at holde bestyrelsesmøde den 25. februar. Susanne Kyra Jensen (LEV's ejendomskoordinator og leder af Ejendomsteamet) skrev den 11. januar til Lise Svendsen, der er vores daglige kontaktperson i Åbrinken, og fortalte, at vi holder femårsgennemgang

den 26. januar. Disse skrivelser er sendt fra sekretariatet, før vi modtog Linda Niebuhrs indlæg den 12. januar.

Linda Niebuhr og jeg har efterfølgende haft en rigtig god samtale, og vi aftalte, at jeg i dette svar, skulle skrive, at hun anerkender de tiltag, der nu er taget, og at vi begge ser positivt på den fremtidige service af Åbrinken.

De forskellige tiltag på ejendomsområdet sigter selvfølgelig bredere end Åbrinken. Tiltagene skal sikre alle ejendomme og beboere en god service, hvortil kommer, at vi står foran at skulle afvikle et antal ejendomme, der ikke længere er tidssvarende, og at vi ønsker at modernisere og bygge nyt. Boligen er et af de vigtigste elementer i alles liv, og LEV skal vise "det gode eksempel".

Med venlig hilsen
Torben Wind, Sekretariatschef

Vores holdning er, at de ansatte pædagoger skal bruge deres ressourcer på at støtte og vejlede beboerne og ikke på tidskrævende kontakt til LEV

Rettighederne kommer

Af Stig Langvad, Formand for Danske Handicaporganisationer



Danmark har verdens ældste paraplyorganisation på handicapområdet. Siden 1934 har Danske Handicaporganisationer (DH) talt på vegne af alle personer med handicap. Vi har i høj grad været med til at udvikle dansk velfærds- og handicap-politik gennem 75 år. Det fejrer vi i 2009.

DH blev stiftet i de barske 30'ere, hvor det var svært at være nederst i samfundshierarkiet, uden muligheder for selvfor-sørgelse eller megen hjælp. Men politikerne dengang havde vilje til forandring. Som erstatning for almisser blev der indført universelle rettigheder til dem, der havde behov.

Vi er langt fra 30'ernes nød i dagens velfærds-samfund. Men det slår mig, at velfærd i dag tænkes anderledes, end man gjorde det for 75, 50 eller blot 25 år siden. I dag taler man hellere om skøn, indtægtsgrænser, brugerbetaling, udlicitering og privatiseringer – end om rettigheder, solidaritet og kompensation. De offentlige ydelser spredes ud over hele befolkningen, så alle kan se, at de får noget for skattekrone. Socialministeren er blevet til velfærdsminister.

Jeg mener, at velfærdsstaten er truet af bl.a. individualisering, skattestop og kontraktspolitik. Og ikke mindst af kravet om velfærd til alle, der umuliggør en effektiv prioritering til gavn for kernekunderne i velfærdssamfundet – dem, der ikke kan selv. Udviklingen går med lynets hast i retningen af brugerbetaling for livsvigtig medicin, varig hjemmehjælp og de hjælpemidler, der skal kompensere for et handicap.

Dertil kommer dagligdags problemer i de kommuner, der har fået ansvaret for alle borgere med handicap. Folketinget lover guld og grønne skove, og udmønter de gode viljer i glimrende love og bekendtgørelser på handicapområdet. Men guldet og skovene administreres af kommuner, der ikke får de nødvendige midler og rammer stillet til rådighed. Finansministerens økonomiske politik kan ikke realisere de politiske løfter. Regnestykket går ikke op. Taberne er bl.a. de borgere med handicap, der er allermost afhængige af ydelser, hjælp og rådgivning fra det offentlige.

Det er underligt at være vidne til. Masser af rigtige holdninger og de bedste intentioner; det slår bare ikke igennem i den virkelige verden. Men der er håb forude. Nu kommer 2009. Nu kommer rettighederne på banen igen. Regeringen har nemlig skrevet under på, at Danmark vil ratificere FN's konvention om rettigheder for personer med handicap. Det betyder andre boller på suppen. Det vil tvinge politikerne til at retænke handicappolitikken, se dens mangler, vedtage ny lovgivning og sikre lovenes gennemførelse!

Handicapkonventionen vil betyde en fornyelse af dansk handicappolitik – i alle kroge af samfundslivet, ikke kun socialpolitikken. Konventionen forpligter nemlig Folketinget, regering, regioner og kommuner til aktivt at gennemføre foranstaltninger, der sikrer handicappedes rettigheder.

Jeg håber og tror, at handicapkonventionen vil forandre samfundet. Ikke ved at den enkelte borger med handicap skal kæmpe fra tue til tue ved domstolene; men ved at lovgivningen bliver ændret pga. konventionen.

Konventionen er et politisk værktøj, der skal bruges til at skabe varige for-

andringer til gavn for borgere med handicap – uanset om de er gangbesværede, blinde, døve, udviklingshæmmede, diabetikere, ADHD'ere, autister, hjerneskadede eller har et helt andet handicap.

Der er nok af problemer at tage fat på. Serviceloven rummer aldersdiskriminerende bestemmelser. Der er ikke lige adgang til voksenefterskole. Ikke alle har adgang til frit at vælge deres skole eller bolig. Mange afskæres fra at kunne benytte offentlige hjemmesider. De demokratiske valg er ikke inkluderende. Mange sindslidende udsættes for urimelig tvangsbehandling. Forældre med handicap modtager ikke støtte til at varetage deres rolle som forældre. Børn med handicap har ikke den fornødne med- og selvbestemmelse. Ja, listen er længere.

Lad os sammen genopfinde velfærdssamfundet og revitalisere handicappolitikken i 2009 og årene fremover. Som vi siger med jubilæumsårets slogan: For retten til lige muligheder.

Handicapkonventionen vil betyde en fornyelse af dansk handicappolitik – i alle kroge af samfundslivet, ikke kun socialpolitikken

ANNONCE

ANNONCE

ANNONCE

ANNONCE

ANNONCE

Støt LEV

- ✿ støt dig selv
- ✿ støt udviklingshæmmede

Bliv medlem af LEV og få gratis rådgivning, kurser og viden om dit barns handicap, hvad du som forælder kan gøre for at hjælpe dit barn, og hvad du kan gøre for at hjælpe dig selv og andre familier med et udviklingshæmmet barn.

Vi tilbyder følgende typer medlemskaber :

Enkelt medlem	300 kr. pr. år
Enkelt u. blad	175 kr. pr. år
Parmedlem	425 kr. pr. år
Parmedlem u. blad	250 kr. pr. år
Pensionist/studerende	150 kr. pr. år
Pensionistpar/studerendepar	225 kr. pr. år
Pensionist/studerende u. blad	75 kr. pr. år
Livsvarigt medlem	3.500 kr.
Forening	800 kr. pr. år
Guldmedlem	5.000 kr. pr. år
Abonnement	300 kr. pr. år

Du kan melde dig ind i LEV ved at ringe på tlf. 3635 9696, sende en e-mail til lev@lev.dk eller direkte fra LEVs hjemmeside www.lev.dk

Ekstraordinære generalforsamlinger 2009

Odense	21. april	kl. 19.00	Camillagården, Peder Skramsvej 19
Vejle	1. april	kl. 19.00	CSV, Solsikkevej 6, Vejle
Køge	21. april	kl. 19.00	Agerbækhus, Gymnasievej 30, Køge
Lolland	26. marts	kl. 19.00	Højerby Hallens cafeteria, Bøgevej 4, Søllested
København	31. marts	kl. 19.30	UiU, Horsebakken 19, København NV.

(Se LEV nr. 8-2008 for øvrige indkaldelser til ekstraordinære generalforsamlinger i 2009).

På repræsentantskabsmødet i oktober 2008 blev det besluttet, at kredsgeneralforsamlinger fremover skal afholdes hvert andet år – mere præcist i lige år. Dermed skal der ikke afholdes kredsgeneralforsamlinger i 2009. Flere kredse har imidlertid ønsket alligevel at afholde kredsgeneralforsamling i år, så FU har besluttet, at det skal de have mulighed for. Teknisk set er det en ekstraordinær generalforsamling. Men man kan bruge den dagsorden for den ordinære generalforsamling, som er beskrevet i vedtægterne.

REJSELEGATER – få støtte til en ferierejse

Sidste frist for indsendelse af ansøgninger til Helles rejselegat er onsdag den 1. april 2009.

Ansøgningsskemaet/kriterierne kan man finde i LEV 8-2008 eller på LEVs hjemmeside www.lev.dk

BEMÆRK

I år er der en særpulje for folkepensionister med udviklingshæmning. Denne særpulje udgøres af midler fra Alfred Christensens og Hustrus Fond og Helles rejselegat. Ansøgningsskema samt kriterierne for at komme i betragtning til denne pulje findes på LEVs hjemmeside www.lev.dk og i LEV-bladet nr. 8-2008. Frist for ansøgning hertil er ligeledes den 1. april 2009.

Rettidigt modtagne ansøgninger behandles på et legatmøde medio maj 2009, således at ansøgere, hvis ansøgning er imødekommet, kan forvente at modtage besked herom primo juni 2009.

Ansøgere, der ikke har modtaget besked senest den 10. juni 2009, er desværre ikke kommet i betragtning ved udlodningen.



Stor indsats for at skaffe job til psykisk udviklingshæmmede blev belønnet af Prins Joachim

Skovsgård Hotel kåret som vinder af Netværksprisen 2008 i kategorien Særpris

På hjemmesiden www.skovsgaardhotel.dk skriver hotellet følgende om hotellet og prisen.

- Hotellet får prisen for sin bemærkelsesværdige sociale indsats for at skaffe beskæftigelse til psykisk udviklingshæmmede. Hotellet repræsenterer ikke bare et hotel, der tager et socialt ansvar, men også et lokalsamfund, der har valgt at løfte i flok, og som oplever berigelse ved at få et kulturelt og socialt samlingspunkt, præget af mangfoldighed og rummelighed, hedder det bl.a. i dommerkomiteens begrundelse. At Skovsgård Hotel nu på 16. år eksisterer som et andelsejet hotel, drevet først og fremmest af udsatte grupper, vidner om ideens levedygtighed og potentiale.

Prisuddelingen fandt sted i Musikhuset i Århus, og prisen blev overrakt af prins Joachim.

Med præmieringen af hotellet ønsker dommerkomiteen at fremhæve de gode muligheder, der er for at kopiere modellen andre steder i Danmark.

Skovsgård Hotel har 20 medarbejdere, hvoraf fire er ansat på normale vilkår, fire i fleksjob eller arbejdsprøvning, og de øvrige er udviklingshæmmede.



Debatoplæg af Sytteri Kristensen i Socialpædagogen

Prik: Og hvad har I så tænkt jer, mens vi venter på specialuddannelsen?

På Socialpædagogernes kongres i november blev det vedtaget, at forbundet skal arbejde for, at der genindføres en socialpædagogisk uddannelse med fokus på de faglige områder, hvor den generelle uddannelse kommer til kort.

Følg debatten på: <http://www.socialpaedagogen.dk/Arkiv/2009/2009-01/Prik-Og-hvad-har-I-saa-taenkt-er.aspx>

TEMADAG om udredning, visitation og hjemmetræning

Servicestyrelsen arrangerer temadage om udredning, visitation og hjemmetræning den 19., 23. og 26. marts 2009 i Vejle, København og Ålborg.

Temadagene byder på gennemgang og diskussion af de nye regler i Servicelovens § 32 om udredning, visitation og hjemmetræning for børn med betydelig funktionsnedsættelse og særlige behov.

Dagens program veksler mellem oplæg, dialog og erfaringsudveksling mellem deltagerne. Der kommer bl.a. oplæg fra kommunale fagfolk, der sætter fokus på, hvordan kommunerne kan organisere arbejdet og imødekomme udfordringerne i det nye regelsæt.

Få flere oplysninger og tilmeld dig temadagene på www.servicestyrelsen.dk

Ny udgave af "Briller til mennesker med udviklingshæmning"

Red. *Annegrethe Nielsen, Mette Warburg og Bendt Nygaard Jensen*

Videnscenter for Synshandicap, 2008

ISBN: 978-87-91637-54-4

Kan bestilles på visinfo@visinfo.dk



Specialskole i Svendborg er:

Månedens gode eksempel

Byhaveskolen i Svendborg kåret til "Månedens gode eksempel" af Undervisningsminister Bertel Haarder og formanden for Danmarks Lærerforening, Anders Bondo Christensen.

For ti år siden lærte kun 10 procent af eleverne på specialskolen Byhaveskolen i Svendborg at læse. Med en ny læsemetode bryder 75 procent læsekoden. Byhaveskolen er Månedens gode eksempel i januar 2009.



Bertel Haarder kårede specialskole i Svendborg til "Månedens gode eksempel".



Kommunekredse

LANDSFORENINGEN LEV:

– udvikling for udviklingshæmmede

LANDSFORMAND:

Sytter Kristensen
Tlf. 5927 7323, fax 5920 9652
e-mail: sk@lev.dk

NÆSTFORMAND

Kitt Boel
Tlf. 8628 0925
e-mail: koltvej_35@adslhome.dk

LEV-BLADET:

Nr. 1/58. årgang 2009
ISSN: 0902-6088

PROTEKTOR:

Hendes Majestæt
Dronningen

MEDLEM AF:

Inclusion International
NSR – Nordisk Samarbejdsråd

LANDSKONTOR:

Kløverprisvej 10 B, 2650 Hvidovre
Telefon: 3635 9696
E-mail: lev@lev.dk
Web: www.lev.dk

KONTOR- OG TELEFONTID:

Mandag til torsdag: 9.00-16.00
Fredag: 9.00-13.00
GIRO:

5 49 00 06 (kontingent)
2 00 10 04 (gaver og bidrag)

ANSVARSHAVENDE REDAKTØR:

Sytter Kristensen

REDAKTION:

Arne Ditlevsen
Sytter Kristensen
Lasse Rydberg
Hans Andersen

STOF TIL BLADET SENDES TIL:

Kløverprisvej 10 B, 2650 Hvidovre
Telefon: 3635 9696
Telefax: 3635 9697
E-mail: redaktion@lev.dk
Indsendte bidrag afspejler ikke
nødvendigtvis LEVs holdninger.

DEADLINES:

LEV 2/2009 udkommer ultimo marts,
deadline 25. februar
LEV 3/2009 (Temanummer)
udkommer ultimo maj,
deadline 27. april

ANNONCEKSPEDITION:

Damgårdsvej 46, Gram
8660 Skanderborg
Tel. 8793 3788
Email: fl@flreklame.dk

OPLAG:

9.400 stk.
TRYK: Glumsø Bogtrykkeri

LAYOUT: Synergi
Telefon: 7027 9003

LEVS RÅDGIVNINGSTJENESTE:

Mandag, tirsdag, onsdag:
10.00 - 12.00
Torsdag, fredag, lørdag, søndag:
Lukket
Ring 8038 0888
(LEV betaler samtalen)
E-mail: raadgivningen@lev.dk

Assens/Middelfart/Nordfyn

Ingrid Rasmussen
Tlf. 6445 1562
e-mail: ingrid.rasmussen@kabelmail.dk

Bornholm

Svend Pedersen
Tlf. 5695 6326
e-mail: svend_p@tiscali.dk

Billund

Kristen Haubjerg
Tlf. 7532 1119
e-mail: elsemarie.kristen@mvb.net

Brøndby/Ishøj/Vallensbæk

Vakant
Kontakt Stig Christensen, LEV
Tlf. 3635 9696
e-mail: sc@lev.dk

Dragør-Tårnby

Alex Dufrenne
Neelsvej 5
2791 Dragør
e-mail: alex.dufrenne@mail.dk

Egedal

Jane Villemoes
Tlf. 4031 7597
e-mail: janevillemoes@msn.com

Esbjerg/Fanø

Carl Henning Møller
Tlf. 7514 2879
e-mail: chm@kreds.lev.dk

Favrskov - Skanderborg

Jytte B Sørensen
Tlf. 8622 4631
e-mail: jytte.soerensen@kreds.lev.dk

Faxe

Vakant

Fredensborg/Humblebæk

Michael Willenbrack
Tlf. 4848 0031
e-mail: michael.willenbrack@tdcadsl.dk

Frederiksberg

Ejvind Wilms
Tlf. 3321 7002
e-mail: ejvind.wilms@kreds.lev.dk

Frederikshavn/Læsø

Tove Nørgaard Jensen
Tlf. 9829 2186
e-mail: frugthaven10@jensen.tdcadsl.dk

Frederikssund

Astrid Schøbel
Tlf. 4738 7015
e-mail: astrid@schoebel.dk

Furesø

Sine Holm
Tlf. 4498 4454
e-mail: sine@biomerieux.dk

Fåborg/Midtfyn

Ulla Stick
Tlf. 6268 1987
e-mail: ulla.stick.kredslev@mail.dk

Gentofte

Alice Hasselgren
Tlf. 4364 6467
e-mail: alice.hasselgren@mail.dk

Høje Taastrup

Asger Høg
Tlf. 4656 3710
e-mail: ahog@tdcadsl.dk

Greve

Sten Holst
Tlf. 4390 3306
e-mail: sten.holst@mail.dk

Gribskov

Vakant
Kontakt Stig Christensen, LEV
Tlf. 3635 9696
e-mail: sc@lev.dk

Guldborgsund

Hardy Høj
Tlf. 5470 4423
e-mail: hardy.hoej@kreds.lev.dk

Haderslev

Solvej Laugesen
Tlf. 7484 1665
e-mail: solvej@dlgmail.dk

Halsnæs

Rita Simonsen
Tlf. 4971 9471
e-mail: ritas@os.dk

Hedensted/Horsens

Mikael Bisted
Tlf. 7568 1227
e-mail: stened@mail.dk

Helsingør

Jacob Svendsen
Tlf. 4922 6162
e-mail: jacob.svendsen@pol.dk

Herlev

Jane Christensen
Tlf. 4444 0164
e-mail: janes@paradis.dk

Herning/Ringkøbing/Skjern

Inge-Lise Pilgaard
Tlf. 9719 1910
e-mail: inge-lise.pilgaard@kreds.lev.dk

Hillerød/Allerød

Dorthe Kann
Tlf. 4826 1050
e-mail: kannrose@post8.tele.dk

Hjørring/Brønderslev/Jammerbugt

Fridolin Laager
Tlf. 9847 9116
e-mail: laager@mail.dk

Holbæk

Morten Løvschall
Tlf. 5917 3917
e-mail: morten@lovschall.name

Holstebro

Jørgen Bloch Lauritsen
Tlf. 9749 1629
e-mail: bloch@adslhome.dk

Hvidovre

Vakant
Kontakt Stig Christensen, LEV
Tlf. 3635 9696
e-mail: sc@lev.dk

Hørsholm

Flemming Sundt
Tlf. 4586 1707
e-mail: connie@poulsen.mail.dk

Ikast-Brande

Tove Carlson
Tlf. 9725 2058
e-mail: mail@t-carlson.dk

Kalundborg

Pia Schmidt
Tlf. 2012 3383
e-mail: pl@schmidt.mail.dk

Kolding

Grethe Blond
Tlf. 7551 8263
e-mail: hcb220238@mail.tele.dk

København

Steen Stavngaard
Tlf. 3646 3783
e-mail: ss@sankt-annae.dk

Køge

Frank Poulsen
e-mail: lev.frank-poulsen@mail.dk

Lejre

Bjørn Lykke Sørensen
Tlf. 4648 0976
e-mail: lykke.soerensen@privat.dk

Lemvig

Anette Broe Henriksen
Tlf. 9782 2768
e-mail: anette.broe@kreds.lev.dk

Lolland

Ilse Danneskjold-Samsøe
Tlf. 5494 4102
e-mail: ilse@ollingsoe.dk

Mariager Fjord/ Vesthimmerland/Rebild

Ella Holm Hansen
e-mail: eh@ellaholmhansen.dk

Morsø

Lone Øst
Tlf. 9776 4698
e-mail: zenofexxx@sol.dk

Nyborg/Kerteminde

Laurits Nielsen
Tlf. 6534 1509
e-mail: lauhed@mail.dk

Næstved

Laëtitia Taylor
Tlf. 2349 1131
e-mail: laetitiataylor@yahoo.dk

Odder/Samsø

Finn Thranum
Tlf. 2177 1622
e-mail: finnthranum@ofir.dk

Odense

Flemming Larsen
Tlf. 6616 7203
e-mail: bml@hkhandel-net.dk

Odsherred

Bjarne Milandt Petersen
Tlf. 5993 0798
e-mail: bmilan@nyka.dk

Randers

Preben Schmidt
Tlf. 8640 2217
e-mail: preben@achtonschmidt.dk

Ringsted

Mona Williams
Tlf. 5764 3584
e-mail: williamsz@ofir.dk

Roskilde

John Møller
Tlf. 4632 7632
e-mail: john_moller1@msn.com

Rudersdal

Claus T. Hansen
e-mail: cth@cubizz.com

Rødovre

Irene Schimmell
Tlf. 3670 6492

Silkeborg

Anders Christensen
Tlf. 8684 6221
e-mail: jagachristensen@hotmail.com

Skive

Inge Vibeke Hahn
Tlf. 9753 5727

Slagelse/Sorø

Niels Gerner
Tlf. 5852 6320
e-mail: kirsten@gerner.dk

Solrød

Ove John Nielsen
Tlf. 5614 2133
email: ojn@privat.dk

Stevns

Susanne K. Pedersen
Tlf. 5650 4315
e-mail: sanand@mail.dk

Struer

Palle Olsen
Tlf. 9785 3815
e-mail: palle.olsen@kreds.lev.dk

Svendborg/Langeland

Frank E. Jensen
Tlf. 6222 1490
e-mail: edelberg@stofanet.dk

Sønderborg

Kathryn Jørgensen
Tlf. 7444 2104
e-mail: kathryn@post.tele.dk

Thisted

Vakant

Tønder

Jens Ellekjær
Tlf. 7472 4094
e-mail: je@kreds.lev.dk

Varde

Ellen Højberg
Tlf. 7524 1260
e-mail: hoejberg@tele2adsl.dk

Vejen

Finn Nygaard
Tlf. 7552 4740
e-mail: finn@asbovej.dk

Vejle

Kirsten Sørensen
Tlf. 7573 5809
e-mail: ksorensen@stofanet.dk

Viborg

Henning Hansen
Tlf. 8669 9797

Vordingborg

Sven Ove Hansen
Tlf. 55814967
e-mail: sven.ove.hansen@kreds.lev.dk

Ærø

Vakant

Åbenrå

Magny Jønch
Tlf. 7452 6472
e-mail: magnyjonch@webspeed.dk

Ålborg

Annette Andreasen
Tlf. 9814 4714
e-mail: a.andreasen@home3.gvdnet.dk

Århus/Norrdjurs/Syddjurs

Jan Kristensen
Tlf. 8628 0925
e-mail: jankr@dadlnet.dk

Angelmanforeningen i Danmark

Lars Bo Warnisch
Tlf. 2224 8773
e-mail:
angelmanforeningen@gmail.com
www.angelman.dk

Cri du Chat Foreningen

Birthe Villani
Tlf. 8611 8887
e-mail: villani@mail1.stofanet.dk
www.criduchat.dk

Danske Døvblindfødtes Forening

Vibeke Faurholt
Tlf. 9885 4332
e-mail: faurholt@mail.tele.dk
www.danskdbf.dk

Dansk Forening for Tuberøs Sclerose

Liselotte W. Andersen
Tlf. 8627 7714
e-mail: brandersen@webspeed.dk
www.tuberoessclerose.dk

Den danske CDG-forening

Pia Seitzberg
Tlf. 3512 5125
e-mail: johnnymadsen@email.dk
www.cdg.dk

Foreningen Handicappede Børn Uden Diagnose

Anja Grevinge
Tlf. 4465 8384
e-mail: grevinge@ab-bolignet.dk
www.hbud.dk

Landsforeningen for Rubinstein-Taybi Syndrom

Claus Jørgensen
Tlf. 4018 4050
e-mail: georgsholm@mail.dk
www.rubinstein-taybi.dk

UniqueDanmark

Dorte Vestergren Møller
e-mail: dorte@uniquedanmark.dk
www.uniquedanmark.dk

Kristelig Handicapforening

Ove Nielsen
Tlf. 9235 2166
e-mail: info@klokkebjerg.dk
www.kh.dk

Landsforeningen Downs Syndrom

Brita Mannick Laursen
Tlf. 9749 6688
e-mail: ulbrit@tele.dk
downssyndrom@downssyndrom.dk
www.downssyndrom.dk

Landsforeningen for Fragilt X syndrom

Helle Hjalgrim
Tlf. 4448 5808
e-mail: helle.hjalgrim@dadlnet.dk
www.fragiltx.dk

Dansk Forening for Williams Syndrom

Michael Lauridsen
Tlf. 6441 5391
e-mail: williamssyndrom@mail.dk
www.williams-syndrom.dk

LUMA – Landsforeningen der arbejder for Udviklingshæmmede Med Autisme

Henrik Sloth
Tlf. 6453 0697
e-mail: luma@lumaweb.dk
www.lumaweb.dk

Landsforeningen for Prader-Willi Syndrom

Børge Troelsen
Tlf. 8629 2141, Fax 8629 2191
e-mail: b.troelsen@email.dk
www.prader-willi.dk

Landsforeningen for Sotos Syndrom

Yvonne Wounlund
Tlf. 6447 1090
e-mail: yvonne-wounlund@mail.dk
www.sotos.dk

Landsforeningen Rett Syndrom

Winnie Pedersen
Tlf. 7020 2053
e-mail: post@rett.dk
www.rett.dk

ULF – Udviklingshæmmedes Landsforbund

Lisbeth Jensen
Tlf. 7572 4688, Fax 7572 4633
e-mail: ulf@ulf-web.dk
www.ulf-web.dk

KNUS

Lene Bang Larsen
Tlf. 3649 0899
e-mail: lene@knus.nu
www.knus.nu

Copyright:
LEV må gerne kopieres og på anden
måde anvendes, hvis kilden tydeligt
angives.
Et eksemplar af den pågældende publi-
kation bedes tilsendt LEVs redaktion.
ISSN 0902-6088

ANNONCE

ANNONCE

Som pårørende til udviklingshæmmede og medlem af LEV kan du opnå gode rabatter på dine forsikringer hos Codan. Ring og hør mere på 33 55 55 55.

DET HANDLER JO BARE OM AT LEVE



LEV og Codan har sammen udviklet en række forsikringer, der er specielt tilpasset handicappedes og udviklingshæmmedes behov.

Vi kalder dem **HANDI** forsikringer

Du får f.eks. med HANDI hændelsesforsikring en række fordele i forhold til andre ulykkesforsikringer.

Blandt andet dækning af brilleskader, tandskader og knoglebrud, og så kræves der ingen helbredsoplysninger.

Ring nu til LEV og hør mere om alle HANDI forsikringerne, og hvordan vi hjælper dig med at forsikre det liv, du lever.

Al henvendelse til: Landsforeningen LEV,
Kløverprisvej 10B, 2650 Hvidovre, Tlf. 3635 9696