



Мы за равные возможности и лучшее будущее!

ИНФОРМАЦИОННЫЙ БЮЛЛЕТЕНЬ

№ 11
январь 2011

Бюллетень выпускается в рамках проекта ХелсПром "Поддержка детей с ОВ и их семей в КР" за счет средств Фонда Биг Лотери



Supported by
The National Lottery[®]
through the Big Lottery Fund



Содержание:

Новости проекта

События Кыргызстана

- **Новый проект в Таласской области**
- **Волонтер АРДИ: увидеть улыбку на лице ребенка – это для меня счастье.**
- **Акция «Пробегом по равнодушию!»**
- **Требуется... вы**
- **Модель комплексного подхода по реабилитации и адаптации детей**
- **Ошская трагедия в Кыргызстане выявила множество детей с задержкой психического развития**
- **Новогодний вечер для родителей: приятное с полезным**
- **В Кыргызстане появится родильное отделение для женщин с ограниченными возможностями**
- **Дастан Бекешев: Решение о строительстве пандусов в здании парламента Кыргызстана – первый шаг навстречу лицам с ограниченными возможностями**

События в мире

- **Казахстанцы с ограниченными возможностями смогут обучаться на дому**

Полезная информация

- **Незрячим и слабовидящим пользователям сотового оператора Мегаком стала доступна опция проверки баланса**
- **Поддержите Неделю РАВНОЙ Моды!**

Уважаемые коллеги,

Мы будем рады высылать новости организациям и частным лицам, вовлеченными в решение вопросов инвалидности в Кыргызстане. Если они желают получать новости и наши рассылки можно написать соответствующее письмо на email: ardi.tarmak@gmail.com (без пробелов)

Вы также можете помочь освещению и решению проблем инвалидности в стране, присылая свои новости и статьи на тот же электронный адрес.

На форуме www.forum.kelechek.kg вы можете задать вопросы, начать обсуждения, поделиться своим опытом и присоединиться к инициативам. Присоединяйтесь, нам важно ваше мнение и участие!

Перепечатка разрешена при условии указания источника.

ХелсПром, Фонд Биг Лотери и ИККО не несут ответственность за размещенные материалы и могут не разделять точку зрения авторов и материалов.

Контакты: г. Бишкек, микрорайон Кок-Жар, д. 1, п/п 4, Тел./факс (0312) 517634, ardi.tarmak@gmail.com

Новости проекта

В ноябре 2010 г. Анара Айнекенова (эксперт ЮНИСЕФ, руководитель проектов Спасите Детей, Дания) провела неформальную и независимую оценку дневных центров, открытых в рамках проекта ХелсПром "Поддержка детей с особыми нуждами и их родителей в КР" за счет средств Фонда Биг Лотери. В целом эксперт дала положительную оценку, что за тот год, что существуют оба центра были достигнуты позитивные результаты. Анара также предоставила ряд рекомендаций по условиям и оборудованию в центре, по более активному вовлечению местного сообщества и других подобных организаций республики.

11 декабря 2010 г. завершилась шестидневная рабочая поездка в Кыргызстане Татьяны Буйновской, программного менеджера ХелсПром. Целью поездки было ознакомиться с прогрессом проекта ХелсПром "Поддержка детей с особыми нуждами и их семей в КР" за счет средств Фонда Биг Лотери, а также запуск нового проекта в Таласской области по детям с умственными нарушениями.

8 и 9 декабря Татьяна Буйновская вместе с национальным координатором в КР Азатом Исраиловым посетили г.Талас для знакомства с Таласскими партнерами, среди которых Общественное Объединение "Нур Бала" и родительские объединения. В первый день состоялось знакомство с партнерами, среди которых присутствовали как родители, так и представители госструктур (обламинистрации, мэрии, отдела по защите семьи и детей, местного отдела здравоохранения) и интерната для детей с инвалидностью с.Манас. Татьяна кратко рассказал об истории ХелсПром, нынешнем проекте при поддержке Фонда Биг Лотери, и начале нового проекта при поддержке ИССО в Таласской области под названием "Повышение



доступа к базовым услугам для детей с умственными нарушениями в КР через активизацию родителей и родительских объединений". Проект был подготовлен на основе нужд и потребностей родителей детей с особыми нуждами, встреча с которыми состоялась ранее в августе 2010 г. Проект предусмотрен на 2 года и имеет три задачи: усиление родительских объединений, создание региональной сети и повышение интеграции детей с особыми нуждами через изменение отношения общества.

13-15 января в Бишкеке состоялся трехдневный тренинг на тему «Эффективное управление проектами» для 14 участников из гг.Бишкек, Талас и с.Боконбаево, среди которых 4 родителей детей с особыми нуждами. Интерактивный тренинг был направлен на обучение родителей и партнеров тому как эффективно управлять не только одним, но и несколькими социальными проектами по инвалидности. Чинара Бакова, сотрудник центра дневного пребывания с.Боконбаево призналась, что "писала до этого проекты, но не придавала значения тому, что оценивают донорские организации при анализе наших заявок. Этот тренинг помог мне, например, расширить понимание важности разработки политик и процедур для подготовки и управления проектами."

В ноябре 2010 г. и январе 2011 состоялись две встречи оргкомитета по подготовке к международной конференции по детям с особыми нуждами и их родителям. Встреча в составе ее семи членов проходила в офисе Ассоциации Родителей Детей-Инвалидов.

На сегодняшний день зарегистрировано 135 участников вместо сто двадцати запланированных, включая международных экспертов, госструктуры, местные международные организации, местных участников, которых большинство. Из Кыргызстана представлены все 7 регионов страны – в абсолютном большинстве это реабилитационные центры и родительские объединения, плюс два интерната – Беловодский и Покровский психоневрологические интернаты, а также две спецшколы. Предварительная программа состоит из пленарной и практической частей в следующей примерной пропорции: пленарная - 20%, практическая работа в 4-х секциях - 80%.

Э.Винтер, директор Фонда Евразия подчеркнул: "Во всех выступлениях дети с умственными нарушениями так или иначе должны быть упомянуты, т.к. они фокус конференции."

В состав оргкомитета конференции вошли представители следующих организаций: Ассоциация Родителей Детей-Инвалидов г.Бишкек, ХелсПром, Фонд Евразия ЦА, Фонд Сорос-Кыргызстан, Кросслинк Интернешнл, Хэндикап Интернешнл, ИССО, ОО "Шоола Кол" и ОО "Назик Кыз".

Новый проект в Таласской области

В Таласской области началась серия обучающих мероприятий перед в рамках двухлетнего социального проекта "Повышение доступа к базовым услугам для детей с умственными нарушениями в КР через активизацию родителей и родительских объединений" при поддержке ИККО. На тренингах принимают



участие 7 родительских объединений Таласской области, а также представители Ассоциации Родителей Детей-Инвалидов г.Бишкек и родители с.Боконбаево. На них также приглашаются директор Покровского психоневрологического интерната и представители местных медицинских и социальных учреждений.

20-22 января состоялся первый 3-дневный тренинг по проведению исследований и построению системы мониторинга и оценки. В нем участвовали 20 родители детей с особыми нуждами Таласской, Чуйской и Иссык-Кульской областей. Цель тренинга дать участникам базовые знания и навыки по проведению исследований, а также разработать простую систему мониторинга и оценки, которая поможет участникам провести

небольшое исследование и наблюдать за ходом деятельности по проекту.

"В первый день, возможно, было чуть сложновато, но зато в следующие дни участники стали очень активными. Я считаю этот тренинг нужным и полезным для нас и партнеров, тем более перед началом крупного социального проекта по детям с умственными нарушениями в Таласской области." - сообщила Жээнгуль Джайчинова, одна из участниц тренинга.

Это обучение привело участников к следующему тренингу 25-26 января по организационному анализу, где они выявили первоочередные потребности в развитии своих организаций. Среди них в основном обучение – по написанию и управлению проектами, поиск источников финансирования, делопроизводство, финансовый менеджмент, а также обучение родителей по уходу за детьми в дневных центрах и на дому и др.

27 января в Таласе впервые состоялся междисциплинарный и межсекторальный Форум, на котором собрались более 45 представителей облгосадминистрации Таласской области (заместитель губернатора), мэрии Таласа, айыл окмоту, МСЭК, медицинских и социальных учреждений, родительских объединений, бизнеса, международных организаций, а также руководитель регионального управления муфтията. На Форуме выступили представители всех секторов, были обозначены нынешние проблемы детей с особыми нуждами (среди которых упомянуты дети с умственными нарушениями). Дискуссия проходила очень активно, но в позитивном русле. Затем к обеду участники разделились на группы по районам и разработали пути решения обсуждаемых проблем. Эти решения затем были представлены всем участникам Форума.



Руководитель соцотдела облгосадминистрации Нарынбек Искендеров подчеркнул важность такого мероприятия с участием госструктур, НПО сектора и бизнеса: "Все принятые решения будут оформлены и внесены в стратегический план по социальному развитию Таласской области, чтобы это не осталось на словах."



Японский волонтер АРДИ: Увидеть улыбку на лице ребенка – это для меня счастье.

Меня зовут Косуке Шибай. Я из Японии и живу рядом с Тихим океаном. Немного о себе: люблю море и лето, потому что мое хобби – это плавание и серфинг, но сейчас нет такой возможности практиковаться. Вообще, я любитель спорта, в свое время занимался кендо (вид восточного единоборства), и знаю, что в Бишкеке есть любитель этого вида спорта. За десять лет занятий им я получил ранг в кендо.

По профессии я – трудотерапевт и занимаюсь с детьми с особыми нуждами, обычно через игру и творчество. В детях заложен бесконечный потенциал, поэтому мне нравится заниматься с ними.

В настоящее время я живу и работаю в Бишкеке, куда прибыл в прошлом году по линии JICA. А место моей работы – дневной центр Ассоциации Родителей Детей-Инвалидов в микрорайоне Кок-Жар. Я продолжаю свою работу на новом месте, но детей для занятий на дому мне до этого не приходилось посещать. Моя работа заключается в том, чтобы помочь детям чувствовать себя лучше, поэтому я отношусь к ним как к равным. Увидеть улыбку на лице ребенка – это для меня счастье.
Косуке (Костя).

Акция «Пробегом по равнодушию!»



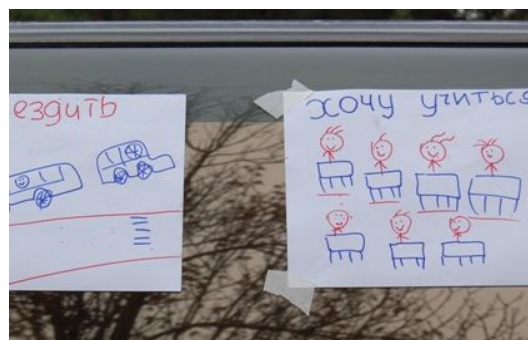
Ассоциация Родителей Детей-Инвалидов г.Бишкек (АРДИ) в партнерстве с НПО "Назик Кыз" в связи с 15-летним юбилеем АРДИ, а также празднованием 3 декабря Международного Дня Инвалидов, организовала 21 ноября акцию "Пробегом по равнодушию!", в которой участвовали 176 человек, включая 110 детей, большинство из которых дети с особыми нуждами. Акцию поддержали горожане и автолюбители столицы, Авторадио, интернет-форум "Дизель", ОсОО "Детские Развлечения", ХелсПром за счет средств Фонда Биг Лотери, Хэндикап Интернешнл, студенты КГУ им.Арабаева и ряд частных компаний. К благотворительному мероприятию также присоединится Дастан Бекешев, депутат Жогорку Кенеша.

Цель ежегодного автопробега и информационных мероприятий - привлечь внимание властей и окружающих к решению проблем и нужд детей с особыми нуждами и их родителей, среди которых доступное образование, доступные здания и доступный транспорт.

Акцию "Пробегом по равнодушию!" АРДИ организует второй год. Около 20 автомашин и 2 микроавтобуса повезли около 80 детей с особыми нуждами и их родителей в сопровождении машин ГУБДД по центральным улицам Бишкека на сказочное представление "Принцесса на горошине" в Русский Драмтеатр, затем на бесплатные аттракционы в Парк им.Панфилова. В Парке для детей и родителей был организован небольшой концерт и угощение тортом с мини-фейерверком силами 60 студентов Института истории и социально-правового образования КГУ им.Арабаева.

В настоящее время в экономическом плане большинство семей детей с особыми нуждами стали жить еще хуже, особенно в сельских регионах. Согласно нашим опросам более 50% детей с инвалидностью практически постоянно находятся дома в окружении четырех стен. В более половине случаев отцы, основные кормильцы, покидают семьи, а более 80% матерей не имеют постоянной или регулярной работы. Одиночество и бедность – постоянные спутники в таких семьях. Причин одиночества и замкнутости детей много, но одна из основных - это недоступность транспорта, зданий и отношение окружающих.

"АРДИ и остальные партнеры проводят эту акцию повторно не только для того, чтобы при поддержке автолюбителей покатают детей по центральным улицам, устроить развлечения и концерт, но и способствовать установлению дружеских отношений между горожанами и детьми с особыми нуждами. Мы верим, что этот небольшой, но важный вклад поможет построению более равного и доступного общества для всех детей независимо от физического и умственного состояния. Спасибо всем тем, кто откликнулся!" – сказала Тамара Жумабекова, председатель АРДИ



Требуется... вы

Официальная статистика: свыше 22 тысяч кыргызстанцев в возрасте до 18 лет - инвалиды. В реальности их на 20-30 процентов больше. Основные диагнозы - болезнь Дауна, ДЦП, аутизм, задержка психомоторного развития, олигофрения. Фактически ребята брошены на произвол судьбы: их удел - стать обычными «овощами» и влачить жалкое существование, в то время как многие из них вполне могли быть Людьми. И не сидеть на шее у родителей и государства, а зарабатывать, приносить пользу обществу. Если бы общество и государство хотя бы чуть-чуть повернулись к ним лицом и помогли с самым необходимым - обучением.

Красивые законы, плохие дела

- У нас по Конституции каждый ребенок имеет право на образование, несмотря на физическое или умственное состояние, - говорит Тамара Жумабекова, председатель Ассоциации родителей детей-

инвалидов. - На деле же получается, что есть хорошие законы, но они не подкреплены механизмами реализации и финансами. И за красивыми словами политиков, правительства ничего нет, никто не выполняет своих обещаний.

Три года мы бьемся, чтобы нам дали помещение под реабилитационный центр для 40 детей. Провели исследование: из 116 детей-инвалидов, входящих в нашу ассоциацию, 67 сидят дома. И армия эта будет пополняться, если срочно не начать инклюзивное образование. Мы добиваемся, чтобы дети-инвалиды могли ходить в детские сады, а оттуда им открыта дорога в школы. Это самая большая проблема.

Пока в Ассоциации родителей детей-инвалидов выкручиваются сами: в тесных комнатках обустроили игровые и учебные зоны, кропотливо занимаются с труднообучаемой детворой, искренне веря, что любовь и терпение сотворят чудеса.

То ли помощь, то ли подачка

Помощь государства заключается сегодня лишь в мизерных пособиях. Максимум, который государство подкидывает ребенку-инвалиду, - 2000 сомов в месяц на страдающего ДЦП. Дети и подростки с иными диагнозами получают и того меньше - по 1000-1500сомов.

- На это живет семья или ребенок, то, кто его воспитывает, - сетует Тамара.

Для нее и ее подруг по несчастью кажется несправедливым, что на брошенных детей государство согласно тратить по 6-7 тысяч сомов. Конечно, эти деньги идут не только на питание и медикаменты для больных ребят (кстати, на продукты уходит всего 67 сомов в день), но и на зарплату воспитателям, коммунальные услуги детдома, в котором они содержатся. Можно подумать, что над семьями детей-инвалидов не висят ежемесячные счета за свет и газ, что им не надо покупать дорогостоящие лекарства или развивающие книги. Получается, государство само толкает семьи на то, чтобы те отказывались от больных детей просто потому, что не в состоянии вырастить их самостоятельно. Кто выигрывает от этого?

- Пусть нам, родителям, хотя бы 4-5 тысяч сомов дали, пусть 2 тысячи государству останется, но это лучше: ребенок остается в биологической семье, в ней он будет жить и развиваться, - говорит Жумабекова. - Но государство нам не дает денег - это жирный кусок для чьих-то карманов. У нас же просто критическая ситуация. Если нет реабилитационного центра, а родителям надо работать, то с этими деньгами мы могли бы организовать какой-то центр, нанять нянечку... Но нам не дают выбора.

Почему не протянуть руку помощи?

Ребенок, которому не повезло родиться с патологией, быстро оказывается ненужным своему отцу. Матери остаются один на один с бедой, и как ни старайся, заработать на элементарное для себя и ребенка (а часто и несколько детей) не в состоянии.

- Чтобы нормально прожить, маме с ребенком надо 12-14 тысяч сомов, - продолжает Тамара. - Если в советское время не создали условия, то теперь эти люди стали совсем бесполезными. Если бы у государства было желание помочь, нашлись бы и деньги. Но их тратят на другое. А ведь международные организации хорошо работают с государством в этом плане! Можно было бы садики открыть смешанные, экспериментальные школы, реабилитационные центры. У детей бы появились навыки общения, работы, и они смогли бы дальше жить в обществе, не стали бы сидеть на шее у государства. И не были бы нужны эти пособия в 1,5 тысячи. А то кидают эти крохи, как собаке кость... Наши дети смогли бы зарабатывать, только государству нужно позаботиться, чтобы рабочие места были удобными для инвалидов. Из них бы и ученые получились, и философы: наши дети глубоко ценят жизнь. Мою дочь до 10 лет не брали в школу, а теперь она студентка АУЦА, учится на юридическом факультете (улыбчивая умница Сейнеп - уже знаменитость: многие, видя эту девушку, поражаются оптимизму и силе воли, заражаются ее примером).

Но государству не до инвалидов: оно отмахивается от них, как от назойливой мухи, предпочитая растить политиков, а не людей. Естественно, что фактически ни о какой соцзащите не может идти речь, какие бы гуманные лозунги не оглашались «при случае».

- В других странах, например, если в роддоме у ребенка обнаруживается дефект, целая группа специалистов (дефектологи, невропатологи, неонатологи) обследуют ребенка, включая семейные условия, и дают заключение, - рассказывает Тамара Жумабекова. - Есть у них единая база данных, куда вносится каждый случай. Таким семьям помогают и специалисты, и волонтеры. У них есть выбор: отдать в специальный или обычный садик либо в реабилитационный центр. У нас садик таких детей не берет. Да и у каждого ли родителя хватит терпения и средств каждый день возить куда-то своего ребенка? Хватит ли на дорогу завтра? У нас нет ранней диагностики, как нет раннего развития.

Как изменить ситуацию?

- Чтоб наши дети ходили в школу, надо законодательно закрепить инклюзивное образование, - считает Тамара. - Нужны социальные работники, поддерживающие специалисты, гибкие программы. У нас есть Закон о правах и гарантиях людей с ограниченными возможностями, но он декларативный. Но ведь если наша жизнь изменилась, государству пора принять Конвенцию о правах людей с ограниченными возможностями. В парламенте необходима рабочая группа от общественных организаций, чтобы мы тоже постоянно работали с ним. Ведь мы и наши дети - полноценные члены общества! Родителям

должны создать квотированные рабочие места. В наших семьях 80 процентов разводов: каждый день скандалы, мужья убегают, а мать мечется - как жить дальше, что делать с больным ребенком?

По мнению Тамары и ее коллег, на местном и республиканском уровнях необходимо определить ответственных за соцполитику. И за неисполнение законов привлекать и наказывать, чтобы чиновник чувствовал свою ответственность, чтобы старался.

- Мы считаем, что социальной политики у нас в стране нет, - продолжает она. - А государство думает наоборот. Никто нами не занимается. Если бы у государства было желание что-то изменить в жизни людей с ограниченными возможностями и их семей, то из министерства не стали бы делать агентство. Оно потеряло полномочия. Мы требуем восстановления Министерства соцзащиты и соцобеспечения, чтобы оно работало по-новому: чтобы были управления по делам детей-инвалидов, по делам семьи и женщин, по делам пожилых... И в управлениях должны работать опытные люди с ограниченными возможностями.

Но самое главное - это то, какой у нас медицинский подход к инвалидности: время уходит на лечение, на беготню по санаториям-знахарям, а развитие тормозится. За рубежом подход к инвалидам социальный: они развивают личность. Если бы мы так же развивали своих детей, они принесли бы пользу, уверена Тамара Жумабекова.

Мы привыкли стыдливо опускать глаза при встрече с инвалидом. Мы привыкли вздыхать: судьба такая, крест, никому не нужный. Мы привыкли не задумываться о том, что за каждым из тех, чей диагноз пугает, Человек, которому всего-то и нужно - ваша помощь, ваше сострадание, просто толчок к тому, чтобы этот Человек мог развиваться.

ИА «24.kg», Ольга АЛЕКСЕЕВА

Модель комплексного подхода по реабилитации и адаптации детей

В январе с.г. закончена работа по созданию альтернативной модели помощи детям с особенностями развития, созданной специалистами «Центра ПсихоТехнологий». Суть метода заключена в комплексном мультидисциплинарном подходе к решению проблем ребенка, когда работа ведется одновременно по четырем направлениям: психологическом, педагогическом, медицинском и социальном. Именно такой комплексный подход дает возможность максимально учитывать все факторы, влияющие на развитие, реабилитацию и адаптацию детей в общество. Между тем, количество таких детей велико и есть тенденция к росту.

В настоящее время в Кыргызстане существует раздробленная система, в которой несколько госструктур на центральном и местном уровнях ответственны за работу помощи, развития и защиты прав детей с особенностями развития. Учреждения, занятые проблемами детей, находятся в ведении трех ведомств: Министерства образования, Министерства здравоохранения, Министерства труда и социального развития.

В такой ситуации не всегда учитываются индивидуальные потребности ребенка. К тому же, в условиях общей стигматизации со стороны родственников, соседей и общества возможность получить специализированную помощь и эффективную поддержку семье, воспитывающей ребенка с особенностями развития, крайне минимальна. В итоге семьи, имеющие детей с особенностями развития, зачастую оказываются в информационном и психологическом вакууме.

Разработанная модель помощи детям была представлена на круглом столе, проходившем в рамках данного проекта. В его работе приняли участие психологи образовательных учреждений и официальные представители Управления образования мэрии г.Бишкек.

<http://www.disability.kg/>

Ошская трагедия в Кыргызстане выявила множество детей с задержкой психического развития

«Ошская трагедия в Кыргызстане выявила множество детей с задержкой психического развития», - заявила сегодня на пресс-конференции психолог Марина Литвинова.

По ее словам, зачатки были и до июньских событий, но после трагедии они дали толчок развитию многих психических заболеваний. «К сожалению, одним психологам с этими заболеваниями не справиться.

Детям необходима медикаментозная помощь, а потом психологическая. Если власти не задумаются над этим сегодня, завтра последствия могут быть самыми плачевными», - считает Марина Литвинова. Как отметил психолог Владимир Школьный, для реабилитации дети поделены на 4 категории. «В самую сложную попали 120 детей, которые непосредственно участвовали в событиях или оказались вблизи



военного столкновения. Психологи работали с ними 10 дней. Для большей эффективности реабилитации специалисты применяли самые разные методики с учетом менталитета народа», - добавил он. По мнению психологов, нельзя останавливаться на достигнутом. «Пострадавшие дети будут нуждаться в реабилитации еще долгое время. Правительство должно разработать государственную программу поддержки детей и женщин, оказавшихся в зоне конфликта», - добавляют они.

ИА «24.kg», Айзада КУТУЕВА

Новогодний вечер для родителей: приятное с полезным

Ассоциация Родителей Детей-Инвалидов г.Бишкек (АРДИ) в конце декабря 2010 г. организовала в одном из кафе столицы Новогодний вечер для более чем 50 родителей детей с особыми нуждами. Цель вечера не просто хорошо провести время, но и предоставить годовой отчет о деятельности АРДИ, а также поделиться увиденными впечатлениями от поездки в российский модельный реабилитационный Псковский Центр Лечебной Педагогике в октябре 2010 г.

В программе вечера были организованы концертные номера с выступлениями самих родителей, игры, вручение призов, а также небольшая формальная часть, которая включала в себя годовой отчет и объединение родителей в неформальные группы взаимопомощи, а также по итогам вечера составление небольшого плана действий на ближайшее время. Ведущей вечера была Шахра Аскарлова.

Тамара Балкибекова, координатор Центра дневного пребывания для детей с особыми нуждами, сказала, что "АРДИ впервые проводит подобное мероприятие, которое намеренно составлено в таком формате, чтобы родители совместили полезное с приятным. Мы убедились в правильности этого формата, т.к. родители не просто пришли красивыми посидеть и поесть, но, наоборот, принимали активное участие в играх и в планах для изменения своего будущего и своих детей к лучшему."

В Кыргызстане появится родильное отделение для женщин с ограниченными возможностями

В Кыргызстане к 2012 году появится родильное отделение для женщин с ограниченными возможностями. Об этом ИА «24.kg» сообщила менеджер проекта «Счастье материнства» Укей Мураталиева.

По ее словам, на реализацию данного проекта необходимо около \$100 тысяч. «Общество женщин с ограниченными возможностями планирует реконструировать родильный дом № 6. Это пилотный проект, который позволит создать равные условия для женщин всех групп инвалидности. Например, сейчас в родильных домах нет даже пандусов, не говоря уже о специальном оборудовании», - пояснила Укей Мураталиева.

«Сейчас мы сотрудничаем с финским фондом, который финансирует этот проект. Поэтому в ближайшее время начнется закупка необходимого оборудования», - отметила она.

ИА «24.kg», Юлия КОСТЕНКО

Дастан Бекешев: Решение о строительстве пандусов в здании парламента Кыргызстана – первый шаг навстречу лицам с ограниченными возможностями

«Решение о строительстве пандусов в здании парламента Кыргызстана - первый шаг навстречу лицам с ограниченными возможностями», - заявил ИА «24.kg» депутат Жогорку Кенеша от фракции «Ар-Намыс» Дастан Бекешев.

По его словам, в республике не созданы условия для инвалидов. «В результате они испытывают трудности при перемещении, вынуждены ограничивать себя во многом. Я уже говорил, что в зданиях, в том числе в Жогорку Кенеше, нет даже пандусов для лиц с ограниченными возможностями. Из-за этого они не могут прийти на встречу с народными избранниками, чтобы рассказать о своих проблемах.

Принятое постановление стало свидетельством того, что депутатам небезразлична участь инвалидов. Однако это лишь малая часть проблем, которые предстоит решить, чтобы помочь лицам с ограниченными возможностями», - сказал Дастан Бекешев.

Напомним, что сегодня на заседании Жогорку Кенеша единогласно принято решение о строительстве пандусов в здании парламента.

ИА «24.kg», Айзада КУТУЕВА

Казахстанцы с ограниченными возможностями смогут обучаться на дому

У людей с ограниченными возможностями появился шанс получить диплом о высшем образовании и устроиться на высокооплачиваемую работу. Причем обучаться они смогут, не выходя из дома. Такую возможность инвалидам предоставит один из казахстанских вузов, в котором открылся центр дистанционного обучения.

Султан ученик выпускного класса, в будущем он планирует стать оценщиком. Однако из-за болезни парень не сможет учиться в обычном университете, он инвалид 1-ой группы. Специально для таких ребят

создали программу дистанционного обучения, благодаря которой люди с ограниченными способностями могут получить высшее образование, не выходя из дома.

Султан Джумаев:

- Тут, наверное, есть свои плюсы и минусы. То, что сидишь дома и отвечаешь на задания, и минус, то, что не общаешься с друзьями в универе.

Сегодня в Казахстане более миллиона людей с ограниченными возможностями. Ежегодно 11 тысяч человек становятся инвалидами из-за производственных травм, другие с рождения нуждаются в особом уходе. И чтобы получить высшее образование, им приходится нелегко.

Рахман Алшанов, Президент Ассоциации ВУЗОВ Казахстана:

- В Казахстане многие инвалиды являются уникальными людьми с уникальными способностями. Но, в силу того, что сеть профессиональной подготовки ограничена, они получают самую низшую квалификацию, в тех организациях, которые сами еле существуют.

В этом центре дистанционно можно обучиться и на бухгалтера, и на программиста, всего же университет предлагает 48 специальностей. Алима инвалид 1-группы, она призналась, что мечтает стать психологом. 19 лет назад Алима попала в аварию. Но болезнь не сломила ее, она продолжает работать и помогать людям с особыми потребностями.

Обучение будет абсолютно бесплатным, обещают организаторы. Поддержать проект откликнулись национальные компании. И все ради того, чтобы к людям с особыми потребностями, в нашем обществе относились как к равным.

<http://invalid.kz/index.php?mod=news&nid=585>

Незрячим и слабовидящим пользователям сотового оператора Мегаком стала доступна опция проверки баланса

Сотовый оператор megascom сделал опцию проверки баланса (наличия средств абонента) доступной для незрячих и слабовидящих. Набрав *500 и выбрав русский язык, а затем в главном звуковом меню цифру 9, эта опция стала доступной для людей, имеющих проблемы со зрением благодаря озвучиванию средств абонента.

www.disability.kg

Поддержите Неделю РАВНОЙ Моды!

Дорогие друзья,

мы представляем ОО «Назик-Кыз», сотрудниками которого являются девушки с ограниченными возможностями. Деятельность организации направлена на повышение информированности общественности о правах и гарантиях Лиц с Ограниченными Возможностями. Одной из направлений деятельности организации, является изготовление эксклюзивной модели одежды с 2007 года. Уникальность данного мероприятия в том, что наравне с профессиональными моделями на показе участвуют сами девушки с ограниченными возможностями.

В марте 2011 г. состоится «Неделя Моды в Кыргызстане», которая проводится ежегодно, организатором мероприятия является модельная компания «Витлайн».

Сотрудники организации ОО «Назик-Кыз» также, примут участие на « Неделе Моды в Кыргызстане». Уважаемые друзья, мы просим вас оказать нам финансовую поддержку для изготовления моделей одежды и покрытия других категорий расходов, включая оплату регистрации в конкурсе, покупки материалов и фурнитуры, оплаты услуг профессиональных моделей, шитья моделей одежды, транспортных (для девушек являющиеся пользователями колясок) и других услуг. Общая сумма которого составляет 30,000 тыс.сом (для вашего удобства мы прилагаем статьи расходов бюджета - <http://diesel.elcat.kg/index.php?showtopic=5865907>).

Мы надеемся, что Вы не останетесь равнодушными к стремлению девушек с ограниченными возможностями участвовать на «Неделе Моды». Будем рады любой сумме. Мы уверены, что Ваш вклад окажет существенную поддержку для успешной реализации нашей цели по созданию равноправного общества для всех.

С Уважением,

Укей Мураталиева

В случае дополнительных вопросов можете связаться с Укей по тел. 0773 744 222,

и с Нурзаадой Айдаралиевой сотрудником ОО «Назик-Кыз» тел. 0555 304 233, nurzaada@gmail.com