



№ 4
апрель 2009

Мы за равные возможности и лучшее будущее!

ИНФОРМАЦИОННЫЙ БЮЛЛЕТЕНЬ

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



Содержание:

Новости проекта

- Новости проекта
- В Бишкеке 7-9 апреля состоялась Международная конференция
- Основные рекомендации по итогам конференции

События Кыргызстана

- Бюллетень ФЕЦА «Равные и Разные»
- Особые нужды особых детей
- Первый тренинг для тренеров по созданию равноправного общества для лиц с ограниченными возможностями
- Массаж – это искусство!

События в мире

- Дмитрий Медведев: «Когда инвалид не может попасть в магазин или на самолет - это прямое нарушение Конституции»
- 47-летняя безработная с инвалидностью завоевала сердца миллионов

Полезная информация

- Что делать при эпилепсии/припадке/приступе
- Льготы семьям с детьми с ограниченными возможностями здоровья

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.kyrgyzstan@gmail.com

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

Новости проекта



В рамках проекта за счет средств Фонда Биг Лотери в феврале с.г. при содействии Министерства Труда и Социального Развития приобретен второй **специализированный микроавтобус** для ресурсно-реабилитационного центра Ассоциации Родителей Детей-инвалидов. Первый был куплен для центра в с.Боконбаево.

Микроавтобус, как и предыдущий, специально адаптирован для перевозки детей и людей с ограниченными возможностями, имеет специальный лифт для подъема детей на инвалидных колясках в салон микроавтобуса, которые затем прочно закрепляются специальными ремнями на полу. На каждом сиденье имеются ремни безопасности, сиденья, в свою очередь, могут легко сниматься при необходимости. Каждый микроавтобус оборудован аптечками, соответствующими огнетушителями, застрахован и имеет сигнализацию. Приобретение микроавтобусов является частью развития реабилитационных центров, которые открываются в рамках закона "О правах и гарантиях лиц с ограниченными возможностями здоровья", принятого в апреле 2008 г. Эти микроавтобусы смогут возить не только в центры, но и в другие культурно-досуговые места тех детей с особыми нуждами, которые по финансовым и физическим причинам не имеют такой возможности. Ожидается, что к окончанию проекта полностью оборудованные центры и микроавтобусы будут работать в тесном сотрудничестве объединений родителей с местными органами власти.

При поддержке госструктур найдены и ведутся ремонтные работы в **помещениях для дневных центров** в Бишкеке и с.Боконбаево. В ближайшие месяцы ожидается приобретение для центров необходимой мебели, оборудования, книг и развивающих игрушек. В это же время разрабатывается программа дневных центров и ведется поиск специалистов на основе госфинансирования.

В середине марта представители партнеров отправились на недельную **стажировку в Москву** для ознакомления с работой Центра Лечебной Педагогике и РООИ «Перспектива». Представители АРДИ и «Шоола Кол» также приняли участие в межрегиональном семинаре по вопросам профессиональной ориентации молодежи с инвалидностью и посетили другие центры, работающие по вопросам инвалидности. Они установили контакты, купили необходимую литературу и пригласили москвичей в Кыргызстан для обмена опытом.

Запущен **веб-сайт**, посвященный вопросам инвалидности, - www.kelechek.kg. Цель сайта - предоставить информацию по вопросам инвалидности, в особенности по детям с инвалидностью, а также стать полезным инструментом для родителей, профессионалов и многих организаций и учреждений, работающих по вопросам лиц с инвалидностью и их семей. Техническую поддержку оказали компании Азияинфо и Hoster.kg.

На сайте www.kelechek.kg можно найти последние новости, фотогалерею, раздел для родителей, профессионалов, а также полезную информацию для организаций, работающих по вопросам инвалидности в разделе "Инфо-центр". В этом разделе посетители найдут подразделы о законодательстве, публикациях, базах данных, интересной информации и ссылках. На сайте предусмотрена возможность увеличения размера шрифтов для людей с проблемами зрения.

"Мы надеемся, что этот сайт станет интересным и полезным для многих, т.к. он будет освещать вопросы инвалидности в республике и верим, что он внесет свой посильный вклад в изменение будущего детей с особыми нуждами, а значит и их семей. Если у вас имеются новости, статьи, объявления и интересная информация, которые связаны с вопросами инвалидности, пожалуйста, присылайте их на info@kelechek.kg, и мы постараемся размещать на сайте в соответствующих разделах." - сказала Тамара Дыйканбаева, председатель Ассоциации Родителей Детей-Инвалидов.

В Бишкеке 7-9 апреля состоялась Международная конференция



В Бишкеке 7-9 апреля состоялась международная конференция «Инновационные подходы к работе с детьми с особыми нуждами и их семьями: опыт Кыргызстана, стран ближнего и дальнего зарубежья». Организаторами выступили Ассоциация Родителей Детей-инвалидов г.Бишкек и Общественное Объединение "Шоола Кол" в партнерстве с благотворительной организацией ХелсПром, Великобритания, и Министерством труда и социального развития КР, при финансовой поддержке Фонда Биг Лотери. Конференция проходила в амфитеатре гостиницы «Достук».

Целями конференции стали обсуждение различных подходов к оказанию помощи детям с особыми нуждами и их семьям, поиск путей взаимодействия и сотрудничества организаций, оказывающих помощь детям с особыми нуждами и их семьям в Кыргызстане и за рубежом, а также обмен опытом.

Конференцию открыла Министр Труда и Социального Развития Ташпаева Назгуль Аскеровна. В первый день присутствовало более 130 участников, в остальные дни число участников было около 100 человек. Они приехали со всех областей Кыргызстана, а также России, Узбекистана, Украины и из-за рубежа - Великобритании, США и Швейцарии, имеющие практический опыт в области ранней помощи, образования, социальной защиты и здравоохранения детей с особыми нуждами, продвижении прав и интересов людей с инвалидностью.

Проведение конференции поддержали многие организации и компании. ХелсПром за счет средств Фонда Биг Лотери, ЮНИСЕФ и ЭвриЧайлд профинансировали проезд участников из регионов. Эти же организации, ХелпЭйдж Интернешнл, гостиница "Достук", компания "Сладости Востока" обеспечили техническую и организационную поддержку проведению конференции.

Атмосфера конференции не давала скучать участникам, абсолютное большинство из которых впервые участвовали на подобной конференции и просили проводить подобные конференции почаще. Представители как НПО, так и госсектора отметили бесценный опыт и знания, которыми поделились их иностранные коллеги из Великобритании, Швейцарии, России, Узбекистана и Украины, и выразили готовность начать более тесное сотрудничество друг с другом для улучшения положения детей с особыми нуждами. Не менее уникальными и полезными оказались выступления кыргызстанских коллег, опыт которых многие участники пожелали перенести в другие регионы страны, для эффективной реализации которых поддержка государства станет существенной. Анна Кукуруза, президент Института Раннего Вмешательства (Украина), в своей презентации отметила, что исследование в США показало, что на 1 доллар, вложенный в поддержку в ребенка с особыми нуждами сейчас, приходится сэкономленных 8 долларов в будущем.



Многие участники, среди которых были представители госучреждений, признались, что они не только узнали много нового, но самое главное они поменяли свое понимание и отношение к проблемам инвалидности, детей с особыми нуждами и их семей.

Основные рекомендации по итогам конференции

По итогам международной конференции «Инновационные подходы к работе с детьми с особыми нуждами и их семьями: опыт Кыргызстана, стран ближнего и дальнего зарубежья». Бишкек, 7-9 апреля 2009 г. Гостиница "Достук".

- Возобновить работу Совета по делам инвалидов при президенте КР
- Создать рабочую группу, состоящую из местных и международных НПО, работающих по вопросам детей с особыми нуждами, госструктур (МинТруда, Минздравоохранения, Минобразования, Департамент по защите детей), для определения единой политики в отношении детей и людей с инвалидностью и их семей (программы центров, обучение специалистов, стажировки, внедрение успешного опыта в регионах)
- Сделать социальную модель инвалидности государственной политикой в решении проблем инвалидности

- Внести дополнения/изменения в закон об образовании (в части инклюзивного образования)
- Разработать и внести дополнения/изменения в трудовое законодательство, предусматривающие конкретные механизмы по трудоустройству молодежи, людей с инвалидностью и их опекунов
- Разработать и внести дополнения/изменения в законодательство по СМИ (в частности по социальной рекламе), предусматривающие конкретные механизмы по предоставлению возможности организациям, работающим по вопросам инвалидности, освещать вопросы инвалидности в СМИ.
- Обеспечить доступ к общественным учреждениям и зданиям (детсады, школы, больницы, ВУЗы и т.п.)
- Организовать службу консультативной поддержки молодым семьям, имеющих детей с особыми нуждами.
- Подготовить квалифицированных специалистов (медиков, учителей, социальных педагогов), которые будут заниматься детьми с особыми нуждами, и обучать их на льготной или бесплатной основе
- Повышать квалификацию специалистов, работающих с детьми с особыми нуждами
- (Пере) издать методические и информационные материалы по проблемам детской инвалидности на кыргызском языке (включая наработанный опыт стран СНГ и за рубежом)
- Постепенная интеграция детей с особыми нуждами в детские дошкольные учреждения и общеобразовательные школы;
- Организовать профессиональное обучение на базе профтехучилищ для детей и подростков с особыми нуждами и их семей.
- Внедрить и/или улучшить модели раннего вмешательства, адаптируя опыт стран по СНГ (например, Украины, России)
- Создать цепочку из специалистов разных ведомств с совместной программой действий по поддержке ребенка с особыми нуждами.
- Создать мультидисциплинарный подход к решению проблем детей с особыми нуждами, включая и самих родителей
- Обучать специалистов как работать в мультидисциплинарной команде
- Родители и дети с особыми нуждами должны быть включены в процесс принятия решений от начала и до конца ("Ничего о нас без нас!")
- Создать единую регулярно обновляющуюся базу данных по детям с особыми нуждами и их семей в КР
- Государству поддержать успешно работающие реабилитационные центры с целью перенести их опыт в другие регионы.
- Государству открыть центры поддержки детей и семей в регионах
- Государству предусмотреть и/или построить социальное жилье для семей детей с инвалидностью
- Регулярно проводить подобные международные конференции (не только в Бишкеке, но и в регионах) для обмена знаниями, опытом и установления сотрудничества между учреждениями, организациями и лицами, работающими по вопросам инвалидности в КР.



Бюллетень ФЕЦА «Равные и Разные»

Фонд Евразия Центральной Азии (ФЕЦА) выпустил свой первый номер ежеквартального бюллетеня на русском и кыргызском языках, посвященного вопросам инвалидности.

Эдвард Винтер, исполнительный директор ФЕЦА, в этом номере обратился к читателям с такими словами:

Я очень рад представить вашему вниманию первый выпуск

информационного ежеквартального бюллетеня проекта «Улучшение условий жизни людей с ограниченными возможностями (ЛСОВ)» . Мы надеемся, что этот информационный бюллетень и реализуемый проект будут способствовать улучшению жизни людей с ограниченными возможностями.

...Мы хотим улучшить защиту прав людей с ограниченными возможностями, улучшить доступ людей с ограниченными возможностями к услугам и укрепить уверенность людей с ограниченными возможностями в своих силах. Мы хотели бы выступать как ресурсная организация в деле улучшения жизни людей с ограниченными возможностями, которая работает с правительством, представителями бизнеса и организациями людей с ограниченными возможностями, и с этой целью мы инициировали создание форума организаций, работающих с людьми с ограниченными возможностями в Кыргызстане. В связи с этим, я хотел бы призвать Вас к активному сотрудничеству в этом деле, обращайтесь к нам, делитесь с нами идеями о том, что нужно менять и что мы можем сделать лучше. Мы надеемся на вашу поддержку и сотрудничество в продвижении поставленных наших общих целей по улучшению условий жизни людей с ограниченными возможностями в Кыргызстане."

Подписаться на бюллетень можно написав на email rasul@eurasia.kg, anara@eurasia.kg

Особые нужды особых детей

В работе с детьми-инвалидами и их семьями необходимы инновационные подходы. Этой важной теме была посвящена международная конференция, завершившаяся в Бишкеке.

- Детям с ограниченными возможностями необходимо жить со своими родными, для этого государство должно всячески поддерживать их родителей. Попадать в стационарные учреждения дети должны лишь в самых крайних случаях. Это лучше для детей и их семей, а также менее затратно для самого государства, - убежден постоянный представитель ЮНИСЕФ в Кыргызстане Тимоти Шаффтер. - Большинство способны учиться в обычных школах, интегрироваться в общество и стать его полноценными членами. На уровне местных сообществ необходимо создать реабилитационные центры, предоставляющие услуги по уходу за детьми в дневное время, и интегрированные школы. Неправительственные организации в этом деле накопили достаточный опыт.

С зарубежным экспертом солидарны и наши чиновники. Об этом свидетельствует принятие в прошлом году Закона о государственном социальном заказе. Эта форма реализации социальных программ и проектов фактически подразумевает привлечение на службу государству представителей неправительственного сектора.

- Ребенок нуждается в комплексе мер: медицинских, социальных, психологических и правовых. К сожалению, госучреждения зачастую не имеют таких квалифицированных специалистов и хорошего оснащения, как наши НПО, поэтому государство готово привлекать их и оплачивать труд, - говорит министр труда и социального развития Назгуль Ташпаева. - Главное, необходимо заложить механизм устойчивости, чтобы после прекращения централизованной поддержки местное сообщество могло самостоятельно продолжить работу. Подзаконная база разработана и утверждена, и уже в этом году новая инициатива должна быть запущена. На ее реализацию в бюджете заложено 5 миллионов сомов.

Источник: МСН, Максим Цой. Адрес материала: <http://www.msn.kg/ru/news/27290/>



Первый тренинг для тренеров по созданию равноправного общества для лиц с ограниченными возможностями

Проект по включению лиц с ограниченными возможностями в общество в Кыргызской Республике, реализуемый Министерством труда и социального развития при поддержке Японского агентства международного сотрудничества (JICA) организовал «Тренинг для тренеров по созданию равноправного общества для лиц с ограниченными возможностями (DET)» со 2 по 7 февраля 2009 г. в Бишкеке.

Подобный тренинг был впервые проведен в Кыргызской Республике. Курсы были проведены

краткосрочным экспертом JICA по работе с людьми с ограниченными возможностями, доктором Кенджи Куно. DET является специальным подходом по повышению информированности общества о проблемах инвалидности на основе «Социальной модели инвалидности». DET проводится в Великобритании с 1970 года. Он исследует решения, которые нацелены на устранение дискриминации и предвзятого мнения по отношению к лицам с ограниченными возможностями.

Уникальность DET в том, что тренерами должны быть сами лица с ограниченными возможностями. В Кыргызстане участниками тренинга стали 10 лиц с ограниченными возможностями из разных регионов страны. После тренинга многие из них уже применяют на практике свои знания и навыки. (Х.М.)
Для более детальной информации о DET смотрите на сайте: <http://www.detforum.com>

JICA Kyrgyz Channel – February - March, 2009

По всем вопросам относительно Бюллетеня обращайтесь: jicakg-info@jica.go.jp



Массаж – это искусство!

Шиничи Саито – волонтер Японского агентства JICA – уже второй волонтер, который работает в медицинском училище при Медакадемии КР преподавателем массажа. Все студенты отделения массажа и мануальной терапии – слабовидящие или не видят совсем. Массаж – одна из профессий, которая дается слабовидящим ребятам без труда, и даже иногда они более успешны в освоении искусства массажа чем студенты с нормальным зрением, так как потеря зрения чаще всего ведет к обострению осязания, что очень важно для правильной диагностики и проведения курса массажа.

Мы посетили уроки Шиничи – сан – у него уже разработана своя методика – он не объясняет на словах, а показывает на практике, как нужно делать то или иное массажное движение на самом студенте, чтобы тот мог прочувствовать на себе, а потом ребята тренируются друг на друге чтобы закрепить новые приемы и движения. Его студенты разного возраста и у каждого своя история. Некоторые имеют проблемы со зрением с рождения, а некоторые потеряли его уже в зрелом возрасте, после спортивной травмы или на работе. Но всех их объединяет одно – желание научиться помогать людям, лечить и предотвращать болезни с помощью массажа. (М.Д.)

JICA Kyrgyz Channel – February - March, 2009

Дмитрий Медведев: «Когда инвалид не может попасть в магазин или на самолет - это прямое нарушение Конституции»

фото: РИА «Новости»



Президент распорядился пересмотреть выплаты инвалидам, чтобы они не теряли в доходах при устройстве на работу.

Первое заседание Совета по делам инвалидов провел 6 апреля в Кремле Президент России

Совет по делам инвалидов существовал при президенте вплоть до 2001 года. Его работу по указу Медведева возобновили лишь в конце прошлого года.

- Особенно важно, что мы встречаемся не в благостный, а в очень непростой период. В этот период больше всего страдают менее защищенные слои населения, в том числе инвалиды, - отметил президент, открывая заседание.

Медведев напомнил, что в сентябре 2008 года Россия присоединилась к Конвенции ООН о правах инвалидов, а значит, должна заботиться о них не хуже, чем в ведущих странах мира.

- Когда инвалид не может попасть в магазин, на самолет или поезд, посетить музей, спортзал или кинотеатр, получить нормальное образование - это не просто равнодушие или невнимательность. Это прямое нарушение Конституции нашей страны, - заявил Медведев.

После этого президент поручил главе Минздравсоцразвития Татьяне Голиковой представить к концу года предложения по ратификации Конвенции. Кроме того, Медведев дал указание правительству проработать новый порядок установления ежемесячных денежных выплат (ЕДВ) инвалидам. В 2004 году ЕДВ привязали не к группе инвалидности, а к степени ограничения способности к трудовой

деятельности. В результате инвалиды, которые могут работать, стали терять от 537 до 1208 рублей в месяц.

- Но ведь с получением работы у человека не исчезает инвалидность, - отметил абсурдность этих правил Медведев.

По мнению президента, в стране также должно увеличиться количество автотранспорта, оборудованного приспособлениями для инвалидов. Сейчас у нас такого транспорта лишь 2%, а по современным нормам должно быть не менее 5%.

Внимание будут уделять и домашнему обучению детей-инвалидов.

- Доступ к современным образовательным технологиям должен быть обеспечен за счет бюджета. Мы должны создать нормальную систему обучения для инвалидов, - заключил Медведев.

<http://www.kp.kg/daily/24274/469842/>

47-летняя безработная с инвалидностью завоевала сердца миллионов

Феномен популярности 47-летней шотландки Сьюзен Бойл в Интернете войдет в историю, пишет газета The Washington Post. На шоу Британия Ищет Таланты (аналог российской "Минуты славы") одинокая домохозяйка поразила аудиторию и жюри, исполнив арию "Я видела сон" из мюзикла "Отверженные".

За прошедшую неделю ролик с ее выступлением поставил рекорд популярности на видеосервисе YouTube. По данным фирмы Визибл Межурс, видеоролики с участием Бойл или о ней были просмотрены в целом 85,2 млн раз (по последним данным число просмотров перевалило за 100 миллионов), причем почти 20 млн - за двое суток. И с каждой секундой это число растет. Выступление старой девы с легкостью затмило других лидеров просмотров: пародию Тины Фей на Сару Пейлин (34,2 млн просмотров) и речь Обамы после объявления результатов выборов (18,5 млн просмотров), отмечает Инопресса.



Жительницу маленького шотландского городка Блэкберн всего неделю назад знали только соседи. Женщина с несколько нелепой внешностью, бедная и безработная, инвалид от рождения всю жизнь мечтала стать профессиональной исполнительницей. В коротком интервью перед выступлением Сьюзен призналась, что хочет быть похожей на актрису и певицу Элен Пейдж и что никогда не была замужем и даже не целовалась.

Тем не менее, несмотря на подтрунивания жюри и недоумение пресытившейся талантами аудитории, нескладная и стеснительная Сьюзен Бойл исполнила арию настолько чисто и профессионально, что зал восторженно ахнул. И как пишут "Известия", уже потом на шоу Ларри Кинга один из членов жюри, Пирс Морган разоткровенничался: "Мы собирались просто посмеяться на вашем выступлении".

Звукозаписывающие компании наперебой предлагают Сьюзен контракты на запись альбома, журналисты выстраиваются в очередь за интервью. После звездного часа Сьюзен Бойл поздравил премьер-министр Шотландии Алекс Сэлмонд.

Видео с выступлением Сьюзен на английском: <http://www.youtube.com/watch?v=9lp0IWv8QZY>

Источник: <http://txt.newsru.com/cinema/20apr2009/susenbol.html>

Что делать при эпилепсии/припадке/приступе

Что такое приступ (припадок)?

Причиной приступа* является электрический разряд, который распространяется по всему мозгу. Это приводит к тому, что человек теряет сознание и обычно падает на землю, напрягаясь всем телом и совершая произвольные движения. В некоторых типах эпилепсии человек может испытывать спутанность сознания или рассеянность, не падая и не совершая произвольных движений.

Что необходимо сделать?

1. Чтобы предотвратить приступ, пожалуйста, убедитесь, что ваш ребенок принимает необходимые лекарства, которые ему прописали.

2. У некоторых людей приступ наступает при определенных случаях, например, от мигающего света или сильной усталости.
3. Если у кого-то приступ и он в бессознательном состоянии, но он еще не упал на землю, тогда осторожно положите его на землю. Поверните его на бок так, чтобы перед лежащим были вытянуты одна рука и нога. Это необходимо для того, чтобы он не переворачивался и не задохнулся в случае рвоты.
4. Иногда во время приступа люди не двигаются и часто синеют. Это происходит из-за того, что все мускулы напрягаются, но не по причине задыхания. Когда они лежат на боку, не пытайтесь разжимать челюсти; если вы попытаетесь сделать этой своей рукой, то ваши пальцы будут прокушены, если используете ложку или что-то подобное, то можете повредить их зубы. Напряжение вскоре пройдет, и они обратно приобретут свой естественный цвет кожи.
5. Большинство приступов длятся не более 5 минут (хотя родителям часто кажется дольше). Если вы сможете засечь время, тогда вы можете узнать сколько времени длится приступ. Если он длится более 5 минут, вы должны дать лекарство, которые вы даете для того, чтобы остановить приступ. В случае отсутствия лекарств, необходимо срочно отвезти ребенка в больницу или вызвать скорую помощь.
6. После окончания приступа, ребенок скорее всего будет сонным, вялым и часто испытывать сильную слабость - дайте ребенку время, чтобы прийти в себя полностью. Возможно нужно будет спокойно объяснить ребенку, что произошло с ним и поддержать его/ее.
7. Если у ребенка приступы случаются чаще чем обычно или приступы поменялись, тогда обязательно обращайтесь к доктору и сообщите об этом.

Подготовлено *Марком Хантером*.

Примечание: Заболевание редко приводит к смерти или грубому нарушению физического состояния либо умственных способностей больного.

Эпилепсия известна с древнейших времен. Эпилептические припадки отмечались у многих выдающихся людей, таких, как апостол Павел и Будда, Юлий Цезарь и Наполеон, Гендель и Данте, Ван Гог и Нобель (основатель Нобелевской премии).

Льготы семьям с детьми с ограниченными возможностями здоровья

В соответствии с нынешним законодательством семьи, которые имеют детей с особыми нуждами имеют следующие льготы и права:

- пособия от 600 до 1055 сом в месяц;
- до 25% льготы при оплате за электрическую и тепловую энергию;
- до 40% льготы при оплате за газ;
- бесплатное медицинское обслуживание и предоставление медикаментов с 50%-ной скидкой или предоставление бесплатных медикаментов на сумму до 300 сом;
- бесплатный сезонный проезд на междугороднем и пригородном государственном автотранспорте;
- оказание реабилитационных услуг (по индивидуальной программе);
- при наличии медицинских показаний, предоставление протезирования;
- обеспечение индивидуальными средствами передвижения (инвалидными колясками, ходунками и иными вспомогательными средствами);
- обучение детей в школе или на дому;
- лечение-отдых (путевка в санатории)
- доступ для детей с особыми нуждами в общественные здания (в школы, детские сады, больницы, госучреждения, магазины)

В зависимости от категории инвалидности вашего ребенка, места проживания вы должны уточнить размеры и виды полагаемых льгот и прав в местном отделе соцзащиты, а также отделах образования (например, по поводу обучения на дому).

В следующих номерах будет рассказано на основании каких законов семьи и дети с особыми нуждами имеют права.