

Bestyrelsesoversigt

Bestyrelsen

Formand: Henrik Sloth, Køllegårdsvej 9, 2730 Herlev. Mail luma@kortsloth.dk. Tlf. 44 53 06 97

Næstformand: Børge Spiegelhauer, Marienborg Alle 57 B, 2860 Søborg. Mail spiegel@webspeed.dk. Tlf. 39 69 80 73

Kasserer: Øjvind Ottesen, Brødslevvejen 15, 9480 Løkken. Mail oejvindotte@mail.dk. Tlf. 98 88 36 37

Hjemmeside

Vi har en hjemmeside på adressen www.lumaweb.dk. Bestyrelsen er ansvarlig for indholdet på hjemmesiden og det er Henrik Sloth, der laver den.

Foreningens e-mail

luma@lumaweb.dk

Hvordan bliver man medlem?

Hvad koster det?

Et enkeltmedlemskab koster 110 kroner for et år

Et familiemedlemskab/en institution koster 170 kroner for et år

Hvordan gør jeg?

Du kan sende oplysning om dit navn, adresse, telefonnummer, evt. e-mail, om du er forældre, pårørende, fagperson eller andet, og om du ønsker enkelt- eller familiemedlemskab. Du kan melde dig ind til Øjvind Ottesen, Brødslevvejen 15, 9480 Løkken – eller på e-mail til oejvindotte@mail.dk. Du er også meget velkommen til at melde dig ind via vores hjemmeside www.lumaweb.dk.

Hvad er LUMA?

LUMA er en landsforening, der arbejder for udviklingshæmmede med autisme og deres familier. Vi arbejder for at synliggøre de udviklingshæmmede med autisme og samtidig skabe opmærksomhed omkring deres specielle behov. Vi arbejder for oprettelse og udbygning af de tilbud der gives de udviklingshæmmede med autisme i institutioner, skoler, bomuligheder, aflastning og beskæftigelse, - tilbud der skal være afpasset denne gruppes helt specielle behov.

Formanden har ordet

1.054 dage

- eller ca. 3 år er den gennemsnitlige ventetid på et botilbud i Københavns kommune. På ventelisten står 154 handicappede, heraf har ca. 30 et akut behov. Disse fakta fremgår af artiklen ”Alene hjemme med Emil” i Berlingske Tidende den 6. december 2008. Her beskrives kommunens uprofessionelle håndtering af en familie, der ikke længere kan overkomme at have deres barn hjemme, idet han er meget voldsom. Læs selv artiklen på <http://www.berlingske.dk/article/20081206/kultur/712060077/> - eller brug vores kortlink: kortlink.dk/679q

Det er horribelt at læse artiklen, men det er givet vis ikke den eneste sag, der kan bringes frem. Der er mange eksempler på sager, hvor man må tage sig til hovedet, når man ser, hvad de flotte ord i love og bekendtgørelser bliver misbrugt til i den daglige administration. Det sker ofte, at myndighederne har behov for at blive guidet i forhold til at finde de rigtige tolkninger af lovene.

Det kan undre, at der i denne sag skulle en avisomtale til at sikre en dialog om at finde løsninger, men vi ser desværre ofte, at det at lade de rette mennesker indgå i dialog for at finde løsninger tilsyneladende ligger langt fra det normale.

Sagerne med omsorgssvigt

Der er sagt og skrevet meget om sagerne med omsorgssvigt i forbindelse med botilbud. Det har vist sig, at Strandvænget-sagen bare var en af flere.

Jeg er faldet over et synspunkt gengivet i Socialpædagogen nr. 25, 12. december: ”Synspunkt: Hvorfor går det galt med omsorgen?” - af Tina Standhart, pæd. konsulent i Dkn-consult og Mikkel Justesen, forstander på bostedet Atterbakken. Synspunktet indledes med: ”Beretninger om manglende omsorg fra landets mange steder for de svageste stillede er ikke noget sjældent syn i medierne. Problemet kan være for megen brug af magt, formynderi, ligegyldighed osv. Vi vil gerne forsøge at komme med et indspark til forståelsen af, hvorfor tingene går, som de går. Overvejende med fokus på den del af ansvaret, som ligger hos det pædagogiske personale”

Synspunktet kredser om emner som ”Hvem bestemmer”, ”De vigtige relationer”, ”Tillid og tryghed er nøglen”, at man skal erkende ansvaret, og at det handler om, at alle har behov for at blive set, hørt, mærket og forstået. I synspunktet postuleres det, at megen autismepædagogik er baseret på magtforhold, og at der ikke levnes plads til selvbestemmelse.

Jeg tænker, at mange konflikter bunder i at etablere og udfordre magtforhold. Hvis en pædagog på et bosted eksempelvis siger ”Det er mig, der bestemmer her”, kan jeg ikke undlade at tænke over, hvad det er, der giver pædagogen denne magt til at bestemme i et andet menneskes hjem.

Læs selv mere: http://www.socialpaedagogen.dk/Arkiv/2008/2008-25/Synspunkt-Hvorfor_gaar_det_galt_med.aspx. Brug evt kortlink: kortlink.dk/67bz (det er nemmere at skrive).

Forandringer

Vi begynder at se nogle af konsekvenserne af, at kommunerne nu mere direkte kan se de økonomiske konsekvenser af deres beslutninger vedrørende relevante tilbud til personer med handicap. Et eksempel er småbørnstilbuddet i Hovedstadsområdet. Her er visitationen til tilbuddet faldet til det halve, og der er stor risiko for, at tilbuddet må lukke ned. Det er trist, når det så gengives, at der er kommuner, der giver økonomien som begrundelse for ikke at visitere til tilbuddet. Faktisk fortælles det, at der er en kommune, der først havde henvist til tilbuddet, men da de så fik at vide, at det nu er kommunen, der skal betale (amterne er jo nedlagt), var kassen lukket.

Der er med småbørnstilbuddet tale om et specialiseret tilbud, der kun kan eksistere, hvis befolkningsgrundlaget er tilstrækkeligt stort.

Det må ikke være økonomien, der skal være eneste faktor på, om der tilbydes den nødvendige indsats eller ej. Der må lægges individuelle vurderinger til grund.

Det er jo ikke alle forandringer, der er til det dårligere – og vi vil måske se nye metoder og tilbud opstå til at dække de behov, der er. Vi må bare kræve, at det netop er kvaliteten og opfyldelsen af behov, der er det grundlæggende – og at økonomien ikke er den eneste beslutningsfaktor.

Vi har set, at de offentlige investeringer på handicapområdet er faldet. En undersøgelse fra Arbejderbevægelsens Erhvervsråd viser, at investeringerne på handicapområdet er faldet 300 millioner fra 2001 til 2007. Det er ikke muligt at påvise, at eksempelvis ventelister til botilbud er steget i perioden, da der ganske simpelt ikke er et struktureret overblik over ventelister, men tilbage står i hvert fald 1.054 dage som den gennemsnitlige ventetid i Københavns Kommune.

Fosterdiagnostik – screening for autisme

Under overskriften ”Er autisme en abortkrævende lidelse?” skriver Kristelig Dagblad den 23. januar 2009, at britiske forskere mener, at det er muligt at screene fostre for autisme. Dette har skabt en debat i Storbritannien om, hvorvidt autisme kan retfærdiggøre en abort.

Du kan læse hele artiklen på www.kristeligt-dagblad.dk (skriv evt. autisme i søgefeltet) – du kan eventuelt bruge vort kortlink kortlink.dk/67ym for at komme direkte til artiklen.

I 2005 blev der indført et tilbud til alle gravide om fosterdiagnostik for at påvise Downs Syndrom. Dette skete uden den store folkelige debat og medførte et fald i børn med Downs Syndrom fra omkring 60 til 32. Dette tal er nu faldet til 27 i 2007. Et tal der er højere, end eksperterne havde ventet.

Jeg synes ikke, der er noget nemt og enkelt svar på, hvor grænsen skal gå for sundhedsvæsnets virke, men her screener vi for noget, hvor der ikke findes en ”helbredelse”. Den eneste handling, vi kan foretage, er abort. Jeg skal ikke stille mig til dommer over, hvor grænsen går, men jeg frygter perspektiverne.

Skal vi som forening bare ”stikke hovedet i busken”, eller skal vi gå ud og tage aktivt stilling til dette spørgsmål? Det sidste vil kræve en grundig debat i foreningen.

Personligt kan jeg ikke undlade at tænke på Kim Larsen, der synger noget i retning af : ”Det ´da godt ,at vi blev født, før aborten den blev fri”.

LUMAs generalforsamling

Som du kan se andet sted i dette blad, er det snart tid for den årlige LUMA generalforsamling, og vi ser meget gerne et stort fremmøde, så vi sammen kan drøfte rammerne for bestyrelsens arbejde det kommende år.

Jeg kommer til LUMAs generalforsamling – gør du?

Venlig hilsen
Henrik Sloth

Dette nummer

Du kan her se hvad der har fundet vej til dette nummer:

Formanden har ordet
Danske Handicaporganisationer har 75 års jubilæum
Indkaldelse til generalforsamling
LUMA regnskab 2008
Overgange
Jul med Autisme
Nye udgivelser
Korte omtaler

Næste nummer

Udkommer i september 2009. Deadline for indlæg er 15. juli 2009.

Vi modtager meget gerne indlæg fra dig.

Hvad kan du som læser gøre?

Bladet er til for dig. Vi modtager meget gerne artikler til offentliggørelse i bladet, det kan være artikler om oplevelser i institutioner, om handicappolitiske tiltag, om diagnoser eller hvad du mener, kan være af interesse for en bredere medlemsskare. Redaktionen (som p.t. er lig med bestyrelsen) forbeholder sig ret til at prioritere, kommentere og eventuelt beskære artiklerne.

Du er også meget velkommen til at bestille et mindre oplag af bladet for at placere det på egnede steder / dele det ud med det formål at gøre opmærksom på LUMA.

Danske Handicaporganisationer har 75 års jubilæum

Danske Handicaporganisationer (DH) er paraplyorganisation for 32 handicaporganisationer, herunder Landsforeningen LEV, som LUMA er medlem af. Danske Handicaporganisationer blev stiftet i 1934 som De Samvirkende Invalideorganisationer (DSI), og kan således fejre 75 års jubilæum i år. Vi bringer her information fra DHs hjemmeside.

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 handicappolitik gennem 75 år. Det fejrer vi i 2009.

Socialminister K.K. Steincke, der stod bag 30'erne store socialreformer, inddrog handicaporganisationerne i reformarbejdet. Politikere og embedsmænd ønskede dialog, og det var faktisk medvirkende til, at paraplyorganisationen overhovedet blev dannet i april 1934.

Organisationerne havde brug for at kunne optræde med en stemme i forhold til den nedsatte reformkommission, man blev inviteret til at deltage i. Organisationer af blinde, døve, hørehæmmede og bevægelsehandicappede gik sammen om at danne en fælles platform: De Samvirkende Invalideorganisationer. Senere sluttede flere andre handicap foreninger sig til, og i 60'erne og 70'erne blev også de sygdomsbekæmpende organisationer medlem af familien. I dag består DH af

32 organisationer, der tilsammen repræsenterer 330.000 medlemmer og alle former for handicap. Organisationen skiftede navn til Danske Handicaporganisationer 1. januar 2008.

I Danske Handicaporganisationer vil vi i 2009 bruge vores 75-års jubilæum til at markere, hvor vi kommer fra og især, hvor vi er på vej hen. Gennem hele året vil vi ved forskellige begivenheder sætte fokus på nogle af de områder, som vi arbejder med i vores dagligdag.

Allerede fra begyndelsen af året vil vi med en **artikelstafet** bede vores omverden sætte handicap på dagsordenen, når Karen Jespersen som den første vil give sit syn på, hvilke udfordringer Danske Handicaporganisationer står over for. Derefter vil der spredt ud over hele året være forskellige arrangementer rettet mod både offentligheden og vores egne organisationer.

Herunder er en foreløbig oversigt over nogle af de arrangementer, som vil præge jubilæumsåret for Danske Handicaporganisationer.

Se detaljer om tid og sted i vores kalender:

Januar

Vi skyder jubilæumsåret i gang med en nytårstale fra vores formand Stig Langvad. Talen bliver udsendt til brug i pressen og i egne organisationer.

Februar

1. februar kommer første artikel i vores artikelstafet. Første bidragsyder er Velfærdsminister Karen Jespersen, som derefter vælger næste skribent. Stafetten vil blive afsluttet 1. december.

Marts

31. marts vil vi blive klogere på handicaporganisationernes brug af FN's konvention om rettigheder for personer med handicap - der forventes ratificeret omkring dette tidspunkt. Vi holder en jubilæumskonference for vores medlemsorganisationer om konventionen.

April

22. april markerer Danske Handicaporganisationer sit 75-års jubilæum med en festkonference og reception ved Den Sorte Diamant i København.

24.-25. april markerer repræsentantskabet jubilæet ved sit årlige møde i Dronningens Ferieby, Grenå.

Maj

12.-14. maj er Danske Handicaporganisationer repræsenteret med en stand på årets REHAB-messe, hvor vi vil markere jubilæet.

Juni

DH arrangerer vi en temadag om overgangen til digitalt tv. Overgangen fra analogt til digitalt tv giver Danmark nye og bedre muligheder for at sikre implementeringen af tilgængeligheden til tv for mennesker med handicap.

Juli

Holder vi ferie, men 6. indlæg i artikelstafetten vil stadig give et skarpt blik på os og handicappolitikken i Danmark.

August

I anledning af jubilæet vil DH uddele fem jobpriser - for innovation på arbejdsmarkedet på handicapområdet.

September

I denne måned sætter vi unge med handicap på dagsorden, når vi i samarbejde med Sammenslutningen af Unge Med Handicap holder et ungdomsparlament med titlen ”Unge, handicap og politik”. Dette er afslutningen på et forløb, der giver unge med handicap en indgang til den demokratiske proces.

Oktober

På dette tidspunkt er FN's konvention om rettigheder for personer med handicap ratificeret i Danmark, og er forhåbentlig nået længere ud end til os selv og nogle få ministerier. For at hjælpe denne proces i gang vil DH inviterer eksterne samarbejdspartnere og andre til en konference, der sætter fokus på konventionens betydning for dansk retssikkerhed.

November

DH arrangerer en høring om førtidspension. Hvordan er man stillet økonomisk, når man modtager førtidspension og kan man leve ”et godt liv”? Det er nogle af de spørgsmål, der vil blive sat til debat på en høring i Landstingssalen.

December

1. december kommer sidste indlæg i vores artikelstafet, hvorefter artiklerne bliver samlet i et jubilæumsfestskrift – til inspiration for arbejdet på handicapområdet fremover.

3. december på FN's internationale dag for personer med handicap. DH ønsker at markerer den som ”Dagen for Lige Muligheder” over hele landet. Vi ønsker at samarbejde med alle landets kommuner om at kunne præmiere særlige lokale tiltag, der giver lige muligheder for personer med handicap i hverdagen.

31. december udsender vi endnu engang en nytårstale, som vil se tilbage på året som gik - og udstikke retningen for DH's arbejde i årene som kommer.

Indkaldelse til generalforsamling

Kom til generalforsamling i LUMA og vær med til at drøfte fremtiden for LUMA

søndag, den 17. maj 2009, klokken 12.00
LEVs lokaler, Kløverprisvej 10 B, 2650 Hvidovre

Dagsorden i henhold til vedtægterne:

1. Valg af dirigent.
2. Bestyrelsens beretning.
3. Forelæggelse af det reviderede regnskab.
4. Fastsættelse af kontingent.
5. Behandling af indkomne forslag.
6. Valg af formand.
Formanden vælges for en periode af 2 år og genvalg kan finde sted.
7. Valg af bestyrelsesmedlemmer.
Bestyrelsesmedlemmer skal opstilles til valg indenfor en periode af 2 år, og genvalg kan finde sted. Det skal tilstræbes at halvdelen er på valg hvert år. Bestyrelsen afgør hvem der er på valg det pågældende år.
8. Valg af suppleanter.
Suppleanter skal opstilles til valg indenfor en periode af 2 år, og genvalg kan finde sted.
9. Valg af 2 revisorer.
10. Eventuelt.

Forslag, som ønskes behandlet i henhold til punkt 5, skal være formanden i hænde senest 2 uger inden generalforsamlingen – det vil sige senest 3. maj 2009.

Der er valg til formandsposten i år, og Henrik Sloth genopstiller. Øjvind Ottesen er på valg til bestyrelsen, og genopstiller, og vi ser gerne flere medlemmer af bestyrelsen.

LUMA regnskab 2008

Regnskab 2008

(ikke revideret inden deadline for stof til dette blad)

Indtægter:	2008	2007
Kontingenter	5.960,00	6.350,00
I alt	5.960,00	6.350,00
Udgifter:		
Kontingent LEV	800,00	800,00
Bestyrelsesudgifter kørsel	3.440,00	4.180,00
Porto	1.745,00	1.650,00
Drift	243,75	198,75
Gebyr	125,00	126,00
Generalforsamling	0,00	0,00
Årsmøde LEV	0,00	1.516,00
Ialt udgifter	6.353,75	8.472,75
Underskud	-393,75	-2.122,75
Status		
Aktiver		
Kassebeholdning 31.12.2008	29.923,35	30.317,10

Passiver		
Egenkapital 01.01.2008	30.317,10	32.439,35
Underskud	<u>-393,75</u>	<u>-2.122,75</u>
Egenkapital ultimo	29.923,35	30.317,10
Skyldige	<u>0,00</u>	<u>0,00</u>
Passiver i alt	29.923,35	30.317,10

Ingstrup den 23. januar 2009

 Øjvind G Ottesen
 Kasserer

Overgange

af Henrik Sloth

Vi oplever ofte i LUMAs bestyrelse, at de henvendelser, vi får om enkeltsager, handler om ting, der sker i forbindelse med overgange. Vi har i LUMA tidligere måttet opgive at etablere et værktøj, der kan forberede de pårørende i forhold til de overgange, der opstår i forbindelse med livsforløbet. Når man læser forskellige undersøgelser omkring disse overgange, er det kendetegnende, at der ofte bliver talt om, at forældrene pålægges en koordinerende rolle ud over, hvad der med rimelighed kan forventes, men det løses jo på ingen måde ved at stille et værktøj til rådighed, der kunne advare forældrene om, at der nu skal handles i forhold til en fremtidig overgang.

Overgangene er ofte kendetegnet ved at påvirke følelser, og måske et rationelt redskab med ”advarende” påmindelser om kommende overgange ikke er løsningen. I hvert fald har der ikke vist sig den store interesse i at deltage i udarbejdelsen af sådan et redskab.

Hvad er overgange egentlig?

Overgange kan være overgange i forbindelse med livsforløbet, fx skolestart, at fylde 18 år med meget mere, men det kan også ses som værende lidt mere finmasket og handle om skift af fagpersoner og dermed risiko for tab af viden, nye mål for indsatsen for den handicappede eller nye behov hos barnet, den unge eller i familien. De kan være skift mellem forskellige instanser, der er involveret, eller i det hele taget skift i det, der kan kaldes omverdenen.

Fælles for disse overgange er, at de kan være en stor udfordring for børn og unge med handicap, deres forældre og fagpersonerne omkring dem. Det skaber bekymring og usikkerhed hver gang, der skal ske noget nyt.

Da der samtidig med denne stemning af bekymring og usikkerhed er krav om individuelle løsninger, stiller overgangene også store krav til fagpersonerne, der samtidig med, at de måske udfordres på deres fag og arbejdsmetoder, skal forholde sig til og håndtere den bekymring og

usikkerhed, der er hos barnet, den unge og forældrene. Det hele bliver afgjort ikke lettere, hvis vi taler om situationer, hvor der skal gang i en helt naturlig og nødvendig løsrivelse i forhold til forældrene, eller hvor der er tale om, at der er forskellige opfattelser af de ønsker, en myndig ung giver udtryk for.

Vi ser igen ofte tegn på, at det er kommunikationen, der ikke lykkes helt, når vi ser nærmere bag de sager, vi får kendskab til omkring udfordringerne i forbindelse med overgangene. Det er ikke altid, at den ene part har hørt og forstået den anden parts synspunkter, bekymringer og billeder af problemet og løsningen. Samtidig skal det huskes, at der ofte er 3 parter; barnet, forældrene og fagpersonerne.

Set fra et forældresynspunkt er det ikke hensigtsmæssigt, at det ofte bliver forældrene, der står tilbage med den koordinerende rolle, specielt i tilfælde hvor flere instanser er involveret (hvad der oftest er). Forældrene er ikke uddannet til dette og har ofte vanskeligt ved at holde overblikket, samtidig med at de er følelsesmæssigt involveret. Det ER ikke forældrenes ansvar at have overblik over muligheder, rettigheder og pligter, men det er sjældent, at forældrene oplever, at andre har det overblik, der skal til. Med de mange skift der ofte er i fagpersonerne omkring familien, kan det for forældrene også være vanskeligt at opbygge den rette tillid til, at andre har dette overblik og vil lade dette råde frem for fx de økonomiske begrænsninger.

Hvilke overgange findes der?

Det er vanskeligt at give en udtømmende opstilling af hvilke overgange, der findes, da det kan handle om ændrede behov hos den enkelte, familien eller helt andre udefra kommende begivenheder, men typisk vil alle opleve overgange i forbindelse med:

- Den første mistanke om at der er noget, der er anderledes
- Erkendelsen af hvad der er anderledes – eventuelt i forbindelse med en udredning
- At blive en ”sag” i ”systemet” samt det at skulle forstå systemet.
- Start i - eller skift af - daginstitution
- Start i - eller skift af - skole
- Etablering af aflastning
- Barnets erkendelse af handicappet
- Skift mellem ”sfo” og klubtilbud
- Fra barn til ung (følelsesmæssigt, men også i forhold til diverse tilbud, fx børneafdeling på hospital)
- Fra skole til ungdomsuddannelse eller beskæftigelse
- Løsrivelse fra forældrene
- Fra barn til voksen (18 år)

Der er lavet forskellige undersøgelser af overgangene og et gennemgående tema er den koordinerende rolle, der pålægges forældrene, og at det ofte er langt ud over, hvad der med rimelighed kan forventes. Et citat fra en af undersøgelserne kan mange forældre formentlig nikke genkendende til:

Da vi fik hende i april 1996, kom vi i berøring med utrolig mange mennesker (...). Vi fik utrolig mange informationer at forholde os til. Set i bakspejlet manglede vi nok en person som sorterede

for os – en med overblik og kendskab til vores situation. I lange perioder følte vi, at vores hjem var Hovedbanegården – og igen – vi havde også brug for disse mennesker. Men det bliver faktisk svært "bare" at være mor og far i al den virvar. (Bengtsson og Middelboe 2001:152)

Hvis der kun var de forudsigelige overgange at forholde sig til, kunne man måske lave foranstaltninger, der kunne tage højde for at "vi er nu i overgang", men mange overgange opstår pludseligt og uforudsigeligt, ligesom nogle kommer "snigende", og der går tid, før det indses, at der er tale om en overgang/et skift fra en ting til en anden.

Med børn med autisme og udviklingshæmning kan disse overgange være ganske opslidende for alle parter, især når de kommer "snigende", og man derfor er uforberedt.

At der findes vanskelige situationer bør ikke gøre det umuligt at gøre andre situationer lidt nemmere, og vi må som forældre tillade os at undres, når "systemet" forventer, at vi skal koordinere eksempelvis mellem forskellige afdelinger og forvaltninger i kommunen. Det må kunne gøres bedre.

Vil du læse mere om undersøgelserne omkring overgange, kan du finde en undersøgelse "De svære overgange" lavet af Servicestyrelsen og forfatterne Henriette Holmskov og Marie Louise Knigge, på Servicestyrelsens hjemmeside www.spesoc.dk under Udgifter, Handicap, Rapporter og bøger – Handicap. I "De svære overgange" gengives en lang liste over litteratur og kilder. Her skal kun gives et udpluk af listen, som jeg selv har haft lejlighed til at læse:

Bengtsson, Steen og Middelboe, Nina (2001): Der er ikke nogen, der kommer og fortæller, hvad man har krav på – forældre til børn med handicap møder det sociale system. København, Socialforskningsinstituttet.

Bengtsson, Steen (2005): Redegørelse for indsatsen over for børn med handicap. København, Socialforskningsinstituttet.

Center for Ligebehandling af Handicappede (2002): Unge handicappedes overgang fra grundskole til ungdomsuddannelse – status 2002. København, Center for Ligebehandling af Handicappede.

Center for Ligebehandling af Handicappede (2001): Ret til hjælp for alle – en pjeces om handiapkompenserende ydelser i de sociale love. København, Center for Ligebehandling af Handicappede.

Center for Små Handicapgrupper (2005): Én indgang – med uvis udgang. Et debatoplæg om sjældne handicap i den nye struktur. København, Center for Små Handicapgrupper.

DUKHsen (2006): Interview: Strukturreformen og handicapområdet. Artikel i: Nyhedsbrev for Den Uvildige Konsulentordning på Handicapområdet nr.7 -2/2006.

De Samvirkende Invalideorganisationer (2004): Folk tror, at når man er handicappet, så kan man ingenting. København, De Samvirkende Invalideorganisationer.

Landsforeningen LEV: Hjælp din sagsbehandler (6 pjecer). Hvidovre, Landsforeningen LEV.

Landsforeningen LEV(2006): 18 år ... og hvad så? Hvidovre, Landsforeningen LEV.

PLS Rambøll Management (2001): En familie med handicap er ikke en handicappet familie – evaluering af politikken over for børn med handicap. København, Socialministeriet.

PLS Rambøll Management (2001): En familie med handicap er ikke en handicappet familie – pjeces om det gode møde mellem sagsbehandlere og forældre. København, Socialministeriet.

Socialministeriet (2005): Det kan blive nemmere – et debatoplæg med handicappedes personlige fortællinger. København, Socialministeriet.

Socialministeriet (2005): Forældre til et barn med handicap – Guide til hjælp og støtte. Ringsted, Socialministeriet.

Jul med Autisme

Af Carina Sloth

Jeg er i dag 15 år og har en søster på 13, der er udviklingshæmmet med autisme.

Jeg kan huske, at da jeg var mindre, skulle Helene (min søster som er udviklingshæmmet med autisme) altid se sine julegaver, før de blev pakket ind, og have af vide, at hun skulle pakke dem ud dagen efter eller om aftenen. Vi tog også altid polaroidbilleder af gaverne, inden de blev pakket ind, og så viste vi dem til hende juleaften, inden hun pakkede gaverne ud – så hun var forberedt på, hvad hun kunne vente under papiret. Hun skulle også se dem blive pakket ind, ellers ville hun ikke kendes ved dem, når hun havde fået dem. Det synes jeg var vildt mærkeligt, at hun måtte se sine gaver, før hun fik dem, jeg var nok også lidt misundelig. Min mor og far sagde altid, at det jo ødelagde spændingen for hende, men det fik mig bare til at blive endnu mere forvirret, for hvorfor gjorde de det så, når de mente, det ødelagde noget for hende? Senere har jeg forstået, hvorfor de gjorde det, det var jo selvfølgelig for at hjælpe hende og os andre til en nemmere jul med færre skrig.

Der har været nogle år, hvor vi, hver gang vi har set et juletræ, skulle danse rundt om det og gerne så mange som muligt. Jeg kan huske at hun for et par år siden stak fingrene ind i et af de levende lys på juletræet juleaften, siden har hun ikke været helt så vild med at danse rundt om det, men det er dog stadig en stor glæde.

De senere år har der hverken været brug for at tage billeder af gaverne eller vise hende dem. Nu deltager hun i spændingen ved at åbne julegaver ligesom alle os andre – og hun nyder det!

Nye udgivelser

Ny håndbog: Udredning, visitation og hjemmetræning



- Ny håndbog om udredning, visitation og hjemmetræning af børn med betydelig og varigt nedsat fysisk eller psykisk funktionsevne

Den 1. oktober 2008 trådte et nyt regelsæt i kraft vedrørende børn og unge under 18 år, der har betydelig og varigt nedsat funktionsevne og særligt behov for hjælp og støtte efter Servicelovens § 32.

Ændringen stiller nye krav til udredning og visitation, ligesom kommunerne skal tage stilling til forældres eventuelle ønsker om at træne barnet i hjemmet.

Servicestyrelsen har udarbejdet en ny håndbog om emnet.

Håndbogen henvender sig til ledere, sagsbehandlere og andre fagpersoner. Den beskriver lovgivningen på området og giver eksempler på, hvordan processen med udredning og visitation kan tilrettelægges og udføres. Bogen giver desuden vejledning i dokumentation af hjemmetræningen.

Håndbogen kan bruges som inspiration og som opslagsværk - vi håber, at den vil være en hjælp ved implementeringen af det nye regelsæt.

Håndbogen er udsendt til alle kommuner. Håndbogen kan hentes på www.servicestyrelsen.dk i pdf. (<http://www.servicestyrelsen.dk/dwn5525>)

Korte omtaler

Handiforsikring – Forsikringspræmier 2009

Boforsikring

Som tidligere annonceret er det umuligt at fastholde opdelingen af vores forsikringspræmier i forhold til § 108 bosteder, det vil sige en opdeling på henholdsvis ”bosteder hvor der er døgnbemanding” og ”øvrige bosteder”. Målsætningen er en udligning af præmierne på de to ordninger i år 2010 Derfor valgte vi fra januar 2008 den løsning, at der ikke længere kan nytegnes forsikringer til denne præmie. Dem, der har en §108-præmie, kan dog fortsætte med den i 2009. For dem ser præmien for 2009 således ud:

Forsikringssum	Præmie
150.000 kr.	544 kr.
301.000 kr.	750 kr.

For alle andre Boforsikringer, end dem der specifikt handler om § 108 bosteder, er der følgende præmier i 2009:

Forsikringssum	Præmie
----------------	--------

150.000 kr.	630 kr.
301.000 kr.	832 kr.
451.000 kr.	1.065 kr.
601.000 kr.	1.289 kr.

Tilvalgsdækninger til Boforsikring:

- Elskadedækning: 208,- kr.
- Glas & Kumme: 290,- kr.
- Afbestillingsdækning: 399,- kr.

Hændelsesforsikring

Priserne for en HANDI Hændelsesforsikring ændrer sig ikke i 2009 – det vil sige, at det er samme priser som i 2008:

Sum	Præmie
125.000 kr.	728 kr.
250.000 kr.	1.356 kr.
375.000 kr.	1.984 kr.
450.000 kr.	3.397 kr.

Prisforhøjelse på Afbudsdækning/RejsePlus

Vi har desværre konstateret en fejl i opkrævning af vores Afbudsdækning/ RejsePlus for perioden 1. jan. 2008- 1. marts. 2008, som vi nu er nødsaget til at rette op på.

Det betyder en prisforhøjelse på Afbudsdækning/RejsePlus i 2009 på 300 kroner. I 2008 var præmien på en afbudsdækning på 99 kroner. Men den stiger altså næste år til 399 kroner.

Kontakt HANDI Forsikringservice på tlf. 3635 9640 eller email handi@lev.dk Se også vores hjemmeside www.handiforsikring.dk

BoardMaker er kommet i en ny version



BoardMaker er nu kommet i version 6.0. BoardMaker er et program til PC, der indeholder et stort symbolbibliotek med ca. 9.000 "Picture Communication Symbols (PCS)" og en række skabeloner (ca. 250) til kommunikationstavler, strukturtavler, overlæg til talemaskiner, arbejdsark med mere.

De mange billeder kan redigeres og gøres personlige, ligesom der kan indhentes billeder fra eget fotoalbum og/eller internettet.

Strukturtavlerne kan fx bruges til at vise strukturen i hvordan man står op, klæder sig på med mere. En udflugt kan også gøres mere overskuelig med strukturtavlen evt. ved brug af egne billeder.

Hvis du allerede kender BoardMaker er her en liste over nogle få af de nye funktioner i forhold til tidligere:

- Stiplede rammer (kan bruges som ”klippesti”)
- Forbedret overførsel af tavler mellem computere (herunder til/fra tidligere version)
- Nemmere at skalere
- Træk og Slip funktionalitet til eksempelvis import af billeder
- Friformsfelter – du kan fx lave felter, der er 6 kantede.
- Forbedret symbolsøger
- Pipetteværktøj til at vælge farver