

# ОСОБЫМ ДЕТЯМ – ОСОБОЕ ВНИМАНИЕ

31 мая, накануне Дня защиты детей, в ИТАР-ТАСС прошла пресс-конференция «Вопросы социальной поддержки детей с ограниченными возможностями», организованная Социальным пресс-клубом и Санкт-Петербургской ассоциацией общественных объединений родителей детей-инвалидов «ГАООРДИ». На мероприятие был приглашен проректор по учебной работе Герценовского университета В.З. Кантор.



Провела пресс-конференцию председатель Социального пресс-клуба, уполномоченный по правам ребенка в Санкт-Петербурге Светлана Агапитова. На вопросы родителей особых детей отвечали председатель Комитета по социальной политике Александр Ржаненков, заместитель председателя Комитета по социальной политике Галина Колосова, заместитель управляющего отделением Пенсионного фонда по Санкт-Петербургу и Ленинградской области Татьяна Бойцова, президент Санкт-Петербургской ассоциации общественных объединений родителей детей-инвалидов «ГАООРДИ» Маргарита Урманчеева.

Были подняты острые вопросы, в числе которых – оформление выплаты пенсии детям-инвалидам. Проблема состоит в урегулировании механизма открытия банковского счета на недееспособного ребенка. Как подчеркнул Александр Ржаненков, закон в этой связи необходимо изменить, но до этого родители и чиновники нарушать его не могут. Кроме того, председатель Комитета по социальной политике пообещал инициировать действия по введению практики перевода пенсий особых детей на банковские карты.

Были также затронуты вопросы официальной поддержки статуса матери-сиделки, а также закупки для детей инвалидной техники и обеспечения услугами социального такси. На работу последнего в Санкт-Петербурге выделяется 289 миллионов рублей в год. Как было отмечено, несмотря на то, что Санкт-Петербург является лидером в поддержке семей, имеющих детей с ограниченными возможностями, возникают проблемы, которые могут быть решены только при регулярном и всестороннем их обсуждении.

Завершилась пресс-конференция выступлением В.З. Кантора, отмечившего позитивную тенденцию в отношении к особым детям.

Антон ДЕРКАЧ,  
корреспондент «ПВ»



Уполномоченный по правам ребенка в Санкт-Петербурге С.Ю. Агапитова и проректор по учебной работе РГПУ им. А.И. Герцена В.З. Кантор.

...Хочу с удовлетворением отметить, что мы как общество кардинально изменились за последние годы. Потому что еще лет двадцать тому назад нам приходилось доказывать само существование инвалидов, в частности – детей-инвалидов. У нас тогда в стране «инвалидов не было» – а сегодня мы обсуждаем конкретные технологии помощи этим детям, пытаемся совершенствовать механизмы этой работы. Смотрите, как наша страна продвинулась всего за два десятилетия! И особенно приятно отметить, что лидером, пионером в этом отношении стал Санкт-Петербург. Наш город оказался не только колыбелью трех революций, которые случились примерно сто лет назад, но и колыбелью революции в сфере социальной реабилитации, социальной поддержки инвалидов.

...Мы обсуждали сегодня исключительные меры, которые нужно реализовывать для поддержки детей-инвалидов. Но эти исключительные меры должны быть включающими, максималь-

но интегрирующими ребенка в общество, в социальную практику, просто в повседневную жизнь. И потому, конечно же, очевидно, что любые бюрократические препоны, которые возникают, должны быть устранены. Но нужно учитывать и то, что, упрощая процедуру, мы должны полностью гарантировать защищенность ребенка и его неуязвимость от всяких нечистоплотных посягательств, которые, увы, исключат в нашей жизни нельзя. Но определенный нюанс здесь очевиден. Мы, вроде бы, говорим, как нам не исполнить ту статью закона, которая нам кажется неудобной или неправильной. Но, не исполняя «неудобную» статью, мы создаем повод, чтобы кто-то не исполнял и ту статью, которая нам удобна. Закон должен исполняться, каким бы он ни был. Другое дело, как правильно сказал Александр Николаевич Ржаненков; ныне действующие законы нуждаются в модернизации, в каком-то изменении. Мы можем всеми силами инициировать этот процесс.

...На мой взгляд, уход за ребенком-инвалидом – это работа. Это профессиональная работа. Это многогранная работа. Это узкоспециализированная, уникальная работа, потому что ни один ребенок-инвалид не «равен» другому. Соответственно, каждая мама такого ребенка абсолютно уникальна. Более того, это работа 24 часа в сутки, семь дней в неделю. И поэтому статус матери-сиделки нужно узаконивать, узаконивать и материальную компенсацию этой деятельности. Мать может быть и высококвалифицированным социальным работником, и педагогом-дефектологом, эрготерапевтом и так далее, и государству должно быть выгоднее платить ей, чем платить некоему приходящему социальному работнику; хотя ни в коем случае нельзя отменять востребованность и значимость этой профессии.

И последнее. Мне отчетливо видно, насколько вырос уровень квалификации и правовой зрелости родителей. И не будь этого, мы бы сегодня вообще не

Социальный  
ПРЕСС-КЛУБ

ГЛАВНЫЙ РЕДАКТОР  
НАТАЛЬЯ МЕЛЬНИК

Дизайн макета и верстка  
Александры Поповой