

MINISTERSTWO PRACY I POLITYKI SPOŁECZNEJ

DEPARTAMENT POLITYKI RODZINNEJ

ul. Nowogrodzka 1/3/5, 00-513 Warszawa, tel. +48 22 529 06 60, fax +48 22 529 06 61
www.mpips.gov.pl; E-Mail info@mpips.gov.pl

Warszawa, 21 maja 2014 r.

DSR-II-078-46-(1-3)-EK/14

**Polskie Stowarzyszenie na Rzecz
Osób z Upośledzeniem Umysłowym
Koło w Koszalinie
ul. Wyspiańskiego 4
75-629 Koszalin**

W odpowiedzi na pismo przekazane do Ministerstwa Pracy i Polityki Społecznej, dotyczące postulatów Matek, Ojców oraz Opiekunów Osób Niepełnosprawnych z Koszalina, w sprawie rozwiązań dotyczących wsparcia osób niepełnosprawnych i ich opiekunów, w zakresie będącym w kompetencjach Ministerstwa Pracy i Polityki Społecznej, uprzejmie informuję:

System wsparcia osób niepełnosprawnych i ich rodzin oparty jest na rozwiązaniach szczególnych i preferencyjnych. Takie założenie ma na celu zapewnienie możliwości rekompensaty pojawiających się dodatkowych ograniczeń, które wynikają z przyczyn niepełnosprawności, lub które niepełnosprawność mogą pogłębiać. Realizacja wsparcia osób niepełnosprawnych i ich rodzin powinna przede wszystkim pozwolić przewyciężyć, a nie kompensować sam fakt niepełnosprawności.

Obecnie wsparcie osób niepełnosprawnych odbywa się zarówno poprzez wsparcie finansowe (m.in. ustawa o świadczeniach rodzinnych), zaopatrzenie w sprzęt rehabilitacyjny, likwidacje barier architektonicznych, jak również poprzez system wsparcia osób niepełnosprawnych uczęszczających do wyspecjalizowanych placówek (obecnie funkcjonuje ponad 1900 tego typu instytucji). Ogółem na wsparcie osób niepełnosprawnych przeznaczane są środki w wysokości ok. 11 mld zł rocznie.

Od 1 stycznia 2015 r. dodatek do świadczenia pielęgnacyjnego w wysokości 200 zł ustanowiony rządowym programem został uwzględniony przy ustalaniu wysokości świadczenia pielęgnacyjnego, które od tego dnia - zgodnie z ustawą o zmianie ustawy o świadczeniach rodzinnych z dnia 24 kwietnia 2014 r. (Dz. U poz. 559) - wynosić będzie 1200 zł miesięcznie.

Odnosnie do kwestii ustawowego zwiększenia świadczenia pielęgnacyjnego od 1 maja 2014 r. do wysokości pensji minimalnej, informuję, że rozwiązania zawarte w ustawie, o której mowa powyżej, wpisują się w cykl stopniowego podwyższania wysokości finansowego wsparcia dla osób otrzymujących świadczenie pielęgnacyjne. Od 2004 r. do 31 sierpnia 2009 r. wsparcie to wynosiło 420 zł. Od 1 września 2009 r. jego wysokość została podwyższona do kwoty 520 zł, od listopada 2011 r. - 620 zł, natomiast od 1 kwietnia 2013 r. jest to kwota 820 zł (netto).

Zgodnie z przepisami ustawy kwota wsparcia zostanie podwyższona do kwoty zbliżonej do wysokości odpowiadającej minimalnemu wynagrodzeniu za pracę (netto), prognozowanego na 2016 r. Wysokość świadczenia wynosić więc wtedy będzie 1300 zł.

Zgodnie z przepisem przejściowym wysokość świadczenia pielęgnacyjnego w poszczególnych latach będzie następująca:

- 1) 800 zł w okresie od dnia 1 maja 2014 r. do dnia 31 grudnia 2014 r.,
- 2) 1200 zł w okresie od dnia 1 stycznia 2015 r. do dnia 31 grudnia 2015 r.

Ponadto, zgodnie z proponowanymi rozwiązaniami za osoby pobierające świadczenie tak jak obecnie opłacane będą składki na ubezpieczenie emerytalne i rentowe od kwoty otrzymywanego świadczenia.

Jednocześnie w ustawie wprowadzony został mechanizm waloryzacji wysokości świadczenia pielęgnacyjnego tak, aby wysokość świadczenia pielęgnacyjnego wzrastała corocznie o procentowy wskaźnik, o jaki zwiększać się będzie minimalne wynagrodzenie za pracę, co pozwoli uniknąć „zamrożenia tej kwoty” i umożliwi utrzymanie jej na wysokości odpowiadającej wysokości minimalnego wynagrodzenia w każdym roku.

Ponadto, w sprawie szczególnej pomocy Państwa, gdy w rodzinie jest więcej niż jedno dziecko niepełnosprawne, informuję, że funkcjonujący system świadczeń rodzinnych zawiera następujące świadczenia skierowane do rodzin, w których wychowywane są dzieci niepełnosprawne:

- rodzic samotnie wychowujący niepełnosprawne dziecko może otrzymać dodatek do zasiłku rodzinnego z tytułu samotnego wychowywania dziecka. Wynosi on 250 zł miesięcznie na dziecko niepełnosprawne, tj. o 80 zł więcej niż na dzieci nieposiadające orzeczenia o niepełnosprawności,
- opiekunowie mogą również otrzymać dodatek do zasiłku rodzinnego z tytułu kształcenia i rehabilitacji dziecka niepełnosprawnego - 60 zł miesięcznie na dziecko w wieku do 5 lat, 80 zł – na dziecko w wieku 6-24 lata,
- jeżeli dziecko uczy się poza miejscem zamieszkania opiekun dostanie dodatkowo 90 zł miesięcznie m.in. na pokrycie kosztów transportu,
- opiekunom niepełnosprawnych dzieci przysługuje również zasiłek pielęgnacyjny. To dodatkowo 153 zł miesięcznie.

Osoby niepełnosprawne oraz ich opiekunowie mogą się starać także o dodatek mieszkaniowy (jest on uzależniony od możliwości finansowych gminy - średnio 200 zł miesięcznie). Dodatkowo pełnoletnia osoba niepełnosprawna otrzymuje rentę socjalną w wysokości 709 zł.

Ponadto, opiekunowie znajdujący się w najtrudniejszej sytuacji mogą się również ubiegać o zasiłki okresowe i celowe z pomocy społecznej. Ponadto, poza systemem świadczeń rodzinnych i świadczeń z pomocy społecznej istnieją również inne systemy wspierające osoby niepełnosprawne, m.in. Państwowy Fundusz Rehabilitacji Osób Niepełnosprawnych.

W sprawie renty socjalnej, o której mowa w ustawie z dnia 27 czerwca 2003 r. o rencie socjalnej (Dz. U. 2013 r. poz. 982), należy mieć na względzie, że ma ona charakter świadczenia zabezpieczającego. Jej celem jest kompensowanie braku możliwości nabycia uprawnień do świadczeń z systemu ubezpieczenia społecznego ze względu na to, że całkowita niezdolność do pracy powstała przed wejściem na rynek pracy. Źródłem finansowania renty socjalnej jest w całości budżet państwa. Ustalono jej wysokość na poziomie 84% najniższej renty z tytułu całkowitej niezdolności do pracy określonej w ustawie o emeryturach i rentach z Funduszu Ubezpieczeń Społecznych.

Odnosnie do kwestii zmian systemowych w zakresie świadczeń opiekuńczych, uprzejmie informuję, że temat ten był jedną z kwestii poruszanych podczas obrad tzw. „okrągłego stołu”, które odbyły się w dniu 30 kwietnia 2014 r. w Ministerstwie Pracy i Polityki Społecznej. W debacie tej wzięło udział ponad 100 osób: przedstawiciele środowisk osób niepełnosprawnych oraz ich opiekunów, przedstawiciele rządu i administracji. W dyskusji uczestniczyli również przedstawiciele klubów parlamentarnych oraz organizacji pozarządowych.

Uczestnicy spotkania dyskutowali m.in. na temat orzecznictwa lekarskiego, wsparcia finansowego, pomocy psychologicznej, specjalistycznej opieki, integracji w szkołach oraz roli rodziny i organizacji pozarządowych.

Ponadto, uprzejmie informuję, że w maju br. odbywają się spotkania Zespołów, które będą pracować wokół 5 tematów: dzieci i młodzież, dorośli niepełnosprawni, zdrowie i rehabilitacja, orzecznictwo lekarskie, aktywizacja społeczno-zawodowa.

Powołane grupy robocze zajmą się systemowymi rozwiązaniami wsparcia dla osób niepełnosprawnych oraz ich opiekunów.

ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Polityki Rodzinnej
Olga Podgórska