

Ты родился быть счастливым

Эту книжечку, как говорят, днем с огнем не сыщешь в книжных магазинах, потому что большой популярностью она не пользуется. Как всякий официальный документ, «Конвенция о правах ребенка» - не легкое чтение, да и о его существовании в нашей стране, по большому счету, знают немногие: по некоторым данным, порядка 27 процентов. Между тем, именно со знания своих прав человек, в том числе и маленький, несовершеннолетний, обретает защищенность и уверенность в себе.

Детям она нужна, как никому другому. Политическая и социально-экономическая обстановка многих стран далека от благополучия. В силу этого около 100 млн. детей покинуты своими семьями и существуют лишь за счет изнурительного труда, воровства, нищеты. 120 млн. детей в возрасте от 6 до 11 лет лишены возможности посещать школу, а около 3,5 млн. детей ежегодно умирают от заболеваний, которые поддаются профилактике или лечению. В развивающихся странах 155 млн. детей живут в условиях абсолютной бедности. Все это и послужило поводом для рождения в 1989 году «детской» Конвенции ООН - важного международного договора, почти сразу же ратифицированного в 61 государстве. Россия присоединилась к Конвенции в 1990 году. На ее положения опираются сегодня многие российские законодательные акты, в том числе закон «Об основных гарантиях прав ребенка в Российской Федерации», «Семейный кодекс РФ» и другие.

Для ребенка «его» Конвенция - то же самое, что для взрослого Конституция, знать основные ее статьи маленькому человеку необходимо, как бы сухо они не были написаны. Он не собственность своих родителей или тех, кто их заменяет, а полноценный член общества. Вот почему «Конвенция о правах ребенка» стала главным компонентом нового проекта социального фонда «Право на жизнь», названного его авторами «Право со знанием». Его презентация прошла недавно в Ниже-

родской государственной областной детской библиотеке.

В ходе реализации проекта поставлена цель не только распространения в учебных заведениях Нижнего Новгорода и Нижегородской области официальных текстов Конвенции, для чего на первых порах Фонд сделал заказ на издание 1000 экземпляров этой книжечки. Это еще и попытка адаптации документа к «легкому» для детей его восприятию (не путать с легкомысленным!). С этой целью в рамках проекта объявлен конкурс на лучшую адаптированную версию «Конвенции о правах ребенка». На нее можно посмотреть детскими глазами, глазами родителей, воспитателей, сделать в виде комиксов или записать на DVD-диски с использованием флеш-анимации и озвучания. Последнюю номинацию конкурса авторы проекта объявляют специально в расчете на получение продукта для детей с ограниченными физическими возможностями.

Между прочим, такие дети в Конвенции не забыты, и их правам посвящена отдельная статья. В частности, от государства-участников договора требуется признание того, что неполноценный в умственном и физическом отношении ребенок должен вести полноценную и достойную жизнь, что он нуждается в особой заботе и помощи. Заметим, что, с учетом особых нужд такого ребенка, в Конвенции подчеркивается, что «помощь предоставляется, по возможности, бесплатно, с учетом финансовых ресурсов родителей или других лиц, обеспечивающих заботу о ребенке». Ее смыслом является вовлечение ребенка в социальную жизнь и развитие его личности, включая культурное и духовное. Для этого ему должен быть обеспечен эффективный доступ и к услугам в области образования, профессиональной подготовки, медицинского обслуживания, восстановления здоровья, подготовки к трудовой деятельности.

Елена МАСЛОВА

•Адвокат для ребят

Те, кто оказался в сложной жизненной ситуации, могут быть уверены - рядом наверняка найдутся сограждане, которые помогут. В том числе и тогда, когда есть нужда в защите ваших прав и законных интересов. К сожалению, не каждый может позволить себе встречу с юристом или личным адвокатом по той простой причине, что юридические консультации квалифицированного специалиста весьма дороги. Для наших читателей мы предлагаем заочную юридическую помощь. Разумеется, совершенно бесплатную. Присылайте свои вопросы. На ряд «детских» вопросов наш юрист Дмитрий БАЛЫКИН отвечает уже сегодня.

- Моему сыну 5 месяцев. У него врожденный порок сердца. В связи с этим мы решили оформить ребенку инвалидность. Слышала, что по закону пациент или его законный представитель имеет право привлечь любого специалиста за счет собственных средств для участия в проведении медико-социальной экспертизы с правом совещательного голоса. Используется ли это право или оно только декларировано? Я хотела бы привлечь к участию в проведении МСЭ своего сына кардиолога и юриста, чтобы гарантировать соблюдение его прав при прохождении комиссии.

Татьяна С.

- К сожалению, право гражданина (его законного представителя) привлечь любого специалиста за счет собственных средств для участия в проведении

медико-социальной экспертизы действующим законодательством не предусмотрено. Данная норма содержалась в Постановлении Правительства Российской Федерации от 13.08.1996 года № 965 «О порядке признания граждан инвалидами», которое утратило силу в 2006 году. Согласно действующим правилам признания лица инвалидом в проведении МСЭ по приглашению руководителя бюро (главного бюро, Федерального бюро) могут принимать участие с правом совещательного голоса представители государственных, внебюджетных фондов, Федеральной службы по труду и занятости, а также специалисты соответствующего профиля.

- Что можно сделать, если при очередном переосвидетельствовании МСЭ снимет с моей дочери инвалидность?

С.В.Барсукова

- В соответствии с правилами признания лица

инвалидом, утвержденными Постановлением Правительства РФ от 20 февраля 2006 года № 95, любое решение МСЭ можно обжаловать двумя способами. Во-первых, через вышестоящее учреждение - главное бюро МСЭ, а решение главного бюро МСЭ - через федеральное бюро МСЭ. Во-вторых, на любом этапе решение учреждения МСЭ может быть обжаловано в суде в соответствии с гражданским процессуальным законодательством. Например, можно сразу обратиться в суд с обжалованием решения районного бюро, не обжаловав его в главное бюро МСЭ, либо обжаловать в судебном порядке решение главного бюро, не обращаясь в федеральное бюро.

Как правило, по таким делам суд назначает судебную медико-социальную экспертизу.

Практика показывает, что количество отменяемых решений учреждений МСЭ сравнительно невелико, однако шансы увеличиваются, если в жалобе или в заявлении в суд вы укажете основания несогласия с обжалуемым решением со ссылкой на конкретные пункты правил признания лица инвалидом, а также на классификацию и критерии, используемые при осуществлении медико-социальной экспертизы граждан федеральными государственными учреждениями МСЭ.

В самом центре Нижнего Новгорода, на улице Сергиевской, находится не так давно восстановленный храм преподобного Сергия Радонежского. Рядом - небольшое церковное здание, под сводами которого располагаются три общественные организации, целью работы которых - нести людям любовь и доброту, помогать в трудную минуту. Одна из них - Нижегородская областная общественная организация «Инновационный центр: в XXI век с 21 хромосомой «Сияние».

О том, что это за центр и какая работа в нем проводится, беседуем с директором центра Ольгой Владимировной Балабановой:

- В этой церкви служит мой муж - иерей Игорь Балабанов. По сути, люди приходят за помощью и поддержкой именно к нему.

Под крышей нашего прихода находится не одна, а целых три организации: Нижегородская областная общественная организация по борьбе с наркоманией и алкоголизмом «Осознание», община для слабослышащих людей «Спас» и «Сияние» - организация, работающая с семьями, воспитывающих детей с синдромом Дауна, хотя я думаю, что со временем мы расширим «целевую аудиторию» этого центра и он станет доступным для детей с другими особенностями.

В этом году мы написали два проекта и выиграли гранты «Фонда Серафима Саровского», который поддерживает нашу работу. Сейчас идет реализация этих проектов. В чем же их суть?

Прежде всего, это организация занятий по системе так называемого «раннего вмешательства». Мы пригласили педагога-дефектолога, логопеда, арт-терапевта, которые, используя специальные методики, занимаются с детишками, развивая у них определенные виды деятельности, чтобы ребята научились говорить, смогли лучше двигаться, что позволит им в дальнейшем пойти в образовательное учреждение, садик, школу, получить



«Сияние» согревает сердца

необходимые жизненные навыки, профессию.

Поскольку сюда приходят, в основном, мамы и папы, мы открыли целый семейный клуб, который объединяет людей с одинаковой судьбой. В клубе они могут пообщаться обсудить остро волнующие вопросы, поделиться своими горестями и радостями, и это их поддерживает. Кроме того, в любое время они могут получить необходимый совет священника. Вместе с родителями дети посещают службы в храме, они регулярно причащаются.

Одно из направлений нашего проекта называется «Духовное пробуждение». Мы глубоко убеждены, что в какой бы сложной ситуации не оказался человек, он всегда может прийти в церковь, получить моральную поддержку.

В рамках этого направления одним из мероприятий стала поездка в Дивеево. Длилось путешествие всего два дня. И опять же это стало возможным благодаря помощи «Фонда Серафима Саровского». Поездка одновременно была и паломнической, и экскурсионной. Если в нашей организации появляются не особо верующие люди, мы на них не оказываем давление, но возможность соприкоснуться со святыней была у каждого. Мы увидели этот замечательный монастырь, прошли по Канавке Святой Богородицы, искупались в

источнике. Поездка оставила в нашей памяти хороший след. Всего в Дивеево тогда побывало двадцать семей с детишками.

Кстати, мы планируем издать календарь с фотографиями этой поездки, чтобы подарить его нашим почитателям да и просто раздать людям. Тем самым мы попытаемся начать такую работу, как формирование терпимого отношения к людям с инвалидностью, ведь библейская заповедь гласит, что перед Богом все мы равны. Необходимо воспитывать в людях чувство, которое сегодня называют иностранным словом «толерантность». Когда мы где-то встречаем детей или взрослых людей с особенностями в развитии, для нас это не должно выглядеть чем-то диким. На Западе подобные люди совершенно не отличаются от остального общества: они так же ходят в садики и школы, посещают общественные места, участвуют в массовых мероприятиях, и никто не тычет в них пальцем. Культура российского общества, к сожалению, еще не доросла до этого. Поэтому одним из направлений нашей работы, которое можно назвать знаковым, является создание позитивного отношения общества к людям с особенностями в развитии.

В нашем храме ребята с инвалидностью постоянно взаимодействуют со здоровыми детьми,

между ними стираются все границы, и такие взаимоотношения между людьми должны присутствовать во всем обществе.

Ребятишки приходят сюда совсем малышами, буквально с двух лет. Как правило, молодые семьи, в которых появился ребенок с синдромом Дауна, встречаются с жестким прессингом со стороны медицинских учреждений: там родителей пугают тем, что им не удастся воспитать и обучить ребенка. А в нашем центре ему расскажут, куда можно обратиться за помощью, с какими специалистами посоветоваться, какие на самом деле есть возможности для развития их малыша. Таким образом, на самом раннем этапе родители могут получить информационную поддержку, а уже где-то с двух - трех лет ребята начинают приходить на занятия. Если вы посмотрите на наших ребят, то убедитесь сами, что они не настолько не обучаемы, как кажется. Помимо эмоционального и душевного развития, мы уделяем большое внимание духовному росту человека, ведь все-таки организация работает при церкви. Для наших организаций близость с приходом - большая честь!

Не будем скрывать, что центру «Сияние» сейчас нужна финансовая помощь. Хочется отметить, что часть наших расходов покрывается за счет грантов, но я думаю, будет неплохо, если у организации появится два-три постоянных почитателя, причем неважно, какой объем средств от них будет поступать. Мы с благодарностью примем любую помощь! Очень нужны средства на оплату работ педагогов, психологов, их обучение работе с нашими ребятами, закупку специального оборудования для детей.

Легче, когда мы вместе...

А вот что рассказывают мамы. **Ирина Дашенькина, мама пятилетнего Кирилла:** - В мае нашему центру исполнился год. Мы с Кириллом при-

ходим сюда с самого открытия. Хорошо, что с нашими детьми тут занимаются такие замечательные специалисты. Еще очень важно, что здесь идет общение между самими родителями. Когда в семье появляется больной ребенок, то для мамы и папы это и большой стресс, и настоящая трагедия. Но когда мы собираемся вместе, смотрим на нашу ребятню, то тяжесть уходит из души, появляется какое-то облегчение. Конечно же, меняется и сам ребенок. Например, мой Кирилл очень шустрый и непоседливый, а на занятиях в группе с ребятами у него вырабатывается усидчивость. К каждому здесь индивидуальный подход. Я считаю, что за прошедший год мы достигли очень многого. Конечно же, очень понравилась поездка в Дивеево, может быть, для детей это было не столь заметным событием, но зато их родители вернулись с целым букетом самых ярких впечатлений.

Ирина, мама четырехлетней Александры:

- Мы тоже посещаем центр с самого его зарождения. Сынишка стал более общительным, самостоятельным. Мы приходим не только сюда, но и в организацию «Верас», посещаем садик. Сейчас Алеша научился ходить по лестнице и вверх, и вниз. На днях мы научились подражать коровке: «Му-му», и сразу же появилось другое восклицание: «Ну - ну!» Буквально на наших глазах ребенок меняется, начинает активнее себя вести. Если раньше он играл только сам с собой, то теперь у него появились друзья-сверстники. Они проводят время вместе, общаются. (Отметим, что муж Ирины был организатором центра, и сейчас является его президентом).

Наталья:

- У меня самые добрые и светлые впечатления от центра. Самое главное то, что мы все вместе, у нас идет общение между собой, а, кроме того, мы приобретаем к вере. Мы надеемся, что Господь поможет нам, и нашего малыша хорошо примут все остальные.

Александр КУЧЕРЯВЫЙ