

Da: Centro H - Ferrara [info@centrohfe.191.it]
Inviato: martedì 10 gennaio 2012 17:54
Oggetto: Bollettino Informativo - 10 Gennaio 2012- notizie 3391-3406
Allegati: image012.jpg; image003.jpg



Bollettino Informativo 10 Gennaio 2012

SOMMARIO:



In evidenza:

- 3391_2011 - Riforma ISEE, "fondato timore di danni ai disabili". FAND e FISH chiedono incontro a Formero
- 3392_2011 - Le politiche sociali nel Decreto "salva-Italia"
- 3393_2011 - Dall'INPS stop a decine di migliaia di pensioni legate ai redditi.



Sul nostro territorio e dintorni:

- 3394_2011 - Gennaio: corsi e convegni sociali a Bologna
- 3395_2011 - Il progetto Auxilia arriva anche a Ferrara
- 3396_2011 - Bologna: Nuovo servizio gratuito per la mobilità delle persone disabili
- 3397_2011 - Lo SMRIA, un'eccellenza smantellata



Le altre notizie:

- 3398_2011 - La sofferenza dei genitori dei bambini autistici
- 3399_2011 - Borse Google per studenti disabili. Nuove tecnologie senza barriere
- 3400_2011 - Se il testimonial della moda bimbi è un down
- 3401_2011 - No a questa superficialità nella formazione dei docenti per il sostegno!
- 3402_2011 - C'è bisogno di futuro (di Franco Bompreszi*)



Le nostre rubriche:

- 3403_2011 - Domande e Risposte
- 3404_2011 - Notizie tratte da www.redattoresociale.it
- 3405_2011 - Documenti on-line nel sito del Gruppo Solidarietà
- 3406_2011 - Spazio Libri



3391_2011

Riforma ISEE, "fondato timore di danni ai disabili". FAND e FISH chiedono incontro a Formero.

Le due federazioni formalizzano la richiesta di incontro con il ministro del Welfare Elsa Fornero sulle modalità concrete della riforma dell'Issee prevista dalla manovra "Salva-Italia": "C'è il fondato timore che moltissime prestazioni assistenziali siano a rischio". Il governo prepara un apposito decreto

ROMA - C'è il "fondato timore che moltissime prestazioni assistenziali siano a rischio". Le due principali federazioni che uniscono le associazioni delle persone con disabilità, la Fand e la Fish, hanno ufficialmente richiesto al Ministro

delle politiche sociali, Elsa Fornero, un "urgente incontro per tentare di scongiurare le peggiori ipotesi e i conseguenti danni per centinaia di migliaia di persone con disabilità e per le loro famiglie". Lo comunica una nota congiunta.

Il motivo del contendere è - come noto - la manovra cosiddetta "salva-Italia", convertita dal Parlamento nella legge 214/2011. All'articolo 5 si parla dell'Isee, cioè allo strumento usato finora per stabilire l'accesso ad alcune prestazioni sociali agevolate. La nuova legge - spiegano Fand e Fish - stabilisce che l'Isee potrà essere applicato anche alle agevolazioni fiscali e alla concessione delle provvidenze assistenziali (quindi anche alle pensioni di invalidità civile e alle pensioni sociali): a chi supererà la soglia stabilita da un apposito decreto non verranno più riconosciuti benefici fiscali, servizi sociali agevolati, prestazioni assistenziali". "L'intento espresso - notano le federazioni - ricorda molto alcuni elementi già presenti nel disegno di legge delega per la riforma fiscale e assistenziale presentata a suo tempo da Tremonti e stigmatizzata dai più in sede di discussione alla Camera: infatti, dal dettato dell'art. 5 si evince che non dovranno esserci maggiori oneri per la finanza pubblica, anzi, dovranno generarsi risparmi grazie alla nuova disciplina dell'Isee".

Fand e Fish precisano comunque che "i criteri, le modalità, gli ambiti applicativi devono essere ancora stabiliti da un apposito decreto che fonti governative dichiarano di urgente e celere definizione". Per scongiurare che l'applicazione porti danni alle persone con disabilità e alle loro famiglie, le federazioni hanno dunque chiesto un incontro con il ministro Fornero. Già nelle settimane passate erano state espresse forti perplessità sulle conseguenze della riforma dell'Isee.

L'approfondimento del sito Handylex.org:

http://www.handylex.org/gun/ISEE_decreto_salva_italia_emendamento.shtml

Fonte:

http://www.superabile.it/web/it/CANALI_TEMATICI/Superabilex/News/info1713742739.html



3392_2011

Le politiche sociali nel Decreto "salva-Italia"

Il Governo Monti, insediatosi a novembre 2011, ha approvato le prime misure straordinarie che ha definito "decreto salva-Italia" ("Disposizioni urgenti per la crescita, l'equità e il consolidamento dei conti pubblici.", Decreto-legge 201, 6 dicembre 2011). Il testo, passerà ora all'esame delle Camere per la discussione e l'approvazione.

Due sono, in particolare, gli aspetti su cui vogliamo attirare l'attenzione. Il primo afferisce ai provvedimenti di natura fiscale e assistenziale che il Governo si riserva di assumere. Il secondo ambito riguarda la revisione dell'ISEE (Indicatore della Situazione Economica Equivalente), cioè quella dichiarazione richiesta per l'accesso a prestazioni sociali agevolate.

Per leggere l'intero articolo:

http://www.handylex.org/gun/decreto_salva_italia_monti_assistenza_2011.shtml

Fonte:

<http://www.handylex.org/>



3393_2011

Dall'INPS stop a decine di migliaia di pensioni legate ai redditi.

E' scattata la sospensione per decine di migliaia di prestazioni come assegni sociali, invalidità, pensioni ai superstiti e integrate al minimi: i titolari non hanno provveduto nei tempi previsti ad inviare la dichiarazione reddituale che ne attesta la titolarità. Ci sono 60 giorni di tempo per rimettersi in carreggiata: dopo, c'è la revoca definitiva del trattamento

ROMA - L'Inps ha sospeso "decine di migliaia" di prestazioni legate al reddito, come assegni sociali, le invalidità, le pensioni ai superstiti e quelle integrate al minimo: a darne notizia è lo stesso istituto con il messaggio 47 del 2 gennaio 2012. Non disponibile ancora il numero preciso delle prestazioni sospese, ma l'indicazione di "decine di migliaia" lascia intendere che si tratta di un numero molto elevato e che tantissime persone dunque in questi giorni hanno ricevuto o stanno ricevendo gli "avvisi di sospensione". Destinatari della missiva sono tutti coloro che non hanno fatto avere all'ente previdenziale il modello "Red" per il 2009.

Dal momento dell'avviso, si avranno 60 giorni di tempo per comunicare quei dati attraverso la presentazione all'Istituto di una "domanda di ricostituzione", con la situazione reddituale propria e della famiglia sia del 2009 sia del 2010. Chi lo farà confermando i requisiti per il diritto alla prestazione, otterrà gli arretrati. Altrimenti, dopo 60 giorni dalla sospensione, l'Istituto procederà con la revoca definitiva del trattamento legato al reddito.

Per leggere l'intero articolo:

http://www.superabile.it/web/it/CANALI_TEMATICI/Superabilex/IL_punto/info1713750434.html

Fonte:

<http://www.superabile.it>



3394_2011

Gennaio: corsi e convegni sociali a Bologna

Venerdì 13 gennaio

[Per un nuovo welfare: esperienze generative](#)

a cura di Regione Emilia Romagna, Ervet, Forum Terzo Settore, AICCON

dalle 9 alle 13.30, Sala Polivalente Regione Emilia Romagna, via Aldo Moro 50, Bologna

Venerdì 13 gennaio

[Siblings: essere fratelli e sorelle di persone con disabilità](#)

a cura di Provincia di Bologna, Azienda Usl di Bologna, Comune di San Lazzaro di Savena, il Centro Documentazione Handicap, AIAS Bologna, Ceps, Passo Passo, Percorsi di pace e Bandiera Gialla dalle 17 presso la Mediateca di San Lazzaro di Savena, in via Caselle 22

Venerdì 20 gennaio

[4a Conferenza regionale sull'invecchiamento attivo](#)

a cura di Regione E.Romagna

dalle 9.30 alle 13, sala conferenze Terza Torre sede Regione, viale della Fiera 8, Bologna

Venerdì 20 gennaio

[Adozione e scuola: piccole strategie di accoglienza](#)

a cura dell'associazione "Genitori si diventa" Onlus

dalle 20.30 al Savhotel di Bologna, via Parri 9

Fonte:

<http://informa.comune.bologna.it>



3395_2011

Il progetto Auxilia arriva anche a Ferrara

Dal 12 gennaio presso Agire Sociale Centro Servizi Volontariato, l'Associazione Retinite Pigmentosa Emilia-Romagna organizzerà, su richiesta di cittadini e associazioni, un dinamico punto d'incontro e informazione sul progetto "Auxilia" per le persone ipovedenti e loro familiari. Il nuovo progetto punta sulla domiciliarità e sui servizi per favorire l'autonomia, attraverso i percorsi riabilitativi personalizzati e l'utilizzo delle tecnologie per chi ha imitazioni della vista. Vincitore di un bando triennale indetto dall'IMA, il gruppo industriale di Ozzano Emilia leader mondiale nella produzione di macchine automatiche, in occasione dei suoi 50 anni d'attività, il progetto "Auxilia", già operativo da marzo a Bologna, prevede la creazione di un'ausilioteca mobile. Un automezzo attrezzato consentirà a personale competente dell'associazione regionale di raggiungere l'interessato, presentare un campionario di ausili e strumenti tecnologici grazie ad accordi con aziende produttrici e distributrici, quindi iniziare, con la guida di un operatore, il percorso riabilitativo su misura per sfruttare al meglio il residuo visivo rimanente. L'Associazione per la Retinite Pigmentosa svolge a livello regionale attività a sostegno di chi soffre di retinite pigmentosa ma anche, in generale, di chi è affetto da ipovisione: iniziative a favore dell'inserimento sociale degli ipovedenti e per promuovere la ricerca scientifica.

Per informazioni

rivolgersi al CSV di Ferrara tel. 0532.205688

e Associazione RP Emilia Romagna, tel. 051.246705, www.retinitepigmentosa.it



3396_2011

Bologna: Nuovo servizio gratuito per la mobilità delle persone disabili

Sponsor cercansi per nuovo servizio di trasporto gratuito per i disabili di Bologna. È stato presentato questa mattina, lunedì 12 dicembre, il nuovo progetto di mobilità solidale che partirà nei prossimi mesi a Bologna grazie a un accordo tra la sezione locale della Uildm e la società "Servizi di utilità sociale" di Reggio Emilia.

L'accordo prevede che alla Uildm venga fornito gratuitamente un nuovo Fiat Doblò a tetto alto e passo lungo dal valore di 28mila euro, attrezzato per il trasporto delle persone con disabilità motoria. "È il primo progetto del genere che attiviamo a Bologna – spiega Maria Grazia Degola di Servizi di utilità sociale –. Il mezzo è in comodato d'uso gratuito per quattro anni, vuol dire che ogni spesa è a carico nostro, dai tagliandi ai cambi gomme, dalla tassa di circolazione all'assicurazione Rca con copertura per chi guida. E nel primo anno diamo anche un buono carburante di mille euro".

Per coprire le spese di acquisto e di gestione, la società è partita alla ricerca di finanziatori tra le imprese bolognesi. "A partire dai prossimi giorni quattro nostri 'emissari', Elga Buscaroli, Valter Vecchiarelli, Maurizio Montalto e Gabriele Casali, contatteranno le aziende di Bologna – continua Maria Grazia Degola – e proporranno di unirsi a questo progetto di alto valore sociale, veicolando il loro marchio su una vettura che tutti i giorni sarà in giro sul territorio". I costi per la pubblicità? "La tariffa minima è di 400 euro per tutti e quattro gli anni".

Già sperimentato in altre città italiane, il progetto permetterà alla Uildm di Bologna di potenziare i servizi a favore della vita indipendente dei suoi iscritti. "Abbiamo quattrocento soci con distrofia muscolare – dice la presidente dell'associazione Antonella Pini –, una malattia che nel tempo deteriora le capacità motorie, mantenendo integre le funzioni cognitive. Sono persone in grado di autodeterminarsi e di decidere della propria vita, ma in questo è fondamentale potersi muovere. Noi – aggiunge – abbiamo già un nostro automezzo con cui garantiamo 2-3 spostamenti al giorno, weekend compresi, per l'accompagnamento a scuola, nei luoghi di lavoro, di svago o per il trattamento sanitario, ma dovevamo proprio rinnovarlo".

Il nuovo servizio sarà patrocinato dal Quartiere San Vitale. "Abbiamo aderito con convinzione – dice la presidente del Quartiere Milena Naldi –. Sarà un servizio di utilità pubblica basato su una nuova formula di sussidiarietà, che viene incontro alla mancanza di risorse del pubblico".

Per informazioni:

Uildm - sezione di Bologna, tel. 051 266013, sito www.uildmbo.org, e-mail info@uildmbo.org.
Servizi di utilità sociale, numero verde 800 968982.



3397_2011

Lo SMRIA, un'eccellenza smantellata

FERRARA. Mi chiamo Elisa e sono la madre di 2 bimbi Emanuele 7 anni e Federico 9 mesi. All'età di 2 anni a mio figlio più grande è stata diagnosticata una sindrome dello sviluppo, in una parola: autismo. Non sapevo neanche esattamente cosa volesse dire quella parola e anche oggi faccio fatica a pronunciarla. Dopo un anno di esami, test e quant'altro ogni genitore che ami suo figlio è in potere di fare, siamo approdati in quella che per noi si è rivelata una seconda famiglia: lo Smria, il centro di neuropsichiatria infantile dove guidati da psicologi, terapisti ed educatori abbiamo trovato un sostegno non solo per Emanuele ma anche per me e mio marito. Sono rimasta a casa dal lavoro proprio per riuscire ad essere vicina a Emanuele. Nei 4 anni di duro "lavoro" che ne sono seguiti, in mio figlio è comparso l'uso della parola ed è stato in grado di imparare tutte quelle cose che ad un bambino normodotato vengono istintive e che invece nel suo caso solo con sedute costanti di terapia possono essere apprese. Abbiamo raggiunto un livello che lo portava ad una comprensione di un bimbo di 5 anni (quando lui ne aveva 6), risultato grandioso che ci dava speranze sul suo avvenire. La nostra serenità ha portato anche alla nascita di un fratellino ma tutto ciò era solo un sogno; infatti nell'arco del 2010 una serie di avvenimenti ci ha riportato ad un brutto risveglio. Nel giro di poco le figure professionali che circondavano Emanuele hanno perso il posto, non gli è stato rinnovato il contratto, la direzione dice che la causa è una mancanza di fondi o un blocco che non si riesce bene a capire da dove parte. Sappiamo per certo che il personale era stato assunto grazie ad un progetto di nome Pria della durata di 3 anni proprio per prendere in carico i bambini con problematiche relative all'autismo a Ferrara e provincia e che allo scadere è stato riconfermato pare per altri 3 anni. La realtà è che da maggio del 2010 praticamente è tutto svanito nel nulla a parte qualche sporadica ora di terapia. Come Emanuele altri bambini sono nelle medesime condizioni. Le misere spiegazioni che ci sono state date non ci bastano. Qui si sta giocando sulla vita di nostro figlio, per l'autismo non c'è nessuna medicina. Solo le continue terapie studiate caso per caso riescono a portare ad un miglioramento il bambino nel campo della relazione o anche solo per le cose che per noi sono normali. E' secondo me doveroso far sì che si sappia che stanno smantellando una struttura come lo Smria che è una delle eccellenze della nostra città per motivi dubbi e insieme stanno lasciando a casa operatori validi attenti e preparati.

Fonte:

La Nuova Ferrara del 09-01-2012



3398_2011

La sofferenza dei genitori dei bambini autistici

Francesca M. è la madre di Giulio, un ragazzo autistico di venti anni. Francesca divide la rassegnazione talvolta mista a rabbia e disperazione con il marito ed un figlio più grande. Le giornate di Giulio e Francesca sono quasi tutte uguali da quando Giulio non va più a scuola: la donna prepara la colazione, disegna e gioca con il figlio al computer, lo accompagna ai giardini pubblici. Ma la domenica mattina Francesca lascia il figlio al marito e si concede qualche ora di libertà curiosando per i mercatini, osservando oggetti strani, leggendo libri di poesia o di avventura, in cerca di colori, odori, parole non dette e forse solo pensate, immaginate da lei stessa o da altri.

Per l'intero articolo:

<http://www3.lastampa.it/scienza/sezioni/galassiamente/articolo/lstp/437429/>

Fonte:

www.lastampa.it



3399_2011

Borse Google per studenti disabili. Nuove tecnologie senza barriere

Google Europe mette in palio diverse borse di studio dal valore di 7 mila euro ciascuna che contribuiranno a finanziare le spese sostenute da studenti disabili che frequentano corsi universitari o post universitari nel settore delle scienze informatiche presso università dell'Unione europea. I candidati interessati a fruire dell'opportunità dovranno inviare la domanda entro il 1° febbraio 2012 e, per concorrere alle borse di studio, dovranno essere al loro anno finale di un corso universitario di laurea breve o iscritti a un programma di master o dottorato di ricerca presso un'università europea, esserne cittadini residenti permanenti e studenti in scienze informatiche, ingegneria, informatica o percorsi affini. Lo scopo delle borse è quello di aiutare ad abbattere le barriere che impediscono agli studenti con disabilità di frequentare corsi di studio informatici, incoraggiandoli a diventare modelli attivi e leader nella creazione di nuove tecnologie. Molte borse di studio, inoltre, saranno assegnate in base al valore del curriculum universitario dei candidati, l'esperienza di leadership e passione dimostrata per le scienze informatiche. Nel prossimo giugno 2012 tutti i vincitori delle borse di studio e gli altri finalisti saranno invitati presso gli uffici di Google in Europa per un network meeting che, attraverso workshop con una serie di relatori, tavole rotonde e attività sociali, sarà l'occasione per tutti i finalisti per incontrarsi e condividere le proprie esperienze.

Per maggiori informazioni:

<http://www.google.com/studentwithdisabilities-europe>

Fonte:

Italia Oggi del 09-01-2012



3400_2011

Se il testimonial della moda bimbi è un down

Ryan, 6 anni, scelto per pubblicizzare la nuova collezione MILANO - Con i suoi capelli biondi a caschetto, gli occhioni azzurri spalancati, quel sorriso accattivante e la sua naturalezza davanti alla fotocamera, non è difficile capire perché Target, il secondo più grande rivenditore al dettaglio nel mondo dopo Wal-Mart, abbia deciso di scegliere Ryan per il nuovo depliant di moda per bambini. Ma il ragazzino di 6 anni non è un mini modello come gli altri: Ryan è nato con la sindrome di Down.

Per leggere l'intero articolo:

http://www.corriere.it/salute/disabilita/12_gennaio_07/burchia-bimbo-down-testimonial_130f9c24-3933-11e1-af60-0a4a95cfbebb.shtml

Fonte:

<http://www.corriere.it>



3401_2011

No a questa superficialità nella formazione dei docenti per il sostegno!

Niente laurea specifica in Scienze della Formazione e nemmeno il possesso di un titolo di specializzazione in attività di sostegno, oltre a una differenziazione di punteggi rispetto alle esperienze svolte nel settore, che lascia quanto meno perplessi: e così il vicepresidente della FISH (Federazione Italiana per il Superamento dell'Handicap) Salvatore Nocera - ritenendo una tale superficialità nella formazione dei futuri docenti per il sostegno lesiva della qualità dell'inclusione scolastica - scrive ai responsabili dell'Agenzia Nazionale dello Sviluppo per l'Autonomia Scolastica e ai referenti del Ministero, per chiedere di rivedere almeno nei punti evidenziati quel recente bando sulla «creazione di graduatorie regionali di tutor per i corsi inerenti il progetto di riqualificazione/riconversione professionale sul sostegno»

Per l'intera notizia:

<http://www.superando.it/index.php?option=content&task=view&id=8367>

Fonte:

<http://www.superando.it>



3402_2011

C'è bisogno di futuro (di Franco Bompreszi*)

L'anno che si è appena aperto rischia di annoverare - tra le altre categorie di poveri - anche i "poveri di futuro", esercito di "senza sogni", di nuovi cinici, di coloro per i quali "tanto non cambierà mai niente", "tanto è tutto uguale". Oggi più che mai, dunque, c'è bisogno di futuro, di progetti, di coraggio, di nuova speranza nel cambiamento. Di meno ideologia e di più voglia di vivere.

Per l'intero articolo:

<http://www.superando.it/index.php?option=content&task=view&id=8393>

Fonte:

<http://www.superando.it>



3403_2011

DOMANDE E RISPOSTE

Agevolazioni sui veicoli e documentazione per i titolari di patente speciale

Domanda

Sono un invalido esiti di poliomielite in possesso sia di patente speciale che del certificato di invalidità rilasciato dalla Commissione ASL da cui risulta che la mia disabilità è di tipo motorio.

Per condurre l'auto mi sono state prescritti inoltre alcuni adattamenti che risultano dalla patente di guida. Per usufruire delle agevolazioni fiscali (IVA) sono sufficienti i suddetti certificati o bisogna aggiungere certificazione di handicap prevista dalla Legge 104/92?

Risposta

La documentazione è più che sufficiente.

La circolare del Ministero delle finanze 197/1998 prevede che i titolari di patente speciale cui siano stati prescritti adattamenti obbligatori debbano produrre la seguente documentazione:

- copia della patente speciale
 - certificato rilasciato da commissioni pubbliche di accertamento degli stati invalidanti da cui risulti che la disabilità è di natura motoria. Viene accettato quindi sia il certificato di invalidità che di handicap.
- Questa condizione vale ovviamente solo per i titolari di patente speciale.

Per approfondimento:

<http://www.handylex.org/schede/agveicolimotori.shtml>

Fonte:

www.handylex.org



3404_2011

Notizie tratte da www.redattoresociale.it

Bimbi con nanismo, "possibile una vita normale"

Dopo il caso del neonato lasciato in ospedale dalla madre, la presidente dell'associazione che dà supporto alle famiglie spiega l'acondroplasia: "Intelligenza normale, corrono, nuotano e giocano". E chiede: "Quella mamma è stata adeguatamente informata?". Negli Usa parte la sperimentazione di una molecola che potrebbe promuovere la crescita ossea di bambini e adulti. Le famiglie: "E' una speranza".

Isee, Fand e Fish chiedono incontro a Fornero

"Fondato timore di danni ai disabili". Formalizzata la richiesta di confronto con il ministro del Welfare sulle modalità concrete della riforma prevista dalla manovra "Salva-Italia": per Fish e Fand si cerca sempre il risparmio e "la legge ricorda molto quella di Tremonti".

Ricorsi in materia d'invalidità: cambiano le procedure

In vigore dal 1 gennaio 2012, le nuove modalità di ricorso per invalidità civile, cecità e sordità, così come pensione di inabilità e assegno ordinario di invalidità. Obbligatorio l'accertamento tecnico preventivo. Obiettivo: facilitare la mediazione. Ma non tutto è chiaro: oltre 500 mila i ricorsi dal 2009 a oggi. Su Superabile.it focus dedicato alle nuove regole.

Livorno, l'inferno di Maurizio: bagno inaccessibile

L'uomo ha una gamba amputata in seguito a un'embolia. Vive in un alloggio popolare con un bagno troppo piccolo per essere utilizzato con una protesi o una carrozzina. "Il comune non ci ha ancora offerto alternative dignitose".

Il Centro documentazione handicap compie 30 anni

Formazione e informazione sono gli strumenti con cui da 30 anni a Bologna il Cdh lavora per valorizzare le potenzialità dei disabili come soggetti attivi. Di Pasquale (presidente): "Lavoriamo per cambiare l'immagine sociale del disabile". Brindisi l'8 gennaio e poi iniziative per tutto il 2012.

Disabile più di un quinto dei poveri del mondo.

Sono circa 650 milioni, ma solo il 2% riceve servizi e sostegni. L'80% non ha un lavoro e il 98% dei bambini disabili non ha accesso all'educazione. Focus di Accaparlante.

Scuola, riparte l'Osservatorio permanente per l'integrazione

Sono state ufficialmente convocate per il 10 gennaio le associazioni che ne fanno parte, per sottoporre all'attenzione del ministro Profumo le questioni più urgenti relative agli studenti disabili. Di particolare attualità, la questione del sostegno e dell'abilitazione dei soprannumerari. Nocera (Fish): "Chiederemo di annullare il bando per il corso di abilitazione al sostegno per i soprannumerari".

Scuola, lo "scandalo" del sostegno: l'Anief scrive a Napolitano.

Non si placa la protesta degli insegnanti di sostegno e, soprattutto, di tanti che vorrebbero diventarlo, ma oggi non possono, nonostante la qualificata formazione e i tanti anni di studio. Mentre si avvicina la scadenza del bando per i tutor da destinare alla riqualificazione dei docenti di ruolo, insorgono quegli insegnanti che da sempre hanno scelto di dedicarsi agli studenti disabili e che oggi trovano chiuse le porte della scuola pubblica.

"Carpe diem", le foto di 5 ragazzi autistici

Dal 17 novembre al 23 dicembre la Sala caduti di Nassiriya ha ospitato la mostra "Carpe diem", tappa finale dell'omonimo progetto dell'associazione "Autismo Padova"; 23 scatti per conoscersi e condividere emozioni.

Spina bifida, 10 ragazzi a lezione di sci da seduti

Tre giorni sulla neve di Sestola, sull'Appennino modenese, dal 9 all'11 gennaio. I partecipanti provengono da ogni parte d'Italia. Iniziativa dell'associazione Spina Bifida Italia.

Comitato paralimpico, via libera al finanziamento di 6 milioni

In Commissione bilancio della Camera passa la delibera di stanziamento al Cip per il suo normale funzionamento: nessun taglio, stessa cifra dello scorso anno. Pancalli: "Grande gioia, lo sport è strumento di integrazione ed inclusione sociale".

Sostegno, 600 euro per il ricorso. Anffas: "Inaccettabile"

Il presidente Speciale contro la richiesta che "sembra essere stata creata per dissuadere i familiari a richiedere l'aiuto della giustizia": "Nuovo ostacolo ingiustificato, è già frustrante per le famiglie ricorrere per veder rispettato un diritto".

Roma, pista di pattinaggio senza barriere

Pista di mille metri quadrati aperta fino a metà febbraio, accesso gratuito per persone con disabilità e ragazzi di comunità e case famiglie. Il vicesindaco Belviso all'inaugurazione sui pattini: "Integrazione dinamica e positiva".

I veri invalidi? In "stato di estremo disagio"

Cittadinanzattiva critica l'Inps e presenta la campagna Vip, "Very Invalid People". Tempi di attesa lunghissimi per il riconoscimento delle minorazioni e una restrizione dei requisiti sanitari per la concessione dell'indennità di accompagnamento. Fino a 180 euro per presentare la domanda di riconoscimento. Esito dell'accertamento giudicato inadeguato nel 37,2% dei casi dai cittadini. Nel 2010 spesa complessiva di 16.570 milioni, 3.808 di questi per pensioni e assegni. "Annullare le Linee operative Inps, palese abuso di potere"

Fonte:

Notizie tratte da "Redattore Sociale", Agenzia giornalistica quotidiana dedicata al disagio e all'impegno sociale in Italia e nel mondo.

Consultabile in abbonamento all'indirizzo www.redattoresociale.it



3405_2011

Documenti on-line nel sito del gruppo solidarietà

Queste le novità on line nel sito del centro documentazione del Gruppo solidarietà di Castelplanio (AN) all'indirizzo: <http://www.grusol.it/informazioni.asp>

- Advocacy e volontariato (10/01/2012- 124,60 Kb - 4 click) - formato PDF
- Marche. Il dibattito in Consiglio per l'approvazione del Piano sociosanitario (10/01/2012- 858,28 Kb - 8 click) - formato PDF
- Conversione in legge del decreto "salva Italia" (l. 214/2011) (06/01/2012- 917,32 Kb - 18 click) - formato PDF
- Forum terzo settore. Il Welfare di domani (04/01/2012- 1.293,56 Kb - 108 click) - formato PDF
- Sbilanciamoci. Il piano per ridurre le spese militari (04/01/2012- 81,84 Kb - 43 click) - formato PDF
- La previdenza nella legge 214-2011 (03/01/2012- 173,21 Kb - 70 click) - formato PDF
- Disuguaglianze nella salute nord-sud Italia (02/01/2012- 83,73 Kb - 51 click) - formato PDF
- Istat. Reddito e condizioni di vita (31/12/2011- 887,58 Kb - 45 click) - formato PDF
- Guida 2011 agevolazioni fiscali disabili (30/12/2011- 393,89 Kb - 168 click) - formato PDF
- Istat. Audizione sulla Rifoma fiscale e assistenziale (30/12/2011- 347,15 Kb - 44 click) - formato PDF
- Marche. Accordo Regione, Strutture di riabilitazione. Integrazione 2011 (30/12/2011- 261,36 Kb - 98 click) - formato PDF
- Istat. I redditi delle famiglie con stranieri (29/12/2011- 391,73 Kb - 93 click) - formato PDF
- Istat. Il futuro demografico dell'Italia (29/12/2011- 478,23 Kb - 84 click) - formato PDF
- Marche. Assistenza indiretta disabile in particolare gravità. Riparto 2011 (28/12/2011- 98,97 Kb - 75 click) - formato PDF
- Equità ed età pensionabile (25/12/2011- 81,61 Kb - 75 click) - formato PDF
- Marche. Piano sociosanitario 2012-2014 (23/12/2011- 4.284,37 Kb - 495 click) - formato PDF
- Persone con disabilità. I diritti, i bisogni, le politiche, i servizi (23/12/2011- 96,75 Kb - 203 click) - formato PDF
- La proposta della Ledha sui Livelli Essenziali di Assistenza (22/12/2011- 164,76 Kb - 87 click) - formato PDF
- Marche. Indirizzi per emodialisi domiciliare (22/12/2011- 445,44 Kb - 34 click) - formato PDF
- Marche. Linee guida trattamento dolore neoplastico in pediatria (22/12/2011- 800,24 Kb - 34 click) - formato PDF
- Un libro per un'ora d'aria, dona un libro al carcere (22/12/2011- 479,59 Kb - 85 click) - formato PDF
- Sentenze utili, ma non fanno crescere la cultura dell'inclusione (21/12/2011- 84,36 Kb - 67 click) - formato PDF
- Scheda. Annuario statistico italiano 2011 (20/12/2011- 214,21 Kb - 56 click) - formato PDF
- Come riformare l'assistenza in tempo di crisi (19/12/2011- 115,37 Kb - 37 click) - formato PDF
- Fare advocacy nel welfare in Italia. L'esperienza del Gruppo Solidarietà (19/12/2011- 137,49 Kb - 24 click) - formato PDF
- Per i tirocini formativi e di orientamento non basta l'art. 11 (19/12/2011- 39,89 Kb - 51 click) - formato PDF
- Forum terzo settore. Il welfare di domani? (17/12/2011- 125,64 Kb - 28 click) - formato PDF
- Lombardia. Regolamentazione servizi socio sanitari (17/12/2011- 1.416,70 Kb - 26 click) - formato PDF
- Politiche di buon senso sull'immigrazione (17/12/2011- 32,78 Kb - 15 click) - formato PDF
- Campagna "Un volto, un nome" (16/12/2011- 1.002,04 Kb - 21 click) - formato PDF

Fonte

newsletter <http://www.grusol.it>



3406_2011
SPAZIO LIBRI

Isabella Ceola

Io sono quella che sono...oggi posso dirvelo

Alberto Perdisa, Bologna, 2001

Isabella Ceola, affetta da senilità precoce, è morta a 28 anni ma le sue cellule e il suo aspetto fisico erano quelli di una donna ultraottantenne e con questo libro, postumo, vuole poter dire a tutte quelle persone che sono chiuse in casa, in se stesse e non hanno il coraggio di uscire dai loro gusci in cui sono oppressi per i timori di essere considerati dei diversi, che la vita è bella e dev'essere vissuta fino in fondo. Un libro cui accostarsi come se fosse un lume per esplorare e conoscere con pazienza, sapendo che quello che si vedrà porterà a maggiori conoscenze.

Federico Batini

Lo sguardo che carezza da lontano

FrancoAngeli, Milano, 2001

L'autore esamina la relazione d'aiuto, che investe molti aspetti della vita a diversi livelli, come un particolare processo di comunicazione che può sviluppare l'autonomia delle persone coinvolte. Il libro è quindi un utile strumento per tutti coloro che devono guidare gruppi che devono acquisire competenze di aiuto o per i quali l'aiuto è compreso tra gli obiettivi del processo formativo e per chi ha bisogno di strumenti di autoformazione. Due ricche sezioni di esercizi e di attività e una bibliografia sul tema completano il volume.

Roberta Tomassini

Echi dal silenzio

Meltemi, Roma, 1999

L'adolescenza è una fase della vita particolarmente importante nella formazione dell'identità. Molte ricerche se ne sono occupate rivolgendo però l'attenzione prevalentemente allo sviluppo "normale" o a quello deviante, cercando di coniugare il punto di vista dell'adolescente con quello del contesto familiare e studianodo le relazioni che si instaurano tra adolescenti e genitori. Questo saggio, attraverso un'analisi fortemente innovatrice, si concentra invece sui diversi aspetti dello sviluppo adolescenziale nelle famiglie con figli sordi. Ruolo centrale hanno le rappresentazioni di sé che gli adolescenti sordi si costruiscono e, insieme, quelle che di loro si costruiscono i genitori.

...PER AVERE QUESTI LIBRI...

Se desiderate leggere questi libri potete acquistarli o consultare *il catalogo del Polo ferrarese dell'SBN* (Servizio Bibliotecario Nazionale), il catalogo collettivo delle biblioteche civiche di Ferrara in cui potete ricercare se il volume desiderato è presente in una delle biblioteche aderenti al Polo e se è disponibile per il prestito.

Tutela dei soggetti rispetto al trattamento dei dati personali:

Avvertenza DLgs 196/2003 - gli indirizzi e-mail presenti nel nostro archivio provengono: o da richieste dirette di inserimento in rubrica, o da comunicazioni pervenute al nostro Centro, o da elenchi e servizi di pubblico dominio reperibili in internet. Questi verranno visionati e utilizzati esclusivamente dal Centro H per l'invio del bollettino quindicinale e di altre eventuali informazioni.

Se il suo indirizzo di posta elettronica è stato utilizzato a sua insaputa o qualora non desiderasse più ricevere comunicazioni da parte nostra, la preghiamo di inoltrare un'e-mail con oggetto "cancella" a info@centrohfe.191.it

Centro H - @scolto e @ccompagnamento

CAAD - Consulenza per l'Adattamento dell'Ambiente Domestico

tel. 0532/903994 - fax. 0532/93853 - e-mail: info@centrohfe.191.it

Home Page: <http://www.centrohfe.191.it>