

Nyheter och tips till FUB-rörelsen

LSS 2017

LSS är den viktigaste frågan för FUB:s målgrupp just nu. Insatserna i LSS kan möjliggöra full delaktighet i samhället och jämlika levnadsvillkor.

Under 2017 kommer Riksförbundet FUB ordna fem kostnadsfria LSS-dagar på fem olika orter i landet. Vi bjuder in LSS-utredarna och alla FUB-medlemmar och övriga intresserade är välkomna!

Mer information kommer i Unik, på www.fub.se och i FUB:s nyhetsbrev.

FUB:s rundabordssamtal om LSS 3 oktober

För särskilt inbjudna gäster hölls igår den 3 oktober i Stockholm ett rundabordssamtal tillsammans med **Désirée Pethrus**, regeringens särskilda utredare för att se över LSS och assistansersättningen, och utredningens huvudsekreterare **Anders Viklund**. De fick lyssna på flera FUB-medlemmar som berättade om vad LSS-insatserna betyder för dem:

Mattias Melin från Jönköping, som själv har utvecklingsstörning, berättade om sitt liv och samtalet kom in mycket på ledsagning och kontaktperson. Mattias tycker att LSS-handläggarna inte verkar förstå vad "goda levnadsvillkor" betyder för honom.

Anna Brandström har tvillingar, varav en har Downs syndrom, så hon kan verkligen jämföra de båda barnens liv och villkor. Hon berättade vad insatserna avlösare och korttidsvistelse i olika former har betydtt för familjen.

- Att få alla LSS-insatser, stöd, skola och familj att gå ihop kräver projektledarexamen. Samordningen måste bli bättre.

Kajsa Råhlander, är mamma till en son som hunnit bli vuxen, som har utvecklingsstörning och autism. Hon berättade om vikten av att kunskap om kommunikation och tydliggörande pedagogik. När det inte fungerar skapas stress och ångest.

- Kommer jag veta att min son har det bra när jag har dött?

Markus Peterson som också sitter i Riks-Klippans styrelse, berättade om hur personlig assistans gett honom det liv han vill ha.

Moderator var **Bengt Westerberg**, som var socialminister när LSS genomfördes 1993.

Thomas Jansson och **Annelie Sylvén Troedsson** från Riksförbundet FUB:s styrelse deltog och även **Jesper Symreng** och **Eva Borgström** från förbundskansliet.

Andra deltagare i samtalet runt bordet var: **Eva Olofsson**, vänsterpartistisk politiker som engagerat sig mycket i funktionshinderfrågor. **Therese Bäckman** från Göteborgs universitet som forskat mycket om LSS. **Marianne Thern** som har en dotter med Downs syndrom, en FUB:are som var aktiv när LSS skapades.

Rundabordssamtalet är en start på vad vi hoppas blir en givande dialog med LSS-utredaren, om hur samhället ska kunna leva upp till intentionerna med LSS.

Några röster om LSS under rundabordssamtalet med LSS-utredaren:

- I vår kommun betyder goda levnadsvillkor att man får ledsagare en gång i veckan. Vad händer med det individuella perspektivet då?
- Omöjligt att bestämma i detalj vad som är goda levnadsvillkor. Flexibiliteten är en fördel med lagen.
- Ska inte vara olika rättigheter beroende på var i landet man bor, men farligt om man tror man kan detaljstyra av goda levnadsvillkor är.
- ”Goda levnadsvillkor” i LSS var inte tänkt som rekvisit för att få insatserna, men det har blivit så. Goda levnadsvillkor ska vara ett mål.
- Måste vara så att alla bedöms utifrån sina förutsättningar – däri ligger likabehandlingen.
- En avlösare gör det bland annat möjligt för min son att bygga en syskonrelation med sin bror utan att vi föräldrar är med.
- Korta tidsbestämda beslut skapar stress och osäkerhet, vi måste vända ut och in på familjen och berätta hur hemska allting är en gång per år.
- Kvaliteten på insatsen gruppboende har de senaste åren inte utvecklats som det kunde gjort med mer inflytande, bättre kvalitet osv... Snarare institutionalisering.
- FUB:s boendeenkät visade en viktig sak: Man vill bestämma vem man ska bo tillsammans med - partner eller vänner som man själv valt. Öppna upp för människor att välja vem man ska bo ihop med.
- Utbilda personalen efter individens behov!”
- Jag kan tala för mig själv, men alla kan inte det.
- Lätt att tänka att kommunen tar över när assistansen dras ner av Försäkringskassan. Anhöriga måste ta över när insatser uteblir.
- En handläggare frågade hur Downs syndrom behandlas och när det går över.
- Vi i FUB vill ha ett LSS-lyft, en långsiktig satsning på kompetens hos baspersonalen.
- Både Folkhälsomyndigheten och Socialstyrelsen visar att föräldrar med barn med funktionsnedsättning blir mer sjuka så det är samhällsekonomiskt lönsamt att ge bra stöd.
- De flesta vill klara så mycket som möjligt själva, liten risk för överutnyttjande.

Protokollet från FUB:s förbundsstämma

Protokollet från FUB:s förbundsstämma skickas med papperspost till alla länsförbund, lokalföreningar och ombud på förbundsstämman. Det finns också på webbplatsen: www.fub.se/om-fub/organisation/riksforbundet/fubs-forbundsstamma-2016

Assistans är frihet - konferens 14-15 oktober

Det kom en hälsning från en systerorganisation. RBU bjuder in till en konferens om assistans den 14-15 oktober. Information och anmälan här: <http://rbu.se/assistans-ar-frihet-konferens-om-lss-14-15-okt/> RBU-medlem 700:- Ej RBU-medlem 3.500:-



Seminarium: Kognitivt stöd - så skapar vi jämlik tillgång

Seminarium i Stockholm torsdag 20 oktober 2016 klockan 13:00-17:00.

Sveriges Arbetsterapeuter ordnar seminariet och FUB och flera andra kognitionsförbund är medarrangörer. Platserna på seminariet går i första hand till särskilt inbjudna, men alla som är intresserade av kognitivt stöd är välkomna att anmäla sig. Kostnadsfritt, resor bekostas av deltagarna själva.

Några rubriker:

- Teknikstöd i skolan
- Vad är kognitivt stöd?
- Begriplig – bättre kognitiv tillgänglighet



FUB:s projekt "Anpassad IT - vägen till digital delaktighet" medverkar också.

Mer information om program och anmälan till seminariet "Kognitivt stöd – så skapar vi jämlik tillgång":

<http://www.fub.se/om-fub/aktuellt/kalender/seminarium-kognitivt-stod-sa-skapar-vi-jamlik-tillgang>