

چگونه خانواده ها می توانند از سرمایه گذاری در آینده کودکان معلول و اختلال عصبی با نیازهای ویژه استان بریتیش کلمبیا BC حمایت کنند

نگرانی

ACT (مرکز جامعه اوتیسم) صدها پیام نگران کننده را از خانواده های پریشان دریافت کرده است که به دنبال اعلام وزارت کودکان و توسعه خانواده (MCFD) مبنی بر پایان دادن به بودجه فردی از سال ۲۰۲۵ اجرایی می شود. این بر برنامه های تامین مالی اوتیسم و مزایای درمانی طولانی مدت سن مدرسه تأثیر خواهد گذاشت.

خانواده های دارای معلولیت به شدت از سیاست چارچوب جدید MCFD برای کودکان و جوانان با نیازهای حمایتی (CYSN) انتقاد می کنند. با وجود سه سال کار - به طرز گیج کننده ای مبهم است. مسائل پیچیده هستند و چشم اندازهای زیادی وجود دارد، اما واضح است که سیستم خدمات کودک در بریتیش کلمبیا به شدت نیاز به بازنگری اساسی و تزریق قابل توجه بودجه دارد که با توافق همه طرف ها در برابر کاهش های دولتی در آینده محافظت می شود. با این حال، اگر قرار است این یک سیستم پاسخگو باشد، با تحمیل یک مدل یکپارچه توسط دولت امکان پذیر نیست. تامین مالی فردی بهترین گزینه برای بسیاری از خانواده ها است، اما مجموعه ای از برنامه های متناسب با تنوع کودکان و خانواده ها چیزی است که در محیط جغرافیایی چالش برانگیز ما مورد نیاز است.

دفاع سازنده

زمان سازماندهی فرا رسیده است، نه زمان ناامیدی! صرفاً به این دلیل که یک وزارتخانه دولتی تغییری را اعلام می کند، به این معنی نیست که آن اتفاق خواهد افتاد. اعلامیه MCFD خانواده ها و سازمان ها را تشویق کرده است تا صدای خود را با هم بلند کنند. در اتحاد ما شانس خوبی برای متقاعد کردن همه احزاب سیاسی در بریتیش کلمبیا برای گوش دادن به شهروندان معلول داریم - به ویژه والدین کودکان خردسال که دسترسی به تشخیص، درمان و آموزش آنها به دلیل همه گیری کرونا به تأخیر افتاده است. این در شرایطی رخ می دهد که در دهه گذشته سطح خدمات کاهش یافته است که باعث شده خانواده ها نتوانند به خدمات مداخله اولیه برای فرزندان خود دسترسی داشته باشند، مگر اینکه ابزاری برای پرداخت خصوصی داشته باشند.

نکات دفاعی در مورد آنچه می توانید انجام دهید

راه های زیادی برای دفاع سازنده وجود دارد که حق و وظیفه ما به عنوان شهروندان یک دموکراسی است. ما می توانیم برای سیاستمداران و رسانه ها نامه بنویسیم. ما می توانیم تظاهرات برگزار کنیم. امضای طومارها؛ درخواست ملاقات با اعضای ما در مجلس قانونگذاری استان بریتیش کلمبیا BC. به یاد داشته باشید که مؤدب، اما محکم بمانید! ما می توانیم با دوستان و خانواده خود، آن دسته از افرادی که با فرزندانمان کار می کنند صحبت کنیم و حمایت آنها را بخواهیم. برای نامه نگاری و غیره کمک بخواهید یا با شما در یک گروهی قدم بزنند یا طوماری را امضا کنند. مردم اغلب می خواهند کمک کنند اما مطمئن نیستند که چگونه. برای اطلاع از آخرین طومارها و تجمعات - به صفحه فیس بوک یا ابتکارات اجتماعی ACT بروید.

[ACT's Facebook Page](#) یا [Community Initiatives](#)

افرادی که می‌توانید با آنها نامه نگاری کنید:

- میتری دین، وزیر MCFD MCF.Minister@gov.bc.ca
- نماینده شما در مجلس قانونگذاری (MLA). در اینجا نحوه پیدا کردن MLA آمده است:
www.leg.bc.ca/learn-about-us/members شما همچنین می‌توانید برای ملاقات با MLA خود درخواست کنید. فرزندتان را همراه خود ببرید!
- نخست وزیر، جان هورگان premier@gov.bc.ca
- آدریان دیکس، وزیر بهداشت درباره ۲۰۰۰ کودک در انتظار تشخیص با شبکه ارزیابی اوتیسم BC.
HLTH.Minister@gov.bc.ca
- جنیفر وایتساید، وزیر آموزش، اگر نگران کمبود فرصت‌های آموزشی برای کودکان معلول هستید.
EDUC.Minister@gov.bc.ca
- ACT (مرکز جامعه اوتیسم) قدرانی می‌کند که در ایمیل‌ها کپی شود. info@actcommunity.ca

نگرانی‌های کلیدی مطرح شده توسط خانواده‌ها و سازمان‌های اجتماعی

- اخلال در کودکان و خانواده‌ها در صورت برچیده شدن تیم‌های موجود که به خوبی کار می‌کنند.
- از دست دادن حق انتخاب والدین در ارائه دهندگان خدمات. اگر گزینه‌های موجود در مرکز شما مناسب نباشند، آیا گزینه‌های دیگری وجود خواهد داشت؟
- اگر فرزند و خانواده شما در حال حاضر هیچ حمایتی دریافت نمی‌کنند، یا حمایت بسیار محدودی دریافت می‌کنند، وضعیت خود و آنچه را که باید تغییر کند توضیح دهید. آیا هنوز منتظر تشخیص هستید؟ آیا فرزند شما شرایطی دارد که در حال حاضر پشتیبانی نمی‌شود؟
- عدم تعهد به سطوح تضمین شده بودجه برای حمایت از این مراکز جدید که انتظار می‌رود حداقل به یک سوم کودکان بیشتری خدمات ارائه دهند. آیا لیست‌های انتظار برای تشخیص مجدد به هاب‌ها (مراکز) اختصاص داده می‌شود؟ یا آن‌ها نیز قربانی کاهش‌های دولتی خواهند شد، همانطور که در ۲۰ سال گذشته بارها اتفاق افتاده است.
- ارزیابان مستقر در این مراکز دارای چه آموزشی می‌باشند - آیا آنها دانش تخصصی در مورد معلولیت‌های خاص خواهند داشت؟ در حال حاضر مراکز رشد کودک (CDC) «مبتنی بر نیاز» هستند و قرار است به همه کودکانی که نیازهای حمایتی دارند خدمات رسانی کنند، اما بسیاری از آنها رد شده‌اند، در لیست انتظار قرار می‌گیرند یا فقط حداقل درمان به آنها ارائه می‌شود. بسیاری از کودکان با وجود اینکه به عنوان نیاز به خدمات ارزیابی می‌شوند، هرگز به بالای لیست انتظار نمی‌رسند.
- MCFD ابزارهای ارزیابی خاصی را اعلام کرده است که از نظر علمی معتبر نیستند تا برای تعیین نیاز در این مراکز پیشنهادی استفاده شوند. متخصصان نگران هستند که این ابزارها نیازهای طیف کودکانی را که به مراکز درمانی می‌آیند شناسایی نکنند، زیرا این چیزی نیست که آنها برای انجام آن طراحی شده‌اند. آیا هاب‌ها به «دروازه بانان و یا ممانعت‌کننده‌گان» خدمات تبدیل خواهند شد؟
- تشخیص واضح برای منافع بلند مدت کودک بسیار مهم است. وزارت بهداشت چه زمانی به لیست انتظار دو ساله فعلی برای تشخیص کودکان دارای معلولیت پایان خواهد داد؟

مطلع بمانید

ACT به طور مداوم صفحه چارچوب جدید MCFD برای کودکان با نیازهای حمایتی را به روز می کند که دارای پیوندهایی به تمام اطلاعاتی ها و صفحات منابع مرتبط MCFD، گزارش های رسانه ها و بیانیه های سازمان های معلولیت است. [New MCFD Framework for Children with Support Needs](#) ممکن است بخواهید قبل از نوشتن نامه های خود آخرین اطلاعات را بررسی کنید. به لیست ایمیل محرمانه ACT [Join ACT's confidential email](#) [follow ACT on](#) و ACT را در فیس بوک دنبال کنید تا بتوانیم اطلاعات جدید را با شما در میان بگذاریم. [Facebook](#) والدین همچنین می توانند نگرانی های خود را در صفحه فیس بوک ACT اعلام کنند. [ACT's Facebook](#)

اخبار جدید از وزارت توسعه کودکان و خانواده (MCFD)

[See announcements and resources from MCFD on the new framework.](#)