

Støtteerklæringer fra Pårørendeforeninger i.f.m. sag om ret til dagpenge efter pasning af barn efter § 29.

Hej Ane,

Jeg er desværre forhindret i at deltage i møde på onsdag,
men jeg håber at få vores socialrådgiver fra Hjerteforeningen til at repræsentere os.

Jeg kender desværre alt for godt denne uheldige situation som også rammer vores familier i
Hjerteforeningens Børneklub og vi støtter selvfølgelig dette initiativ 100%.

Kontakt mig venligst fremover hvis jeg/vi kan være til hjælp i lignende sager!

Med venlig hilsen

Hjerteforeningens Børneklub
Familier med hjertesygge børn og unge

Kim Løve Østerbye

Formand

Tlf. +45 9759 3600 mobil 2892 1500, arbejde 2920 1961

mailto: formand@hjerkebarn.dk

www.hjerkebarn.dk

Hej Ane.

Gigtramte Børns Forældreforening kan på det bestemteste tilslutte sig at der fra politisk side rettes op
på den ulighed der eksisterer når en forældre, der går fra lønkomensation til arbejdsløshed efter at
have passet deres syge barn i hjemmet i en årrække, pludselig er uden indkomst eller må se sig henvist
til bistandshjælp.

GBF har lige afholdt weekend for landets familier med børn med gigts og problemet er stort og alvorligt
for de familier, der uønsket kommer i kniben økonomisk pga deres barn langvarige og alvorlige
sygdom.

På vegne af Gigtramte Børns Forældreforening

Helle Rasmussen

Sekretariatet

Gigtramte Børns Forældreforening

Telefontid på 9677 1200

Mandag & torsdag 19.00 til 21.00

Lørdag 10.00 til 12.00

Sjældne Diagnoser støtter hermed initiativet, og har opfordret vores 34 medlemsforeninger til
at gøre det samme.

Med venlig hilsen

Sjældne Diagnoser

Kære Ane Christensen

Gigtforeningen vil med denne mail meget gerne støtte op om arbejdet for en lovændring, således at pasning af syge børn fremover sidestilles med arbejde, som berettiger til dagpenge.

Med venlig hilsen

Lene Witte
Direktør
Tlf. 39 77 80 36
lwitte@gigtforeningen.dk
www.gigtforeningen.dk

Jeg giver hermed min opbakning til initiativet for forældre der har passet syge børn og ikke kan få dagpenge. Jeg har selv passet et alvorligt sygt barn i hjemmet, lønnet af kommunen, og efterfølgende (efter mit barns død) i knap 1½ år ikke haft opsparret ferie og derfor skulle trækkes i løn, når jeg holdt fri. At være ansat af kommunen til at passe et stærkt plejekrævende barn regnes åbenbart ikke som almindeligt lønarbejde.

MVH

Kristiane Steenholdt

Kasserer i Mitokondrie-foreningen i Danmark, som er medlem af Sjældne Diagnoser

Kære Ane Christensen

Der er ingen tvivl om at vi hos Forening for von Hippel-Lindau patienter og pårørende kunne være ramt af denne inhumane lovgivning.

Jeg håber at I få held til at påvirke vores politikere - det får vi allesammen gavn af.

med venlig hilsen

Richard Harbud
Forening for von Hippel-Lindau patienter og pårørende

www.vhl-danmark.dk=

Hej Ane

Hanne og jeg støtter dit initiativ, vi finder også disse regler groft diskriminerende og nedvurderende. De SKAL ændres.

--

Hilsen

Hanne Hansen

Martin Raabjerg

Gråbykkevej 28
2700 Brønshøj

Jeg støtter hermed

Mvh

Lars Bo Warnisch

Kære Ane - det ser ud til at indsatsen har båret frugt... jeg sender lige den seneste nyhed fra ritzaunyhederne til din orientering.

Med venlig hilsen

Kim Dyrhauge Hansen

Politisk chefkonsulent
Socialdemokraterne
Analyse- og Informationsafdelingen (AiA)

Christiansborg
1240 København K

Tlf.: 3337 4184
Fax: 3389 4184

Dagpengeløsning på vej til handicapforældre i klemme

København, onsdag /ritzau/

Beskæftigelsesministeren vil finde en løsning for forældre til handicappede eller syge børn, der kommer i klemme i dagpengesystemet.

Det er ikke rimeligt, at forældre, der går hjemme og passer syge eller handicappede børn, mister retten til dagpenge, når de ikke længere passer børn, erkendte beskæftigelsesminister Claus Hjort Frederiksen (V) onsdag. Og det skal der findes en løsning på.

- De konkrete sager viser, at der er tilfælde, hvor regelsættene ikke spiller godt nok sammen. Det har jeg sat et arbejde i gang sammen med socialministeren for at løse. Jeg vil nødig sige allerede nu, hvad løsningen bliver, men vi finder en løsning, siger han.

Ministerens forventer, at der vil være en løsning inden for få uger.

Spørgsmålet kom op i Folketingets spørgetid onsdag, hvor den socialdemokratiske socialordfører, Mette Frederiksen, spurgte til regeringens initiativer for at forbedre de økonomiske vilkår for de ramte forældre.

- Vi mener, at man skal dispensere fra beskæftigelseskravet i de her situationer. Men når ministeren tilkendegiver, at han er villig til at finde en løsning inden for et par uger, så er det et godt grundlag at arbejde videre på, selvom han ikke nu vil sige, hvilken løsning han har i tankerne, siger hun.

Problemerne opstår, fordi forældrene modtager lønkompensation fra kommunen efter serviceloven, mens de går hjemme og passer de syge eller handicappede børn. Den kompensation ophører, når pasningen hører op. Men pasning regnes ikke for et job, og derfor mister de retten til dagpenge, når kommunen ikke længere udbetaler lønkompensation.

Ministerens oplyste, at 7866 personer modtager lønkompensation efter serviceloven, og 1327 personer har modtaget kompensation i mere end fire år.

/ritzau/

Telegram navn

141546:DAGPENGE

Kære Pia

Undskyld min sene tilbagemelding. Jeg har de sidste par dage haft en del at se til både privat, arbejds- og foreningsmæssigt ...!

Dansk Præmatur Forening vil naturligvis gerne støtte op om jeres forslag om en lovændring. Det er et godt initiativ! Har du en mailadresse på Claus Hjort Frederiksen? I så fald vil jeg kunne nå at sende en mail til ham i løbet af i morgen.

Bedste hilsner

Hanne

Claus Hjorth Frederiksen
Eva Kjær Hansen

Jeg er formand for Dansk Præmatur Forening og har fra Pia og Torben Pedersen modtaget en mail med en opfordring til at støtte op om en lovændring omkring tabt arbejdsfortjeneste og dagpenge til forældre, der har gået hjemme og passet deres syge/handicappede barn over en længere periode, og derefter har mistet retten til dagpenge.

Jeg vil med denne mail gerne tilkendegive, at Dansk Præmatur Forening bakker op om dette forslag, da vi også blandt vores medlemmer har forældre, der er kommet i klemme. Mange præmature børn har forskellige mén/senfølger af deres for tidlige ankomst til verden, og det kan derfor være nødvendigt, at de passes hjemme over en længere periode. Dette bør ikke efterfølgende have indflydelse på retten til dagpenge, efterløn etc., og vi har derfor forståelse for det fremsatte forslag om en ændring af §53, der lyder således:

"Der ydes dispensation for beskæftigelseskravet, hvis en forældre helt eller delvis har passet barn med nedsat fysisk eller psykisk funktionsevne uanset periodens varighed og evt. afbrydelser, således at retten til dagpenge, efterløn m.m bibeholdes på lige fod med beskæftigelse."

Bedste hilsner

Hanne Sigaard, formand for Dansk Præmatur Forening

Foreningen for Möbius Syndrom i Danmark støtter op om forslaget til lovændring.

Med venlig hilsen

--

Formand

Foreningen for Möbius syndrom i Danmark

Bo Krogh Nielsen

Ringerbakken 11

2830 Virum

Tlf.: 45 85 26 36

Hej Ane

På vegne af Rygmarvsbrokforeningen af 1988 har i hermed vores fulde opbakning.

Mange af vores medlemmer har haft samme problem, hvilket i bund og grund ikke er fair over den person, som har passet det syge barn. Det er jo ingen i denne verden som har ønsket sig et sygt barn og bliver derved straffet for at hjælpe samfundet med pasning af deres barn, som ellers skulle have været passet af fagpersoner mv. I bund og grund er det vel en dyrere løsning for samfundet?

Vi håber i får held med jeres indsats.

På vegne af

Rygmarvsbrokforeningen af 1988

Brian Madsen

formand

Kære Ane Christensen,

På vegne af Danmarks Apertforening skal jeg hermed udtrykke min uforbeholdne støtte til dine/jeres aktiviteter. Som du skriver, er problemet ingenlunde nyt, men det bliver det næsten kun værre af!

I vores egen familie blev min kone "smidt ud" af A-kassen, fordi hun ikke opfyldte beskæftigelseskravet - selvom arbejdsbyrden svarede til et fuldtidsjob, hvilket også indirekte blev indrømmet gennem den tabte arbejdsfortjeneste, som blev ydet. Stort set alle vores forældre til diagnosebærende børn de sidste 20 år har været på tabt arbejdsfortjeneste i udstrakt grad, og de har alle lidt under beskæftigelseskravet. Det er vel næppe nogen større overraskelse at det i ALLE tilfælde (i vores forening) er "gået ud over" mødrene, så der burde sådan set også være en sag for Eva Kjer Hansen i skikkelse af Ligestillingsminister.

Jeg ønsker dig alt mulige held og lykke med dit forehavende. Vi er med garanti rigtig mange, som krydser fingre for, at det lykkes denne gang.

Med venlig hilsen

Danmarks Apertforening

Søren Lildal

Dronningeengen 17

2950 Vedbæk

tlf: 2524 9990

email: soeren@lildal.com

Undertegnede ønsker at støtte henvendelsen til Arbejdsmarkedsudvalget vedr. retten til dagpenge, når man passer syge/handicappede børn.

Mogens Brandt Clausen, formand for Dansk Forening for Osteogenesis Imperfecta
Fiskergade 26
4220 Korsør

Hej

Jeg hedder Anja og er mor til en dreng på 10 år. Jeg har igennem mange år fået nogle timer på social lovens § 29.

Og sidder i samme situation som mange andre forældre, med handicappede børn, der ikke kan få dagpenge hvis ledigheden indtræder.

Jeg vil blot oplyse, at selv om man kun har få timer, gælder de heller ikke med i beskæftigelseskravet. Hvilket også kan ses som fra A-kassens side, om man overhovedet er til rådighed på fuldtid. Der vil blive stillet spørgsmål.

Så som jeg andre - støtter jeg meget at loven bliver lavet om.

Hilsen Anja

Immun Defekt Foreningen udtaler herved sin kraftigste støtte i forbindelse med forsøget på at få ændret vilkårene for mødre, der har passet et handicappet barn i mere end fem år.

Dette forhold er af stor betydning for alle forældre, der har et handicappet barn, og som derfor må lægge alle sine kræfter og resurcer i pasning af dette. Immun Defekt Foreningen finder, at en sådan pasningsordning er af lige så stor samfundsmæssig betydning, som det er være ansat på en arbejdsplads.

Med venlig hilsen

P:B:V:
Sven Fandrup
Formand

Til Ane Christensen

cc Claus Hjort Frederiksen og Eva Kjær Hansen

Som i øvrigt varm tilhænger af VK regeringen er jeg overbevidst om, at I kan få parkeret dette hul i sociallovgivningen: at man ikke kan få dagpenge efter at have passet sit handicappede barn. Det er bare en fejl, der skal rettes. Og gerne hurtigst muligt.

De venligste hilsener

Caspar Reiff
medl. af bestyrelsen af Angelman foreningen

Hej Ane

Vi i Galaktosæmiforeningen bakker dig fuldstændig op i denne sag. Vi kender til det at have kronisk syge børn, der har behov for at blive passet i hjemmet.

Vi håber og tror på at regeringen og samarbejdspartierne kan se det yderst relevante i at få "lukket dette hul" i lovgivningen.

God vind og ha' det rigtig godt!

Mange tanker og hilsner

Gitte Østergaard

Formand for Galaktosæmiforeningen

www.galaktosaemi.dk

Undertegnede vil hermed gerne støtte jeres henvendelse til beskæftigelsesministeren og socialministeren.

Børge Troelsen
Formand for Landsforeningen for Prader-Willi Syndrom
Agervej 23 - 8320 Mårslet
Tlf. 8629 2141

Hermed Landsforeningen for Sotos Syndroms støttemail vedr. nedenstående initiativ.

Mette Exsteen
formand
Nøglens Kvarter 11
5220 Odense SØ

Hej

Jeg støtter personligt at pasning af eget sygt barn bør betragtes som arbejde i nævnte sammenhæng.
Jeg sender videre til Landsforeningen af arm-bendefekte og AMC

MVH
Majbritt Codam

Landsforeningen Rett Syndrom vil hermed gerne støtte op om initiativet til at få ændret loven, så forældre der har passet deres syge/handicappede barn kan blive berettiget til dagpenge.

I Landsforeningen Rett Syndrom er vi mange forældre, som har denne problematik tæt inde på livet, da vores børn er så pasningskrævende, at det ofte ikke er muligt passe et almindeligt arbejde så længe barnet bor hjemme. Vi håber derfor at politikerne i Arbejdsmarkedsudvalget og Socialudvalget vil lytte til jer og få de relevante ministre i tale.

Med venlig hilsen

Susanne Sindt
Landsforeningen Rett Syndrom

Til Ane Christensen

Det ligger desværre nok udenfor DUKHs kompetenceområde at fremsætte støtteerklæringer i sammenhænge som disse.

DUKH er jo en uvildig, offentlig konsulentordning og kan ikke udtale sig om socialpolitiske emner – herunder hensigtsmæssigheden i, at en lov bliver ændret.

Imidlertid må jeg for mit helt eget vedkommende udtrykke stor beundring for, at du har formået i den grad at sætte politisk focus på et område.

Jeg ved, at der tidligere – endda flere gange – er blevet gjort opmærksom på problemet, uden at der er sket noget.

Det synes jeg er flot gået.

Med venlig hilsen

Hans Hønborg
DUKH

Udtalelse fra Sjældne Diagnoser

Sjældne Diagnoser har i forbindelse med repræsentantskabsmøde 16.-17. marts 2007 drøftet tab af dagpengerettigheder efter forældres pasning af deres handicappede børn, der udføres for vederlag frem for anden aflønning.

Sjældne Diagnoser finder det uacceptabelt, at aflønningsformen i forbindelse med forældrenes pasning af deres handicappede børn kan føre til, at omsorgspersonen mister sine rettigheder i dagpengesystemet, og således kan komme utilsigtet i klemme.

Sjældne Diagnoser opfordrer regeringen og de politiske partier til at ændre reglerne, så pasning af handicappede børn ikke medfører tab af dagpengeret.

Yderligere kommentarer: Formand Torben Grønnebæk, tlf. 4142 5760

Sjældne Diagnoser er en sammenslutning af 34 foreninger for familier med sjældne sygdomme og handicap. Formålet med Sjældne Diagnosers arbejde er at forbedre vilkårene for de sjældne sygdomsgrupper. Se

www.sjaeldnediagnoser.dk

Sjældne Diagnoser er en sammenslutning af 34 foreninger for familier med sjældne sygdomme og handicap
Vi arbejder for at forbedre vilkårene for de sjældne sygdomsgrupper