

На вниманието на: доц. д-р Тодор Чобанов – заместник-кмет на Столична община

Относно: Обществени консултации по Наредба за изменение и допълнение на Наредба за прием на деца в общинските детски градини и в подготвителните групи в общинските училища на територията на Столична община, приета от Столичен общински съвет с Решение № 82 по Протокол № 48 от 22.02.2018 г., изм. и доп. (отстраняване на техническа грешка) – Решение № 270 по Протокол № 52 от 26.04.2018 г., изм. и доп. – Решение № 510 по Протокол № 58 от 26.07.2018 г.

Уважаеми г-н Чобанов,

Тъй като едно от предложението е да се намалят броя на приетите деца с ХЗ от 5 на 3бр, да бъдат приемани с ТЕЛК документ и тези деца да имат право да кандидастват само за тази опашка, моля да ми отговорите на следното:

1. По коя наредба и по кой списък със заболявания ще се определя кои деца с хронични заболявания имат право на ТЕЛК? Ще има ли актуализация на списъка със заболявания или списъка остава същия и само се сменя органа, който издава документа за прием.

2. Какво става с тези деца, които имат искат да кандидастват за ХЗ и същевременно имат право на допълнителна точка ( по социален критерий или имат брат и сестра, или са породени и т.н.). Те няма ли да могат да участват във всички опашки, в които имат право?

Ще се сумират ли точките, както миналата година или ще участват в съответната опашка, само с "подходящите" за това точки.

Или правила за прием в тази графа ще се сменят до последно, както това ставаше миналата година.

3. Смятате ли го за етично, родителите на деца с реално хронично заболяване, което има шанс да се израсте с времето, да се сложи на въпросното дете етикета " инвалид", да му се издади ТЕЛК документ само заради прием в детско заведение?

Не можеше ли да се помисли за затягане на приема за ХЗ , примерно да има само една ЛКК комисия към общината, които да издава или заверява/ одобрява издадените ЛКК протоколи за хронични заболявания. (да има изключително строг контрол на документацията и да се изискват на родителите всякакви документи доказващи заболяването още от раждането на детето до момента на прием в ДЗ).

Смятам, че е безумие да принуждават родителите на деца с ХЗ да вадят ТЕЛК решение, за да имат шанс децата им да кандидастват по този критерий!

Отделно всички знаем, че процедурата по ваденето на ТЕЛК е много бавна и тромава, отнема месеци ( а до май месец остават по-малко от четири месеци),

няма ясен списък и критерий, който определя кои заболявания са хронични и на кои ще им бъде разрешено да получат ТЕЛК решение и това ще откаже много родители на деца с реално ХЗ да кандидатстват по този критерий. И всичко това ще бъде използвано следващата година, за да се твърди, че в София няма почти деца с ХЗ и че всички предни години са влизали деца само с фалшиви протоколи. Уверявам ви това не е така!

Благодаря за вниманието!  
Нели Андреева