



8e jaargang, maart 2014 ■ PlusPunt is een uitgave van KansPlus

PLUSPUNT

MÉT



**KANSPLUS,
EEN LEVENDE
VERENIGING!**

Nieuwe opzet voor PlusPunt
Ledengroep Noord Holland Noord
Passend Onderwijs

033



Voorwoord Mensen

We zitten midden in ingrijpende veranderingen en de vraag is: Wat betekent dat voor u en degene voor wie u zich sterk maakt? De gemeenteraadsverkiezingen zijn net achter de rug. In de Tweede en Eerste Kamer is wetgeving nog in behandeling. En wat er wel gepasseerd is aan wetgeving – jeugdzorg – roept allerlei vragen op. Veel is nog niet duidelijk.

U weet waar wij als vereniging staan. Daar wil ik het deze keer hier niet over hebben. Het lijkt mij belangrijk om te weten hoe wij als leden binnen de vereniging omgaan met elkaar en met andere mensen en verenigingen die te maken hebben met mensen met een verstandelijke handicap. Dan weet ik natuurlijk dat er de nodige kritiek is op verenigingen in het algemeen en ook op onze KANSPlus. Tanende interesse, teruglopende betrokkenheid, minder leden, noemt u het allemaal maar op.

De voorzitter van een zeer actieve ledengroep maakte mij attent op dit filmpje: www.youtube.com/watch?v=Umomu_aDQ4w

Daar gaat het over drie dingen die voor een vereniging van belang zijn. De zaken moeten op orde zijn, je moet weten wat je wilt en – vaak ondergewaardeerd – het gaat om mensen. Ah, dacht ik, goed dat weer eens op een rij te hebben. We hebben de afgelopen jaren hard gewerkt om de zaken netjes te regelen, zie het werk van de commissie die zich over de toekomst van KANSPlus heeft gebogen. En wat wil het toeval? Een van de belangrijkste aanbevelingen van deze commissie is: Richt je op je leden, op mensen, zorg dat men elkaar als individuele leden weet te vinden. En trek als netwerk en bestuur van een ledengroep samen op als dat nodig is en ga in gesprek met de wethouder en de zorgaanbieder.

We hebben zeker oog voor elkaar, we zijn op de goede weg. Komt u naar de algemene vergadering op 24 mei en houdt u onze website in de gaten. Maak mee wat het betekent, dat het om mensen gaat.

Jo Terlouw, directeur

Inhoud

Mensen	2
PlusPunt in een nieuwe opzet	4
Het leven van Daan	5
Belangenbehartiging op gemeentelijk niveau	6
Passend Onderwijs	8
Achter de Schermen	10
ZEG's: Vragen over medezeggenschap	12
ZEG's: Cliëntenraden en medicijngebruik	14
Colofon	16

PlusPunt in een nieuwe opzet	04
Belangenbehartiging op gemeentelijk niveau	09
Passend Onderwijs	08

Vernieuwing waar ledengroepen hun voordeel mee kunnen doen

PlusPunt slaat nieuwe wegen in

Deze PlusPunt is het eerste nummer in een nieuwe opzet. KANSPlus wil een nauwere verbinding tot stand brengen tussen de landelijke informatie in PlusPunt en de lokale en regionale informatie vanuit de ledengroepen. Dat is de reden dat deze PlusPunt een katern bevat dat geheel verzorgd is door KANSPlus Bossche Ommelanden. Deze ledengroep heeft de primeur. Maar we verwachten dat andere ledengroepen snel zullen aanhaken. Goed voorbeeld doet immers goed volgen.



KANSPlus-voorzitter Rein Baneke kondigde het in de vorige PlusPunt al aan: We zoeken naar een nieuwe opzet, waarin de uitgaven van de verschillende ledengroepen gekoppeld zouden kunnen worden aan het landelijke nieuws van PlusPunt. Die opzet hebben we nu kunnen realiseren. Het resultaat heeft u in handen.

Katern voor ledengroepen
Alle ledengroepen krijgen voortaan de mogelijkheid om een eigen katern in PlusPunt te maken. Dit katern wordt dan in de PlusPunt gestoken en valt bij alle leden van de ledengroep op de mat. Zo ontvangen leden niet alleen het landelijke nieuws, maar tevens de informatie van hun eigen ledengroep. De ledengroep Bossche Ommelanden was bereid om als eerste met dit concept aan de slag

te gaan. En met succes. Het resultaat kunt u zelf bewonderen, want het losse katern in deze uitgave van PlusPunt is van hun hand.

Zelf een tijdschrift maken
Deze vernieuwing is het resultaat van onze samenwerking met Stichting MEO en het pionierswerk van de ledengroep Bossche Ommelanden. Stichting MEO is een organisatie zonder winstdoelmerk die het voor verenigingen als KANSPlus mogelijk maakt om op eigen kracht drukwerk te vervaardigen. Zij hebben een systeem ontwikkeld waarmee klanten op een eenvoudige manier via internet hun tijdschrift kunnen vormgeven. Dit werkt ongeveer op eenzelfde manier als het beheer van een website. Kennis van computers of websites is niet nodig, het systeem is heel gemakkelijk te

gebruiken. Op het scherm wordt een voorbeeldpagina getoond, waarin met een paar muisklikken de tekst van een artikel en een bijbehorende foto geplaatst worden. Het eindresultaat wordt naar de drukker gestuurd, die er een papieren uitgave van maakt.

Besparingen
Papier blijft het uitgangspunt voor PlusPunt. We beseffen dat we te hard van stapel gelopen zijn met ons eerdere plan om van papier af te stappen. Wel kunnen ledengroepen dit papieren tijdschrift daarnaast ook in digitale vorm aanbieden. En doordat verschillende ledengroepen op hetzelfde systeem werken, kunnen we desgewenst ook artikelen of ideeën van elkaar overnemen. Zo versterken we elkaar en hoeft niemand opnieuw het wiel uit te vinden.



Na een korte instructie kon de ledengroep Bossche Ommelanden direct aan de slag in het systeem van Stichting MEO

Door deze innovatieve weg in te slaan, kunnen we samen voorkomen dat we de papieren uitgave van PlusPunt moeten staken. Want we besparen op de productiecosten (vormgeving) en zullen uiteindelijk ook de verzendkosten omlaag kunnen brengen. We vertrouwen erop dat de ledengroepen de voordelen zien die het katern in PlusPunt biedt: een tijdschrift met een professionele uitstraling, de mogelijkheid om het katern ook op internet te publiceren en de leden op hetzelfde moment informatie geven over landelijke (PlusPunt) en regionale ontwikkelingen (het speciale katern van de ledengroep).

Doe mee!

De ledengroep Bossche Ommelanden was meteen enthousiast. Ze zijn na een korte instructie aan de slag gegaan met het systeem

van Stichting MEO. Hun ervaring is dat dit voor mensen zonder bijzondere kennis van opmaak en dergelijke prima te doen is. Alles staat of valt nu met de medewerking van de overige leden-groepen. Wanneer ook de andere ledengroepen van KansPlus bij deze veelbelovende nieuwe manier van werken gaan aanhaken, dan kunnen we de toekomst van ons verenigingsblad veiligstellen.

Oproep Ledengroep

Daarom hierbij een oproep aan het bestuur van de ledengroepen: Meld u aan (info@kansplus.nl of 030 - 236 37 44) en doe mee! Uiteraard staan KansPlus en Stichting MEO klaar om u hierin te ondersteunen en om meer informatie te geven.

Lezers

Wat betekent dit voor u als lezer? Niet zoveel, in feite. U blijft gewoon PlusPunt op papier en via de post ontvangen, zoals u gewend bent. Nieuw is dat er een katern wordt bijgevoegd met informatie vanuit uw ledengroep. Zo bent u meteen op de hoogte van zowel de ontwikkelingen bij de vereniging KansPlus als bij uw KansPlus-ledengroep. Dat is een groot voordeel. Bent u niet bij een ledengroep aangesloten, of stuurt uw ledengroep geen katern mee? Dan ontvangt u gewoon zoals altijd PlusPunt, met alle landelijke informatie vanuit de vereniging.



Stichting MEO

Stichting MEO, Media En Ondersteuning, is een non-profit organisatie die zich specialiseert in het faciliteren van drukwerk, het bouwen van websites en overige diensten zoals fotografie, inrichten sociale media, SEO en diverse workshops. Klanten zijn non-profit organisaties, zoals buurt-, sport- en hobbyverenigingen. De diensten van Stichting MEO, zoals drukwerk, DTP-werk en websites, worden tegen kostprijs geleverd. Het bijzondere van Stichting MEO is dat zij jongeren met een afstand tot de arbeidsmarkt aan werkervaring helpt. De stichting is een officieel leerbedrijf voor onder meer mensen met autisme, ADHD of een fysieke beperking.

Kijk voor meer informatie op www.stichtingmeo.nl.

Vertrek

Daan is een 19-jarige jongen met het fragiele X syndroom. Hij woont in een provinciestad met zijn vader, moeder en zijn zusje Marthe. Daan gaat vierenvolfe dag per week naar de dagbesteding. Verder gaat hij naar gymnastiek en naar muziekles. Over het leven van Daan.



Het is vroeg in de ochtend als de wekker gaat. We moeten vroeg rijden, dan kunnen we in één dag op de afgesproken tijd in Oostenrijk aankomen. Onder de douche bedenk ik dat wintersport voor mij nog altijd als een soort luxevakantie geldt. Misschien moet je het van huis uit meegekregen hebben om het als een vanzelfsprekendheid te zien. Bijzonder is dat we deze keer we met zijn vieren gaan, Daan gaat ook mee.

De gang staat vol tassen. Ik begin de auto te pakken. Mijn vrouw maakt de kinderen wakker. Net als ik de doos op het dak volstouw, komt ze naar buiten: 'Daan komt zijn bed niet uit!' 'Hoe bedoel je?', vraag ik. 'Nou, ik maakte hem wakker, maar hij kwam niet. Ik ging weer kijken, maar hij ligt daar als een plank, doet alsof hij slaapt en beweegt niet!' Ik ga kijken en het is inderdaad zo: Daan ligt stil, reageert niet, zegt niets en ligt vooral. Is hij ziek? Ik praat tegen hem: 'Daan, wakker worden, we moeten zo in de auto!' Ik schud hem zachtjes heen en weer. Maar ik krijg geen reactie. Wat nu? Hoe krijgen we deze kerel van negentien in de auto? We besluiten eerst alles startklaar te maken en overleggen ondertussen. Wat is hier aan de hand?

Onze analyse: Hij heeft geen zin. We hebben het vaak geprobeerd met Daan op wintersport. Toen hij klein was, maar ook twee jaar geleden nog eens. Hij vond er eigenlijk nooit wat aan. Te moeilijk, hij had

er niet echt plezier in en zag er dus het nut niet van in. Daarbij komt dat wij in dit opzicht voor hem niet te vertrouwen zijn: Wij zeggen dat het leuk is, maar voor hem is het niet leuk. We zeggen dat niets hoeft, maar ondertussen zetten wij hem toch op de lange latten. Zo wordt de auto de fuik naar weer een week geploeter in de sneeuw.

Daan is vasthoudend. Hij ligt daar al een uur maar te liggen en langzamerhand worden we wanhopig. Zijn er alternatieven? Niet gaan? Dat kan toch ook niet. We redeneren, we smeken: 'Daan, toe nou'. Als de buurman langskomt met de lieve hond die Daan wel eens uitlaat, neem ik de hond mee naar zijn slaapkamer om hem af te leiden. De hond snuffelt aan Daans been, maar Daan geeft geen krimp. Niets helpt.

Het is eigenlijk ook wel geweldig, bedenk ik. Hij moet er echt totaal geen zin in hebben. En dat terwijl Daan meestal zo meegaand is. Wat een elementaire manier om je ongenoegen duidelijk te maken! We moeten het zeer waarderen, vind ik. Maar lastig is het wel.

Dan hoor ik de douche lopen. Daan staat er onder. Het is mijn vrouw gelukt om Daan eruit te krijgen. Is hij gezwicht voor ons dreigen met water? Of heeft Daan uiteindelijk met de hand over zijn hart gestreken? We weten het niet. Dit onpeilbare van Daan, hij blijft verbazen na al die jaren. In de auto is hij vrolijk als altijd. We gaan er een hele leuke week van maken. Vooral voor Daan.

‘Wij zijn met één gemeente in gesprek’

Nu de verantwoordelijkheid voor zorg en welzijn steeds meer verschuift naar de gemeenten, moet ook de belangenbehartiging verschuiven van landelijk naar lokaal niveau. Jan Hoornsman van ledengroep Noord Holland Noord vertelt over de ervaringen die hij daar als lid van de WMO-raad mee heeft opgedaan.



Aanplakbord voor de gemeenteraadsverkiezingen van 2014. Het lokale beleid wordt steeds belangrijker in de zorg en ondersteuning aan mensen met een verstandelijke beperking

‘Ik dring er bij de gemeente altijd op aan dat ze niet alleen met zorg-aanbieders moeten praten over de nieuwe WMO, maar ook met de klanten. En dat ze uit moeten gaan van de zorgplannen van deze mensen’, zegt Jan Hoornsman, vice-voorzitter van KansPlus Noord Holland Noord en lid van de WMO-raad van Hollands Kroon. Op dat punt heeft de gemeente Alkmaar het beter gedaan. ‘Die heeft in de aanloop naar het nieuwe WMO-beleid cliëntenraadplegingen gehouden. Ik ben zelf bij een bijeenkomst geweest, dat was erg goed. Het ambtelijk apparaat sprak begrip uit voor de zorgen, maar vertelde ook heel redelijk en eerlijk dat mensen niet kunnen verwachten dat alles blijft zoals het is. Die opstelling mis ik in mijn eigen gemeente.’ Dat

heeft niet zozeer met onwil als wel met onkunde te maken. ‘Je merkt dat de ambtenaren die je spreekt niet goed weten wat ze met de doelgroep aan moeten.’

Stem laten horen

Hoornsman maakt zich zorgen dat de stem van mensen met een beperking onvoldoende doorklinkt bij de gemeentelijke beleidsmakers. ‘Een belangrijke plek om die stem te laten horen zijn de WMO-raden. Nou zit ik in Hollands Kroon in zo’n raad. En omdat mijn zoon een verstandelijke beperking heeft, kan ik mijn kennis daarover inbrengen. Maar als ik naar het gebied kijk dat we als ledengroep bestrijken, dan hebben we die invloed maar in 1 van de 33 gemeenten.’ De vice-voorzitter vroeg op de alge-

mene ledenvergadering van KansPlus Noord Holland Noord dan ook om meer mensen die in een WMO-raad willen plaatsnemen. Maar deze oproep heeft niets opgeleverd. Begrijpelijk ook, zegt Hoornsman, als je naar het sterk vergrijsde ledenbestand kijkt. ‘De studiedag van KansPlus over de WMO werd bij ons redelijk goed bezocht. Maar een paar weken geleden hielden we een bijeenkomst over erfrecht. Toen zat de zaal helemaal vol. Dat geeft wel een beetje weer hoe we ervoor staan.’

Bejegening

Het belang van lokale belangenbehartiging neemt met het verschuiven van AWBZ-taken naar de gemeenten (WMO) alleen maar toe. De WMO-raad heeft

zich de afgelopen tijd onder meer beziggehouden met de indicatiestelling. De gemeente Hollands Kroon huurde een bureau in voor de herindicatie van de huishoudelijke zorg. De WMO-raad kreeg nogal wat klachten binnen over de bejegening, vertelt Hoornsman. ‘Een mevrouw kreeg de vraag of ze haar rechterarm omhoog kon doen. Dat kon ze. Nou, dan kunt u dit en dit dus allemaal, luidde vervolgens de conclusie. Mensen hebben gesprekken gehad die niet eens tien minuten geduurd hebben. En als er iemand bij zat om de cliënt te helpen, dan mocht die niks zeggen.’ En ditzelfde bureau gaat binnenkort ook de indicatie voor dagbesteding doen. Hoornsman heeft de directeur van het bureau aangesproken. ‘Al die mensen hebben een dagbestedingsplan, zei ik. Zou hij die plannen overnemen? Nee, dat ging niet gebeuren. Zijn reactie kwam er op neer dat hij zelf toch wel het beste wist hoe de indicatie eruit moest komen te zien.’ Hoornsman maakt zich daar ernstig zorgen over.

Niet met lege handen

Helemaal met lege handen sta je niet als WMO-raad, vertelt Hoornsman. ‘Dit soort dingen komt natuurlijk terug in het overleg dat we

Programma Belangenbehartiging lokaal

Als er voldoende financiering voor gevonden kan worden, wil KansPlus de ledengroepen door middel van het meerjarenprogramma Belangenbehartiging lokaal nog meer ondersteunen. Doel is om de uitwisseling van kennis en plaatselijke successen tussen ledengroepen en andere belangenbehartigers te bevorderen, belanghebbenden die nog geen lid zijn van KansPlus te bereiken, de zichtbaarheid van de ledengroepen te vergroten en de registratie van beleidsinformatie bij het Kennis- en adviescentrum te verbeteren. Het programma omvat ook een training politieke beïnvloeding, gericht op vrijwillige belangenbehartigers.

maandelijks hebben met de WMO-ambtenaren van de gemeente. We hebben ons in datzelfde overleg ook erg boos gemaakt. De gemeente constateerde dat de herindicaties goed zijn verlopen. Want op een totaal van 700 herindicaties hadden ze slechts 3 bezwaren ontvangen. Maar wij hebben dus aangegeven dat er in de bejegening grote fouten zijn gemaakt.’

Tips voor ledengroepen

Zorg in ieder geval dat je gesprekspartner wordt van het ambtelijk apparaat, geeft de vice-voorzitter van KansPlus Noord Holland Noord andere ledengroepen mee. ‘En de beste manier om aan de gesprekspartner te komen is door te zorgen dat je in de WMO-raad vertegenwoordigd bent.’ Verder is het belangrijk om scherp te blijven op de effectiviteit. Zijn eigen

WMO-raad heeft daar ook de nodige lessen in geleerd. ‘We hebben dertien adviezen uitgebracht, maar naderhand bleek dat er zo’n acht te laat zijn ingediend. Vaak werk je onder enorme tijdsdruk en houdt de gemeente zich niet aan de afspraak om je vier weken de tijd te geven.’ En blijf er alert op dat een WMO-raad een adviesorgaan is en geen organisatie voor belangenbehartiging. Dat blijft toch echt een taak van bijvoorbeeld de KansPlus-ledengroepen. Maar het kan volgens Hoornsman geen kwaad om je strijdbaar op te stellen. ‘Daar hebben we zelf als WMO-raad wel toe besloten, helemaal toen we zagen dat zoveel van onze adviezen geen effect gehad hebben. Het college van B&W moet ons in staat stellen daadwerkelijk inspraak te hebben. Dat hebben we ze wel duidelijk kunnen maken.’

Ondersteuning bij lokale belangenbehartiging

In de afgelopen jaren heeft KansPlus veel aandacht besteed aan het onderwerp lokale belangenbehartiging. Zo zijn er WMO-studiedagen georganiseerd voor lokale beleidsmedewerkers, politici, WMO-consulenten WMO-adviesraden en belangenbehartigers. In verband

met de grote belangstelling wordt deze dag op 11 april nogmaals georganiseerd. PlusPunt heeft er regelmatig over geschreven, zo ook voorzitter Kees Marges van Platform VG Rijnmond, die in zijn PlusPunt-colums de gemeentelijke lobby in Rotterdam beschreef. Op kansplus.nl staan

veel nieuwsberichten, te vinden met de zoektermen wmo of decentralisatie. Daarnaast bevat de website kansindewmo.nl veel nieuws en documenten van KansPlus, zoals de Handreiking voor WMO-raden en de Handreiking Kwaliteit van leven.

Toezicht op mensenrechten

De Wet gelijke behandeling op grond van handicap of chronische ziekte geeft nu al een recht op (extra) ondersteuning aan leerlingen met een beperking. Ouders, scholen, samenwerkingsverbanden en medezeggenschapsraden kunnen bij het College voor de

Rechten van de Mens terecht voor advies en met klachten over de naleving van deze wet. Het college is een onafhankelijke toezichthouder op de mensenrechten in Nederland, dat in individuele gevallen beoordeelt of er sprake is van discriminatie.

Leerlingen, ouders, scholen, medezeggenschapsraden en belangenorganisaties kunnen om een oordeel vragen. Het College voor de Rechten van de Mens is tussen 10 en 16 uur bereikbaar op telefoonnummer 030 - 888 3 888 en op info@mensenrechten.nl.

speciale scholen. Scholen werken met elkaar samen in regionale samenwerkingsverbanden. De scholen in dit samenwerkingsverband maken onderling afspraken over een dekkend aanbod aan ondersteuning, zodat een kind in die regio een passende onderwijsplek kan vinden. Elke school heeft een eigen ondersteuningsprofiel, waarin staat welke specifieke begeleiding zij kunnen leveren. Per samenwerkingsverband hebben scholen ook afspraken gemaakt over welk ondersteuningsaanbod in elke school minimaal aanwezig moet zijn. Op basis van het aantal leerlingen in de regio van het samenwerkingsverband, ontvangt het samenwerkingsverband geld van de overheid. Dat geld wordt gebruikt om de extra ondersteuning te regelen op de scholen.

Zorgplicht

Iedere school heeft een zorgplicht. Als ouders of verzorgers hun

kind met een extra ondersteuningsbehoefte aanmelden bij een school, dan moet de school ervoor zorgen dat het kind een passend onderwijsaanbod krijgt. De school moet onderzoeken wat de leerling nodig heeft en eerst proberen dat zelf te realiseren, eventueel met ondersteuning van het samenwerkingsverband. Als blijkt dat de school het passend onderwijs niet zelf kan bieden, zijn zij verplicht in overleg met de ouders of verzorgers te zoeken naar een school die wel een passend aanbod kan leveren. Op deze manier kan het niet meer zo gemakkelijk gebeuren dat een kind thuis komt te zitten, omdat de school verantwoordelijk blijft. Ouders of verzorgers kunnen hun kind ook aanmelden bij speciaal onderwijs. Het samenwerkingsverband bepaalt dan of er een toelaatbaarheidsverklaring wordt afgegeven.

Clusters

Passend onderwijs is er voor alle leerlingen in het basis- en voortgezet onderwijs, in het speciaal basis- en voortgezet onderwijs en in het middelbaar beroepsonderwijs. In het oude systeem was de ondersteuning voor leerlingen onderverdeeld in 4 clusters. Cluster 1 was voor leerlingen die blind of slechtziend zijn, cluster 2 voor leerlingen die doof of slechthorend zijn of ernstige spraaktaal moeilijkheden hebben, cluster 3 voor leerlingen met een verstandelijke of lichamelijke beperking of chronische ziekte en cluster 4 voor leerlingen met gedragsstoornissen, ontwikkelingsstoornissen of een psychiatrisch probleem. Cluster 1 en 2 zullen het onderwijs en de ondersteuning landelijk gaan organiseren. Zij doen niet mee met de regionale indeling van samenwerkende scholen in passend onderwijs. Zij kunnen wel ondersteuning bieden wanneer leerlingen naar het regulier onderwijs gaan.

Websites over passend onderwijs

- www.steunpuntpassendonderwijs.nl, informatiegids voor ouders en de mogelijkheid vragen te stellen.
- www.rijksoverheid.nl/onderwerpen/passend-onderwijs, website met informatie van de overheid
- www.passendonderwijs.nl, van het ministerie van Onderwijs
- www.medezeggenschap-passendonderwijs.nl, website over medezeggenschap
- www.onderwijsconsulent.nl, voor kosteloos advies en begeleiding
- www.mensenrechten.nl/dossier/onderwijs-en-een-beperking, van het College voor de Rechten van de Mens

Met ingang van komend seizoen heeft iedere school een zorgplicht. De school moet ervoor zorgen dat kinderen met een extra ondersteuningsbehoefte een passend onderwijsaanbod krijgen.

Veranderingen in de klas

Met ingang van 1 augustus 2014 gaat passend onderwijs van start. Op dit moment is het nog zo dat leerlingen met een extra ondersteuningsbehoefte gebruik kunnen maken van leerlinggebonden financiering ('het rugzakje'). Of ze gaan naar een school voor speciaal onderwijs. De invoering van passend onderwijs brengt hierin verandering. Wat houden die veranderingen in?

De laatste jaren neemt het aantal kinderen toe dat naar speciaal onderwijs gaat. De school en ouders ervaren de indicatiestelling als erg bureaucratisch. Ook zijn zij er (steeds) meer kinderen die thuis komen te zitten, omdat er geen passende aanpak is. Het doel van passend onderwijs is dat alle leerlingen, dus ook leerlingen die extra ondersteuning nodig hebben, een passende onderwijsplek krijgen. De regering hanteert het beleid: gewoon waar het kan en speciaal waar het moet.

Geen bezuiniging

Dit is geen bezuinigingsmaatregel, want hetzelfde budget blijft beschikbaar. Het geld wordt alleen op een andere manier verdeeld. Ook zal Passend onderwijs niet van de ene op de andere dag enorme veranderingen met zich meebrengen. De kinderen die nu al extra ondersteuning hebben, behouden deze ondersteuning. Alleen zal dat anders georganiseerd en gefinancierd gaan worden. Ook blijven de kinderen die nu een plek hebben in het speciaal onderwijs naar dezelfde school gaan. Voor kinderen die

met ingang van 1 augustus 2014 naar school gaan en een extra ondersteuningsbehoefte hebben, verandert er wel wat.

Organisatie van passend onderwijs

Passend onderwijs is de nieuwe manier waarop onderwijs wordt georganiseerd aan leerlingen die extra ondersteuning nodig hebben. Het gaat om zowel lichte als zware ondersteuning. Die ondersteuning kan bestaan uit extra begeleiding op school, aangepast lesmateriaal, hulpmiddelen of onderwijs op

ACHTER DE SCHERMEN

Beste lezer,

Waar te beginnen?

Het valt mij moeilijk deze keer een gebruikelijk verslag te doen van wat er zoal passeert in de zorg voor verstandelijk gehandicapten voor zover wij daarmee te maken hebben. Moet ik beginnen bij het signaal van verontruste ouders die te horen hebben gekregen dat de locatie waar hun zoon of dochter verblijft binnenkort gaat sluiten? Wat betekent zo'n sluiting, is dat wel echt nodig, hoe zit het met de besluitvorming, verloopt het wel netjes? Kloppen de argumenten wel, zijn ouders en broers en zussen tijdig betrokken, realiseert men zich wel hoeveel onrust dit teweeg brengt?

Werk abrupt ontnomen

Ik zie die moeder van omstreeks 80 jaar oud die zich gewapend met zuurstofondersteuning naar een bijeenkomst van de zorgaanbieder heeft laten brengen. Die daar te horen krijgt dat het liefste dat haar verstandelijk gehandicapte zoon aan werk heeft hem vrijwel abrupt wordt ontnomen. Simpele redenering van de zorgaanbieder: Wij moeten alle contracten met derden opzeggen want we moeten bezuinigen. Nieuwe plannen? Nee, daar denken we nog over na. Kosten-batenanalyse? Nee, die hebben

we nog niet. Misschien dat we de plannen wat minder rap kunnen doorvoeren, maar dat moet ik intern nog bespreken, aldus de zorgaanbieder. Boosheid bij ouders alom, vage uitleg van de zorgaanbieder over een eventuele alternatieve financiering. Terugrijdend naar huis, bekruipt mij het onaangename gevoel dat dergelijke bijeenkomsten helaas geen uitzondering zullen zijn.

Modieuze bezuinigingstaal

Waarom wordt er niet een ordelijke procedure overeengekomen zodat iedereen weet waar hij of zij aan toe is en hoe de besluitvorming verloopt? Waarom worden ouders en familie niet vanaf het eerste begin betrokken bij het ontwikkelen van nieuwe plannen? Waarom liggen er geen doortimmerde voorstellen, hoe zit het met de financiële plaatjes, hoe zit het met visie en leiderschap? En waarom loopt men vrijwel klakkeloos aan achter alle modieuze bezuinigingstaal uit de hoge hoed van staatssecretaris Van Rijn?

Ja, iedereen, aldus Van Rijn, behoudt zijn recht op zorg. Maar verhuizen of locaties sluiten, tja, dat moet men dan maar voor lief nemen. Gaat u dat maar uitleggen aan die verstandelijk gehandicapte meneer die op deze bewuste avond

ook aanwezig was. Hij had de hele avond zitten luisteren, maar deed aan het eind een zeer belangrijke mededeling: 'Namens al mijn collega's zeg ik dat wij het hartstikke naar ons zin hebben op ons project en we gaan daar niet weg!' U had de houding van deze meneer er bij moeten zien.

Met de vinger wijzen

Moet ik gaan schrijven over de meldingen die binnen gekomen zijn bij het meldpunt dat KansPlus met andere organisaties heeft ingesteld? Binnen de kortste keren leverde dit meer dan 135 schrijvende situaties op die verband houden met reorganisaties in de zorg en gedwongen verhuizingen. Of probeer ik met mijn collega's in te gaan op de toenemende stroom vragen over de nieuwe belastingaangifte?

Nee, dan die verzuchting van die mevrouw die met enige gelatenheid zei dat zij wel 36 uur in een etmaal nodig heeft om die rijstebrij aan woorden over WMO, participatiewet en jeugdzorg op een rij te zetten. Wat dacht u van de zorgkantoren die zich ook verschuilen achter de bezuinigingen uit Den Haag en meer kortingen toepassen dan strikt noodzakelijk, als ik de zorgaanbieder mag geloven? Een open plek mag niet meer opgevuld worden, zo

zeggen sommige zorgaanbieders terwijl ze met de vinger naar het zorgkantoor wijzen. Het zorgkantoor wijst met de vinger naar Den Haag. En Den Haag komt met termen als iedereen is burger, eigen kracht, meer zelfredzaamheid, enzovoorts. De cirkel is rond. De persoon met een verstandelijke beperking en zijn familie staat volgens alle beleidsdocumenten centraal. Maar feitelijk staan ze in de kou. De commissie Toekomst van KansPlus zei het anderhalf jaar geleden al: 'We gaan van de verzorgingsstaat naar de zoek-het-zelf-maar-uit-staat.' Dat het zo snel zou gaan was moeilijk voorspelbaar, maar toch...

Bijzondere mensen

Ik realiseer me dat ik u geen inkijkje heb gegeven wat er achter de

schermen gebeurt, ik hoop dat u het mij vergeeft. Dit is een speciale uitgave van Pluspunt, maar bovenal zijn het bijzondere tijden.

En bijzondere mensen, vooral ook in de vereniging. We kennen veel mensen die zich jarenlang met alles wat in hun vermogen ligt hebben ingezet voor KansPlus en haar rechtsvoorgangers en die daar terecht voor worden onderscheiden. Een naam in het bijzonder wil ik in deze achter de schermen niet onvermeld laten, namelijk die van Mevrouw Geuskens uit Maastricht. Zij is onlangs benoemd tot erelid van de vereniging. In haar wil ik langs deze weg onze dank overbrengen aan alle mensen die zich voor de vereniging hebben ingezet en dat (gelukkig) vaak nog steeds doen. Laten wij elkaar als mensen binnen

de vereniging vasthouden, elkaar bijstaan waar mogelijk en de toekomst proberen zoveel mogelijk samen te beïnvloeden. We zijn weliswaar een relatief kleine sector, maar ons op deze manier buitenspel laten zetten mag ons, maar zeker ook mensen met een verstandelijke handicap, niet overkomen. Laten we alle welwillenden verenigen, ook in de kring van de zorgaanbieders, de zorgkantoren en wie dan ook de zorg een goed hart toedraagt.

Vergoeding Lidmaatschap

Op www.kansplus.nl vind u informatie over de vergoeding die veel zorgverzekeraars geven voor uw lidmaatschapsbijdrage aan organisaties als KansPlus.

Wilt u schenken aan KansPlus?

Van giften die u doet aan goede doelen of instellingen kunt van de belastingdienst een deel terugkrijgen. Giften zijn meestal fiscaal aftrekbaar. KansPlus is een ANBI. Hoeveel belasting u terugkrijgt, is afhankelijk van verschillende criteria:

- Hoe geeft u? Eenmalig of gedurende meerdere jaren, vastgelegd bij de notaris of (sinds 2014) onderhands?
- Als u een bv als eigen zaak heeft kunt u de gift ook vanuit uw bv doen.
- Daarnaast worden er eisen gesteld aan het goede doel of de instelling waaraan u geeft.

Per 1 januari 2014 is het mogelijk om naast de notariële akte ook periodieke giften die via een schenkingsovereenkomst tussen de gevende en ontvangende partij wordt vastgelegd fiscaal aftrekbaar te maken. Meer informatie: www.schenken.nl, www.anbi.nl, www.belastingdienst.nl. Natuurlijk kunt u ook contact opnemen met het Kennis- en adviescentrum van KansPlus, bereikbaar op maandag tot en met donderdag van 10.00 uur tot 13.00 uur via telefoonnummer 030 - 236 37 50 of advies@kansplus.nl.



Vragen over medezeggenschap? Stel ze aan VraagRaak!

VraagRaak is het steunpunt medezeggenschap in de zorg voor mensen met een verstandelijke beperking. VraagRaak is een onderdeel van KansPlus. Cliëntenraden kunnen zich bij VraagRaak aansluiten. Leden van deze raden krijgen dan gratis informatie en advies over zeggenschap en medezeggenschap. En zij krijgen korting op ondersteuning en scholing. Wat betekent dit nu precies? Dat vertellen we je hier graag nog eens.

De wet op de medezeggenschap zegt dat mensen met een verstandelijke beperking en hun vertegenwoordigers zelf moeten kunnen beslissen over de ondersteuning die zij krijgen. VraagRaak wil er voor zorgen dat dit gebeurt. Dat mensen met een beperking en hun vertegenwoordigers hun stem kunnen laten horen over dingen die belangrijk zijn in hun leven. Dat zij meedenken, meepraten en meebeslissen over zaken die hen aangaan.



Vragen

Heb je grote of kleine vragen over zeggenschap of medezeggenschap of over het werk in de cliëntenraad? Bel met het Kennis- en adviescentrum KansPlus-VraagRaak. Het telefonisch advies is gratis. Nummer: 030 236 37 50. Iedere maandag tot en met donderdag van 10.00 tot 13.00 uur. Je kunt ook mailen: advies@kansplus.nl.

Heb je langere tijd advies nodig, dan ondersteunt VraagRaak dit ook. Bijvoorbeeld bij een reorganisatie van de zorgorganisatie. Dit langer durende advies is niet gratis. VraagRaak vraagt meestal een externe adviseur om hier bij te begeleiden. Cliëntenraden die aangesloten zijn bij VraagRaak krijgen wel korting.

Weten

Wil je meer weten over zeggenschap en medezeggenschap?

- Lees dan de verhalen in ZEG's. Als aangesloten cliëntenraad krijg je de ZEG's gratis opgestuurd. De ZEG's zit als katern in de PlusPunt.
- Kijk voor meer informatie, tips en verhalen op de website van VraagRaak: www.vraagraad.nl
- VraagRaak werkt mee aan handreikingen over onderwerpen die je tegenkomt bij het werk in de cliëntenraad. Begrijpelijke informatie over soms moeilijke onderwerpen. Cliëntenraden krijgen een eerste handreiking gratis.

Leren

VraagRaak organiseert studiedagen en trainingen over onderwerpen die met zeggenschap en medezeggenschap



te maken hebben. Als er zulke studiedagen zijn, staat dat op de website van VraagRaak. Cliëntenraden krijgen er bericht over. Zij krijgen korting en voorrang om naar de studiedag te komen.

Meer over VraagRaak?

Wil je meer informatie over VraagRaak? Of over hoe je je als cliëntenraad aan kunt sluiten? Kom eens kijken op de website www.vraagraad.nl. Of bel met VraagRaak, 030 - 2363744.

Handleiding: De cliëntenraad en organisatie

Steeds meer zorgorganisaties gaan de zorg anders organiseren. Bijvoorbeeld door locaties van dagbesteding of wonen te sluiten. Of door locaties samen te voegen. Dat heeft gevolgen voor alle mensen die betrokken zijn bij de zorgorganisatie: voor cliënten, medewerkers, directie en management.

Een cliëntenraad kan meepraten over een reorganisatie van een zorgorganisatie. Zij kunnen op verschillende momenten advies geven. Als cliënten moeten verhuizen of op een andere manier gaan wonen bijvoorbeeld. Of als er een nieuw locatiehoofd komt. Het is belangrijk dat de cliëntenraad dan ook de mening van de cliënten laat horen.

In de handleiding 'De cliëntenraad en reorganisatie' staat hoe de cliëntenraad advies kan geven bij reorganisatie. De handreiking is in begrijpelijke taal geschreven.

Clëntenraden en medicijngebruik

Mensen met een verstandelijke beperking kunnen al vroeg te maken krijgen met lichamelijke klachten. Bijvoorbeeld met overgewicht, suikerziekte, huidaandoeningen, snel vallen of zwakke botten. Deze klachten komen niet altijd door hun beperking of omdat zij ouder worden. Deze klachten kunnen ook komen omdat zij niet genoeg bewegen of ongezond eten. Of omdat ze al lange tijd of op een verkeerde manier medicijnen gebruiken. Het is belangrijk om goed te kijken naar wat mensen nodig hebben om gezond te blijven. Ook als het over medicijngebruik gaat. Een cliëntenraad heeft zwaarwegend adviesrecht als het gaat over voeding, gezondheid en medicijngebruik.

“Marieke (55) heeft een verstandelijke beperking en autisme. Ze is al jaren veel te zwaar. Daardoor heeft ze suikerziekte. Ze heeft last van haar huid en haar gebit wordt steeds slechter. Twintig jaar geleden kreeg Marieke medicijnen. De artsen wisten toen nog niet dat Marieke ook een vorm van autisme had. De medicijnen die Marieke toen kreeg, pasten niet bij deze beperkingen. Marieke slikt nog steeds dezelfde medicijnen. Er is nooit opnieuw gekeken of Marieke andere medicijnen nodig had. Of dat zij minder medicijnen kon innemen. Marieke heeft nu door het langdurig gebruik van dit medicijn last van veel bijwerkingen.”



Wat kan een cliëntenraad doen?

De cliëntenraad kan meedenken over hoe de zorgorganisatie met medicijngebruik omgaat. Van sommige medicijnen wordt je bijvoorbeeld zwaarder. Bewegen en gezonde voeding is daarom belangrijk. Houdt de zorgorganisatie daar rekening mee?

In de Wet Medezeggenschap Cliënten Zorginstellingen (WMCZ) staat dat de cliëntenraad hierover gevraagd en ongevraagd (verzwaard) advies kan geven. Verzwaard advies betekent dat de zorgorganisatie naar het advies van de cliëntenraad moet luisteren en dat ze geen ander besluit mag nemen.

Tips

Om een goed advies te kunnen geven over medicijngebruik kan de cliëntenraad met de zorgorganisatie in gesprek gaan. Ook kan de raad met andere cliënten praten. Voorbeelden van vragen die de cliëntenraad dan kan stellen:

In gesprek met de zorgorganisatie

- Wat doet de zorgorganisatie aan een goed en veilig medicijngebruik voor cliënten?
- Is deze informatie ook duidelijk opgeschreven?
- Krijgen medewerkers scholing over medicijngebruik bij cliënten?
- Staan er afspraken op papier als cliënten niet zelf met medicijnen om kunnen gaan en hier ondersteuning bij nodig hebben?
- Hebben cliënten en ondersteuners een duidelijk overzicht van de medicijnen die cliënten gebruiken?
- Let de zorgorganisatie op medicijngebruik en mondgezondheid?
- Let de zorgorganisatie op eten en drinken en medicijngebruik?

In gesprek met cliënten

- Krijg je begrijpelijke voorlichting over medicijnen?
- Weet je welke medicijnen je krijgt en voor welke klachten ze zijn?
- Weet je aan wie je vragen kan stellen over je medicijnen?
- Is het duidelijk wie jou helpt als je zelf je medicijnen niet goed kunt innemen?
- Neem je je medicijnen op een speciale tijd in? Bijvoorbeeld vóór of ná het eten? Houdt je ondersteuner daar ook rekening mee? En staat dit ook in je ondersteuningsplan geschreven?

Meer informatie

Wil je meer weten over het geven van advies over medicijngebruik? Bel of mail het Kennis- en Adviescentrum van KansPlus-VraagRaak:
Tel: 030 - 2363750,
advies@kansplus.nl.

KansPlus tot uw dienst!

Landelijk bureau

De Haag 15-1
3993 AV Houten
Postbus 408
3990 GE Houten
T (030) 236 37 44
E info@kansplus.nl
W www.kansplus.nl

VraagRaak

VraagRaak is het steunpunt medezeggenschap, een onderdeel van KansPlus.
W www.vraagraad.nl

Kennis- en adviescentrum KansPlus-VraagRaak

Voor leden, bestuursleden van ledengroepen en cliëntenraden. Voor informatie, advies en ondersteuning met betrekking tot de zorg voor iemand met een verstandelijke handicap. Voor ondersteuning en advies aan ledengroepen en voor vragen, informatie en advies over (mede)zeggenschap.

Bereikbaar van maandag t/m donderdag van 10.00-13.00 uur.

T (030) 236 37 50
E advies@kansplus.nl

COLOFON

PlusPunt is een uitgave van KansPlus, Belangen-netwerk verstandelijk gehandicapten en verschijnt vier keer per jaar.

Oplage
8.000

ISSN
2212-2621

Tarieven 2014
Lidmaatschap KansPlus: € 37,50
Abonnement PlusPunt: € 27,50
Lidmaatschap 2e gezinslid: € 5,-

Mededelingen over het beëindigen van het lidmaatschap dienen schriftelijk aan het Landelijk Bureau te worden doorgegeven voor 1 oktober.

Redactie
Martijn Gort, hoofd- en eindredactie
Buro Opaal, redactie ZEG's

Redactieadres
KansPlus, Postbus 408, 3990 GE Houten
T (030) 236 37 44,
E pluspunt@kansplus.nl
W www.kansplus.nl

PlusPunt digitaal ontvangen?
Meld u aan via pluspunt@kansplus.nl

Vormgeving en drukwerk
Stichting MEO

Foto voorpagina
Carnaval bij KansPlus Midden Overijssel

Deadline kopij
Kopij voor nummer 34 dient uiterlijk 25 april 2014 in het bezit te zijn van de redactie.

Schenken
Degenen die KansPlus testamentair willen geven, kunnen daarvoor de volgende formule gebruiken:
Ik legateer € vrij van rechten en kosten aan KansPlus, Belangen-netwerk verstandelijk gehandicapten, gevestigd te Utrecht.
Donaties zijn altijd welkom.
Het rekeningnummer van KansPlus is NL49RABO0159376769

KansPlus is een ANBI, giften zijn aftrekbaar van de belasting.