



קשרים

חוברת מידע להורים לילדים
עם צרכים מיוחדים





תודות

חוברת קשרים 2009/תשס"ט
מידע להורים לילדים עם צרכים מיוחדים
הופקה בעזרתם האדיבה של בנק הפועלים, שטיינר מכשירי שמיעה, אוזן קשבת- מכשירי שמיעה
ואביזרים, מהל"ב אספקת ציוד עזר ללקויי שמיעה, דליה מישאל, צביה ושמעון רומח וחבריהם, מעדני
מניה, אורן פלמח צובה.
בשם אלפי המשפחות שיעשו שימוש במידע המופיע בחוברת זו אנו מודים לכם מקרב לב.

כל הזכויות שמורות, תשס"ח - 2008
לעמותת "קשר" יד חרוצים 4, ירושלים, 93420

אין לצלם, להעתיק, לשכפל, לתרגם, להקליט, לאחסן במאגר מידע, לשדר או לקלוט בכל דרך,
צורה או אמצעי שהוא (אלקטרוני, אופטי, מכני או אחר) כל קטע וחלק מחוברת זו. שימוש מסחרי
כל שהוא בחומר הכלול בחוברת זה אסור בהחלט ללא רשות מפורטת בכתב מהמוציא לאור.

- 7..... מבוא
- 8..... דבר מנכ"לית עמותת "קשר" - תמי קרישפין
- 9-11..... אודות קשר

זכויות והטבות כספיות

- 12-16 **גמלת ילד נכה**
- 16-20..... **גמלת ניידות**
- 20-21..... **ארגוני סיוע לערעור על החלטות המוסד לביטוח לאומי:**
- 20 המחלקה לפניות הציבור במוסד לביטוח לאומי
- 20-21 הלשכה לסיוע משפטי, משרד המשפטים
- 21 בתי הדין לעבודה ברחבי הארץ
- 21-22..... **הנחה בתשלום ארנונה**
- 22-23..... **הנחה בתשלום הטלפון**
- 23-24..... **נקודות זיכוי והחזרי מס**
- 25..... **נקודות זיכוי עבור ילד בדיור מחוץ לבית ההורים**
- 25-27 **תו חנייה ותשלום אגרת רישוי מופחתת לרכב**
- 27-28..... **סימון אזורי חנייה**
- 28-31..... **התאמת תנאי דיור לאנשים עם מוגבלות בניידות**
- 31-32..... **הטבות בדיור-משכנתאות-משרד השיכון**
- 32-33..... **הנחה במס רכישה של דירה**
- 33 **פטור ממס על פיקדונות בקופת גמל**

חינוך

- 34 **מבוא**
- 34-35..... **חינוך לגילאי לידה עד 3**
- 34 מעונות יום שיקומיים
- 35..... שילוב פעוטות עם צרכים מיוחדים במעונות יום ומשפחתונים
- 35-42..... **חינוך לגילאי 3 עד 21**
- 36-37 שילוב ילד עם צרכים מיוחדים במסגרת חינוך הרגיל
- 37-39 השמה במסגרות לחינוך מיוחד
- 40-42 זכאות להסעות
- 42-43 **ילדים חולים**
- 42 עיקרי חוק חינוך חנים לילדים חולים, התשס"א 2001
- 42-43 קו אור - למידה מרחוק לילדים בבית חולים
- 43 תל"ים - תמיכה לימודית לתלמידים מרותקים לבתיהם
- 43-45 **ארגוני סגור בתחום החינוך**
- 43-44 הקו הפתוח לפניות תלמידים

- 44 האגף לפניות ותלונות הציבור, משרד החינוך
- 44 המכללה האקדמית למשפטים-החטיבה לזכויות האדם-סיוע וייעוץ משפטיים בנושאי החינוך
- 45 צח"י - צרכני חינוך ייחודיים
- 45 סיוע בשילוב- יתד - המרכז לקידום החינוך והשילוב

בריאות

46..... **מבוא**

46-51 **זכויות בתחום הבריאות**

- 46..... פטור מתשלום עבור אגרת רופא מקצועי ואגרת ביקור במכונים ומרפאות חוץ
- 46..... הנחות ופטורים בדמי השתתפות עצמית ברכישת תרופות עבור חולים במחלות קשות וחולים כרוניים
- 46-47 מזון תרופתי

ארגוני סיוע ברכישת תרופות שאינן בסל הבריאות:

- 47..... עמותת חברים לרפואה
- 47..... עמותת רפאנו
- 47..... הקרן הישראלית למימון תרופות מיסודה של עמותת יחד בתקווה
- 47..... עמותת קרן ישעי'
- 47..... ילדים של החיים

48 **סל השירותים בהתפתחות הילד**

48-49 **טיפול שנייים**

49-51 **השתתפות במימון מכשירי שיקום**

51-56..... **מרכזים וארגונים לייעוץ והשאלת ציוד שיקומי:**

- 51..... אור לעולם
- 51..... העמותה הערבית לנכים
- 52..... יד שרה
- 53..... מ.יל.ב.ת- המרכז הישראלי לאביזרי עזר, בינוי ותחבורה לנכה
- 54..... מעי"ן ויחידת הושבה- בית חולים אלי"ן
- 54..... מרכז ארצי להסעה בטוחה- בית חולים אלי"ן
- 54..... משעול-מרכז לתקשורת תומכת וטכנולוגיה שיקומית
- 54..... עמותת קרן דולב
- 55..... עזר מציון- מרכז עזר לחולה ולנזקק, המרכז הארצי
- 56..... אגודת עזרה למרפא

56-58 **ארגוני מידע, סנגור וייעוץ משפטי בתחום הבריאות:**

- 56..... דעת - מרכז מידע רפואי בשיתוף הדסה ויד שרה
- 57..... האגודה לזכויות החולה בישראל
- 57..... נציבות קבילות לחוק בריאות ממלכתי-משרד הבריאות
- 57..... צבי - צרכני בריאות ישראל
- 58..... רופאים לזכויות אדם ישראל
- 58..... נציגי פניות הציבור של קופות החולים

רווחה

- 59 מבוא
- 59-66 אגף השיקום-משרד הרווחה
- 60-61 השירות לעיוור
- 61 שיקום חרשים
- 62 אגף לטיפול באדם המפגר - משרד הרווחה
- 63 היחידה לטיפול באדם עם אוטיזם - משרד הרווחה
- 64 נפשוניים
- 64-66 קבלת היתר העסקה לעובד זר

פנאי

- 67 מבוא
- 67-68 אגודת ש"י בית הגלגלים
- 68-69 נגישות ישראל - העמותה לקידום הנגישות ועצמאות הנכים בישראל
- 69 נופשן אלוי"ט - אלוי"טבע, מלונית למשפחות לילדים עם צרכים מיוחדים
- 70 פרויקט ממל"ה - משחקית מילב"ת

המעבר לבגרות

- 71-72 אפוטרופסות
- 72-75 גיוס לצה"ל:
- 72-73 קבלת פטור משירות צבאי
- 73 התנדבות לצה"ל-שילוב מנצח
- 74 בת עמי-פרויקטים משלבים
- 74 אגודה להתנדבות-שירות לאומי
- 75 מכינת כנפיים
- 76-77 מיניות:
- 76 מכון רם-הדרכה, ייעוץ וטיפול בתחום המיני-חברתי
- 76 מרכז "לחוד וביחד"-ניצ"ן
- 77 רעות-דלת פתוחה לבעלי מוגבלויות

סיוע כספי

- 78 קרן הנשיא - מחלקת פניות הציבור
- 78 וראייטי ישראל
- 79 לב אוהב
- 79 קרן מלכי
- 80 האגודה הישראלית להלוואות ללא ריבית

ארגונים

- 81-84 ארגוני זכויות-סיוע וייעוץ משפטי
- 81 ארגון הגג של ארגוני נכים ונכים בלתי מאוגדים

- 81 ארגון הפעולה של הנכים.
- 82 בזכות - המרכז לזכויות אדם של אנשים עם מוגבלויות.
- 82 המועצה הלאומית לשלום הילד.
- 83 הקליניקה המשפטית לזכויות אנשים עם מוגבלויות-אוניברסיטת בר אילן.
- 83 מטה מאבק הנכים בישראל.
- 84 משרד המשפטים-נציבות שוויון לאנשים עם מוגבלות.
- 84 שי"ל- שירות ייעוץ לאזרח.

ארגוני סיוע לפי סוג לקות

- 85-86 **אוטיזם**
- 85 אל"ט-אגודה לאומית לילדים אוטיסטים.
- 85 אס"י-קהילת אנשי הספקטרום האוטיסטי בישראל.
- 85 אפי-עמותת אספרגר ישראל.
- 86 בית לורן.
- 86 נצר-הורים לילדים עם קשיים אמוציונאליים.
- 86-87 **הפרעות אכילה**
- 86 אביב-ארגון ישראל להפרעות אכילה אנורקסיה ובולימיה.
- 87 עמותת שחף.
- 87-88 **הפרעות נפשיות**
- 87 אנוש-העמותה הישראלית לבריאות הנפש.
- 87 בנפשנו.
- 88 מרכז שלנו-שירות ותמיכה למשפחות נפגעי נפש.
- 88 **הפרעת קשב וריכוז**
- 88 ביחד-ילדים ומבוגרים עם קשיי קשב וריכוז.
- 88 קשובים-הורים פעילים לילדים עם הפרעות קשב וריכוז.
- 88-89 **ליקוי למידה**
- 88-89 דעת ליקוי למידה.
- 89 ניצן.
- 89 עזרה-קבוצת תמיכה להורים לילדים עם ליקוי למידה.
- 89 עמותת צרי.
- 90 **ליקוי ראייה**
- 90 אופק לילדינו-ארגון ארצי של הורים לילדים לקויי ראייה ועיוורים.
- 90 אלי"ע-אגודה לקידום ילדים עיוורים וליקויי ראייה.
- 90 עמותת נור אלעין.
- 91-92 **ליקוי שמיעה**
- 91 אי.וי ישראל (AV).
- 91 מיח"א- מחנכי ילדים חרשים.
- 91 עמותת כפר קאסם לחרשים וליקויי שמיעה.
- 91 שמע.
- 92 שמעיה-מסגרת חינוכית לליקויי שמיעה.
- 92 שמע קולנו.

92-97	מחלות כרונית
92	• אפילפסיה-אי"ל-אגודה ישראלית לאפילפסיה
92	• גושה-העמותה למען חולי גושה על שם ד"ר ניסים לוי ז"ל
93	• דיסאוטונומיה משפחתית-העמותה הישראלית לדיסאוטונומיה משפחתית
93	• סרכיאוסטום-קול נשימה
93	• מחלת ה-A.T -העמותה למאבק במחלת ה-A.T
93	• מחלות ריאומטיות-עינבר-עמותה ישראלית לנפגעים במחלות ריאומטיות
94	• מחלות מיטוכונדריאליות-עמותת אורי
94	• סוכרת-האגודה לסוכרת נעורים בישראל
94	• סיסטיק פיברוזיס-איגוד סיסטיק פיברוזיס בישראל
95	• צליאק-עמותת צליאק בישראל
95	• ראש טוב-אלופסיה אראטה
95	• המרכז לתסמונת רט בישראל
95-97	סרטן
95	• האגודה למלחמה בסרטן
96	• גדולים מהחיים
96	• זיכרון מנחם
96	• משאלת לב
96	• עמותת "מהיד אל הפה"
97	• עמותת חיינו
97	• עתיד לחיים-עמותה למען ילדים חולי סרטן, נכים ונפגעי מערכת העצבים
97	• רחשי לב-מרכז תמיכה ארצי לילדים חולי סרטן ודיאליזה
98-100	נכות פיזית
98	• איל"ן-איגוד ישראלי לילדים נפגעים
98	• בית איזי שפירא
98	• בית חם לילדי SMA
99	• משפחות SMA ישראל
99	• האגודה הישראלית לטרשת נפוצה
99	• מ.ש.י - מחלות ניוון שרירים בישראל
99	• ניצני ראשון
100	• צעד קדימה-עמותה לחינוך ושיקום באמצעות גישת החינוך המדריך פטו
100	פגות
100	• עמותת לה"ב
100-101	פיגור שכלי
100	• אקו"ם ישראל-אגודה לאומית לקידום אנשים עם פיגור שכלי בישראל
101	• ית"ד-אגודה לקידום ילדי תסמונת דאון
101	• אגודת תסמונת פראדר ווילי בישראל
100-103	כללי
101	• עמותת ע.י.ג.ד-עמותה לתמיכה בילד הנכה במגזר הדרוזי
101	• אהדה-ארגון הורים לילדים עם מוגבלויות בתנועה הקיבוצית
102	• אלווין ישראל
102	• אל"י-האגודה להגנת הילד
102	• פורום הורים לילדים עם נכויות רב תחומיות
102	• שמחה לילד
103	• שק"ל-שירותים קהילתיים לבעלי צרכים מיוחדים

הורים ואנשי מקצוע יקרים,

כהורים לילדים עם צרכים מיוחדים אתם משקיעים רבות בגידול ילדכם ומחפשים את כל הדרכים האפשריות להביא למימוש הפוטנציאל שלו ולשילובו בחברה. כאנשי מקצוע המלווים משפחות להן ילדים עם צרכים מיוחדים, אתם מעוניינים שיהיו לכם הכלים והידע שיאפשרו לכם לסייע למשפחות על הצד הטוב ביותר. אנו ב"קשר" מאמינים שידע = כוח המאפשר שליטה בחיינו, צמיחה והתפתחות. אנו שמחים להביא בפניכם לקראת השנה החדשה את חוברת "קשרים" תשס"ט-2009. בחוברת זו כנסנו עבורכם את המידע המעודכן ביותר בנושאי זכויות והטבות כספיות, חינוך, בריאות, רווחה, פנאי, המעבר לבגרות, סיוע כספי ורשימת ארגוני סיוע. אנו תקווה כי חוברת זו תסייע לכם להכיר טוב יותר את השירותים העומדים לרשותכם ולהשתמש בהם בכדי להביא לקידום ילדכם ולשיפור איכות חייכם כמשפחה.

יחידת המידע ב"קשר" השקיעה ימים רבים בעבודה על חוברת זו במטרה להביא בפניכם את המידע העדכני ביותר בתחום. עם זאת, מידע הנו תחום דינאמי המשתנה מעת לעת ועל כן יתכנו שינויים במידע המופיע בחוברת זו שאין באפשרותנו לשלוט בהם. אנו מזמינים אתכם להשתמש בשירותי "קשר" השונים (ראו פירוט בעמודים 9-11).

חוברת זאת לא הייתה יוצאת לאור ללא עזרתם האדיבה של חברנו במשרדי הממשלה השונים, במוסדות ובארגונים המוצגים בפניכם ועל כך אנו מודים להם מקרב לב.

לאחר מאמצים רבים, הצלחנו לגייס מימון להפצת החוברות ללא תשלום, אנו מודים לתורמים השונים שבחרו להיות שותפים במיזם חשוב זה, וכך להביא מידע כה חיוני למשפחות רבות בישראל הזקוקות לו.

בברכה,

יעל אלבאום
רכזת מידע

פנינה שלוש עמאר
מנהלת יחידת המידע

הורים ואנשי מקצוע יקרים,

כשנתבשרנו שלבננו לקות שמיעה, אחד הדברים הראשונים שחיפשנו היה מידע. רצינו להבין, להכיר ולהתוודע אל העולם החדש אליו נכנסנו, שהיה זר, מפחיד ואיים לשנות את חיינו מקצה לקצה. ידע, הוא מקור של כוח, העוזר להורים לצאת מתחושה של חוסר אונים לחוויה של שליטה ועשייה למען ילדם. ברגעים של משבר, אנחנו מחפשים חיבור למקורות כוח ומהם לשאוב אופטימיות וכלים, לשנות את המציאות שלנו לחיובית ככל הניתן. צורך זה הוא אולי הגדול ביותר, בשלבים הראשונים של התמודדות משפחה עם גידול ילד עם צרכים מיוחדים, אך הוא נשאר חיוני לכל אורך שלבי החיים, במעברים, בשינויים ובשגרת היום יום.

ארגון "קשר", אשר חרט על דגלו לקדם את מעמדם של משפחות לילדים עם צרכים מיוחדים, מלווה מידי שנה אלפי משפחות בישראל להם ילדים עם צרכים מיוחדים ב"צמתים הקשים" ומסייע להם בקבלת החלטות, בהתמצאות בסבך השירותים ובמיצוי זכויותיהם, ובחיזוק תחושת ההעצמה שלהם, כל זאת על מנת לשפר את איכות החיים של ילדיהם ושלחם.

אחת מהמטרות המרכזות של "קשר" היא העצמה באמצעות מידע, באמצעות הפקה שנתית של חוברת "קשרים", הפקת דפי מידע שונים וכן באמצעות הפצת מידע דרך אתר האינטרנט המשותף ל"קשר" ולמט"ח: "מקום מיוחד". יחידת המידע של "קשר" עמלה ימים ולילות להביא אליכם ההורים ואנשי המקצוע מידע רחב ומקיף ככל האפשר כדי שתוכלו לבחור את המיטב עבור ילדיכם. זו ההזדמנות להודות לפנינה שלוש עמאר, מנהלת היחידה וליעל אלבאום, רכזת המידע, על הדבקות והמסירות הנדירות הנובעות מתוך אמונה עמוקה שכל פיסת מידע יכולה להביא שינוי, ולו למשפחה אחת.

אנו מזמינים את המשפחות הרבות ואת אנשי המקצוע בתחום, להמשיך להיות עימנו בקשר לאורך כל השנה. צוות "קשר" עומד לרשותכם על מנת להעניק לכם את המידע, הייעוץ והתמיכה הנדרשים בשלבי ההתמודדות השונים. אנא אל תהססו לפנות אלינו בכל שאלה, התלבטות או בקשה.

כמו כן, אנחנו מזמינים אתכם להיות שותפים שלנו במסע החשוב לקידום מעמדם של משפחות לילדים עם צרכים מיוחדים בישראל, ולהצטרף ל"משפחת קשר". יחד נוכל לקדם את מעמדם של ההורים והמשפחות ולתת עתיד טוב יותר לילדים.

בברכה,

תמי קרישפין

מנכ"לית "קשר"

אודות "קשר"

"קשר" הוא ארגון ארצי המעניק שירותי מידע, העצמה, תמיכה ויעוץ, להורים לילדים עם צרכים מיוחדים ולאנשי מקצוע, והארגון המרכזי בישראל הפועל לקידום מעמד ההורים לילדים עם צרכים מיוחדים בכל הלקויות ובכל הגילאים, בכל תחומי החיים.

"קשר" הוקם בשנת 1993 בירושלים כעמותה ללא כוונת רווח, וכיום הוא מפעיל סניפים בירושלים, תל אביב, חיפה ובאר שבע, ונותן מענה להורים בשפות עברית, רוסית, ערבית ואנגלית. במקביל לסניפים השונים, מפעיל הארגון יחידות ארציות הכוללות את יחידת המידע, ההכשרה והתקשורת, וכן שירות ארצי לעולים. בשנת 1999 זכה "קשר" לפרס ראש הממשלה "מגן הילד" על תרומה מיוחדת לקידום רווחת הילד בישראל, בשנת 2003 לפרס זוסמן-ג'וינט למצוינות בתחום השירותים החברתיים, ובשנת 2008 לאות החסד מטעם קרן טראמפ. בשנת 2000 פרסם מכון ברוקדייל למחקר יישומי של הג'וינט דו"ח מחקר על למידה מהצלחת מודל העבודה של "קשר".

אני מאמין...

אנו מאמינים כי המשפחה מהווה את העוגן המרכזי עבור ילדים עם צרכים מיוחדים. אנו מאמינים כי קבלת הילד, התגייסות לטיפול המיטבי בו ושמירה על איכות חייה של המשפחה, מהווים את הבסיס להתפתחותו התקינה של הילד, ולהשתלבותו בחברה ובמערכות השונות. אנו מאמינים כי ההורים הם המשאב המרכזי והיקר ביותר לטיפול ולקידום ילדים עם צרכים מיוחדים, והם זכאים להיות מועצמים בידע, בכלים ובכוחות הדרושים על מנת למלא את משימת ההורות המיוחדת. אנו מאמינים כי הורים מגויסים, מועצמים ומעורבים, הם מקור הכוח והתקווה לילדים עם צרכים מיוחדים.

עובדי ומתנדבי "קשר" מחכים לכם ביחידות ובסניפים השונים

אצלנו תוכלו לקבל

מידע ויעוץ טלפוני בשפות עברית, ערבית, רוסית ואנגלית באמצעות הקו פתוח הפועל בסניפים השונים וכן באמצעות גלישה באתר האינטרנט "מקום מיוחד" (בשפות עם מטה) המכיל מאגר מידע על זכויות, הטבות, שירותים, מסגרות, כנסים ימי עיון ומפגשים, פורומים מקצועיים, וטורים אישיים של הורים לילדים עם צרכים מיוחדים.

עדכונים שוטפים אודות זכויות, הטבות, חקיקה, שירותים חדשים, כנסים, הרצאות ועוד, באמצעות שירות הודעות SMS - "קשר נייד" (בחסות חברת Unicell מקבוצת פישמן) ומשלוח דוא"ל. ליווי משפחות במצבי התמודדות שונים ותיווך לקהילה, בסניפים השונים. הרצאות, סדנאות והכשרות להורים ולאנשי מקצוע בנושאים הקשורים להורות לילדים עם צרכים מיוחדים והקשר עם ההורים.

שותפויות ותמיכה ב"קשר"

ארגון "קשר" פועל תוך קידום שותפויות למען משפחות לילדים עם צרכים מיוחדים ובשיתוף פעולה הדוק עם גורמים רבים בקהילה. זו ההזדמנות להודות לתומכים ולשותפים הרבים ובכללם: משרד הרווחה והשירותים החברתיים, משרד הקליטה, עיריית ירושלים, עיריית חיפה, עיריית תל-אביב, עיריית באר שבע, ביטוח לאומי הקרן לפיתוח שירותים לנכים, קרן שלם, מטה- המרכז לטכנולוגיה חינוכית, אשלים, אשל, קרן סבה, קרן באדר, קרן בלק-אנד וייט, קרן ויינברג, קרן אבישר, קרן נפתלי, קרן טראמפ, קרן ירושלים, קרן רש"י, קרן מנדל, קרן רודרמן, עמותת יחידו, מרכז כוכב, מתן, קבוצת עזריאלי, בנק הפועלים, קבוצת פדרמן, קבוצת פישמן, חברת יוניסל, חברת כיוונים, מיקרוסופט ישראל, עו"ד גדעון פישר ושות', תוכנית פראדלר מיסודה של קרו פראט.

אתם מוזמנים לחבור אלינו בכל רגע באמצעות פניה ל:

• משרד ראשי:

תמי קרישפין - מנכ"לית

מיקי כהן - מנהלת מקצועית

אורטל חממי - רכזת אדמיניסטרטיבית

הילה מזרחי - בת שירות לאומי

טלפון: 02- 6236116 / 02- 6248852, פקס: 02- 6246390

כתובת: יד חרוצים 4, ירושלים 93420

דוא"ל: info@mrkeshet.org.il

אתר: www.mrkeshet.org.il

• יחידת הכשרה:

מיקי כהן- מנהלת היחידה

טלפון וכתובת - במשרד הראשי

דוא"ל: miki@mrkeshet.org.il

• יחידת מידע:

פנינה שלוש-עמאר - מנהלת היחידה

יעל אלבאום- רכזת מידע

אפרת מזרחי- בת שירות לאומי

טלפון וכתובת - במשרד הראשי

דוא"ל: yael@mrkeshet.org.il

• **אתר מידע להורים-מקום מיוחד, בשיתוף עם מטה:** www.makom-m.cet.ac.il

Makom-m@cet.ac.il

• יחידת תקשורת:

לימור רובין - מנהלת היחידה

טלפון וכתובת - במשרד הראשי

דוא"ל: limor@mrkeshet.org.il

• סניף ירושלים, בשיתוף מחלקת השיקום, אגף הרווחה, עיריית ירושלים

רותי גוטר אלעזר - רכזת הסניף,

ניזאר עליאן- רכז המגזר הערבי

טלפון וכתובת - במשרד הראשי

דוא"ל: jerusalem@mrkeshet.org.il

• סניף תל אביב והמרכז, בשיתוף עם עיריית ת"א יפו ומטח

שרון קולינק גרנות - רכזת הסניף

טלפון: 03-6460252-3 פקס: 03-6460081

כתובת: קלאוזנר 16, בנין מטח, רמת אביב, ת.ד. 39513, תל-אביב, 61394

דוא"ל: telaviv@mrkeshet.org.il

• סניף חיפה והצפון, בשיתוף עם מערכת קהילה ושירותים חברתיים, מחלקת השיקום, עיריית חיפה

טניה יוספין - רכזת הסניף

טלפון: 04-8311165, 04-8596439 פקס: 04-8314024

כתובת: רח' חורי 2, מגדל הנביאים, חיפה

דוא"ל: haifa@mrkeshet.org.il

• סניף באר-שבע והדרום, בשיתוף אגף הרווחה, עיריית באר-שבע וחברת כיוונים

פועה לבנה - רכזת הסניף,

ג'לילה אלקרינאווי - רכזת המגזר הבדואי

טלפון: 08-6289142

כתובת זמנית: משרדי מנדל למנהיגות חינוכית בנגב.

כתובת קבועה: כניסה במהלך 2009 מתנ"ס לוי, רח' אליהו הנביא 3, באר שבע

דוא"ל: beersheva@mrkeshet.org.il

• "קשר" לעולים, בשיתוף משרד הקליטה

טניה יוספין - רכזת התחום

קו פתוח ארצי שמספרו 1-800-30-18-30

קו פתוח ארצי בעברית, ערבית ואנגלית שמספרו 1-700-501-601

ועד מנהל (ע"פ סדר אלפבתי)

יו"ר- דנה עזריאלי

אילנה בלבן

מירי בן חיים

דני בן נתן

אורי גור אריה

אלי מזרח

גבאי משה

רם מרשל

ד"ר ליאורה פינדלר

יגאל פנסו

גמלת ילד נכה - המוסד לביטוח לאומי

גמלה חודשית הניתנת על ידי המוסד לביטוח לאומי להורים המטפלים בילד עם נכות לפי קריטריונים מוגדרים.

מי זכאי לגמלה והחל מתי:

1. ילד בן 91 יום עד גיל 3 עם **עיכוב התפתחותי חמור** שאינו מבצע את רוב הפעולות ותנועות הראש, הגפיים והגב, שבני גילו מסוגלים לבצע.

2. ילד בן 91 יום עד גיל 18, **הזקוק להשגחה מתמדת** משום שקיים סיכון ברור ומיידי לחייו, ויש צורך בפעילות מתמדת של אדם שישגיח עליו למניעת סיכון לו ולסובבים אותו.

3. ילד בן 3 עד גיל 18, **התלוי בעזרת הזולת** במידה רבה יותר מהמקובל בקרב בני גילו, וזקוק לעזרה רבה יותר מהמקובל בקרב בני גילו בביצוע פעולות היום-יום (ניידות בתוך הבית, הלבשה, רחצה, אכילה והיגיינה אישית). לצורך קביעת הזכאות ייבדק גם הצורך בנוכחות קבועה של הזולת כתוצאה ממוגבלות הילד, ממחלה או מהבנה לקויה של הילד בדבר גורמי סיכון מיידיים.

4. ילד שיש לו ליקוי מיוחד:

- **ירידה בשמיעה** של לפחות 45 דציבלים בתדירויות הדיבור בכל אחת מהאוזניים ללא תיקון (ללא מכשירי שמיעה). ניתן לקבל את הגמלה מיום הלידה.
- **ירידה בראייה** - חדות ראייה פחותה מ-3/60 בכל אחת מהעיניים או שדה ראייה של פחות מ-20 מעלות בכל אחת משתי העיניים לאחר תיקון (לאחר הרכבת משקפיים). ילדים עם לקות ראייה זכאים לגמלה מגיל 91 ימים עד 18 שנים.
- **אוטיזם/PDD** וילדים במצב דומה. הגמלה משולמת מגיל 91 יום עד גיל 18.
- **פסיכוזא** וילדים במצב פסיכיאטרי התנהגותי דומה.
- **תסמונת דאון** - הגמלה ניתנת מיום הלידה.
- **סוכרת נעורים**- ילדים שאובחנו כבעלי סוכרת נעורים ויכולו לקבל גימלה (ברוב המקרים חלקית) במקרים הבאים:
 1. בשנה הראשונה לגילוי המחלה-משום שבד"כ בשלב זה קשה לאזן את הסוכרת והילד זקוק להשגחה.
 2. ילדים בגיל קטן (עד גיל 6) - אינם יכולים לדווח על מצבם, עלולים להיות בסיכון ועל כן זקוקים להשגחה מיוחדת, קביעת הזכאות על פי הגיל תלויה בשיקול הדעת של הרופא היושב בוועדה.
 3. ילדים עד גיל 18 אשר הסוכרת בגופם אינה מאוזנת ואשר הציגו בפני המוסד לביטוח לאומי מסמכים המעידים על כך.
- 5. **ילד בן 91 יום עד 18 שנים הזקוק לטיפול רפואי מיוחד** - ילד שמקבל טיפולים רפואיים בשל מחלה כרונית קשה, בתדירות שנקבעה בתקנות.

רשימת הטיפולים ותדירותם:

- א. ילד הזקוק אחת לחודש, לפחות, לעירוי של אחד מאלה: דם, מוצרי דם, תחליפי דם, תכשירים נוגדי זיהום.
- ב. ילד המקבל טיפול קבוע בדיאליזה או הזקוק באופן קבוע לצנתור שלפוחית השתן.
- ג. ילד המקבל טיפול אימונו-סופרסיבי קבוע יומיומי לאחר השתלת איבר או מוח עצם.
- ד. ילד הזקוק אחת לחודש לפחות לעירוי של תכשירים ציטוטוקסיים או המקבל טיפול בקרינה מייננת לפני או אחרי כריתה כירורגית של גידול ממאיר, והכל במשך כל תקופת הטיפול כאמור ובחצי השנה שלאחריה, וכן בתקופה שבה סובל הילד ממחלה משנית קבועה וקשה, שנוצרה מטיפול כאמור.
- ה. ילד הזקוק להזנה תוך ורידית או להזנה בזונדה טיפיתית, או שכל האכלה שלו נמשכת שעה אחת לפחות, והכל

בשל ליקוי גופני חמור.

ו. ילד המקבל טיפול בחמצן ברוב שעות היממה, או שקיימת טרכאוסטומיה.

ז. ילד הזקוק באופן קבוע במשך חצי שנה לפחות, לשלושה מבין אלה:

- טיפול באינהלציות או במשאפים (פעמיים ביום לפחות).
- טיפול יומימי באנטיביוטיקה או בקרדיוטונים או במשתנים או בנוגדי פרכוסים או באימונוסופרסיה.
- פיזיותרפיה יומיומית, בשל ליקוי גופני, לפי הוראת הרופא.
- מעקב במרפאת מומחים (תת-התמחות מתאימה למחלתו הכרונית של הילד), פעם אחת לפחות, בתקופה האמורה.

• אשפוז בבית חולים, בשל ליקוי גופני, למעט אשפוז בחדר מיון. לעניין זה, "אשפוז" – אשפוז במשך 30 ימים לפחות בחצי השנה שקדמה להגשת התביעה ובכל חצי השנה שלאחריה.

• החלפת תחבושות וטיפול מקומי פעמיים ביום לפחות, או שימוש בחליפת לחץ כאשר השטח הפגוע הוא חמישית משטח הגוף לפחות.

• השגחה מתמדת.

ח. ילד הזקוק לטיפול והשגחה, בשל שבירות עצמות פתולוגית או בשל דלקות כרוניות קשות בעצמות, שבעטיין חל איסור לבצע טיפול פיזיותראפי או טיפול שיקומי אחר.

ט. ילד אשר על פי הוראת הרופא, זקוק לבדיקות דם שלא ניתן לבצען בבית, בתכיפות של אחת לשבוע במשך חצי שנה לפחות.

י. ילד אשר מנהל השירותים הרפואיים במוסד או רופא ילדים בכיר, שהמנהל האמור מינהו לעניין זה, קבע כי הוא זקוק לטיפול מיוחד, בשל מחלה או תסמונות נדירות וקשות (אחד 100,000 לידות), במידה המטילה עומס כבד ביותר.

נוהל הגשת בקשה:

יש לפנות לסניף המוסד לביטוח לאומי הקרוב למקום המגורים ולהגיש טופס תביעה. את הטופס יש למלא על פי ההוראות ולהגישו בצירוף המסמכים הרלוונטיים. חשוב שהאישורים יהיו עדכניים. המסמכים הנדרשים:

1. תעודות רפואיות הכוללות סיכומי מחלה, דוחות וסיכומי טיפול ותוצאות של אבחונים ובדיקות. רצוי לצרף את האבחנה הראשונה שנעשתה או אישור על התחלת התהליך הטיפולי (למשל – פנייה למכון להתפתחות הילד).
2. אישור מהמעון, גן או מבית הספר בו לומד הילד.
3. אישור על קבלת טיפולים התפתחותיים – הן ממרכזי התפתחות הילד והן מהמסגרת החינוכית בה הילד לומד.
4. בעת הגשת התביעה יש להציג תעודת זהות של הורי הילד או של האפוטרופוס.
5. אישור מהבנק או המחאה מבוטלת המאשרים שההורה הוא בעל החשבון שבו הוא מבקש לקבל את הקצבה.

שלבי הטיפול בבקשה:

1. בדיקה רפואית - יש להמתין להזמנה לבדיקה מהמוסד לביטוח לאומי.
2. ביקור אחות / פיזיותרפיסט / מרפא בעיסוק בבית המשפחה - הביקור ייקבע בהתאם לצורך בבדיקה הרפואית ולפי שיקול דעת הרופאים. בביקור תיבדק מידת העומס המוטל על ההורים מבחינת הטיפול בילד ומידת התלות של הילד בזולת ותפקודו היום-יומי של הילד.
3. דיון פנימי בבקשה לצורך קביעת גובה הקצבה ומסירת הודעה להורים.

ערעור:

קיימים שני סוגי ערעורים על החלטת המוסד לביטוח לאומי:

1. ערעור בפני ועדת ערר היושבת במוסד לביטוח לאומי

ניתן להגיש ערעור בפני ועדה זו אם התביעה נדחתה בגלל אחת הסיבות הבאות: לא אושרה גמלה כלל, אושרה גמלה חלקית, לא אושר תשלום רטרואקטיבי בעד התקופה המרבית. חברי הוועדה הינם אנשי מקצוע חיצוניים המומחים ברפואה או בטיפול פרה רפואיים. את הערר יש להגיש בכתב ומנומק היטב בתוך 90 יום מיום קבלת מכתב ההחלטה. במידה ובידי ההורים ישנם מסמכים רפואיים שטרם הוצגו בפני המוסד לביטוח לאומי, ההורים מתבקשים לצרפם לבקשה.

2. ערעור בפני בית הדין לעבודה

לבית הדין לעבודה ניתן לפנות בעניין תביעות אשר סיבת דחייתן היא חוק או תקנות המחייבות את המוסד לביטוח לאומי במקרים אלו יש לפנות לבית הדין לעבודה בתוך שישה חודשים ממועד קבלת מכתב ההחלטה.

כמו כן ניתן לפנות לבית הדין לעבודה כאשר המשפחה אינה מסכימה עם החלטת ועדות הערר במקרה זה על המשפחה לפנות לבית הדין בתוך 30 יום מקבלת מכתב ההחלטה.

לפני הפניה לערעור בבית הדין לעבודה מומלץ להסתייע בסיוע המשפטי הניתן על ידי משרד המשפטים. כמו כן, ניתן לפנות לשירותי הסיוע המשפטי של הארגונים השונים המסייעים לאנשים עם צרכים מיוחדים.

תשלום רטרואקטיבי:

ניתן לקבל גמלת ילד נכה מתחילת תהליך האבחון.

הזכאות לתשלום רטרואקטיבי נקבעת **עד 12 חודשים** בכל עילות הזכאות. יוצאת מהכלל היא עילת זכאות בגין עיכוב התפתחותי שהתשלום הרטרואקטיבי בגינה הנו לכל היותר שישה חודשים.

בקשה לדין מחדש:

אם מצבו של הילד הוחמר, ניתן לבקש דיון מחדש ובלבד שיוצג אישור רפואי על ההחמרה. המוסד לביטוח לאומי ידון בבקשה רק לאחר שעברו 6 חודשים מיום שנדחתה התביעה לגמלה או מיום שנקבע שיעורה. אם, לדעת המוסד, נוצרו עובדות חדשות, הבקשה תידון גם אם לא עברו 6 חודשים מיום ההחלטה הקודמת.

חשוב לדעת!

- גמלת ילד נכה ניתנת להורה אשר הילד נמצא עמו או לאפוטרופוס שלו.
- גמלת ילד נכה מורכבת מגמלה לסידורים מיוחדים, ומגמלה לעזרה בלימודים ולטיפול התפתחותי.
- הורים לילדים בגילאי 91 יום עד 3 שנים אשר אובחנו עם עיכוב התפתחותי יכולים לפנות לקבלת גמלה כאשר ילדם אינו מבצע את מרבית הפעולות שבני גילו מבצעים (הרמת ראש, התהפכות, זחילה וכו') הכל בהתאם לשלב ההתפתחותי בו הילד נמצא). כדאי לדעת כי ישנם פעוטות רבים עם עיכוב התפתחותי שאינם מקבלים גמלה.
- במידה ומאושרת גמלה בשל עיכוב התפתחותי מדובר בד"כ בקבלת גמלה מלאה.
- המעבר מקצבת פעוטות (עד גיל 3) לקצבת ילד נכה אינו אוטומטי. כחודשיים לפני תום תקופת הזכאות שניתנה, או כחודשיים לפני גיל 3 על ההורים לשלוח לביטוח לאומי חומר רפואי עדכני וכן דוחות מקיפים מהמסגרת החינוכית בצרוף מכתב בקשה להמשך אישור קבלת הגמלה. במידה והורים לא פונים ביוזמתם למוסד לביטוח לאומי הם עלולים להפסיק לקבל גמלה.
- בפניה חוזרת לבקשת גמלה אין צורך למלא מחדש את טפסי הגמלה.
- יש המקבלים גמלה באופן אוטומטי (כמו למשל ילדים עם אוטיזם), לכן ייתכן ששני ילדים באותה רמת תפקוד לא יהיו זכאים לקבל את אותה קצבה.
- במקרה של ילדים עם תסמונת דאון שמקבלים גמלה אוטומטית מרגע הלידה, תחילה יקבלו רק 30% גמלה

ורק לאחר שההורים יציגו בפני ביטוח לאומי אישורים שהילד מטופל במכון להתפתחות הילד או במעון יום שיקומי, יוכלו לקבל גמלה של 50%. ישנם ילדים עם תסמונת דאון בעלי בעיות רפואיות נוספות (כמו מומים בלב ובכליות) או במצב של פיגור תפקודי קשה, במקרים אלה הם יכולים לקבל גם 100%. במקרה שההורים חושבים שבעיותיו של הילד מצדיקות 100% גמלה והם לא הוזמנו לבדיקה בביטוח הלאומי, מומלץ לפנות בצירוף האישורים הרפואיים הרלוונטיים בבקשה לבדיקה לצורך הגדלת הקצבה.

- במצבים בהם תהליך האבחון ארוך ומתמשך תתכן אפשרות שתיתן גמלה גם לפי תאריך האבחנה, רק אם ההורים הראו שבזמן זה עסקו בטיפול ובאבחון הילד. בכל מקרה לא תינתן גמלה רטרואקטיבית מעבר ל-12 חודשים שקדמו לתביעה.
- במצבים של החמרה במצב הילד, חשוב שההורים יפנו מיזמתם לביטוח לאומי לתביעה להגדלת הגמלה. לא יינתן תשלום רטרואקטיבי במצבים בהם ההחמרה התגלתה כתוצאה מבדיקה יזומה של המוסד לביטוח לאומי.

מצבים מיוחדים

ילדים שעברו תאונת דרכים:

המוסד לביטוח לאומי מעניק גמלת ילד נכה לילדים שעברו תאונת דרכים במקרה של תלות בזולת (הצורך בהאכלה, רחיצה, ניידות, שליטה בצרכים והשגחה) כ-90 ימים מיום האירוע הקובע, יום התאונה. במקרים בהם הילד זקוק לטיפול רפואי מיוחד (כמו חמצן וכדו') המוסד לביטוח לאומי מאשר גמלה גם לפני 90 יום.

ילדים המאושפזים בבתי חולים:

ילד שמאושפז בבי"ח - בשנת האשפוז הראשונה במידה והילד עונה על הקריטריונים של קבלת גמלת ילד נכה תאושר לילד גמלה, בד"כ הגמלה תאושר ללא צורך בנוכחות הילד בוועדה. לאחר שנת אשפוז מלאה המשפחה תידרש להעביר טפסים בשנית למוסד לביטוח לאומי. ברוב המקרים, בשלב זה המשפחה תפסיק לקבל גמלה משום שההנחה של המוסד לביטוח לאומי היא שאם ילד מאושפז למעלה משנה, ביה"ח הופך עבורו למקום סיעודי ולא מקום טיפולי. במידה ורופא המוסד יתרשם שהילד עדיין ממשיך תהליך טיפולי, יאשר המשך קבלת הגמלה למרות שחלפה למעלה משנה. במקרה של אשפוז בבית חולים פסיכיאטרי - במידה והילד מאושפז אשפוז מלא בבית החולים, המוסד לביטוח לאומי מפסיק לשלם גמלה להורים ב-1 לחודש שלאחר תחילת האשפוז.

ילדים בסידור מחוץ לבית ההורים:

- ילד הנמצא במוסד, בדיוור חוץ ביתי או במשפחה אומנת אינו זכאי לקבל קצבת ילד נכה. במצב זה גם המוסד או המשפחה לא מקבלים את הגמלה.
- ילד המוחזק במוסד או בסידור פרטי במשפחה אומנת והוריו נושאים בכל הוצאות החזקתו, יהיה זכאי לגמלה.
- כאשר ילד עובר למסגרת מחוץ לבית ההורים, יש להודיע למוסד לביטוח לאומי ולהימנע מהצטרבות חובות.

משפחה בה יותר מילד נכה אחד הזכאים לגמלת ילד נכה:

- זכאית לתשלום נוסף של 50% מהגמלה המגיעה עבור כל ילד נכה המתגורר בבית, בין אם אחד מהם בסידור חוץ ביתי ובין אם לאחד מהם מלאו 18 שנה.
- זכאית לקבל גם גמלת ניידות (אם הילדים עומדים בעילת הזכאות).

ילדים השוהים בחו"ל:

- המוסד לביטוח לאומי ימשיך לשלם גמלת ילד נכה בעד הילד במשך שישה חודשים.
- ילד עם נכות השווה בחו"ל לצורך טיפול רפואי או השווה עם הוריו בשליחות מטעם מעסיק ישראלי, רשאי המוסד לביטוח לאומי לפי שיקול דעתו, להמשיך לשלם את הקצבה עד 24 חודשים מיום עזיבת הארץ.
- במידה והמשפחה נסעה לחו"ל לטיפולים ממושכים ולא הציגה מסמכים בפני ביטוח לאומי לפני הנסיעה, יכולים עם חזרתם לארץ להציג בפני ביטוח לאומי את המסמכים המתאימים ולקבל החזר רטרואקטיבי של הגמלה.

גמלת ניידות - המוסד לביטוח לאומי

גמלת ניידות, הנה גמלה הניתנת על ידי המוסד לביטוח לאומי להורים לילד פגוע בגפיים התחתונות ומוגבל בניידות. הגמלה כוללת את ההטבות הבאות: **1.** קצבת ניידות חודשית לבעלי רכב ולחסרי רכב. **2.** הלוואה עומדת לרכישת רכב חדש **3.** סיוע מקרן הלוואות לצורך קניית רכב **4.** הלוואה לרכישה ולהתקנה של אבזרים ברכב שניתן להיכנס לתוכו עם כסא הגלגלים **5.** הלוואה לרכישה ולהתקנה של מתקן הרמה לכיסא גלגלים לרכב.

ניתן לקבל הטבה אחת בלבד, או שילוב של מספר הטבות יחד, הכול בהתאם להערכת המוסד לביטוח לאומי את צרכי הפונה.

מי זכאי?

תושב ישראל הנמצא בישראל ומלאו לו שלוש שנים ואשר וועדה רפואית מטעם משרד הבריאות קבעה לו מוגבלות בניידות של 60% לפחות עקב ליקויים ברגליו עפ"י רשימת ליקויים מוגדרת.

ההטבות הנכללות בגמלת ניידות:

1. קצבת ניידות חודשית לבעלי רכב ולחסרי רכב - קצבה חודשית המשולמת למוגבל בניידות כהשתתפות בהוצאות הניידות שלו.

קצבה כבעל רכב אם הרכב נרכש באמצעות הלוואה עומדת מאת המוסד לביטוח לאומי - הרכב צריך להיות רשום ע"ש הילד. אם הרכב נרכש ללא הלוואה עומדת - שמו של הילד לא חייב להופיע כבעל הרכב.

קצבה כחסר רכב

אם הילד מקבל גמלת ילד נכה ונקבעו לו לפחות 80% מוגבלות בניידות או שוועדה רפואית קבעה כי הוא זקוק לכסא גלגלים ומשתמש בו- הוא יוכל לקבל גמלת ניידות לחסר רכב.

אם הילד אינו מקבל גמלת ילד נכה אין כלל אפשרות לקבלת קצבה חסר רכב.

2. הלוואה עומדת לרכישת רכב חדש:

ניתנת בעבור ילד עם מוגבלות בניידות, למימון חלקי של המסים החלים על הרכב.

שיעור ההלוואה העומדת יהיה בגובה 75% משיעור הליקוי שנקבע בוועדה הרפואית (לדוגמא: אם נקבעו 100% מוגבלות בניידות, שיעור הזכאות יהיה 75%).

סכום ההלוואה העומדת יהיה בשיעור המפורט לעיל, מתוך סה"כ המסים החלים על "הרכב הקובע" (סוג הרכב ונפח המנוע של הרכב שעל פיו מחושבת ההלוואה העומדת) שאושר למוגבל בניידות.

החזר ההלוואה העומדת הולך ופוחת עם השנים. בד"כ, בעת החלפה (לאחר ארבע שנות שימוש ברכב), מתאפס החזר ההלוואה העומדת.

במקרה של החלפת רכב קודם ברכב חדש, סכום החזר נמוך מהסכום להחזר במקרה של מכירת רכב ללא רכישת רכב חדש.

אם הצרכים של הילד עם המוגבלות בניידות מחייבים רכב גדול יותר, שאליו ניתן להכניס את הילד בישיבה בכיסא גלגלים, יופנה הילד לבדיקת גודל רכב במכון הרפואי לבטיחות בדרכים. לשם כך, על המשפחה לפנות במכתב למחלקת ניידות בסניף המטפל. במכתב יש לנמק את הצורך ברכב גדול יותר ובנוסף רצוי לצרף מידות של כסא הגלגלים. **שימו לב** - המכון הרפואי יאשר רכב גדול יותר אך ורק אם הילד זקוק לכך מסיבות רפואיות המקשות עליו את השימוש ברכב המייצג, ע"פ הוראות ההסכם. במקרה זה יקבע המכון מהו הרכב המתאים ביותר לצורכי הילד.

3. סיוע מקרן הלוואות לצורך קניית רכב

המוסד לביטוח לאומי רשאי לתת להורה הזכאי לרכוש רכב גדול (ואן), הלוואות לצורך קניית הרכב וזאת בנוסף על הלוואה עומדת למימון המיסים. סיוע ראשון בשיעור 80% מערך "הרכב הקובע" ללא מסים. בעת החלפת רכב, הסיוע הוא בגובה ההפרש שבין הרכב הנמכר לרכב הנרכש או לרכב הקובע - הזול מבין השניים. הסיוע הופך למענק בתום חמש שנים. הלוואה זו ניתנת בנוסף על ההלוואה העומדת למימון המיסים.

4. הלוואה לרכישה ולהתקנה של אבזרים לרכב

ניתנת למי שוועדה רפואית קבעה שהוא זקוק לכסא גלגלים ומשתמש בו ושהמכון הרפואי קבע שהוא זקוק לרכב שניתן להיכנס לתוכו עם כסא הגלגלים. הלוואה היא בעבור האבזרים שאושרו ע"י המכון הרפואי לבטיחות בדרכים. גובה הלוואה 95% מערך האבזרים והתקנתם כולל המסים החלים על הרכישה וההתקנה. הלוואה ניתנת בעבור אבזרים חדשים והופכת למענק בתום חמש שנים. אדם עם מוגבלות בניידות המקבל סיוע במימון אבזרים מתחייב לבטח את האבזרים במלא ערכם לפי יום הרכישה ולשעבד את פוליסת הביטוח לטובת המוסד לביטוח לאומי. קצבת הניידות המשולמת בעבור רכב לאבזרים מיוחדים כוללת גם מרכיב בעבור ביטוח מקיף של האבזרים במלוא ערכם.

5. הלוואה לרכישה ולהתקנה של מתקן הרמה לכיסא גלגלים לרכב

הלוואה ניתנת למוגבל בניידות שוועדה רפואית קבעה כי הוא זקוק לכסא גלגלים ומשתמש בו. הלוואה היא בעבור מכשיר המותקן ברכב ומיועד להרמת כסא גלגלים לגג הרכב או לתא המטען של הרכב. גובה הלוואה: לרכישת מתקן הרמה: 95% ממחיר מתקן הרמה, כולל עלות התקנתו והמסים החלים עליו ועד לסכום השווה ל- \$3,280 כולל מע"מ. לרכישת זרוע המסייעת בנשיאת כסא הגלגלים לתא המטען של הרכב: 95% ממחיר הזרוע שהמוגבל בניידות רכש בפועל, כולל עלות התקנתה והמסים החלים עליה, ועד לסכום השווה ל- \$7,225 כולל מע"מ.

איך ולמי פונים:

1. בדיקה בלשכת הבריאות - יש למלא טופס בקשה לבדיקה רפואית לקביעת אחוזי מוגבלות בניידות. את הטופס ניתן להשיג בלשכות הבריאות המחוזיות או בסניפי המוסד לביטוח הלאומי. ניתן גם להוריד את הטופס מאתר המוסד לביטוח לאומי באינטרנט. www.btl.gov.il יש להחתיים את הרפוא המטפל על הטופס (בעמוד 5) ולמסור אותו, יחד עם חומר רפואי רלוונטי, בלשכת הבריאות המחוזית באזור המגורים. הילד יוזמן לוועדה רפואית. במקרה שבו משפחה מעוניינת שהוועדה הרפואית תסכם את עניינו של בנה/בתה על סמך ממצאים רפואיים עדכניים וללא נוכחותו של הילד, עליה לצרף בקשה כתובה לטופס הבקשה לבדיקה הרפואית וצילום ממסמכים רפואיים עדכניים, הזיהים למקור.

הסמכות אם להיענות לבקשה ולקבוע את הממצאים ללא נוכחות הילד, היא של הוועדה הרפואית בלבד ואין למוסד לביטוח לאומי כל סמכות להתערב בכך.

אם לשם התייצבות בפני הוועדה הרפואית, נדרש הילד לנסוע, ואינו יכול להשתמש בתחבורה הציבורית בשל מצב בריאותו ומקום מגוריו, יתכן שהמשפחה תהיה זכאית להחזר הוצאות הנסיעה, זאת בתנאי שלא משולמת קצבת ניידות. לשם בדיקת זכאות להחזר הוצאות הנסיעה, על המשפחה להמציא למוסד לביטוח לאומי שבאזור מגוריה, אישור מהרופא המחוזי לפיו היה עליה לנסוע בתחבורה שאיננה תחבורה ציבורית.

הגשת ערר - במקרה שהמשפחה איננה מרוצה מקביעת הוועדה הרפואית, היא רשאית לערער עליה בפני הוועדה הרפואית לעררים. הכתובת לעררים היא: **הוועדה הרפואית לעררים, ב"ח שיבא תל השומר**. את הערר ניתן להגיש תוך 60 יום מיום קבלת ההודעה בדבר קביעת הוועדה הרפואית. החזר הוצאות נסיעה לוועדה לעררים - כמפורט לעיל ובאישור רופא הוועדה לעררים.

ערעור על החלטת הוועדה לעררים - ניתן להגיש בפני ביה"ד האזורי לעבודה הקרוב למקום מגורי הנבדק. ערעור לבית הדין יוגש תוך 30 יום מיום קבלת החלטת הוועדה לעררים.

2. הגשת בקשה למוסד לביטוח לאומי

עם קבלת החלטת הוועדה הרפואית על קביעת שיעור מוגבלות בניידות של 60% לפחות (ליקוי בשיעור נמוך מ-60% איננו מזכה בהטבות), יש לפנות למחלקת ניידות של המוסד לביטוח לאומי ולמלא טופס תביעה להטבות בניידות.

בטופס התביעה, ניתן למצוא התייחסות לכל חמשת ההטבות המוזכרות וחשוב להקפיד למלא את כל הסעיפים שהפונה מבקש לקבל עבור הילד (למשל גם גמלה לבעל רכב, גם הלוואה עומדת, גם סיוע מקרן הלוואות וגם הלוואה לרכישה והתקנת אביזרים לרכב).

טופס תביעה ניתן לקבל במוסד לביטוח לאומי וגם להוריד באינטרנט בכתובת www.btl.gov.il תביעה למוסד, ניתן לשלוח גם בדואר.

מסמכים נדרשים:

1. טופס בקשה לבדיקה רפואית לקביעת אחוזי מוגבלות בניידות.
2. חומר רפואי רלוונטי.
3. טפסים של תביעת גמלת ניידות מהמוסד לביטוח לאומי.

תשלום רטרואקטיבי:

במקרים בהם התביעה למוסד לביטוח לאומי הוגשה תוך 60 יום מיום קבלת התשובה של הוועדה הרפואית, התשלום יהיה החל מה-1 בחודש שבו הוגשה הבקשה לוועדה הרפואית, ובלבד שבתקופה זו מתקיימים גם יתר תנאי הזכאות.

במקרים בהם התביעה הוגשה למוסד, לאחר למעלה מ-60 יום מקבלת התשובה של הוועדה הרפואית, התשלום יהיה החל מחודשיים שקדמו להגשת התביעה למוסד לביטוח לאומי, ובלבד שבתקופה זו מתקיימים גם יתר תנאי הזכאות.

חשוב לדעת:

- תביעה להטבות בניידות מחייבת חתימת שני ההורים או האפוטרופוס.
- ילד שלא זכאי לגמלת ילד נכה, יוכל לקבל גמלת ניידות אם הוועדה בלשכת הבריאות או הוועדה הרפואית לעררים קבעה לו לפחות 60% מוגבלות בניידות.
- ילד שזכאי לקבל גמלת ילד נכה ושנקבעה לו מוגבלות בניידות בשיעור שבין 60% ל-80%, יצטרך לבחור בין גמלת ניידות לגמלת ילד נכה. מומלץ לבדוק עם המוסד לביטוח לאומי, לפני קבלת החלטה - מהי הקצבה

הגבוהה יותר. במקרה שבו ההורים יבחרו בגמלת ניידות ויבקשו הלוואה עומדת לרכישת רכב, החישוב יעשה לפי רכב בנפח מנוע עד 1,300 סמ"ק.

- ילד שזכאי לגמלת ילד נכה ונקבעו לו לפחות 80% מוגבלות בניידות או שהוועדה הרפואית קבעה שהוא זקוק לכסא גלגלים ומשתמש בו, זכאי לקבל קצבת ילד נכה וגמלת ניידות בעת ובעונה אחת.
- לפני שמחליטים לרכוש רכב על שם הילד, בין אם באמצעות הלוואה עומדת ובין אם לאו, כדאי לפנות למוסד לביטוח לאומי ולבדוק מה גובה הקצבה המגיעה ל"בעל רכב" ביחס לקצבה המגיעה ל"חסר רכב".
- כדאי לקחת בחשבון שההלוואה ניתנת לרכישת רכב חדש בלבד.
- מי שמקבל הלוואה עומדת לרכישת רכב, מתחייב לבטח אותו בביטוח מקיף.
- הזכאים לגמלת ניידות, זכאים גם לקבל תו חנייה לרכב נכה והפחתה באגרת רישוי רכב. האישור ניתן ע"י משרד הבריאות.

מצבים מיוחדים

ילדים הנמצאים בסידור מחוץ לבית ההורים:

- ילד הנמצא בסידור מחוץ לבית ההורים, זכאי לקצבת ניידות "חסר רכב" אם מתקיימים בו כל התנאים הבאים:
- נקבעה לו מוגבלות בניידות בשיעור 80% או שהוועדה הרפואית קבעה שהוא זקוק לכסא גלגלים ומשתמש בו.
- הוא שוהה במוסד.
- הוא יוצא מן המוסד ברכב, לפחות שש פעמים בחודש למטרות עבודה, לימודים, פעילות חברתית, שיקומית או התנדבותית.
- אין גוף הנושא בהוצאות יציאותיו אלה מהמוסד.
- הוא זכאי לגמלת ילד נכה, אך איננו מקבל אותה בשל העובדה שהוא שוהה במוסד.

משפחה עם יותר מילד נכה אחד הזכאי לקבל גמלה:

- משפחה יכולה לקבל רק הלוואה עומדת אחת. אחוזי המוגבלות בניידות של הילדים מצטברים והמשפחה יכולה להיות זכאית גם להלוואה בשיעור 100% מהמסים
- במקרה של רכב משותף, אחד הילדים יקבל את מלוא הקצבה המגיעה לו והאחר (או האחרים) יקבל קצבה בסכום השווה ל- 35% ממלוא הקצבה המגיעה לו.
- במשפחות שבהן יותר מילד אחד לגמלת ניידות, אך הלוואה עומדת ניתנה בעבור אחד מהם בלבד - יקבל כל ילד את מלוא הקצבה המגיעה לו.
- ניתן לקבל גמלה בעבור שני אחים שטרם מלאו להם שלוש שנים, ובלבד שלכל אחד מהם נקבעו לפחות 80% מוגבלות בניידות והם מתגוררים באותה דירה.

קצבה לאחר תאונה

ילד שעבר תאונה או שכתוצאה ממחלה הפך להיות בעל מוגבלות פיזית, יוכל לקבל קצבת ניידות, רק אם בעיית הניידות שלו היא קבועה (הליקוי בעל אופי יציב). כשמדובר בבעיה חולפת (ליקוי זמני) - אין זכאות להטבות בניידות.

מורשה נהיגה

הורים המעוניינים לרכוש רכב באמצעות הלוואה עומדת, אך אינם בעלי רישיון נהיגה, יכולים לבחור "מורשה נהיגה" בעבור ילדם שסייע אותו. "מורשה נהיגה" הוא: אב, אם לרבות הורה מאמץ וחורג, אח או אחות, סב או סבתא - שבידו רישיון נהיגה בר-תוקף והוא והמוגבל בניידות גרים בקביעות באותו בניין או בבניינים שהמרחק האווירי ביניהם איננו עולה על 500 מטרים, או בבניינים הקרובים ביותר זה לזה בתחום אותו ישו.

לימוד נהיגה ברכב לאבזרים מיוחדים למוגבלים בניידות הזקוקים לכסא גלגלים ומשתמשים בו
המוסד לביטוח לאומי מפעיל תכנית ללימוד נהיגה למוגבלים בניידות שחייבים לנהוג ברכב שאליו הם נכנסים כשהם ישובים בכסא גלגלים.

התכנית ממומנת ע"י אגף השיקום של המוסד לביטוח לאומי.

לשם הפעלת התכנית נרכשו שלושה כלי רכב במימון הקרן לפיתוח שירותים לנכים. כלי הרכב הללו מצוידים באבזרי הנהיגה המשוכללים ביותר שהמכון הרפואי לבריאות בדרכים נוהג לאשר כהכרחיים לנהיגה. התכנית מופעלת באמצעות מורי נהיגה המיומנים בלימוד נהיגה לנכים.

השיעורים ניתנים קרוב ככל האפשר למקום מגוריו של התלמיד.

מוגבל בניידות בן 17 ומעלה רשאי להגיש בקשה ללימוד נהיגה במסגרת זו אם הוא עונה על אחד מאלה:

1. אין לו רישיון נהיגה בר- תוקף ומתקיימים בו שני התנאים הבאים:

1.המכון הרפואי לבריאות בדרכים לא קבע שהוא פסול מלנהוג.

2.המכון הרפואי לבריאות בדרכים המליץ לגביו על רכב לאבזרים מיוחדים.

או

2. יש לו רישיון נהיגה בר- תוקף ומתקיימים בו שני התנאים הבאים:

1. עליו לעבור מבחן שליטה ברכב לאבזרים מיוחדים והוא מבקש לקבל שיעורים אחדים לקראת המבחן.

2. המכון הרפואי לבריאות בדרכים המליץ לגביו על רכב לאבזרים מיוחדים, ולפני הרכישה הוא מעוניין להתנסות בנהיגה ברכב כזה.

הורים אשר אינם שבעי רצון מהטיפול בתביעתם למוסד לביטוח לאומי יכולים לפנות לקבלת סיוע במקומות הבאים:

המחלקה לפניות הציבור במוסד לביטוח לאומי

המחלקה לפניות הציבור מטפלת בפניות של מבוטחים ומטרתה לסייע לפונים במיצוי זכויותיהם במוסד לביטוח לאומי.

כתובת לפניות:

המחלקה לפניות הציבור

כתובת: שדרות ויצמן 13 ירושלים מיקוד 91909

טלפון: 02-6709070

פקס: 02-6525038

שעות קבלה: א-8:30 - 15:00

הלשכה לסיוע משפטי, משרד המשפטים

הלשכה מספקת סיוע משפטי בתחום האזרחי לנזקקים. ע"י עזרה משפטית וייצוג בערכאות המשפטיות השונות. הלשכה נותנת גם סיוע משפטי בענייני הביטוח הלאומי - בתובענות ובערעורים על החלטות שונות של המוסד לביטוח לאומי.

כתובת לפניות

לשכה לסיוע משפטי לאזור ירושלים והדרום (למעט באר שבע וסביבתה)

הסורג 1, בית מצפה, קומה 2, ירושלים, 94230

טלפון: 02-6211333, 02-6211377 (פקס)

לשכה לסייע משפטי לאזור באר שבע

שד' שד"ר 33, בית נעם, קומה 8, באר שבע, 84002
טלפון: 08-6404526, 08-6404539 (פקס)

לשכה לסייע משפטי לאזור חיפה והצפון

פל-ים 15 א', קומה 11, חיפה, 31043
טלפון: 04-8633666, 04-8633679 (פקס)

לשכה לסייע משפטי לאזור תל אביב

הנריטה סאלד 4, תל אביב-יפו, 64924
טלפון: 03-6932777, 03-6932722 (פקס)

בתי הדין לעבודה ברחבי הארץ

• ירושלים

כתובת: בית הדפוס 20, ירושלים, טלפון: 02-6546444

• תל אביב

כתובת: שוקן 25, תל אביב, טלפון: 03-5128222

• חיפה

כתובת: פל ים 12, חיפה, טלפון: 04-8698000

• נצרת עילית

כתובת: היכל המשפט קרית יצחק רבין, נצרת עילית, טלפון: 04-6087777

• באר שבע

כתובת: התקווה 5, באר שבע, טלפון: 08-6470444

הנחה בתשלומי ארנונה – רשות מקומית

תקנות משרד הפנים מחייבות את כל הרשויות המקומיות להפעיל "ועדת הנחות בארנונה". תפקיד הוועדה הוא לבחון את זכאותם של התושבים ולקבוע את ההנחה המדויקת על פי מצבו הספציפי של מבקש ההנחה.

מי זכאי ?

הורים לילד עם צרכים מיוחדים אשר משולמת בעבורו גמלת ילד נכה, זכאים ל 25% הנחה בארנונה עבור 100 מ"ר בלבד משטחי הנכס, לגבי יתרת השטח לא תחול הנחה כל שהיא. הערה משפחות אומנה של ילדים הזכאים לגמלת ילד נכה זכאיות אף הן להנחה בארנונה של 25% לגבי 100 מטרים רבועים משטח דירת המגורים.

נוהל הגשת בקשה

יש לפנות בשעות קבלת קהל לאגף לגביית ארנונה ברשות המקומית, למלא טופס לבקשת הנחה בארנונה ולצרף אישור עדכני על קבלת גמלת ילד נכה מהמוסד לביטוח לאומי.

על מנת לקבל את ההנחה יש לצרף גם:

- טופס בקשה להנחה מהרשות המקומית.
- מסמכים המעידים כי משפחת האומנה מחזיקה בנכס.
- מסמכים המעידים על היות המשפחה משפחת אומנה.
- אישור מהמוסד לביטוח לאומי המעיד על זכאות עקרונית לקבלת גמלת ילד נכה.

חשוב לדעת

הורים אשר מעוניינים להגיש בקשה להנחה מטעמים כלכליים, נדרשים לצרף גם אישורים על הכנסות והוצאות משפחתיות. הנחה מטעמים כלכליים ניתנת בשיעור של 80% - 40%.
הורים הזכאים להנחה גבוהה יותר מ-25%, מטעמים אחרים לא יקבלו כפל הנחות.
הורים לילד אשר משולמת עבורו גמלת ניידות אך לא גמלת ילד נכה, אינם נכללים בזכאים לקבלת ההנחה ויכולים להגיש בקשה להנחה ב"וועדת חריגים" ברשות המקומית.

הנחה בתשלומי טלפון - משרד הרווחה והשירותים החברתיים

הנחה בתשלומי הטלפון ניתנת באחריות משרד הרווחה והשירותים החברתיים ללקוחות "בזק" בלבד.

ההנחה כוללת:

1. 50% הנחה בדמי שימוש קבועים.
2. הנחה במספר יחידות מנייה לחודש שווה ערך ל - 60 פעימות מונה בחודש.
הורים לילדים עם תעודת עיוור זכאים להנחה השווה ל-300 פעימות מונה בחודש.
3. 50% הנחה מדמי ההתקנה והעתקה של קו הטלפון.

מי זכאי ?

הורים לילדים המקבלים קצבת ילד נכה בשיעור של 100%, הורים לילדים כבדי ראייה/ עיוורים - בעלי תעודת עיוור והורים לילדים המקבלים טיפולי דיאליזה.

נוהל הגשת בקשה

לקבלת אישור הזכאות להנחה, יש לפנות ל:

גב' אהובה רובס, משרד הרווחה והשירותים החברתיים, אגף השיקום, ת.ד. 1260, ירושלים 91012.

המסמכים הדרושים

1. טופס בקשה לקבלת הנחה (ניתן להשיג במשרדי "בזק"), או מכתב בקשה להנחה בטלפון במידה ולא מצרפים טופס של בזק.
2. תצלום תעודת זהות של ההורה ותצלום הדף שבו רשומים פרטי הזהות של הילד עם הצרכים המיוחדים.
3. תצלום חשבון הטלפון האחרון.
4. תצלום האישור לקצבת ילד נכה או תצלום תעודת עיוור, או אישור על טיפול בדיאליזה (יש לצרף אישור עדכני מהחודשים האחרונים).
5. במקרה של מגורים בשכירות, יש לצרף חוזה שכירות בתוקף.

שלבי הטיפול בבקשה:

- הורים שימצאו זכאים להנחה יקבלו בדואר אישור על גבי טופס חתום, אתו עליהם לפנות למשרדי בזק כדי לממש את ההנחה.
- ההנחה על תשלום הטלפון תבוא לידי ביטוי בחשבון הטלפון עצמו.
- התהליך במשרד הרווחה יכול לארוך חודשיים ולכן רצוי להיאזר בסבלנות.

תשלום רטרואקטיבי: אין תשלום רטרואקטיבי על זכות זו להנחה בטלפון

חשוב לדעת!

1. קו הטלפון צריך להיות רשום על שם הילד הנכה, לבד או כתוספת לשם ההורים.
2. ההנחה ניתנת לטלפון הנמצא בבעלותו של האדם ובמקום מגוריו הקבוע או המשמש את האדם הגר בשכירות.
3. הורים לשני ילדים עם נכות בשיעור של 100% זכאים להנחה כפולה. בכל מקרה ההנחה היא על קו טלפון אחד.
4. במקרה בו יש בבית גם ילד נכה וגם ילד עיוור, כל אחד מהזכאים זכאי להנחה בטלפון, אולם לא באותו הקו.
5. משפחות אומנה זכאיות לקבל הנחה בטלפון. יש להצטייד באישור שהילד זכאי ל 100% גמלת ילד נכה ואישור על היות המשפחה משפחה אומנת.
6. לחברות התקשורת האחרות הפועלות בארץ (הוט וקווי זהב) לא קיים עדיין הסדר הנחות מול משרד הרווחה.

נקודות זיכוי והחזרי מס - מס הכנסה

מס הכנסה מעניק שתי נקודות זיכוי להורים לילדים עם צרכים מיוחדים שמנוכה להם מס ממשכורתם. משמעות נקודות הזיכוי היא הפחתה מסכום המס. ערכה של נקודת זיכוי מתעדכן מדי פעם בהתאם לעליית המדד וליוקר המחיה.

מי זכאי ?

הורים לילדים עם צרכים מיוחדים המתגוררים בבית ההורים ותלויים בהורים עקב נכות פיזית, פיגור שכלי, עיוורון, אוטיזם או מחלה כגון סיסטיק פיברוזיס ותלסמיה. הורים לילדים עם ליקויי למידה או הפרעות קשב וריכוז או לקות שמיעה-הלומדים בחינוך המיוחד.

הזיכוי ניתן על משכורת של אחד ההורים בלבד ויש לחדש את הזכאות בכל שנה.

נוהל הגשת בקשה

על ההורים לפנות לפקיד השומה במשרדי מס הכנסה באזור המגורים ולהגיש בקשה לקבלת נקודות זיכוי

המסמכים הדרושים:

1. טופס 127 - תעודת רפואית שצריכה לכלול פרטים רפואיים ואבחנה ברורה ומדויקת בעברית, ומאיזה תאריך אבחנה זו תקפה. רופא מומחה (רופא התפתחותי/ניירולוג/פסיכיאטר) בלבד צריך למלא תעודה זו.
2. טופס 116א - בקשת זיכוי ממס בגין קרוב נטול יכולת - על ההורים למלא טופס זה במידה והם שכירים.
3. הורים לילדים עם ליקוי למידה או הפרעת קשב וריכוז צריכים להציג מכתב של ועדת השמה ואישור על לימודים במסגרת של החינוך המיוחד.
4. הורים לילדים עם אוטיזם/PDD צריכים לצרף אישור על קבלת 100% גמלה מהמוסד לביטוח לאומי.
5. הורים לילדים עם חירשות צריכים להציג אישור על לימודים במסגרת חינוך מיוחד ואישור על קבלת גמלת ילד נכה מהמוסד לביטוח לאומי.

ניתן להוריד את הטפסים מאתר האינטרנט של מס הכנסה: www.mof.gov.il/taxes/

תשלום רטרואקטיבי:

שכירים זכאים לקבל החזרי מס רטרואקטיבי בתוספת ריבית והצמדה, עבור שש השנים הקודמות לתאריך הבקשה, או מיום הולדת הילד, או מיום קבלת האבחנה. עצמאיים זכאים לקבל החזרי מס רטרואקטיבי עבור שש שנים בתוספת ריבית והצמדה, אך בפועל, בשל התיישנות הדו"חות הכספיים, הם מקבלים החזר רטרואקטיבי עד ארבע שנים. יש לקחת בחשבון (במיוחד עצמאיים) שבפניה רטרואקטיבית למס הכנסה יש בדיקה מקיפה של התיק ועלולים להתגלות חובות שיעלו על ההחזר הרטרואקטיבי לו זכאים ההורים. בכל מקרה מומלץ להתייעץ עם גורם מומחה בנושאי מיסים לפני כל פניה לבקשת החזר רטרואקטיבי. הורים לילדים עם ליקוי למידה / הפרעות קשב וריכוז יהיו זכאים לתשלום רטרואקטיבי החל משנת 2003 בלבד.

חשוב לדעת

- הורים לילדים עם לקויות שאינן כלולות ברשימת הזכאים, יכולים לפנות לקבלת החזר מס בגין עיכוב התפתחותי, אשר נגרם לילד כתוצאה מהלקות (כמו למשל במקרה של ילדים עם לקות שמיעה וחירשות שאינם לומדים בחינוך המיוחד).
- על אף שתקנות מס הכנסה מגדירות את הזכות עבור "ילדים", הקריטריון לקבלת הזכאות אינו הגיל אלא האם הילד/הבוגר מתגורר בבית הוריו בשל היותו תלוי בהם. עבור העונים לקריטריון זה ניתן להמשיך לקבל את הזכות גם לאחר גיל 18. במקרה זה ההורים צריכים להוסיף בנוסף לאישורים הרגילים, גם אישור שילדם מקבל גמלת נכות מהמוסד לביטוח לאומי.
- הזכות ניתנת ללא קשר לגובה ההכנסה של ההורה המבקש את הזיכוי. "תקרת ההכנסה" המוזכרת בטופס מתייחסת לנטול היכולת בעצמו, זאת אומרת: כאשר אדם בוגר עם מוגבלות מבקש זיכוי במשכורתו שלו בשל מוגבלותו.
- הורים לשני ילדים העומדים בתנאי הסעיף זכאים לקבל כפל נקודות (כלומר 4 נקודות זכות).
- הורים אינם זכאים על פי חוק לקבל החזר מס על טיפולים ומכשור רפואי.
- הורים גרושים, שמחזיקים במשמורת משותפת, יכולים לחלק את נקודות הזיכוי או להעניקן לאחד מהם על פי החלטתם.
- כיוון שהזיכוי חל רק על משכורת אחד ההורים, כדאי לתבוע את החזר מהמשכורת הגבוהה יותר.
- יש לחדש את הזכאות בכל שנה לעיתים מחדשים אוטומטית. כדאי לחדש את הזכאות כבר בתחילת חודש ינואר ואז לקבל ממס הכנסה אישור, שיאפשר למקום העבודה לחשב את המס החודשי בהתאם לזכאות.
- כל אדם יכול להגיש את הבקשה למס הכנסה באופן עצמאי. עם זאת, ניתן להגיש את הבקשה גם באמצעות איש מקצוע מומחה בנושא מיסוי (כגון יועץ מס, רואה חשבון) וכן באמצעות חברות פרטיות העוסקות בנושא של החזרי מס. כדאי לקחת בחשבון שהן גובות עמלה מסכום החזר בשיעור שבין 17.5% ל-25%.
- משפחות אומנה אינן זכאיות לשתי נקודות הזיכוי שמעניקה פקודת מס הכנסה להורים לילדים עם צרכים מיוחדים, משום שהן מקבלות תשלום עבור גידול הילד. עם זאת, לפי ההנחיות הנהוגות כיום במס הכנסה, התשלומים אותם מקבלת משפחת האמנה ממשרד הרווחה והשירותים החברתיים עבור הטיפול בילד, מהווים "החזר הוצאות ביצור הכנסה מאמנה", ולכן אין המשפחה נדרשת לשלם מס עבור אותם תשלומים.

נקודות זיכוי עבור ילד בדיוור מחוץ לבית ההורים-מס הכנסה

זיכוי מס הכנסה בשיעור של 35% מהסכום שההורה שילם לרשות המקומית עבור החזקת ילד בדיוור מחוץ לבית ההורים. הזיכוי ניתן על אותו חלק מהסכום, העולה על 12.5% מהכנסתו החייבת במס, של אחד ההורים.

מי זכאי?

הזיכוי ניתן להורים לילד עם צרכים מיוחדים מתחת לגיל 18, המתגורר בדיוור מחוץ לבית הוריו (דיוור מוגן או מוסד), וניתן רק להורים שלא מקבלים שתי נקודות זיכוי עבור הילד.

נוהל הגשת בקשה

יש לפנות למשרדי מס הכנסה ולהגיש את המסמכים הבאים:

1. טופס 127 - תעודה רפואית שצריכה לכלול פרטים רפואיים ואבחנה ברורה ומדויקת בעברית ומאיזה תאריך אבחנה זו תקפה. את הטופס צריך למלא רופא מומחה (נירולוג, רופא התפתחותי, פסיכיאטר) שמכיר את הילד.
2. טופס 116א - בקשת זיכוי ממס בגין קרוב נטול יכולת - על ההורים למלא טופס זה במידה והם שכירים. ניתן להוריד את הטפסים מאתר האינטרנט של מס הכנסה www.mof.gov.il
3. ספח תעודת הזהות של ההורה עם פרטי הילד הרלוונטי.
4. חשבוניות מקור או אישור מלשכת הרווחה על הסכומים שההורה שילם עבור השתתפותו במימון החזקת הילד בדיוור מחוץ לבית ההורים.
5. טופס 106- סך התשלומים והניכויים של העובד בשנת מס מסוימת.
6. טופס 1301- דין וחשבון על הכנסות (אותו מגישים בסוף שנה).

חשוב לדעת

1. כדאי להתייעץ עם רואה חשבון כדי להחליט איזה הטבה כדאי לדרוש ממס הכנסה: שתי נקודות זיכוי במס הכנסה או זיכוי עבור החזקת הילד מחוץ לבית ההורים.
2. בקשת זיכוי זו, יש להגיש מדי שנה.

תו חניה ותשלום אגרת רישוי מופחתת לרכב-משרד הרישוי

תו חניה לרכב נכה מאפשר לחנות במקומות השמורים לנכים או במקום שאין החניה מותרת אם התקיימו כל התנאים הבאים:

1. החניה נעשית באופן שאין בה סיכון לעוברי דרך ואין היא מונעת מהם מעבר חופשי.
 2. החניה אינה גורמת להפרעה ממשית לתנועה.
 3. לא מצוי מקום אחר שהחניה בו מותרת, בסמוך למקום.
- הפחתה בתשלום אגרת הרישוי ניתנת לחלק מההורים שפנו בבקשה לקבלת תו חניה, על פי שיקול הדעת של רופא אגף הרישוי.

מי זכאי?

הורה לילד עם נכות הזקוק לרכב כאמצעי תנועה בשל מוגבלות בגפיו התחתונות. הורה לילד שדרגת נכותו מגיעה ל- 60% לפחות ותנועתו בדרכים בלי רכב עלולה לערער את מצב בריאותו. הורה לילד שרופא מוסמך קבע שילדו הוא מוגבל בהליכה וזקוק לכסא גלגלים. "עיוור" - אדם שמוכר באגף השיקום במשרד הרווחה ושיש ברשותו תעודת עיוור.

נוהל הגשת בקשה

יש לפנות בכתב ל"יחידה לטיפול במוגבלי ניידות" במרכז עדכון ובקרה של משרד התחבורה ת.ד. 72 חולון, מיקוד 58100 או בפקס 03-5027686 בצירוף המסמכים הבאים:

1. טופס בקשה לתו נכה ופטור מאגרת רישוי - ניתן להשיג באתר משרד התחבורה www.mof.gov.il
 2. מסמכים רפואיים מקוריים ועדכניים
 3. צילום ת.ז. של האדם שהרכב בבעלותו בתוספת הספח בו רשום שם הילד
 4. צילום רישיונות רכב ונהיגה
 5. צילום המחאה בנקאית ריקה (לקבלת ההפחתה באגרת הרישוי)
 6. אישור מהמוסד לביטוח לאומי על קבלת גמלת ילד נכה/ניידות (העתק מפרוטוקול הועדה בביטוח לאומי).
 7. אנשים עם עיוורון צריכים לצרף גם תעודת עיוור ממשרד הרווחה והשירותים החברתיים.
- במידה ומבקש תו החניה אינו רשום כבעלים החוקיים של הרכב, עליו לצרף לבקשה את המסמכים שצוינו ובנוסף לפעול כדלקמן:
- במקרים בהם הרכב רשום על שם קרוב משפחה /שכן/חבר, על שניהם להמציא תצהירים חתומים ע"י עו"ד שהרכב משמש את מבקש התו.
- במקרים בהם הרכב רשום על שם ההורים, יש להציג ת.ז.+ספח של שני ההורים על מנת להוכיח קרבה משפחתית
 - במקרים בהם הרכב רשום על שם חברה יש להציג מכתב מהחברה עם לוגו תואם לשם החברה, שהרכב צמוד לשימוש של בעל הרכב כדרך קבע
 - במקרים בהם הרכב רשום על חברות השכרה/ליסינג יש להמציא הסכם שכירות

שלבי הטיפול בבקשה: המסמכים שנתקבלו במשרד התחבורה מועברים לרופא אגף הרישוי במשרד התחבורה. לאחר עיון במסמכים הרופא שולח לבית המשפחה את תו החניה ואישור לתשלום אגרת רישוי מופחתת או מכתב תשובה אחר.

משך טיפול בכל בקשה אמור להמשך כחודש ימים.

תשלום רטרואקטיבי:

במקרים בהם אושרה הפחתה בתשלום אגרת רישוי, ניתן לקבל החזר של החלק היחסי של אגרת הרישוי. יש למלא ולהגיש טופס בקשה להחזר אגרת רישוי נהיגה (אותו ניתן להוריד מאתר האינטרנט של משרד התחבורה) בצירוף צילום המחאה ריקה, ליחידה לטיפול במוגבלי ניידות במרכז עדכון ובקרה של משרד התחבורה ת.ד. 72 חולון, מיקוד 58100.

1. תו חניה

התו ניתן רשמית לילדים מגיל 3, אולם במקרים מסוימים ניתן לקבלו לפני כן.

חשוב לדעת

- לצורך החלפת תו חניה - יש להמציא רישיון רכב + תעודת זהות ותו קודם.
- במקרה של אובדן תו חניה - ניתן לפנות למשרד הרישוי הקרוב למקום המגורים לקבלת תו חלופי או ליחידה לטיפול במוגבלי ניידות במרכז עדכון ובקרה של משרד התחבורה ת.ד. 72 חולון, מיקוד 58100
- במקרה שתוקפו של התו עומד לפוג - יש להמציא אישורים רפואיים עדכניים מהרופא המטפל, לפחות חודשיים לפני תום התוקף ולפנות אישית למשרד הרישוי הקרוב למקום המגורים.

• **לשני כלי רכב**, יונפק תו נכה אחד שמופיעים בו שני מספרי רכב שמשמשים את הילד הנכה בדרך קבע, וזאת בהצגת מסמכים מתאימים המפורטים מטה:
קרבה ראשונה אם/אב/בן/בת - ניתן לזהות על פי תעודת הזהות
קירבה אחרת - להמציא 2 תצהירים מבימ"ש או מעו"ד (אחד של ההורים או האפוסטרופוס של הילד ואחד של בעל הרכב) כי בעל הרכב הרשום מעמיד את רכבו לצורך שימושו האישי של הילד הנכה. אם הנכה קטין, ההורים או האפוסטרופוס יצהירו בשמו.
חברת השכרה או רכב השייך למקום עבודה (הסכם חכירה) - יש להעביר אישורים מתאימים מהחברה

• **תו חניה לחו"ל** - הופסקה הנפקת תו חניה לחו"ל מסיבות חוקיות. עד להסדרת הנושא מבחינה משפטית ובינלאומית קיימת אפשרות לפנות באופן פרטי לנוטריון ולתרגם לשפת המדינה אליה האדם נוסע את תג הנכה שמשמש אותו בארץ וכן כל מסמך אחר שנראה רלוונטי ומועיל. מומלץ לפנות לרשויות אכיפת החוק בארץ היעד, על מנת לברר את הזכויות של תיירים בתחום זה.

2. אגרת רישוי מופחתת

• לא כל אדם שאושר לו תו חניה מקבל באופן אוטמאטי גם הפחתה בתשלום אגרת הרישוי.
• כל פניה נבדקת לגופה על ידי רופא אגף הרישוי ובסמכותו לאשר או לדחות בקשות לתו חניה/להפחתה בתשלום אגרת הרישוי.
• הזכות לתשלום אגרת רישוי רכב מופחתת ניתנת עבור רכב אחד בלבד שצריך להיות רשום על שם הורי הילד ללא צורך ברישום הרכב על שם הילד.
• כאשר פונים לרישום רכב עם אגרת נכה - צריך לוודא שלא רשום רכב קודם, המשולמת עליו אגרת נכה, שהרכב הקודם נמכר, או שהתעריף שונה לתעריף רגיל.
• יש למסור למשרד הרישוי, אישור מקורי על אחוזי הניידות מלשכת הבריאות, תעודת עיוור או אישור רופא אגף הרישוי.
• הורה המעוניין למכור רכב שמשולמת בעדו אגרת רישוי מופחתת, צריך לפנות למשרד הרישוי עם הקונה לצורך העברת בעלות.

משרד הרישוי מפעיל מרכז מידע ארצי הפועל בימים א'-ה' מ 7:00 בוקר ועד 20:00 ביום ו' וערבי חג מהשעה 07:00 בבוקר ועד 12:00 בצהריים מספר הטלפון: 1-222-56-78.

סימון אזורי חניה - רשות מקומית

מי זכאי ?

לקבלת תמרון חניה לרכב נכה אשר יוצב בקרבת הבית, זכאי כל אדם מגיל 3 ומעלה אשר עבר ועדת ניידות בלשכת הבריאות המחוזית ונקבעו לו לפחות 60% מוגבלות בניידות.

נוהל הגשת בקשה

על מנת לקבל תמרון חניה לרכב נכה, יש לפנות בכתב ל"וועדת תחבורה עירונית" באגף התנועה של הרשות המקומית ולצרף את המסמכים הבאים:

1. צילום תעודת זהות
2. אישור על אחוזי הנכות (מהמוסד לביטוח לאומי) ואישור על אחוזי המוגבלות בניידות מלשכת הבריאות.
3. צילום רישיון רכב.
4. אישור ממשרד התחבורה על קבלת תו חניה לרכב נכה

שלבי הטפול בבקשה:

הוועדה שוקלת את נחיצות התמרור ומחליטה.

הוועדה לא תאשר הצבת תמרור במקרים בהם למשפחה יש חניה פרטית לדירה.

במידה ובמקום מגורי האדם עם הנכות קיימים מקומות חניה פנויים, רוב הסיכוי שלא תאושר הצבת התמרור. במידה ויש קושי במציאת מקום חנייה והאדם הוא עם נכות קשה, תישקל בחיוב הצבת תמרור חנייה לרכב נכה.

חשוב לדעת

1. למעשה, אין בחוק נהלים מחייבים לגבי מתן אישורים להצבת תמרור חניה ולכן קיימת שונות בין הלשכות והערים השונות.

2. ישנן רשויות מקומיות אשר גובות תשלום עבור הסימון.

התאמת תנאי דיור לאנשים עם מוגבלות בניה-משרד הבריאות + משרד השיכון

הורים לילדים אשר תנועתם ו/או תפקודם מוגבלים עקב מחלה או פגיעה במערכת המוטורית, זכאים לסיוע לצורך מימון שינויים או שיפוצים פנימיים וחיצוניים בדירה, החיוניים לתפקוד ולניידות הילד בדירה ובדרכי הגישה אליה. מדובר בהרחבת פתחים ובהתאמתם לצורך מעבר עגלת נכים, שינוי במבנה השירותים הסניטאריים, משטחי גישה לנכים, מעקים לתמיכה ומעלונים.

הזכאות נקבעת על ידי ועדה בין-משרדית המשותפת למשרד הבריאות ולמשרד השיכון.

הסיוע ניתן בנוסף לכל סיוע אחר שלו זכאי (אם בכלל) הילד עם הנכות על-פי תכניות סיוע אחרות של משרד הבינוי והשיכון.

את הסיוע ניתן לקבל באחד מסוגי הדירות הבאות:

- דירה שבבעלות המשפחה (באם יש לה שתי דירות בבעלותה לא יינתן לו סיוע). בקיבוצים או מושבים שיתופיים הסיוע יינתן על שם הישוב בתנאי שהאדם הוא חבר קיבוץ/מושב שיתופי ואין בבעלותו דירה נוספת.
- דירה במסגרת הדיור הציבורי בה מתגוררת המשפחה בדמי מפתח.
- דירה בה מתגורר הילד דרך קבע, בבעלות קרוב משפחה מדרגה ראשונה (כולל סבים).

מי זכאי ?

1. ילד שתנועתו ו/או תפקודו מוגבלים עקב מחלה או פגיעה במערכת המוטורית ודירתו אינה מותאמת למגבלותיו.
2. ילד עם נכות אשר חלה הרעה במצב בריאותו ועקב מגבלותיו, ישנה חובה להתאים את הדירה שבה הוא מתגורר או עתיד להתגורר.
3. במקרה של החלפת מקום עבודה על-ידי משפחת הילד – הסיוע יינתן בתנאי שהוועדה משתכנעת, כי ישנו הכרח בשינוי מקום המגורים, וכי מקום המגורים החדש אינו עונה על צרכי הילד עם הנכות, עד כדי פגיעה ביכולת תפקודו היומיומית.
4. סיוע להתקנת מעלון בבית הילד – יינתן בתנאי שהילד התגורר בבית עוד לפני שהחל להתנייד בעזרת כסא לגלים, כאשר המעלון מעניק פתרון בלעדי לבעיית הניידות שלו בבית זה.
5. במקרה מיוחד שאינו נכלל בגדר הסעיפים המנויים לעיל, והוועדה החליטה בעניינו כי קיים צורך בסיוע על יסוד חוות דעת רפואית או שיקומית מנומקת.

התנאים לקבלת הסיוע:

- קבלת הכרה על ידי מוסד מוכר (בית חולים, קופת חולים או מסגרות שיקומיות ממשלתיות) על כך שתנועתו או תפקודו של הילד מוגבלים עקב מחלה או פגיעה במערכת המוטורית.
- הוכח כי הדירה בה מתגורר הילד (או שבה יתגורר בעתיד - לפי התנאים לעיל) אינה מתאימה למגבלותיו.
- הילד אינו נפגע בתאונת דרכים או בפעולת איבה.
- המשפחה אינה מתגוררת בשכירות חודשית פרטית.
- הסיוע ניתן ליחיד או למשפחה שבבעלותה לא יותר מדירה אחת בעת הגשת הבקשה לסיוע.
- הבקשה לקבלת סיוע להתאמת הדירה תוגש עוד בטרם יבוצעו שינויים / שיפוצים / התאמות, להוציא מקרים בהם העובדת הסוציאלית של לשכת הבריאות בתיאום עם המרפאה בעיסוק ימליצו על השינויים, ויאשרו כי הם בוצעו בהתאם להמלצות.

מאפייני הסיוע:

- **הסיוע יכול להיות מענק מוחלט** (דיירים בדירור הציבורי), מענק משולב בהלוואה או הלוואה בלבד.
- הרכב הסיוע נקבע על פי מספר הנפשות בדירה, מספר החדרים בדירה והכנסות כל בני המשפחה. ככל שעולה רמת ההכנסה (ולאו דווקא גודל הדירה) קטן שיעור המענק המוחלט בהתאם לגודל המשפחה.
- **תנאי ההלוואה:** הצמדה + 4% ריבית, לתקופה של עד 28 שנה.
- כאשר יש צורך בביצוע התאמות מחוץ לדירה, חשוב לשים לב לכך שישנן התאמות אשר טעונות הסכמת רוב כל הדיירים, בעוד ישנן התאמות אשר אינן טעונות הסכמה.
- לדוגמה: התקנת מאחז יד, לרבות שינוי מאחז קיים או שינוי מיקומו, הינה התאמה שאינה טעונה הסכמה. לעומת זאת, שינוי תוואי של שביל גישה קיים, סלילת שביל חדש לצורך הקמת רמפה, הם התאמות אשר דורשות את הסכמת רוב הדיירים.
- התקנת מעלון מחייבת הסכמת רוב בעלי הדירות בבניין. בנוסף, מתן ההיתר להתקנת המעלון מותנה בכך שמהנדס הוועדה המקומית לתכנון ובניה קבע שלא ניתן להתקין בבניין מעלית או לאחר ששוכנע שבנסיבות העניין יהיה זה מתאים יותר להתקין מעלון במקום מעלית.
- לצורך התקנת מעלית יש צורך בהסכמה של 2/3 מבעלי הדירות בבניין.
- כאשר ההתאמה נעשית בשטח ציבורי - יש להמציא היתר בנייה או לחילופין חתימה על תצהיר, כי בדקו עם הגורמים המוסמכים ברשות המקומית ואין צורך בהיתר לבניית רמפה/מעלון.
- במידה ומצא המפקח על המקרקעין, כי בעל דירה התנגד מטעמים בלתי סבירים לביצוע התאמה או התנה את הסכמתו בתנאים בלתי סבירים, בסמכותו לתת את הסכמתו לביצוע ההתאמה במקום אותו דייר.
- במקרים מיוחדים מוסמך אגף האכלוס לאשר מענקים חריגים שלא בהתאם לנהלים.

נוהל הגשת בקשה:

איך ולמי פונים:

- על מנת להתחיל בתהליך, יש לפנות לקופת החולים לצורך הערכת השינויים הנדרשים וקבלת פרטים. הבקשה תוגש באמצעות העובדת הסוציאלית או המרפאה בעיסוק בלשכת הבריאות המחוזית באזור המגורים, ותכלול אישור על השינויים הנדרשים מהרופא ומהעובדת הסוציאלית המטפלת בילד (יש לצרף לבקשה פרטים ביחס למאפייני השיפוצ והצעת מחיר).

מסמכים נדרשים:

1. טופס בקשה לסיוע בדיור שימולא וייחתם ע"י המבקש.
 2. תעודות רפואיות של מוסד רפואי מוכר (רופא מומחה של בית החולים או קופת החולים, רופא מנהל של מוסד שיקומי), המפרטות את מצב תפקודו של המבקש.
 3. במידה והילד מתנייד באמצעות כסא גלגלים - אישור מטעם משרד הבריאות על כך.
 4. המלצה מטעם המרפאה בעיסוק, עובד שיקום או אחות בריאות הציבור (של הקופה), המפרטת את העבודות הנדרשות להתאמת הדירה לצורכי הילד ההמלצה תכלול תרשים של המצב הקיים והמומלץ, תוך ציון מקום הכלים הסניטאריים.
 5. דו"ח עובד סוציאלי הנוגע להשפעות מצב הדיור על תפקודו האישי, המשפחתי והחברתי של המבקש ועל תוכניות שיקומיות - אם קיימות כאלה.
 6. הצעת מחיר, שטרם עברו 90 יום מיום הגשתה, תירשם ע"ג טופס אחיד. על הצעת המחיר לכלול פרטים מזהים של הקבלן המבצע ופרטי הילד עבורו מוגשת הבקשה, פירוט השינויים בהתאם להמלצת המרפאה בעיסוק ומידות, כמויות ומחיר עלות כל פריט. במקרים של שינויים בדרכי הגישה יצינו אורך השביל, רוחב השביל והפרשי הגובה.
 7. התחייבות המבקש שהמענק ישמש לביצוע השינויים שאושרו בלבד.
 8. התחייבות קרובי המשפחה למגורי הילד עם המוגבלות בדירתם דרך קבע (במידה והדירה אינה רשומה על שמו).
 9. במקרים שנדרש סיוע גבוה מהמענק המרבי, תובא הבקשה לדיון בצירוף חוות דעת של נציג המחלקה הטכנית של משרד הבריאות ומשרד השיכון בנוגע לעלות העבודה לאחר ביקורו בשטח.
 10. במקרה של בקשה להתקנת מעלון - יש להביא שתי הצעות מחיר משני ספקים שונים (בעלי תו תקן).
 11. במקרה של בניית משטח גישה - יש לצרף חוות דעת של נציג המחלקה הטכנית במחוז לגבי תקינות הרמפה.
 12. במקרה שהשינויים הפנימיים או בניית משטחי הגישה נעשים בדירת שיכון ציבורית ניתן להסתפק בהצעת המחיר של החברה המאכלסת, ואין לדרוש חוות דעת על תקינות העבודה. על החברה המאכלסת לרשום בנתוני מאגר הדירות כי הדירה הותאמה לנכה.
- את כל המסמכים יש להגיש בשני העתקים - מקור והעתק.
 - הוועדה רשאית לדרוש מסמכים נוספים

שלבי הטיפול בבקשה:

- העובד הסוציאלי בלשכת הבריאות הנפתית ירכז את בקשות הסיוע. החלטת הוועדה לאישור ההלוואה תועבר ליחידת קלט/פלט אשר תנפיק תעודת זכאות הכוללת את סכום ההלוואה שאושר. התעודה תישלח למבקש בדואר. העתק מההוראה לבנק יישלח ללשכת הבריאות הנפתית. הבנק ירשום את הסכום בשתי המחאות לפקודת הקבלן וישלח אותן לכתובתו של המבקש.
- במקרה של החלטה שלילית מנומקת של הוועדה, תימסר ההחלטה למבקש על ידי העובד הסוציאלי (קיימת אפשרות לערער על ההחלטה - פירוט להלן).
- ניתן לקבל את הלוואה בכל בנק למשכנתאות, לפי בחירת המבקש. יש לשמור על תעודת הזכאות המקורית ועל המסמכים הנלווים אליה - בלעדיהם לא ניתן יהיה לקבל את ההלוואה. הבנק ייתן את ההלוואה כנגד קבלת בטחונות, כולל שעבוד הדירה. במקרים מסוימים, על פי שיקול דעתו של הבנק, תתאפשר הלוואה בסכום כולל שלא יעלה על 20,000 ₪ ללא שעבוד הדירה.

שחרור הכסף

עד 50% מגובה הסיוע ישוחרר כמקדמה בתנאי שהמבקש יתחייב לסיים את כל העבודות תוך 6 חודשים. במידה והמבקש לא יעמוד בתנאי זה, יהיה עליו להחזיר את ההלוואה במלואה בתוספת ריבית. מלוא סכום ההלוואה ישוחרר בהתאם לאישור של מרפא בעיסוק לפיו העבודות בוצעו במלואן על פי המלצתו.

ערעור

על מנת לערער על החלטות הוועדה יש לפנות לעובד הסוציאלי בלשכת הבריאות הנפתית. את רשימת העובדים הסוציאליים, אליהם ניתן לפנות, ניתן למצוא באתר האינטרנט של משרד הבריאות: www.health.gov.il

הטבות בדיור – משכנתאות-משרד השיכון

משרד השיכון, מעניק למשפחות בהם אחד מבני המשפחה מוכר במוסד לביטוח לאומי כזכאי לקצבת נכות סיוע ברכישת דירה. סיוע זה ניתן הן לבעלי דירה והן לחסרי דירה.

הלוואה לרכישת דירה - לחסרי דיור

הורים לילד עם נכות זכאים להלוואה מיוחדת לרכישת דירה **תנאים מזכים:** קבלת גמלת ילד נכה או 80% מוגבלות בניידות.

הלוואה לשיפור תנאי דיור- לבעלי דירה

הורים לילד עם נכות זכאים לשיפור, להטבה ולהקלה בתנאי הדיור על פי צרכיו של האדם עם הנכות. על האדם/ המשפחה לפנות לבנק למשכנתאות על מנת להנפיק תעודת זכאות מיוחדת לשם רכישת דירה חלופית.

מי זכאי?

הורים לילדים המקבלים גמלת ילד נכה או גמלת ניידות, בשל הצרכים המיוחדים הכתובים להלן: נכות פיזית, ליקויי ראייה, אוטיזם, PDD/ אספרגר, פיגור שכלי / עיכוב התפתחותי, מחלות כרוניות, מערכתיות, נכויות רב תחומיות, תסמונות, צרכים מיוחדים המוכרים כנכות

נוהל הגשת בקשה:

לצורך הגשת הבקשה להלוואה והוצאת תעודת זכאות, יש לפנות לבנקים למשכנתאות ברחבי הארץ ולצרף את המסמכים הבאים:

1. תעודת זהות כולל ספח להורים (רישום הילד עם הנכות בספח).
2. פרטי אחים ואחיות (שם, מס' זהות, שנת לידה, כתובת מגורים).
3. אישור מביטוח לאומי על סוג ושיעור הגמלה.
4. מסמכים רפואיים מבתי חולים וכדו'.
5. תעודת נישואין.

שלבי הטיפול בבקשה:

משרד השיכון בודק את המסמכים שהוגשו לו, בסיום בדיקת הבקשה מונפקת תעודת זכאות המאשרת את הזכאות, את רמת הסיוע וכן את התנאים.

הסיוע ניתן באמצעות כל אחד מסניפי הבנקים למשכנתאות ולא בהכרח בבנק שהנפיק את התעודה

ערעור:

אדם שקיבל אישור על זכאות מיוחדת יכול לערער ולגשת לוועדת חריגים במשרד השיכון לשם הגדלת הזכאות. ניתן לערער בשלוש רמות: א. הוועדה הבין מחוזית, ב. הוועדה העליונה, ג. הוועדה הציבורית. הוועדה הציבורית היא הדרג הבכיר ביותר לערעורים ועל החלטותיה אין אפשרות ערעור למשך שנה. הפניה לוועדות נעשית באמצעות הפקיד בבנק למשכנתאות המטפל בפניה.

חשוב לדעת:

- הזכאות תלויה בדרגת הנכות, בסוג הנכות ובנסיבות המקרה. גובה ההלוואה משתנה מאדם לאדם וכל מקרה נדון גופו.
- מומלץ לגשת לבנק למשכנתאות לפני רכישת הדירה, על מנת לברר את הזכאות ואף לגשת לוועדה כדי לדעת מהם הסכומים העומדים לרשות המשפחה לצורך רכישת הדירה.
- מאחר והבנקים למשכנתאות אינם מרוויחים מהסיוע שהם נותנים דרך משרד השיכון, קורה לעיתים שפקידי הבנק אינם מכירים את הזכאות הנ"ל ובמקרים מסוימים אף מנסים "להתנער" מהמשפחה. במקרים אלו חשוב להתעקש על מיצוי הזכות ואף לפנות אם צריך באופן ישיר למשרד השיכון.
- עיריית בני ברק אימצה את המלצת משרד הפנים ומאשרת לקבלנים במקרים מיוחדים, לבנות דירות בקומת קרקע מעבר לאחוזי הבניה, בתנאי שדירות אלו תימכרנה לאנשים עם נכות במחיר נמוך בהרבה מערך הדירה. משפחות של אנשים עם נכות המעוניינות לנסות לרכוש דירה בהסדרים כאלו, יכולות לפנות למחלקת ההנדסה של עיריית בני ברק, שם יבדקו את זכאותן, וכשימצאו זכאים, יעדכנו אותן באופציות הקיימות
- שכר דירה - הורים לילד המקבל גמלת נכות מהמוסד לביטוח לאומי אינם זכאים לקבל סיוע בשכר דירה רק בשל העובדה שילדם הינו עם נכות, עם זאת הורים יכולים לפנות לחברות המטפלות בנושא סיוע בשכר דירה (כמו עמידר, מתן חן, מגער) ולבקש שיערכו עבורם בדיקת זכאות לסיוע בשכר דירה.
- החברות הנ"ל יכולות לפנות לוועדת חריגים במשרד השיכון שיכולה לאשר בקשה לסיוע בשכר דירה גם להורים לילד עם צרכים מיוחדים בתנאי שנתקיימו תנאים נוספים (מצב כלכלי קשה, הכנסה נמוכה וכדו')

הנחה במס רכישה של דירה- מס רכישה

הנחה במס רכישה מיועדת להורים לילדים המקבלים גמלת נכות בשיעור מלא (100%) ובנוסף נקבעו להם אחוזי נכות במוסד לביטוח לאומי. משפחה שתוכר כזכאית, תשלם מס רכישה בשיעור של 0.5% במקום 4.5% (שימו לב, גם אם הילד מקבל 100% גמלת ילד נכה, זה עדיין לא אחוזי נכות ועל כן יצטרך לקבל אישור על אחוזי נכות מביטוח לאומי).

נוהל הגשת בקשה

לצורך קבלת ההנחה יש לפנות למשרד מיסוי מקרקעין באזור המגורים ולצרף את המסמכים הבאים:

1. טופס בקשה לקבלת פטור
 2. טופס הצהרה על הרכישה
 3. טופס הצהרה על הכוונה להתגורר בבית
 4. טופס ויתור סודיות רפואית
 5. הפנייה לוועדה רפואית לביטוח לאומי לצורך קביעת אחוזי נכות(כרוך בתשלום).
 6. אישור מהמוסד לביטוח לאומי שהילד מקבל גמלת ילד נכה.
 7. אישור מבית משפט שההורים, האפוטרופוסים הטבעיים של הילד רשאים להשתמש בהנחה המגיעה לו.
- ניתן להשיג את הטפסים במס רכוש.

שלבי הטיפול בבקשה:

הורים לילד עם נכות הפונים למס רכישה לבקשת ההנחה מתבקשים למלא את המסמכים שצוינו לעיל. בהמשך התהליך, ההורים מופנים על ידי פקידי מס רכישה למוסד לביטוח לאומי לצורך קביעת אחוזי נכות. לאחר קביעת אחוזי הנכות, ההורים מופנים לביהמ"ש בתור האפוטרופוסים הטבעיים של הילד במטרה שביהמ"ש יאשר להם שימוש בהנחה המגיעה לילד. עם האישור המתקבל מבית המשפט פונים חזרה למס רכישה ומקבלים את ההנחה.

חשוב לדעת

- מאחר ובד"כ הטיפול ברכישת דירה נעשה על ידי עו"ד מומחה בתחום ברוב המקרים גם הנושא של מס רכישה מטופל על ידי העו"ד.
- דירות שמחירן עד 907,000 ש"ח אינן חייבות בשום מקרה במס רכישה, מס הרכישה משולם על דירות שמחירן גבוהה מהמחיר שצוין ועל כן אם הבית עולה מעט יותר מסכום זה, לא כדאי להשתמש בהנחה של הילד.
- ככל שהדירה יקרה יותר הפטור משמעותי יותר.
- יש לקחת בחשבון, שכל אדם עם נכות זכאי לקבל הנחה במס רכישה פעמיים בלבד במהלך חייו ועל כן במידה וההורים ינצלו את הזכות של הילד, תיוותר לו רק אפשרות אחת לקבלת הנחה בעתיד.
- משפחה שיש ברשותה דירה נוספת תקבל את הפטור רק אם תוכיח שבכוונתם לגור בבית.
- קיימת אפשרות שעובדי מס רכישה יבקשו לקבל אישורים או טפסים נוספים.

פטור ממס על פיקדונות בקופת גמל

בעלי קרנות המעוניינים למשוך כספים לפני מועד הפירעון זכאים לפטור ממס ובתנאי שהנכות התגלתה אחרי פתיחת הקופה.

מי זכאי

- הורים לילדים עד גיל 18 עם נכות בשיעור גבוה מ-70%.
- הורים לילד עם נכות, אם הכנסתם אינה עולה על 1,900 ש"ח לחודש.
- הורים לילד עם נכות אשר הוצאות הרפואיות עבורו מגיעות למחצית מן ההכנסה השנתית.

נוהל הגשת בקשה

- יש לפנות למנהל / סגן מנהל סניף הבנק שבו נפתחה קופת הגמל / הקרן ולהגיש בקשה בכתב. יש להדגיש בהבלטה את רמת ההכנסה של ההורים והוצאות אחרות וייחודיות בגין נכות הילד. למכתב הבקשה יש לצרף את המסמכים הבאים:
1. אישורים המעידים על רמת ההכנסה של ההורים.
 2. אישורים המעידים על הוצאות אחרות וייחודיות בגין נכות הילד.

שלבי הטיפול בבקשה:

משרד האוצר מינה גופים מפקחים בכל קרן / קופת גמל, אשר אליהם מגיע מכתב הבקשה מהמשפחה. כל מקרה נדון לגופו של עניין. ההחלטה נשלחת לבית הפונה בדואר.

החיפוש אחר המסגרת החינוכית שתיתן את המענה הטוב ביותר לילדכם, מתחיל בשלב מוקדם מאוד בחיי הילד. הורים לילדים בגיל הרך (לידה עד 3) המחפשים מסגרת מתאימה שתענה על צרכי המשפחה והילד יוכלו למצוא מסגרת כזאת באופן פרטי (מטפלת פרטית, משפחתון פרטי וכדו') או לחילופין לפנות לגורם הממשלתי האחראי על השמת ילדים בגיל הרך-משרד הרווחה, באמצעות השכנות לשירותים חברתיים באזור המגורים ולבקש סיוע בשילוב במעון יום רגיל, או השמה במעון יום שיקומי.

החל מגיל 3 האחריות על חינוך ילדים עם צרכים מיוחדים עוברת למשרד החינוך, המעניק את שירותיו באמצעות מחלקות החינוך ברשויות המקומיות. בשלב זה האפשרויות החינוכיות נעות מלימודים במסגרת שילוב בחינוך הרגיל להשמה בחינוך המיוחד.

חינוך לגילאי לידה עד 3

פעוטות עד גיל 3 אינם נכללים בחוק החינוך המיוחד, עם זאת הורים המעוניינים לקבל סיוע ממשלתי בהשמת ילדם בגילאים אלה, יוכלו לקבל סיוע זה דרך משרד הרווחה באמצעות השכנות לשירותים חברתיים. ילדים עם צרכים מיוחדים בגילאים אלו, יכולים להשתלב במעונות היום הרגילים (ויצ"ו/נעמת/אמונה) או במשפחתונים המוכרים על ידי משרד הרווחה, ולקבל סייעת אישית שתלווה אותם למספר שעות מידי יום. אפשרות נוספת העומדת בפני חלק מהפעוטות עם צרכים מיוחדים הינה השמה במעון יום שיקומי. במעונות אלו ניתן טיפול שיקומי אינטנסיבי המותאם לצרכי הילד וכן טיפולים נוספים שמטרתם לקדם את הילד ולהביאו לתפקוד טוב יותר בעתיד. על מנת להיכלל בתוכנית השילוב במעונות יום רגילים, או להיקלט במעון יום שיקומי יש לפנות ללשכת הרווחה.

מעונות יום שיקומיים

פועלים מתוקף "חוק מעונות שיקומיים" (התש"ס - 2000), המבטא הכרה בנחיצותה של התערבות טיפולית מוקדמת אצל פעוטות עם מוגבלות, והבנה כי הטיפול הניתן לפעוט בשנותיו הראשונות הוא בעל חשיבות מכרעת להתפתחותו בעתיד.

מי זכאי?

ילדים מגיל שנה עד שלוש העונה לקריטריונים הבאים:
(א) הילד מקבל גמלת ילד נכה מן המוסד לביטוח הלאומי, או הילד אובחן ע"י ועדת אבחון של השירות לאדם המפגר במשרד הרווחה והשירותים החברתיים כעם פיגור שכלי.
(ב) גורם מוסמך מטעם משרד הבריאות, משרד הרווחה והשירותים החברתיים, או מטעם המכון להתפתחות הילד קבע כי הילד זקוק למעון יום שיקומי.

השירותים הניתנים: הפעוט יקבל טיפולים התפתחותיים (ריפוי בעיסוק, ריפוי בדיבור, פיזיותרפיה) ע"י צוות מקצועי. הטיפולים הפרא-רפואיים הניתנים במעון באים במקום הטיפולים בקופות החולים. אין מניעה שהמעונות יציעו טיפולים או שירותים מעבר למה שקבוע בסל, אך אלו ימומנו ע"י ההורים. פעוטות עם צרכים רפואיים-פעוטות עם צרכים רפואיים זכאים לקבל תוספת שעות סייעת או אחות בהתאם לסוג המגבלה הרפואית. הסעה וליווי - כל פעוט זכאי על פי החוק להסעה ולליווי מבוגר בהסעה מביתו למעון היום השיקומי וממנו חזרה

תשלום:

ההורים משתתפים בהוצאות הטיפול בהתאם לטבלת השתתפות שנקבעה על ידי שר הרווחה. הטיפולים שקופות החולים מחויבות לתת לפעוט, ניתנים במעון במימון ישיר של הקופה בה הפעוט רשום, ללא תוספת תשלום של ההורים.

תהליך ההפניה:

ועדת הערכה, המורכבת מנציגים של הרשות המקומית, משרד הרווחה והשירותים החברתיים ומשרד הבריאות, קובעת הזכאות למעון יום שיקומי ולאיזה מסגרת לשלוח את הילד. בהתאם להחלטה זו יופנה הילד לועדת הקבלה של אותה מסגרת, אשר תחליט אם לקבלו או להחזיר את הדין לועדת ההערכה.

חשוב לדעת! זכות ההורים לערער על החלטת הועדה בפני ועדת ערר. ועדת ערער המתכנסת בירושלים בנוכחות ההורים, מורכבת מנציגים בכירים של האגפים הרלוונטיים של משרד הרווחה והשירותים החברתיים ונציג ציבור.

שילוב פעוטות עם צרכים מיוחדים במעונות יום ומשפחתונים

הורים לתינוקות ופעוטות מגיל שלושה חודשים ועד שלוש שנים עם צרכים מיוחדים המעוניינים לשלב את ילדם במסגרת רגילה, יכולים לעשות זאת באמצעות סיוע הניתן דרך משרד הרווחה והשירותים החברתיים. במסגרת הסיוע יכולים הפעוטות להשתלב במעון יום של רשתות ויצ"ו, נעמת ואמונה או במשפחתונים של הרשות המקומית ולקבל סייעת צמודה עד 4 שעות ביום.

איך פונים?

יש לפנות לעובדת סוציאלית במחלקה לשירותים חברתיים ברשות המקומית ולהגיש בקשה לסיוע בשילוב במעון יום. לבקשה יש לצרף: אבחון מקיף מהמכון להתפתחות הילד ומכתב המלצה לשילוב מגורם מומחה.

חינוך לגילאי 3-21

חוק החינוך המיוחד (1988), נועד לעגן את זכויותיהם של ילדים עם צרכים מיוחדים במערכת החינוך מגיל שלוש עד 21, והוא הבסיס לשירותים הניתנים במערכת והקו המנחה לפעולתה. חוק החינוך המיוחד מאפשר לילדים עם צרכים מיוחדים ללמוד במסגרת של החינוך המיוחד או במסגרת החינוך הרגיל, בשילוב יחידי או קבוצתי, בעזרת תוספת של הוראה ושירותים מיוחדים. ההפעלה של שירותי החינוך המיוחד וכן שילוב במסגרות הרגילות, נתונה בידי משרד החינוך, האגף לחינוך מיוחד, וכמובן מנהלת החינוך ברשות המקומית.

בכל מחוז קיים גם מתי"א (מרכז תמיכה ישובי/אזורי), המהווה מסגרת ארגונית ליישום "חוק חינוך מיוחד" המאגד תחת קורת גג אחת את משאבי החינוך המיוחד ליישום החוק ותוכנית השילוב. תפקיד המתי"א הוא לאפשר לתלמיד עם הצרכים המיוחדים לקבל במסגרת הכיתה הרגילה או הכיתה המשולבת (כיתת חינוך מיוחד המשולבת במסגרת החינוך הרגיל), טיפולים ושירותים מגוונים. הפנייה למתי"א תיעשה באמצעות בית הספר בלבד.

כיום כל מסגרת בחינוך הרגיל מחויבת לקיים ועדת שילוב שתפקידה לקבוע את זכאותם של ילדים עם צרכים מיוחדים לקבלת סיוע בשילוב במסגרת רגילה.

הורים המעוניינים לשלב את ילדם המיוחד במסגרת רגילה, צריכים לפנות למסגרת המיועדת עם האבחונים של ילדם ולבקש שיקימו בעניינו ועדת שילוב שתקבע את יכולתו להשתלב ואת סוג הסיוע שיש לספק לילד על מנת לאפשר לו למצות את כישוריו.

• ילדים עם צרכים מיוחדים אשר המערכת הרגילה אינה מסוגלת לספק להם את המענה המתאים ביותר לצרכיהם, מופנים לחינוך המיוחד באמצעות "ועדות השמה".

שילוב ילד עם צרכים מיוחדים במסגרות חינוך רגיל

חוק החינוך המיוחד מאפשר לילדים עם צרכים מיוחדים להשתלב במסגרת חינוך רגילה, בעזרת תוספת שעות הוראה ושירותים מיוחדים. במסגרת החוק, תלמיד יוכל להשתלב במסגרת חינוך רגילה, עם בני גילו, בתנאי שתוכנית השילוב הנדרשת עבורו מחוץ לכיתה הרגילה, לא עולה על שליש מסך שעות הלימוד של הכיתה. זכאי לתוכנית שילוב ילד עם לקות משמעותית ובעיות תפקוד קשות, שללא תוספת לימוד של מורים המתמחים בחינוך מיוחד, טיפולים מיוחדים ו/או עזרים מסייעים, לא יוכל להשתלב בחינוך הרגיל, ובלבד שזכאותו אושרה על ידי ועדת השילוב הבית ספרית.

ועדת השילוב הבית ספרית היא ועדה מקצועית הפועלת מתוקף חוק חינוך המיוחד התשמ"ח - 1988, תיקון מס' 7 (תשס"ג - 2002), והיא הגורם המוסמך לקבוע את זכאותו של ילד לקבל תמיכה וסיוע מוגברים בבית הספר הרגיל במסגרת תכנית השילוב. ועדת השילוב חייבת למנות את בעלי התפקידים הבאים: מנהל/ת ביה"ס המשמשת/ת גם כיו"ר הוועדה, מחנכת/ת הכיתה, פסיכולוג/ית חינוכית ו/או יועץ חינוכי (בביה"ס בו יש פסיכולוג ויועץ ישב הפסיכולוג בוועדה), ועובד הוראה מתחום החינוך המיוחד. בצד רשימת בעלי התפקידים שנוכחותם בוועדה הכרחית, יתכן ויוזמנו אליה (בהתאם להחלטת היו"ר ועל פי צורך) איש מקצוע נוסף, לדוגמה, מומחה ללקות נדירה שיספק לחברי הוועדה מידע ייחודי הנחוץ להם לקבלת החלטה, וכן מנהל מרכז התמיכה האזורי (מת"א) או נציגו.

הפנייה לוועדת שילוב יכולה להתבצע על ידי כל אחד מהמוזכרים להלן: הצוות החינוכי-מקצועי בביה"ס, ההורים, ועדת השמה, ועדת ערר.

השתתפות הורים: חובה לזמן את ההורים וילדם לוועדה. ההחלטה אם לשתף את הילד נתונה בידי הוריו. ההורים רשאים להביא נציג מטעמם וכל מסמך או חוות דעת רלוונטיים שברשותם. הזימון לוועדת השילוב חייב להגיע לידי ההורים לפחות עשרה ימים קודם לדיון. הורה המבקש לדחות את הדיון מסיבות מוצדקות יפנה למנהל/ת ביה"ס אשר יקבע מועד חדש. אם ההורים קיבלו זימון כחוק, לא ביקשו לדחות את הדיון ולא הגיעו אליו, רשאית הוועדה לקיים דיון גם בהיעדרם.

במידה וההורים פנו וביקשו את כינוס הוועדה, הם נדרשים, לצרף לבקשתם חוות דעת רלוונטיות, אבחונים ומסמכים שיעידו על קשייו וצרכיו של ילדם. במידה ומדובר בתהליך שיזם ביה"ס, חייב המוסד החינוכי להציג בפני הוועדה 'חוות דעת חינוכית' מפורטת שמילא מחנך הכיתה ובה התייחסות לרמת תפקודו של ילדכם במגוון תחומים בששת החודשים האחרונים. בית הספר חייב למסור לעיון ההורים וחתיתתם את חוות הדעת קודם לדיון. במידה ונעשו אבחונים נוספים כאבחונים דידיקטיים, יציג אותם בית הספר בוועדה. אבחונים דידיקטיים ואחרים, יעשו בחסות בית הספר רק באישור והסכמת ההורים.

לאחר ששמעו את הדיווח וההמלצות של צוות בית הספר והמומחים, ואת דברי ההורים, יקבלו חברי הוועדה את החלטתם ברוב קולות ובלא נוכחות ההורים. חובת הוועדה ליידע את ההורים על החלטתה תוך עשרה ימים.

ועדת השילוב יכולה להחליט כי:

הילד זכאי לתמיכה מתוקף תוכנית השילוב.

הילד אינו זכאי לסיוע מתוקף תכנית השילוב מאחר ואינו נזקק לו.
הילד אינו זכאי לסיוע מכיוון שרמת תפקודו מורכבת מכדי שבית ספר רגיל יוכל להתמודד עמה ולפיכך יופנה לדיון בוועדת השמה ברשות המקומית אשר תדון בזכותו למסגרת חינוך מיוחד.
חובת הוועדה לנמק את החלטותיה ולמסור להורים עותק של החלטה ונימוקים משמעותיים. זכות ההורים לקבל גם את פרוטוקול הישיבה, והם זכאים לערער על החלטות הוועדה בפני ועדת ערר שהיא ועדת השמה ברשות המקומית.

כינוס צוות בין מקצועי: אם הוחלט כי הילד זכאי לקבל תמיכה מתוקף תוכנית השילוב, מתכנס הצוות הרב-מקצועי של בית הספר (צוות המונה אנשי מקצוע מתחום החינוך, הטיפול, הייעוץ והאבחון) לבנות - בשיתוף ההורים והילד - תכנית לימודים יחידנית (תח"י), שתתאים לצרכיו ויכולותיו של הילד. את גיבוש התכנית חייב הצוות להשלים עד חודש לאחר תחילת שנת הלימודים. חובה למסור לידי ההורים עותק מהתכנית היחידנית של הילד, והם רשאים לערער על תכנה והרכבה בפני המפקח על המסגרת החינוכית הנמצא במחוזם.
היקף התמיכה בתלמיד המשולב (למעט סייעת), נקבע בדיוני הצוות הרב-מקצועי. התמיכה לא תעלה על שליש משעות הלימודים השבועיות ולרוב אף תהיה מצומצמת יותר. ממוצע שעות התמיכה עומד על כ-3 שעות שבועיות חלקן בתמיכה פרטנית וחלקן במסגרת קבוצתית. סוגי התמיכה וההתאמות הניתנות הם בתחום התמיכה הלימודית, תמיכה רגשית ותמיכה פיזית-ארגונית (הניתנת לרוב על ידי סייעת/מלווה). היקף התמיכה והרכבה יקבעו בהתאם לרמת התפקוד של הילד ויכולותיו, אך גם בהתאם ליכולותיו של בית הספר. התכנית החינוכית היחידנית (תח"י) שיבנה הצוות המקצועי, תגדיר במפורט את סוגי התמיכה, היקפה ויעדיה.

סוגי התמיכה הנפוצים:

- א.** תמיכה מסוג הוראה ולימוד: תמיכה זו ניתנת על ידי עובדי הוראה מתחום החינוך המיוחד, מטפלים פרא-רפואיים ומטפלים ביצירה והבעה. תמיכה זו ניתנת למי שנזקקים לתמיכה רגשית, פיתוח יכולות לימודיות וחברתיות, ולהבניה שיטתית יותר של תכנית הלימודים הנלמדת על ידי בני ובנות גילם.
- ב.** תמיכה מסוג התאמות: עיקרה של תמיכה זו היא שינוי והתאמת הסביבה, הציוד והפעילויות שהילד מתבקש לבצע ליכולותיו ולצרכיו. לעתים נדרש יותר מסוג תמיכה אחד בו זמנית.
- ג.** תמיכה וליווי של סייעת: החלטה על מתן סיוע וליווי על ידי סייעת, ומספר השעות שיוקצו לשם כך, תיעשה בהתאם לדרגת התפקוד שתיקבע לילדכם, בהסתמך על קריטריונים מפורטים שקבע משרד החינוך האישור הסופי לקבלת הסייעת ושעות הליווי, ינתן רק עם תחילת שנת הלימודים, שכן החלטה זו נעשית על ידי משרד החינוך ואינה בסמכות בית הספר. ככלל, סיוע מסוג סייעת ניתן לתלמידים ברמת תפקוד נמוכה עם לקות משמעותית ומיועד למי שנזקקים לתמיכה ותיווך לימודי והתנהגותי, למי שסובלים מנכויות תנועתיות וכד'.

השמה במסגרות לחינוך מיוחד

ועדת השמה היא הפורום הקובע את זכאותו של ילד עם צרכים מיוחדים להשמה בחינוך המיוחד. הוועדה מורכבת מנציגי רשות החינוך המקומית, נציגי משרד החינוך, אנשי מקצוע בתחום (כגון, פסיכולוג רופא או עו"ס) ונציגי הורים.

הפנייה לוועדת השמה יכולה להיעשות על ידי ההורים, המסגרת החינוכית, או כל גורם מקצועי הסבור כי צריך להפנות את הילד לחינוך מיוחד. הפנייה לוועדה צריכה להיות עד לסוף חודש אפריל בכל שנה.
חובה להזמין את ההורים והילד לדיון בוועדה והם יקבלו הזמנה לוועדה בדואר רשום. ההורים רשאים לא להופיע לדיון בוועדה, לשלוח נציגים מטעמם או להביא לוועדה מלווים.

לצורך הדיון בוועדה המסגרת החינוכית תמלא שאלון מפורט ותצרף גם הערכה או אבחון פסיכולוגי. בנוסף לכך יכולים ההורים להביא לוועדה כל דו"ח או חוות דעת מקצועית שברשותם. הדיון בוועדה יערך בנוכחות ההורים

אולם הסיכום וקבלת ההחלטה תעשה על ידי חברי הוועדה בלבד. הסיכום ישלח להורים בתוך 10 ימים. הוועדה תחליט על הפניית הילד לחינוך מיוחד או על הפנייתו לחינוך הרגיל. הוועדה יכולה להמליץ על מסגרת חינוכית ספציפית או על סוגי התמיכה והטיפוליים המומלצים לילד, אך ההחלטה הסופית באשר לשיבוץ תהיה של ועדת השיבוץ, והחלטה לגבי השירותים החינוכיים שיתנו לילד תהיה של המסגרת החינוכית הקולטת את הילד. ההורים רשאים לעיין בכל מסמך שהובא בפני הוועדה וכן בפרוטוקול הישיבה, למעט במקרים חריגים שבהם בסמכות הוועדה להחליט כי עיון במסמכים אלו עלול לגרום לפגיעה בילד. ההורים רשאים לערער על החלטת הוועדה תוך 21 יום מהמועד שבו קיבלו את ההחלטה בכתב.

חשוב לדעת!

העברת ילדים ממסגרת של חינוך מיוחד אחת לסוג אחר של מסגרת חינוך מיוחד מחייבת החלטה של ועדת השמה, וכמו כן גם מעבר מגן חינוך מיוחד לבית ספר חינוך מיוחד. במעברים בין מסגרות חינוך מיוחד מאותו סוג תדון ועדת שיבוץ. ועדת ההשמה אינה דנה בהעברת ילדים מהחינוך המיוחד אל החינוך הרגיל. במקרים אלה דרושה הסכמת ההורים.

שיבוץ תלמידים במסגרות החינוך המיוחד

ועדת שיבוץ השייכת לרשות המקומית אחראית לשיבוץ תלמידים במסגרת החינוך המיוחד. הוועדה מורכבת ממנהל רשות החינוך המקומית או נציג מטעמו, נציג הפיקוח על החינוך המיוחד, מנהל השירות הפסיכולוגי החינוכי או נציג מטעמו. הוועדה תחליט על המסגרת החינוכית בה ישובצו ילדים שהופנו לחינוך המיוחד מוועדת ההשמה, תדון בהעברת ילדים בין מסגרות החינוך המיוחד שבתחום הרשות המקומית, או תחליט על הפניית תלמיד, שלא נמצאה עבורו מסגרת חינוכית מתאימה בתחומי הרשות, לרשות מקומית אחרת. ההורים אינם מוזמנים לדיון בוועדת השיבוץ, אם כי הם יכולים להעביר את העדפותיהם למסגרת ספציפית באמצעות ועדת ההשמה או על ידי יצירת קשר עם חברי הוועדה. המשפחה רשאית לערער על החלטת ועדת השיבוץ, וזאת אך ורק באמצעות הגשת עתירה מנהלית לבית דין לעניינים מנהליים, כלומר בתי משפט מחוזיים.

מסגרות החינוך המיוחד

ילד שהוחלט על השמתו בחינוך המיוחד, ישובץ במסגרת החינוכית שלהערכת המערכת היא המתאימה ביותר לצרכיו. גם בתוך החינוך המיוחד קיימות אופציות שונות להשמה:

בי"ט כוללני לחינוך מיוחד - בתי ספר אלו מתמקדים במתן מענה חינוכי וטיפולים לילדים עם לקויות ספציפיות כגון אוטיזם, שיתוק מוחין, פיגור וכו'. חלק מבתי הספר מתאימים לילדים מגיל 21-6 וחלקם מהווים מסגרות של בתי ספר יסודיים 14-6 ותיכונים 14-21.

כיתות מיוחדות בבית ספר רגיל - ילדים עם צרכים מיוחדים שמחד אינם יכולים להשתלב בחינוך הרגיל, אך מאידך מסגרות החינוך המיוחד הכוללני אינם מתאימות להם, יכולים להשתלב בכיתות מיוחדות המשולבות בבתי ספר רגילים.

כיתות מקדמות - מיועדות בד"כ לילדים עם ליקויי למידה או בעיות רגשיות.

כיתות תקשורת - לילדים עם בעיות תקשורת.

רישום תלמידים למסגרת חינוך מיוחד ללא ועדת השמה

הורים לילד עם לקות קשה, יכולים לבקש לרשום אותו למסגרת לחינוך מיוחד ללא צורך בוועדת ההשמה. בקשת ההורים צריכה להסתמך על חוות דעת בכתב של אנשי מקצוע המאשרת כי לילד יש לקות משמעותית ביותר, כאשר אין ספק שמקומו במוסד לחינוך מיוחד ולא ניתן לשלבו במוסד חינוך שאינו חינוך מיוחד.

על ההורים להגיש בקשה למנהל מחלקת החינוך ברשות המקומית שבמקום המגורים, לא יאוחר מ- 60 יום לפני המועד האחרון לרישום בשנת הלימודים. הבקשה תועבר לשירות הפסיכולוגי ולפיקוח החינוכי לאישור. החלטה תישלח להורים עד 20 יום לפני המועד האחרון לרישום בשנת הלימודים. בכל מקרה של ספק או שינוי במצב של הילד ניתן לפנות לוועדת השמה.

שירותים שונים לתלמיד בחינוך המיוחד

טיפולים פרא-רפואיים

במסגרת השירותים הנלווים במסגרות החינוך המיוחד, שנקבעו בחוק, כלולים טיפולים פרא-רפואיים. הטיפולים כוללים פיזיותרפיה, ריפוי בעיסוק, קלינאות תקשורת, וטיפולים באומנויות (מחול, תנועה, מוזיקה, דרמה ואומנות חזותית). סוגי הטיפולים, מסגרת הטיפול (יחידני או קבוצתי) ומספר השעות בשבוע לכל תלמיד, ייקבעו על ידי הצוות הרב מקצועי של המסגרת החינוכית, כחלק מתוכנית הלימודים האישית ובהתחשב במכסת השעות העומדת לרשות המסגרת.

הפעלת המסגרת החינוכית בזמן חופשות - מכוח סמכותו בחוק החינוך המיוחד מאריך שר החינוך את שנת הלימודים במסגרות החינוך המיוחד, כך שתימשך תקופה ארוכה יותר משנת הלימודים הרגילה, וכן בתקופת חופשת הלימודים בבתי הספר הרגילים. הארכת שנת הלימודים תהיה לכל היותר עד ה-15 באוגוסט. הזכאות תלויה בחומרת המוגבלות של הילדים ובמסגרת החינוכית ונקבעת על פי טבלה שמפרסם משרד החינוך בחוזרי המנכ"ל בכל שנה. הארכת שנת הלימודים אינה חלה על תלמידים הלומדים בכיתות משולבות או בשילוב יחידני, בבתי ספר רגילים.

"יום שהות ארוך" - משרד הרווחה החליט להאריך את שעות השהות של חלק מתלמידי החינוך המיוחד הלוקים בלקויות קשות, כדי לאפשר לבני משפחתם לנהל אורח חיים תקין ככל האפשר. המסגרת פועלת במוסדות החינוך כהמשך ליום הלימודים הרגיל, ונמשכת לכל היותר עד השעה 19:00. הפעילות בשעות אלה היא כמעין "מועדונית" וכוללת פעילויות חינוכיות, חברתיות ושיקומיות, פעילות העשרה וטיפולים פרא-רפואיים. משרד הרווחה מממן את הפעילות אולם נדרשת גם השתתפות הורים על פי טבלת זכאות המצויה במחלקת לשירותים חברתיים ברשות המקומית.

בחינוך הרגיל: הסעת התלמידים מסייעת ליישום חוק חינוך חובה לתלמידים שבאזור מגוריהם אין בית ספר או שבית הספר נמצא בריחוק מביתם. משרד החינוך משתתף בהוצאות ההסעה לגני חובה ולבתי ספר רשמיים בלבד, מא' עד י' ועד בכלל. ביצוע ההסעות הוא על ידי הרשות המקומית. גם תלמידים שאינם יכולים להגיע לבית הספר בכוחות עצמם עקב פגיעה מתאונה (למעט תאונת דרכים) או מחלה, ויש להם אישור רפואי על כך, זכאים להסעה.

בחינוך המיוחד: הזכאות להסעה בחינוך המיוחד מעוגנת בחוק הסעה בטיחותית לילדים נכים (1994). החוק מגדיר זכאות להסעה עבור "ילד נכה – מגיל 3 עד 21 שמחמת ליקוי בכושרו הגופני, השכלי, הנפשי או ההתנהגותי אינו מסוגל לנסוע בכוחות עצמו ונדקק להסעה", ומטיל את האחריות לביצוע על הרשות המקומית. התלמידים הזכאים להסעה הם תלמידים עם פיגור בינוני מורכב ועד עמוק, עם שיתוק מוחין ונכויות פיסייות קשות, אוטיזם pdd / , עם הפרעות נפשיות קשות, תלמידים עם חירשות וכבדות שמיעה, עיוורון ולקות ראייה ותלמידים נכים הלומדים בבתי ספר רגילים. הזכאות להסעה מותנית בהשמת הילד במסגרות שלהלן על ידי ועדת ההשמה וועדת השיבוץ המקומית.

חשוב לדעת כי ישנן רשויות אשר מרחיבות את הזכאות ולמעשה מסייעות בהסעה לכל מי שלומד במסגרת שהוכרה כחינוך מיוחד (כולל כיתות מקדמות), אך זו חריגה ולא ניתן לתבוע אותה מן הרשויות. החוק קובע זכאות "להסעה ממקום מגוריו או ממקום סמוך לו למוסד חינוך וממנו" אולם לעיתים הילדים מופנים להמשך פעילות אחר הצהריים במועדונית או מתנ"ס. ברוב המקרים, ההסעה מסיעה את הילדים לפעילות ואז על ההורים לקחת את הילדים בחזרה הביתה. כלומר, הילדים זכאים רק לשתי הסעות ואם יש "תחנה" בדרך, על ההורים להשלים את החסר.

אחריות להסעות

בכל רשות מקומית, בדרך כלל במחלקת החינוך, תמצאו צוות או אדם האחראי על ההסעות אשר תפקידו: לקיים קשר שוטף עם נציגי משרד החינוך האחראים על ההסעות: קבלת אישורים להסעות ותקציבים בהתאם, טיפול בבקשות מיוחדות.

- לדאוג להוצאת מכרזים לחברות ההסעה ולבחור בחברות העומדות בתנאי המכרז.
- לדאוג לטיפול בכל הקשור לתכנון מסלולי ההסעות.
- לטפל בכל בעיה שמתעוררת בביצוע ההסעה בפועל.
- לטפל בנושא הליווי בהסעה לתלמידים הזקוקים לכך.
- להיות כתובת להורים ולמסגרות החינוכיות.

לחוק ההסעה הבטיחותית הותקנו תקנות על ידי שר התחבורה, ועל הרשות המקומית להקפיד על היות הרכבים המסיעים מתאימים ועומדים בתקנות.

על פי תקנות אלו "רכב בטיחותי" הינו:

1. רכב המתאים להסעת ילדים עם נכות הנזקקים לעגלת נכים או למכשירים אורטופדיים ומותקנים בו:
 - מתקן להרמת עגלת נכים
 - אמצעי ריתום לכל נוסע במושב ולעגלות הנכים
 - רצפה שבה המהדקים המתאימים להצמדת מושבים פריקים לעגלות נכים
 - משענות ראש למושבי הנכים או לעגלות הנכים
 - ידיות מרופדות במושב הנכים.

- מראות המאפשרות לנהג לראות את הנוסעים ברכב.
 - מזגן ומתקן לחימום פנים הרכב
 - ציוד לעזרה ראשונה
 - שתי דלתות לפחות
 - אמצעי לקשר אף אם הוא נייד
2. רכב המתאים להסעת ילדים עם נכות שאינם נזקקים לעגלת נכים או למכשירים אורטופדיים ומותקנים בו:
- מושבים קבועים לנכים
 - אמצעי ריתום לכל נוסע ברכב
 - משענות ראש בכל מושבי הרכב
 - ידיות מרופדות בכל מושבי הנוסעים
 - מראות המאפשרות לנהג לראות את הנוסעים ברכב
 - מזגן ומתקן לחימום פנים הרכב
 - ציוד לעזרה ראשונה
 - שתי דלתות לפחות
 - אמצעי לקשר אף אם הוא נייד
- ** רכב בטיחותי יעמוד בדרישות המפרט הטכני המתאים לסוגו כפי שנירשם ברישיון הרכב.**

ליווי בהסעות

לאור הקושי הרב בהסעת תלמידים עם מוגבלויות והצורך בסיוע לנהגים בשמירה על בטיחותם, התקין שר החינוך תקנות המתייחסות לזכאות לליווי בהסעות. האחריות לביצוע הליווי ולפיקוח על הליווי, מוטלת על הרשות המקומית.

ילד "הזכאי לליווי" הינו:

- ילד שאופיין בועדת ההשמה כילד עם בעיה נפשית, אוטיזם או סובל מהפרעת התנהגות קשה, פיגור עמוק (סיעודי), פיגור קשה או פיגור בינוני.
 - ילד עם שיתוק מוחין או נכות פיזית קשה.
 - ילד שקיבל אישור זכאות על ידי ועדת חריגים שמונתה לנושא.
- פנטוט:** כל פעוט שהינו זכאי חוק מעונות יום שיקומיים ומטופל במעון יום שיקומי מוכר, יש חובה לספק לו מלווה בהסעה.

התקנות מתייחסות גם ל"תפקידי המלווה" והם:

1. המלווה צריך להיות נוכח לכל אורך מסלול ההסעה.
2. ברשות המלווה צריכה להיות רשימה מסודרת של התלמידים המוסעים בהסעה שכוללת את שמותיהם, כתובתם, מספרי טלפון של ההורים ושל המסגרת החינוכית ונקודות האיסוף וההורדה.
3. המלווה צריך לסייע לתלמידים לעלות ולרדת מן ההסעה, בדיוק בנקודות האיסוף שהוחלט עליהן מראש.
4. המלווה יישב בפתחי הרכב.
5. יקפיד על כניסה מסודרת לרכב ויודא שכולם עלו.
6. במהלך הנסיעה יקפיד כי כולם חגורים כראוי ולא מוציאים ראש וידיים מן החלונות.
7. המלווה יקפיד כי התלמידים ירדו מההסעה בנקודת ההורדה שסוכמה מראש, ואינם צריכים לחצות כביש.
8. בסיום ההסעה יבדוק שלא נשארו תלמידים ברכב או במסגרת החינוכית.
9. על המלווה לדווח על כל תופעה חריגה.

הכישורים הנדרשים: יודע את השפה העברית ובכלל זה קריאה וכתובה, ללא עבר פלילי, מעל גיל 18, בעל יחס חם ויכולת ליצירת קשר עם הילדים.

חשוב לדעת!

לעיתים קשה מאוד למצוא מלווים מתאימים או כאלה המוכנים למשימה. השכר הניתן להם איננו גבוה והתפקיד מחייב עמידה בזמנים שלעיתים אינם נוחים ומקשים עליהם לעסוק בעבודה נוספת. אמנם הרשות המקומית מחויבת לטפל בנושא אולם עקב הקשיים הללו לעיתים קרובות מתבקשים ההורים לסייע בחיפוש האדם המתאים. אפשרות אחת לבדיקה היא אם יש מישהו מבית הספר (סייעת או מורה) שמוכן ללוות את ההסעה וכך ל"הרוויח" גם הסעה ושכר.

ילדים חולים

עיקרי חוק חינוך חנים לילדים חולים, התשס"א-2001

חוק חינוך חנים לילדים חולים מטיל על הממשלה חובה לספק חינוך חנים לילדים מאושפזים וילדים חולים. ילד חולה כהגדרתו בחוק הוא ילד שגילו מעל חמש שנים השוהה בבית פרק זמן העולה על 21 ימים רצופים על-פי הוראת רופא, וכן ילד החולה במחלה מתמשכת.

החוק קובע בין השאר כדלקמן:

שר החינוך יקבע תוכנית למתן חינוך לילדים מאושפזים וילדים חולים, בהתחשב בצורכיהם של הילדים, במגבלותיהם הרפואיות ובתוכנית הלימודים שלהם בטרם מחלתם.

על-פי תוכנית החינוך האמורה, יינתן לילד חולה (בהסכמת הוריו) בביתו או במסגרת חינוכית בבית-החולים שבו הוא מאושפז.

המדינה ורשות החינוך המקומית ישאו בהוצאות חינוכו של ילד חולה, "באופן שהמימון יהיה באותו שיעור שבו הן נושאות בחינוך הילד במוסד חינוך כהגדרתו בחוק לימוד חובה".

המדינה תשא בהוצאות חינוכו של ילד מאושפז.

הסיוע הפדגוגי הניתן כיום לילדים מאושפזים

משרד החינוך נושא באחריות המלאה להפעלת מסגרות חינוכיות לילדים המאושפזים בבתי-חולים, באמצעות האגף לחינוך מיוחד.

תוכניות החינוך לתלמידים מאושפזים הן בעיקרן תוכניות חינוך אישיות (תח"א), המותאמות לתוכנית הלימודים של התלמיד בבית-הספר שבו למד טרם אשפוזו. לקביעת תוכנית החינוך האישית שותפים התלמיד והוריו, המורה בבית-החולים והמורה המחנך בבית-הספר שבו למד התלמיד. בחלק מן המסגרות החינוכיות בבתי-החולים משולבת גם מערכת של "למידה מרחוק".

קו אור: למידה מרחוק לילדים בבתי חולים

תוכנית קו-אור הינה תוכנית חינוכית הפועלת עבור ילדים מאושפזים בבתי חולים ומופעלת באמצעות מחשבים התוכנית נותנת תמיכה בילד החולה ע"י פעילויות ממוחשבות ללמידה, הסחה, הפגה והעשרה. הילדים מוזמנים לכתות הלימוד במחלקות הילדים ושם הם משתמשים במחשבי קו-אור בתפריטים המותקנים עליהם ובאתר האינטרנט שנבנה עבורם.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: המעגל 7, ירושלים ת.ד. 33176 91330

טלפון: 02-6540961, 077-7171919

פקס: 02-6540962

כתובת האתר: www.kavor.org.il

דואר אלקטרוני: info@kavor.il

שעות קבלה: א'-ה' 8:00 - 16:00

השירות ניתן לילדים ולבתי החולים ע"י עמותת קו-אור ללא תשלום.

תללים : תמיכה לימודית לתלמידים מרותקים לבתיהם

תללים הוא פרויקט אשר מטרתו היא להעניק תמיכה לתלמידים חולים המרותקים למיטותיהם לתקופות ממושכות. התמיכה ניתנת כאשר נעדרים מבית הספר לתקופות ממושכות בשל מחלה או תאונה או נעדרים משך של 50% ממערכת הלימודים, בצורה מתמשכת עקב טיפולים רפואיים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: מתנ"ס אלון, ירושלים

טלפון: 02-5710555

פקס: 02-5710527

דואר אלקטרוני: tlalim@barak.net.il

כתובת האתר: www.tlalim.co.il

שעות קבלה: א'-ה' 9:00 - 14:00

התמיכה הלימודית של תללים ניתנת חינם לתלמידים.

ארגוני סגור בתחום החינוך

כאשר מתעוררות בעיות או במקרה של חוסר מידע, חשוב לפנות תחילה למורה, למנהל ביה"ס, ליועץ או לפסיכולוג ביה"ס ולהתייעץ אתם. ניתן לפנות לגורמים נוספים:

הקו הפתוח לפניית תלמידים

מטרת "הקו הפתוח" לפניית תלמידים הינה לסייע לתלמידים ולהורים בשמירה על זכויותיהם במערכת החינוך במצבים של מצוקה חברתית ואישית, שלא באו על פתרונם באמצעות הגורמים המקומיים. הקו הפתוח מופקד על פיתוח וקידום הנושא הכללי של זכויות הילדים במערכת החינוך ומיסודו במדיניות המשרד, בהנחיית הניתנות לעובדיו ובצורת הארגון של המערכת.

תיאור השירות

- ייעוץ וסיוע לתלמידים, להורים ולאנשי חינוך במקרים של פגיעה בזכויות ו/או מצוקה אישית או חברתית של תלמידים.
- מענה מהיר, מקיף וממצה לתלונות התלמידים והוריהם.
- הגברת מודעות התלמידים ואנשי החינוך לזכויות התלמידים.
- שיפור מדיניות משרד החינוך, הקשורה בזכויותיהם, בצורכיהם ובטובתם של התלמידים.
- משוב לאנשי המטה והשדה במערכת החינוך על תופעות הדורשות בחינה מחודשת, על בסיס הפניות שטופלו על ידי "הקו הפתוח".

אופן הטיפול בפניה: פנייה טלפונית תתקבל מיידית ע"י מזכירת "הקו הפתוח" ותועבר בו ביום לטיפול אחת העובדות אשר תיצור קשר עם הפונה. פנייה בכתב תיענה תוך שבוע.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: משרד החינוך, רחוב דבורה הנביאה 2, ירושלים, 91911

טלפון: 02-5602999, 02-5602538/9, 1-800-222-003 פקס: 02-5603754

דואר אלקטרוני: kav_patuach@education.gov.il

אתר אינטרנט: www.education.gov.il

קו חירום לפניות דחופות באירועי אלימות: טל' 1204.

האגף לפניות ותלונות הציבור, משרד החינוך

האגף לפניות ותלונות הציבור משמש כתובת עיקרית ומהימנה לציבור הפונים לקבלת מידע לגבי הוראות ונהלים על-פיהם פועלת מערכת החינוך וכן לטיפול בתלונות הציבור ומצוקותיו. הטיפול בתלונות נעשה מתוך ראייה כלל מערכתית ותוך שמירה על ניטרליות ואובייקטיביות. האגף משלב כיום גם תפיסה משפטית כחלק חיוני בטיפול בפניות ובתלונות.

תיאור השירות

מתן מידע לגבי הוראות ונהלים על פיהם פועלת מערכת החינוך.

בדיקה וטיפול יסודיים בתלונות של הפונים הטוענים כי זכויותיהם קופחו בשל אי קיום נהלים והוראות, או בשל שרירות לב, חוסר התחשבות או הזנחה בשל מעשה או מחדל של עובד המשרד או יחידה מיחידות המשרד.

אופן קבלת השירות

מרכז המידע הטלפוני פועל מ-8:00 עד 14:00.

כמו כן ניתן לפנות באמצעות הדואר, בפקס או בדואר אלקטרוני.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: האגף לפניות ותלונות הציבור, משרד החינוך, רחוב דבורה הנביאה 2, ירושלים 91911

טלפון חינוך: 02-5602711, 1-800-25-00-25 טלפון: 02-5602390 פקס:

דואר אלקטרוני: info@education.gov.il

אתר האינטרנט: www.education.gov.il/pniyot

המכללה האקדמית למשפטים ברמת גן - החטיבה לזכויות האדם בר"ג - סיוע וייעוץ משפטיים בנושאי חינוך

חטיבת זכויות אדם במכללה האקדמית למשפטים נותנת סיוע וייעוץ משפטיים ללא תשלום בנושאי חינוך.

במסגרת השירות, סטודנטים למשפטים מהמכללה ילכו משפחות אשר נתקלו בבעיות שונות מול מערכת החינוך וייצגו אותם מול מערכת החינוך.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בן גוריון 26, רמת גן

טלפון: 03-6000800, שלוחה 211

פקס: 03-6000852

אתר אינטרנט: www.rg-law.ac.il

צח"י: צרכני חינוך ייחודיים

ארגון צח"י דואג למימוש זכויות ילדים עם צרכים מיוחדים הלומדים במערכת החינוך ומשמש סנגור לאוכלוסיית ילדים זו.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ת.ד.80, מושב אודים 42905

טלפקס: 09-8655203

שעות קבלה: א'-ה' 08:00 - 20:00, ו' עד 12:00

סיוע בשילוב - יתד: המרכז לקידום החינוך והשילוב

המרכז לקידום החינוך והשילוב מיועד לילדים עם תסמונת דאון או לילדים ברמת תפקוד דומה. המרכז מופעל כפרויקט של סניף יתד מרכז, ונותן שירות למשפחות ולצוותים חינוכיים מכל הארץ.

השירות הניתן:

- אבחנה דידיקטית - הצוות במרכז מאבחן את צורכיהם של ילדי תסמונת דאון וממליץ על סל איכותי של "שירותי חינוך מיוחדים" לילד שיינתן לו בכיתה הרגילה.
- טיפול בהבעה ויצירה
- טיפול רגשי
- הדרכה ויעוץ להורה ולצוות החינוכי של הילד/ה
- ליווי הורים לועדות וניהול תכתובת רשמית
- הצוות מפתח חומרי הוראה והדרכה שיסייעו לצוות העובד עם הילד המשולב ועם כיתתו
- מתן מידע וסיוע משפטי להורים כיצד להבטיח את זכויותיו החוקיות של ילדם במרכז מתבצע מעקב ומחקר על שילוב בבתי ספר רגילים
- הרצאות, כנסים וימי עיון

אופני קבלת השרות

יש להתקשר למשרד של יתד ולהשאיר הודעה בטלפון: 03-9210291, 03-9271395

או לפנות למנהלת אילאיל לדר בטלפון: 052-2954507.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: השילוח 8, קריית מטלון, פתח תקוה

כתובת למשלוח דואר: בן גוריון 75 יהוד 56209

שעות קבלה: בתאום מראש

דואר אלקטרוני: ililleder@bezeqint.net

אתר אינטרנט: www.yated.org.il

כהורים לילדים עם צרכים מיוחדים, לא פעם אתם נדרשים לפנות לשירותי בריאות מסוגים שונים. המפגש התכוף עם אנשי המקצוע עלול להיות מלווה בחרדה ודאגה רבה. לפיכך חשוב ביותר להגיע מוכנים לכל מפגש, עם כל השאלות המטרידות אתכם, אולי אף בכתב, על מנת שתוכלו לקבל מענה טוב ככל האפשר. חשוב לדעת כי חוק ביטוח בריאות ממלכתי קובע את סל השירותים אשר מדינת ישראל מחויבת לתת לאזרחיה. יחד עם זאת קופות החולים מספקות שירותים שונים נוספים לפי שיקול דעתן, והאמצעים העומדים לרשותן, לרבות תוספות לפי תנאי הביטוחים המשלימים השונים. חשוב לקרוא את כל תנאי הביטוח הרפואי שברשותכם על מנת שתוכלו לדרוש את המגיע לכם. בנוסף, עליכם לדעת כי קופות החולים השונות יכולות להחליט על אופן אספקת השירותים שלהן, כלומר באמצעות מרפאות בתחומן או הפנייה למרפאות שונות במרכזים רפואיים או בתי חולים, וכן ניתנת להן גמישות גם באשר לסוגי הטיפולים שהן מוכנות לתת למבוטחים.

זכויות בתחום הבריאות

פטור מתשלום עבור אגרת רופא מקצועי ואגרת ביקור במכונים ובמרפאות חוץ

• ילדים ובוגרים המוכרים במסד לביטוח לאומי כזכאים לגמלת נכות מלאה יכולים במקרים מסוימים לקבל פטור מתשלום עבור ביקור אצל רופא מקצועי, במכונים ובמרפאות חוץ. על למנת לברר את הזכאות לקבלת הפטור יש לפנות לסניף קופת חולים הקרוב לאזור המגורים בכדי לוודא שהמבוטח רשום כזכאי לפטור.

הנחות ופטורים בדמי ההשתתפות עצמית ברכישת תרופות עבור חולים במחלות קשות וחולים כרוניים.

קופות החולים גובות מהמבוטחים דמי השתתפות עצמית עבור רכישת תרופות הכלולות בסל התרופות. בכל קופת חולים ישנם מבוטחים החולים במחלות קשות ופטורים מתשלום עבור התרופות וכן ישנם חולים כרוניים אשר לגביהם ישנה תקרת השתתפות עצמית בתשלום עבור רכישת תרופות. • על מנת לבדוק זכאות, על המבוטח לפנות למשרד סניף קופת החולים בה הוא מבוטח. ולהציג, מסמך מהרופא המטפל, המפרט את מצבו הרפואי של החולה, את האבחנות ואת כלל התרופות שהוא מטופל בהן. המסמך יועבר לאישור המנהל הרפואי בסניף. עם קבלת האישור מוסדרת ההכרה במבוטח כחולה במחלה קשה או חולה כרוני והמבוטח יקבל אישור על כך בדואר.

מזון תרופתי

חולים אשר מקור ההזנה העיקרי שלהם הוא מזון תרופתי נתקלים בקשיים ברכישתו בשל עלותו הגבוהה.

ניתן לחלק את סוגי המזון התרופתי לשש קבוצות:

1. מזון תרופתי המיועד לחולים במחלות מטבוליות

2. מזון תרופתי לסובלים מאלרגיות או אי סבילות לרכיבי או מרכיבי מזון מסוימים (חלב ללא לקטוז, קמח ללא גלוטן).

3. מזון תרופתי המיועד לסובלים מהפרעות ספיגה שונות במערכת העיכול.

4. רכיבי תזונה בעלי כושר ספיגה במצבי חולי מסוימים הניתנים בנוסף למזון רגיל.

5. מזון תרופתי במרקם רך, עתיר קלוריות ו/או חלבון שניתן בנוסף למזון רגיל (הפרעות אכילה, חולי סרטן, חולים בטיפול נמרץ וחולים מותשים) והניתנים דרך הפה או בזונדה

6. מזון תרופתי לסובלים ממחלות כליה, ריאות וכבד.

במידה והמזון התרופתי נמצא בסל התרופות, משרד הבריאות קבע תקרת הוצאות חודשית אישית של כ-450 ₪.

עם זאת כאשר ישנם מספר בני משפחה הסובלים מאותה בעיה או כאשר המזון אינו נמצא בסל התרופות החולה נאלץ לשלם על התרופה מכספו ולעיתים עלות התרופה יכולה להגיע לאלפי שקלים בחודש. מומלץ לבדוק האם המזון התרופתי או מזון עם תרכובת זהה נמצא בסל התרופות. במידה ואין השתתפות של קופות החולים במזון, ניתן לפנות לקרנות המסייעות ברכישת תרופות שאינן בסל.

ארגוני סיוע ברכישת תרופות שאינן בסל הבריאות

• עמותת חברים לרפואה

סיוע במימון תרופות

טלפון: 03-5792220

• עמותת רפאנו

קרן לסיוע לרכישת תרופות לחולי סרטן שאינן בסל הבריאות

טלפון: 1700-70-72-74

• קרן התרופות של החברה לישראל

טלפון: 03-5603835

• הקרן הישראלית למימון תרופות מיסודה של עמותת יחד בתקווה

טלפון: 03-5743230

• עמותת קרן ישעי

הסיוע: עזרה בגיוס מימון עבור תרופות שאינן בסל, עזרה בגיוס מימון לניתוחים,

ביקורי חולים, ייעוץ בנושא השתלות

כתובת: חיים ויטל 11 ת.ד. 6489, ירושלים

טלפון: 02-6521986

פקס: 02-6524055

אתר: LAPIDIM.ORG.IL

• ילדים של החיים

העמותה עוזרת לילדים חולים אשר הביטוח הרפואי אינו מכסה על כל הטיפולים שלהם והם זקוקים לעזרה

ותמיכה רפואית וכלכלית.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: מושב אודים, 42905, ת.ד. 356

טלפון: 09-8656064

פקס: 09-8656064

דואר אלקטרוני: charity@charity.org.il

כתובת האתר: www.charity.org.il

שעות קבלה: 10:00 - 18:00

סל השירותים בהתפתחות הילד, מהלידה עד גיל 18 שנים נקבע על בסיס נוסח חוק ביטוח בריאות ממלכתי. ילדים עד גיל 3 שנים זכאים לאבחון ולטיפול ע"י צוות רב מקצועי לפי הצורך, בהתאם להחלטת הגורם המקצועי מטעם הקופה המבטחת.

ילדים עם נכויות סומאטיות זכאים לקבל טיפול מצוות רב מקצועי עד גיל 18 ומספר הטיפולים נקבע ע"י הגורם המקצועי מטעם קופ"ח המבטחת, לפי הצורך.

נכות התפתחותית סומאטית מוגדרת כנכות הנגרמת כתוצאה ממחלה או מתהליך הפוגע במערכת העצבים המרכזית וההיקפית או במערכת שרירי השלד או באברי החוש הגורם לנכות תפקודית מתמשכת. הגדרה זו מתייחסת לליקויים כגון: שיתוק מוחין CP, פיגור שכלי ניכר, מחלות מטבוליות, עיוורון וחירשות, מומי עמוד שידרה ושלד, מחלות כרומוזומליות וגנטיות הפוגעות בהתפתחות, ניוון שרירים ודומיהם וכן ילדים עם עיוורון וחירשות הזקוקים לטיפול תרופתי.

שירותי האבחון (והטיפול) יינתנו במכון להתפתחות הילד שהכיר בו משרד הבריאות, או בידי עובד בעל תעודת הכרה במעמד (המקצועי) שנתן לו משרד הבריאות ושיש לו ניסיון של שנתיים לפחות בעבודה, במכון או יחידה כאמור, והוא עובד עפ"י תוכנית טיפול שהתנו מכון או יחידה כאמור.

שירותי האבחון והטיפול במכונים מוכרים להתפתחות הילד או ביחידות התפתחותיות טיפוליות באזור, יינתנו במרחק סביר ובהתאם לתנאי השטח. זמן המתנה לאבחון של ילדים עד גיל 3 שנים לא יעלה על חודשיים ושל ילדים מעל גיל 3 שנים לא יעלה עד 3 חודשים. זמן המתנה לטיפול (לאחר האבחון) בהתאם לשיקול דעת רפואי.

חשוב לדעת: ילדים הלומדים במסגרות החינוך המיוחד יכולים לקבל טיפולים נוספים דרך המכונים להתפתחות הילד של קופות החולים וזאת בתנאי שהרופא האחראי להתפתחות הילד קבע כי הם זקוקים לטיפולים נוספים מעבר למה שהמסגרת החינוכית מספקת.

טיפול שיניים

ילדים רבים חוששים מטיפול השיניים, אולם כאשר מדובר בילדים עם צרכים מיוחדים נדרשת לעיתים קרובות התייחסות מיוחדת. רופאי השיניים חייבים להבין את משמעותם של הנתונים הפיזיים, הבריאותיים או ההתנהגותיים המיוחדים, וכן לקחת בחשבון את הצרכים הפסיכולוגיים, להרגיע את הילדים לפני הטיפול ולנסות להשיג שיתוף פעולה מצדם.

ברחבי הארץ קיימות מרפאות רבות אשר מתמחות בטיפול בילדים ונוער עם צרכים מיוחדים, וניתן לאתר אותן באמצעות האתר "מקום מיוחד", או ליצור קשר עם "קשר" ולקבל רשימה של המרפאות הקרובות למקום המגורים.

חשוב לזכור שחלק מן המרפאות הללו הן פרטיות, וחלקן קשורות או שייכות לעמותות, לקופות החולים או לבתי החולים. לפיכך, תעריפי התשלום עלולים להיות שונים ממקום למקום, וגם במקרה הזה יש לערוך קודם סקר מחירים.

במעונות הפנימייה של אנשים עם פיגור שכלי מופעלות מרפאות שיניים מיוחדות, אשר מתמחות בטיפול באנשים עם פיגור שכלי. משפחות אשר יש להן ילד עם פיגור שכלי, בכל גיל, הגר בבית, והמוכר כזכאי לשירותים מטעם האגף לטיפול באדם המפגר של משרד הרווחה והשירותים החברתיים, זכאיות לפנות למרפאות הללו. הטיפולים

ניתנים תמורת תשלום עפ"י מחירון עלויות בלבד. למידע על המרפאות הללו ניתן לפנות ללשכות לשירותים חברתיים במקום המגורים.

טיפול בהרדמה

במרכזי טיפול לבריאות השן בתוך בתי החולים ובמרפאות מסוימות, ילדים יכולים לקבל טיפול שיניים בהרדמה מקומית או כללית, כאשר מרפאת שיניים רגילה אינה מסוגלת לטפל בהם עקב מוגבלותם הפיזית, השכלית או הנפשית, או בעקבות התנגדותם או חוסר שיתוף פעולה שלהם. סל הבריאות מחייב את קופות החולים לממן בטיפולי השיניים את ההרדמה הכללית במקרים בהם עקב מצבו של המבוטח אין אפשרות לטפל בשיניים אלא בדרך של מתן הרדמה כללית.

מימון טיפול השיניים

חשוב לדעת כי אין מחויבות ישירה של קופות החולים למימון טיפולי שיניים אלא אם יש למבוטח ביטוח מיוחד בנושא. קופות החולים משתתפות רק במימון ההרדמה. כדאי לשאול את הצוות במרפאות המיוחדות בנוגע להנחה, לפריסת התשלום בתנאים מיוחדים או לסיוע כספי מקרנות. ישנן קרנות (ראה פרק סיוע כספי) שמסייעות במימון טיפולי שיניים. המימון על ידי קרנות הסיוע הוא בדרך כלל ישיר למרפאה ויש להציג לקרן את הצעת המחיר טרם בוצע הטיפול.

השתתפות במימון מכשירי שיקום

חוק ביטוח בריאות ממלכתי קובע סל שירותי בריאות הכולל מכשירי שיקום וניידות במימון חלקי של משרד הבריאות באמצעות לשכות הבריאות האזוריות.

נוהל הגשת בקשה:

איך ולמי פונים:

יש לפנות ללשכת הבריאות המחוזית באזור המגורים. הפניה יכולה להיעשות על ידי ההורים, שירותי הרווחה, ארגוני התנדבות, מערכת הבריאות, או בתי ספר לחינוך מיוחד.

מענה טלפוני לשאלות בנושא זה ניתן לקבל ביחידה הארצית למכשירי שיקום וניידות

בימי ג' בין השעות: 12:00 - 14:00

בטלפון: 03-6061805

אתר באינטרנט: www.health.gov

מסמכים נדרשים:

1. דו"ח רפואי חתום ע"י רופא/ה אורטופד/ית או רופא/ה שיקומית הכולל אבחנה ברורה וציון הצורך במכשיר.
2. טופס תפקודי (מלשכת הבריאות) - דו"ח רפואי/סיעודי חתום על ידי רופא ואחות.
3. המלצה מפידיותרפיסט/ית או מרפא/ה בעיסוק מטעם קופ"ח או מטעם המסגרת החינוכית בה הילד לומד.
4. דו"ח סוציאלי - חתום על ידי עובד/ת סוציאלי/ית.
5. צילום תעודת זהות של ההורה בצירוף הספח עם פרטי הילד.
5. תכתב בקשת מסמכים נוספים כגון: אישור קבלת קצבה מביטוח לאומי וכד'.

6. הצעות מחיר או קבלות - לא יאוחר מ-120 יום ממועד הקניה.
7. במקרה והמשפחה מבקשת הנחה נוספת מטעמים כלכליים יש לצרף דו"ח הכנסות.
- חשוב!!!** בכל מקרה יש לברר, מהם הטפסים והמסמכים הספציפיים הנדרשים לכל בקשה.

שלבי הטיפול בבקשה:

- יש להגיש את הבקשה בצירוף המסמכים ללשכת הבריאות האזורית, לרכזת ההכונה במחלקה למחלות ממושכות. במחלקה זו קיים צוות רב מקצועי המקבל את הבקשה ולאחר דיון בעניין מחזיר לפונה תשובה בכתב.
- במקרה שהפניה נעשית בעניין אביזרי הליכה, הפניה נעשית לרופא מורשה מטעם מכון לואיס, באמצעות כרטיס שיימסר לפונה בלשכת הבריאות בו יצוין גובה השתתפות המשרד, במקרים אלו, הזכאות להשתתפות תקבע על ידי הרופא המורשה.

השתתפות משרד הבריאות במימון מכשירי שיקום וניידות:

- משרד הבריאות משתתף במימון מכשירי ניידות בגובה 75% מן המחיר שנקבע על פי סוג המכשיר בחלוקה לשתי קבוצות:

קבוצה 1

מכשירים שנקבע להם סכום מרבי, שאינו מחירו המלא של המכשיר.

קבוצה 2

- מכשירים שעבורם נבדקות 3 הצעות מחיר. מחיר המכשיר ייקבע על פי ההצעה הזולה ביותר.
- משרד הבריאות מממן חלקית מכשירי שיקום שאינם מכשירי ניידות.

השתתפות האזרח במימון מכשירי שיקום וניידות:

גובה ההשתתפות הינו 25% מן הסכום שקבע משרד הבריאות. משפחות המתקשות לממן את חלקן ברכישת המכשיר יפנו לעובדת הסוציאלית בלשכת הבריאות לצורך הגדלת השתתפות המשרד במימון המכשיר.

כדאי לדעת:

- בלשכת הבריאות קיימת רשימת מכשירים אשר משרד הבריאות משתתף במימנם לאוכלוסיה הפטורה מהשתתפות עצמית.
- מקבלי קצבאות המוסד לביטוח לאומי (הבטחת הכנסה / שארים וכו'), יקבלו פטור מהשתתפות עצמית במימון מכשירי שיקום וניידות במידה ויציגו אישורים מתאימים.

ועדת חריגים

ניתן להשיג השתתפות במימון מכשירים נוספים באמצעות פניה לוועדת חריגים במשרד הבריאות. כאשר דנים בבקשה לאישור מכשירים חריגים, לעיתים עורכת הועדה ביקור בית על מנת לבדוק את נחיצות והתאמת המכשיר המבוקש.

ועדת חריגים דנה בין השאר במקרים בהם ישנה בקשה למכשירי שיקום שאין בסמכות הלשכה המחוזית לאשר. ועדת חריגים דנה בין השאר בערעורים על גובה ההשתתפות העצמית של האזרח.

תיקון מכשירים

משרד הבריאות משתתף במימון תיקון מכשירי ניידות חשמליים (כגון כיסא ממונע, מיטה חשמלית ומנוף). התיקון מתבצע באמצעות המחלקה לתיקונים ביחידה הארצית למכשירי שיקום וניידות. משרד הבריאות משתתף ב-90% מעלות התיקון ואילו האזרח משתתף ב-10% מעלות התיקון.

אזרח המקבל קצבת קיום מהמוסד לביטוח לאומי פטור מהשתתפות במימון התיקון. אזרח המתקשה לממן את התיקון רשאי לפנות לעובדת סוציאלית בלשכת הבריאות לבקשת סיוע.

- לתיקון מכשיר יש לפנות לרכזת ההכוונה במחלקה למחלות ממושכות וזקנה בלשכת הבריאות המקומית.
- אזרח הפטור מהשתתפות עצמית במימון מכשירי שיקום וניידות זכאי להשתתפות משרד הבריאות גם בתיקון מכשירי ניידות שאינם חשמליים.

חשוב לדעת!

- מדיניות משרד הבריאות קובעת כי על האזרח להתייעץ עם המחלקה למכשירי שיקום וניידות עוד בטרם רכישת המכשיר, זאת על מנת לברר האם המשרד משתתף ברכישת המכשיר הספציפי בו המשפחה מעוניינת וכן בכדי לדעת מראש את גובה השתתפות המשרד במכשיר.
- אזרח שרכש מכשיר שיקום על דעת עצמו ללא התייעצות ותיאום מוקדם עם לשכת הבריאות, לא יוכל לקבל החזר כספי על המכשיר.

משרד הבריאות אינו משתתף במימון מכשירי שיקום וניידות במקרים הבאים:

- ילדים נפגעי פעולות איבה - הסיוע ניתן דרך המוסד לביטוח לאומי
- ילדים נפגעי תאונות דרכים - הסיוע ניתן דרך חברות הביטוח
- ילדים המאושפזים/שוהים בבתי חולים או במוסדות של משרד הרווחה והשירותים החברתיים - אמורים לקבל מכשירי שיקום מטעם המקום בו הם שוהים. מכשירי ניידות שמשרד הבריאות השתתף במימוןם יוחזרו ללשכת הבריאות לאחר תום השימוש.
- משרד הבריאות אינו משתתף במימון מכשירים טיפוליים

מרכזים וארגונים ליעוץ ולהשאלת ציוד שיקומי

אור לעולם

עמותה המשאילה ציוד רפואי ללא תשלום לכל פונה ברחבי הארץ.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: קדימה 9, ירושלים, ת.ד. 23621

טלפון: 1-599-535455

שעות קבלה: א'-ה' 09:00 - 18:00

דואר אלקטרוני: ora@orlaolam.org.il

אתר אינטרנט: www.orlaolam.org.il/orlaolam

העמותה הערבית לנכים

העמותה הערבית לנכים מספקת סיוע, ציוד והדרכה לאנשים עם צרכים מיוחדים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: אבן בטוטה 4 מזרח ירושלים

טלפקס: 02-6262585

שעות קבלה: א-ה ושבת 09:00 - 15:00

יד שרה (ע"ר)

יד שרה הינה אגודת המתנדבים הגדולה בישראל, המעניקה מגוון שירותי בית המאפשרים לאנשים חולים, עם מוגבלויות וקשישים להמשיך ולחיות בביתם, בחברה ובקהילה. שירותי יד שרה ניתנים בעזרת אלפי מתנדבים מכל מגזרי האוכלוסייה לכל פונה.

תיאור השירות

- השאלת ציוד רפואי מסוגים שונים, לרבות: ציוד אורתופדי, אביזרי עזר ליולדות ותינוקות ומכשירים פרא-רפואיים שונים לחולים השוהים בבית. השאלת הציוד לחודש ימים תמורת פיקדון סמלי להבטחת החזרת הציוד בתום השימוש. במידת הצורך ניתן להאריך את תקופת ההשאלה.
- יחידה מיוחדת שהוקמה ע"י קרן מלכי ההשאלת ציוד שיקומי מיוחד עבור ילדים עם מוגבלויות מורכבות, לטווח ארוך. הציוד רב ומגוון וכולל כיסאות גלגלים, עגלות ומנפים מיוחדים, אמבטיות ואביזרים שיקומיים מיוחדים. מערכת ארצית לאספקת חמצן וציוד נשימתי.
- מרכזי הדרכה ותצוגה הנותנים מידע מעודכן ובהם ניתן להתנסות במאות אביזרי עזר ופריטי ציוד רפואי המוצגים כתערוכה בדירה מדגמית.
- השאלת ציוד לכבדי ראייה בסניף ראשון לציון. לקבלת הציוד האופטי ניתן לגשת לסניף. בימי רביעי נמצא אופטומטריסט המתמחה בראייה ירודה שיכול לעזור לפונים. הטלפון בסניף 03-9543333.
- בית המלאכה לתיקונים במגוון רחב של מכשירי עזר.
- מרכז לתקשורת אלחוטית למצוקה להזעקת עזרה דחופה.
- נכונית - שרות הסעה מיוחד למוגבלי תנועה.
- ביקורי בית - ע"י מתנדבים (שרות למבוגרים).
- בית מלאכה שיקומי.
- "צמיד החיים" בו מוטבע מספר הטלפון של מוקד יד שרה ומספר המנוי האישי של הלקוח
- משחקה לילדים עם צרכים מיוחדים - בית הלנה. במשחקה משאילים גם משחקים מיוחדים ותוכנות מחשב מיוחדות להמשך הטיפול בבית.
- שירות הכביסה לחולים שאינם שולטים בסוגריהם.

אופני קבלת השרות

לפנות לסניף יד שרה הקרוב לבית המגורים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בית יד שרה, שד' הרצל 124, קרית ויינברג, בית הכרם, ירושלים, 96187

טלפון: 02-6444444

פקס: 02-6444508

דואר אלקטרוני: info@yadsarah.org.il

אתר אינטרנט: www.yadsarah.org.il

סניפי יד שרה פזורים ברחי הארץ, למידע על הסניף המקומי יש לפנות למשרד הראשי בירושלים.

מ.י.ל.ב.ת: המרכז הישראלי לאביזרי עזר, בינוי ותחבורה לנכה

עמותת מ.י.ל.ב.ת מעניקה ייעוץ, הדרכה ומידע בנושא התאמת טכנולוגיה לצרכים המיוחדים של ציבור הנכים וסביבתם. המידע, הייעוץ וההדרכה הינם בכל תחומי התפקוד היום-יומי לילדים ובני משפחה, אנשי מקצוע ומטפלים. במקרים בהם לא קיים פתרון מסחרי, מתנדבים מומחים בתחום הטכני מפתחים ללא תמורה אביזרים מיוחדים המותאמים אישית לבית או למסגרת הלימודית או הטיפולית. ילדים עם מוגבלות יכולים לנסות מגוון רב של אביזרים ולמצוא את אלו שיעזרו להם לתפקד ביתר עצמאות בחיי היומיום.

תיאור השירות

- ייעוץ אישי הניתן על ידי צוות רב מקצועי לבחירת אביזר עזר מתאים.
- התאמת דרכי גישה ופתרון בעיות תחבורה.
- מידע על מקומות נגישים לנופש וטיולים ותכנון מסלולים.
- ייעוץ למתבגרים עם מוגבלויות לקראת יציאה לחיים עצמאיים.
- ספריה מקצועית: ספרים, כתבי עת וקלטות וידאו הקשורים בנושא מכשור לנכים.
- מידע מהימן ומעודכן היכן ניתן להשיג את האביזר: רכישה, השאלה, יד שנייה וזכאויות.
- מאגר מידע ממוחשב הנמצא בקשר קבוע עם מרכזי מידע בעולם.
- ההרצאות, כנסים, ימי עיון: תוכניות הדרכה ייחודיות לעידוד חשיבה טכנולוגית יצירתית וקירובם לעולמם של אנשים עם מגבלות.
- התנסות באביזרי העזר (בתחום ניידות, הושבה, מניעת פצעי לחץ, היגינה, אכילה ושתייה, מחשב, משחק, תקשורת, פנאי, נהיגה ועוד). במרכז קיימת תצוגה של אביזרים מגוונים בתחום הניידות, ביגוד מותאם, כלי אוכל ומטבח (עם אפשרות להתנסות במקום). מ.י.ל.ב.ת אינו קשור במכירת אביזרים.
- תיווך להשכרת מנגנון יד נייד לנהיגה ברכב, מאושר לשימוש בחו"ל.
- תצוגת מחשב ותקשורת תומכת וחליפית.
- הערכה ואבחון בעזרת צוות רב-מקצועי הממליץ על פתרונות לנגישות בסביבת מחשב.

פרוייקטים:

- ממל"ה - מרכז משחקים נייד עבור ילדים עם צרכים מיוחדים, מגיע בהתנדבות ליישובים בכל רחבי הארץ.
- "מנגינה מיוחדת" - התאמות ייחודיות לכלי נגינה עבור ילדים ומבוגרים בעלי מוגבלויות פיזיות.
- פורים - סדנאות להכנת תחפושות פורים מיוחדים לילדים המשתמשים באביזרי ניידות.
- "לעבוד בכבוד" - שילוב אנשים עם מוגבלויות במעגל העבודה באמצעות התאמת עמדות העבודה שלהם.

תשלום-קיים תשלום שנתי, ללא הגבלה למספר הייעוצים. במקרים סוציאליים אין צורך בתשלום.

אופני קבלת השרות

לקבלת השירותים השונים יש לתאם טלפוני מראש. מרכז התצוגה פתוח למבקרים בימים א'-ה' בשעות 09:00 - 15:00, ביתן 23 א' בית חולים תל השומר.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בנין 23 א', בית חולים תל השומר, רמת גן, 52621

טלפון: 03-5303739/59 - פקס: 03-5357812

שעות קבלה: א'-ה' 09:00-15:00 (במקרים מיוחדים ניתן לקבוע בשעות אחרות)

דואר אלקטרוני: milbat@netvision.net.il

אתר אינטרנט: www.milbat.org.il

מע"ן ויחידת ההושבה – בית חולים אלן

מע"ן ויחידת ההושבה מהווים יחד מרכז הערכה, ייעוץ ותצוגה של כיסאות גלגלים ידניים וממונעים, עגלות, מערכות ישיבה מותאמות, אביזרי שירותים, רחצה ועוד.

תיאור השירות

• אבחון ויעוץ, כתיבת דו"ח המפרט את האביזרים הדרושים.

מתן מידע על יצרנים וסוכנים של הציוד הנדרש.

הציוד כולל: אביזרי נייודות, הושבה, רחצה, שירותים. התאמות אישיות נעשות על ידי התנסות ומדידה, בשיתוף צוות רפואי ופרא-רפואי רב מקצועי, על פי הצורך.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בית חולים אלן, שמריהו לוי פינת אולסונגר, קריית יובל, ירושלים, 91090, ת.ד.9117

טלפון: 02-6494333

פקס: 02-6494319

מרכז ארצי להסעה בטוחה – בית חולים אלן

במרכז ארצי להסעה בטוחה בבית חולים אלן, ניתן לקבל ייעוץ מקצועי בכל הקשור לנושא הסעה בטוחה, למושבי בטיחות ברכב פרטי ולהסעות ועיגון מתאים לכיסאות גלגלים. קיימת גם תוכנית השאלת מושבי בטיחות והתקני ריסון מיוחדים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: שמריהו לוי פינת אולסונגר, קריית יובל, ירושלים, 91090, ת.ד.9117

טלפון: 02-6494389

פקס: 02-6494319

משעול: מרכז לתקשורת תומכת וטכנולוגיה שיקומית

ייעוץ והדרכה בבניית מערכות תקשורת לאנשים עם בעיות חמורות בתחום הדיבור והכתיבה.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בית חולים "שערי צדק" ת.ד. 3235 בית וגן ירושלים, מיקוד: 91031

טלפון: 02-6510487

פקס: 153-2-6510487

עמותת קרן דולב לצדק רפואי

עמותת קרן דולב לצדק רפואי היא עמותה הנאבקת בזירה המשפטית והפרלמנטרית על מימוש והגשמה של צדק ושיוויון בתחום הרפואי. בעמותה צוות של עורכי דין הפועל בהתנדבות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ת.ד. 2317 ירושלים

טלפון: 052-8995039

דואר אלקטרוני: dolevfoundation@gmail.com

כתובת האתר: www.dolevfoundation.org

עזר מציון : מרכז עזר לחולה ולנזקק, המרכז הארצי (ע"ר)

עזר מציון - מרכז עזר לחולה ולנזקק - מגיש עזרה, מתוך כבוד וקבלה מלאה, לילדים ומבוגרים עם צרכים מיוחדים ולמשפחותיהם.

תיאור השירות

- אבחון וטיפול בבעיות התפתחותיות מלידה עד גיל תשע במסגרת פעילות המדור לילד המיוחד.
- חצר פעילה - עיצוב מיוחד של פני החצר והכשרת הצוות בגנים לצורך איתור מוקדם.
- השאלת ציוד רפואי, שיקומי והתפתחותי - ציוד הנשמה משוכלל, עזרים אורטופדיים ומוצרים אלמנטאריים ומתכלים.
- השאלת מכשירי תקשורת (פלט קולי) ומכירה בעלות נמוכה, בעזרת מימון המוסד לביטוח לאומי.
- השאלת משחקים לילדים המקבלים טיפול פרא-רפואי - לחיזוק הקשר עם האחים וההורים שבבית.
- קייטנות לקיץ ולימי פגרה אחרים.
- מועדוניות לשעות הפנאי, ומועדוניות לשישי-שבת.
- מתן מידע ויעוץ על זכויות ושירותים בתחומים השונים. עזרה במימוש זכויות וקבלת שירותים מהמוסדות.
- טיפולי פיזיותרפיה, ריפוי בעיסוק ותקשורת בעלות כספית נמוכה בבית או במסגרת החינוכית.
- הסעת אנשים מוגבלי נידות לבתי חולים, מרפאות, מועדוניות ואירועים משפחתיים.
- חלוקת מנות חמות למלווי החולים המאושפדים בבתי החולים ואספקת ארוחות חמות לבני המשפחה בבית.
- טיפול באמצעות בעלי חיים.
- מערכת "וידאו-קונפרנס" המאפשרת לילדים קיום קשר און-ליין עם בני המשפחה שבבית, עם תלמידי הכיתה בבית הספר, ועם הנעשה עם החיות בפנינת החי.

פרויקטים:

- המאגר הלאומי לתורמי מח עצמות.
- אפטרופסים לחוסים במוסדות ובהוסטלים, חסרי יד תומכת ומשפחה מבקרת.
- הקל"ה - אירוח ילדים בעלי צרכים מיוחדים, לימים בודדים במשך השנה, במשפחות קבועות.
- מרכז "אורנית" - בית החלמה לילדים חולי סרטן ובני משפחותיהם.

נופשוניים לקיץ ולימי פגרה אחרים.

- הכשרה מקצועית והשתלמויות בתחומי התפתחות הילד, מכשור מקצועי, תקשורת תומכת וכו', קורס סייעות התפתחותיות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת משרד הראשי: רבינוב 5 בני ברק 51561, ת.ד. 2709

טלפון: 03-6144444

פקס: 03-6744445

שעות קבלה: א'-ה' 08:00 - 24:00, ו' 08:00 - 15:00

דואר אלקטרוני: ezer@ami.org.il

אתר אינטרנט: www.ami.org.il

סניפים גם בפתח תקווה ובירושלים

כתובת של המדור לילד: רח' רבינוב 5, בני ברק

טלפון: 03-6144406 פקס: 03-6144405

שעות קבלה: ימי א'-ה' 08:00 - 14:00, 15:00 - 19:00

דואר אלקטרוני: hamador-layeled@ezer-mizion.org.il

אגודת עזרה למרפא (ע"ר)

אגודת "עזרה למרפא" הוקמה במטרה להקל על סבלם של החולים ובני משפחותיהם הסועדים אותם, במגוון רחב של פעולות למענם. כל פעולות האגודה ניתנות ללא תשלום.

תיאור השירות

- ייעוץ והכוונה לרופאים מקצועיים.
- קליניקות רופאים מומחים לחוות דעת מקצועית נוספת.
- הטסת חולים למרכזים רפואיים ברחבי העולם.
- וידאו-קונפורנס טל-רפואה בינלאומי.
- ביקורי חולים וסיוע הומאני.
- מחלקה לחינוך והסברה רפואית.
- מעון יום שיקומי ומועדונית לילדים עם צרכים מיוחדים
- הזמנת ייעוץ טלפוני ע"י הרב פירר: ימים א,ב,ד,ה בשעה 11:30 בטלפון 03-5777001, או בפקס.
- השאלת ציוד רפואי: ימים א'-ה' 11:00 - 11:00 12:00 - 19:30 21:00

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: חיד"א 24, בני ברק, 51371, ת.ד. 518

טלפון: 03-5777000 פקס: 03-6161177

אתר אינטרנט: ezra-lemarpe.org

סניפים נוספים באשדוד, קדומים, קרית שמונה, רמת גן, רעננה

ארגוני מידע, סנגור וייעוץ משפטי בתחום הבריאות

דעת : מרכז מידע רפואי בשיתוף הדסה יד שרה

דעת - מתמחה במסירת מידע רפואי המאפשר למטופלים ומשפחותיהם ליטול חלק פעיל בטיפול הרפואי ומסייע להם להשתתף בהחלטות הנוגעות לטיפול. שירות "דעת" פועל מטעם יד שרה בשיתוף עם הדסה עולמית (HWZOA) והדסה ישראל.

תיאור השירות

מידע: מתן מידע כתוב על מחלות ועל דרכי טיפול אשר נשאב ממקורות מגוונים בארץ ובעולם. מתן סקירה ספרותית מקצועית על פי נתוני האבחנה והצרכים האישיים של כל פונה. ייעוץ: הכוונה מקצועית בשפה העממית למשתמשים בספרייה רפואית. הצוות במרכז "דעת" משתדל לספק מידע גם בשפות אחרות, מלבד עברית ואנגלית.

אופני קבלת השרות

ניתן לפנות טלפונית ולבקש מידע אודות האבחנה הספציפית שניתנה על ידי הרופא.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בית יד שרה, שד' הרצל 124, קרית ויינברג, בית הכרם, ירושלים, 96187

טלפון: 02-6444500

שעות קבלה: א'-ה' 10:00 - 15:00

דואר אלקטרוני: daat@yadsarah.org.il

האגודה לזכויות החולה בישראל (ע"ר)

האגודה משמשת מסגרת ארגונית וולונטרית ליחידים ומשפחות שנשא זכויות החולה חשוב להן. אחת המטרות החשובות היא לפתח את מודעות הציבור לזכויות החברתיות של אדם המקבל טיפול רפואי ולעובדת קיומו של חוק זכויות החולה. האגודה מטפלת בכל הקשור במערכות היחסים בין החולים לבין הממסד הרפואי.

תיאור השירות

יעוץ: להיות אוזן קשבת לשאלות ופניות הציבור בדבר מימוש זכויותיהם המפורטות בחוק.

זכויות: קו פתוח לפניות הציבור המאויש בכל עת ע"י מתנדבים. כל אדם יכול לפנות בשאלות, בבקשה ליעוץ ובתלונות על פגיעה בזכויות החולה.

מחקרים: ייזום מחקרים בנושאים הקשורים לזכויות החולה, אתיקה רפואית וצרכנות בריאות.

מידע: ניתן לקבל ללא תשלום החוברות הבאות: "12 העקרונות של חוק זכויות החולה" בעברית, אנגלית, ערבית, רוסית ואמהרית - "חשוב לדעת על הסכמה מדעת" בעברית ואנגלית - "על אפוטרופסות וייפוי כוח" בעברית. הרצאות והדרכה לקבוצות, כנסים, ימי עיון.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: פקיעין 5, תל אביב יפו, 61066, ת.ד. 6623

טלפון: 03-6022934, 03-6045905, פקס: 03-6021878

דואר אלקטרוני: info@patients-rights.org

אתר אינטרנט: www.patients-rights.org

נציבות קבילות לחוק בריאות ממלכתי - משרד הבריאות

מטרת השירות למסור מידע ולברר תלונות ספציפיות של מבוטחים בנוגע לשירותים הניתנים ע"י קופות החולים ובכך לוודא כי הקופות מספקות את סל השירותים כפי שהוגדר בחוק הבריאות.

אופני קבלת השרות:

בטלפון, בפקס או בדואר.

בפניה יש לפרט את הבעיה בצירוף פרטים מלאים של הפונה: ת.ד., כתובת, טלפון, שם קופת החולים ואישורים רפואיים רלוונטיים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: רח' רבקה 29, ירושלים 93461

טלפון: 02-5681257, פקס: 02-6714308

שעות קבלה: תא קולי 24 שעות ביממה ומענה אנושי בימים א'-ה' בין השעות 13:00 - 15:00

צבי - צרכני בריאות ישראל

צ.ב.י. - צרכני בריאות ישראל - ארגון גג של ארגוני חולים, הינו התארגנות של צרכני בריאות לסוגיהם, בני משפחותיהם וקבוצות סיכון. הארגון שומר על זכויות החולים ונותן ייעוץ בנושא.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: מוהליבר 44, ראשון לציון, 75291, ת.ד. 15595

טלפון: 052-2590313

פקס: 03-9506968

רופאים לזכויות אדם ישראל(ע"ר)

הארגון פועל למען זכויות אדם והזכות לבריאות בפרט.
הארגון מספק מידע וייעוץ לגבי זכויות בריאות בכלל וזכויות לקבוצות אוכלוסיה שונות.
הארגון מספק סיוע משפטי בעת הצורך.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: דרור 9 תל-אביב יפו 68135

טלפון: 03-6873027, 03-6873718

דואר אלקטרוני: mailto@phr.org.il

אתר: www.phr.org.il

נציגי פניות הציבור של קופות החולים

הורים המתקשים במיצי זכויותיהם וזכויות ילדיהם בקופות החולים בה הם מבוטחים, יכולים לפנות לנציגי פניות הציבור בקופת החולים שלהם ולבקש את התערבותם.

להלן פרטי נציגי פניות הציבור בקופות החולים השונות:

מכבי שירותי בריאות

נציגה: גב' גילה סעדיה

כתובת: המרד 27, תל-אביב

טלפון: 03-5143501

פקס: 03-5143822

ימים: א'-ה', שעות: 8:00 - 14:00

קופת חולים כללית

נציג: ד"ר רמי דיציאן

כתובת: ארלזורוב 101, תל-אביב, 62098

טלפון: 03-6923357\8

פקס: 03-6923448

ימים: א'-ה', שעות: 8:00 - 16:00

קופת חולים לאומית

נציגה: גב' מאיה גולדשטיין

כתובת: שפרינצק 23 תל אביב, 64738

טלפון: 03-6970303

פקס: 03-6949614

ימים: א-ה, שעות: 7:30 - 17:00

קופת חולים מאוחדת

נציגה: גב' ניצה מגריזו

כתובת: אבן גבירול 124, תל אביב

טלפון: 03-5202323

פקס: 03-5235335

ימים: א-ה, שעות: 8:00 - 15:00

משרד הרווחה והשירותים החברתיים מתווה את מדיניות הרווחה לאנשים עם צרכים מיוחדים באמצעות אגפיו השונים העוסקים בתחום. רבים מהשירותים עצמם, ניתנים לאוכלוסייה רחבה על ידי עובדי הרווחה הנמצאים בלשכות לשירותים חברתיים בכל רשות מקומית.

משפחות רבות לילדים עם צרכים מיוחדים, לא מודעות לשירותים הקיימים, ולעיתים אף נמנעות מלפנות אליהם בתחושה כי שירותים אלו מיועדים למשפחות אשר נמצאות במצוקה כלכלית או משפחתית כרונית, וחוששים שפנייתן תלווה בסטיגמה חברתית.

אכן, שירותי הרווחה בישראל מטפלים במגוון רחב של מצוקות אישיות, חברתיות וכלכליות, אולם רשויות מקומיות רבות כבר הכירו בצרכים הייחודיים של אוכלוסיית המשפחות לילדים עם צרכים מיוחדים והקצו עובדים סוציאליים בעלי הכשרה מיוחדת לטיפול בהן.

עוד חשוב לדעת כי ישנם שירותים חיוניים רבים להם המשפחות זכאיות, אשר לא ניתן לקבלם ללא קשר והכרה בלשכה לשירותים חברתיים במקום המגורים. יחד עם זאת הזכאות לרבים מהשירותים אינה אוטומטית, והיא תלויה בתקציבים הניתנים לרווחה.

השירותים הניתנים בדרך כלל בלשכות הרווחה כוללים:

- שירותי תמיכה אישית, באמצעות התערבות טיפולית, פרטנית משפחתית או קבוצתית.
- שירותים קהילתיים – פעילות חברתית באמצעות מועדונים או מועדוניות, קהילה תומכת, ופרויקטים מיוחדים.
- הפנייה לועדות אבחון וקבלת הכרה וזכאות לשירותים באגף השיקום, באגף לטיפול באדם המפגר ובאגף לטיפול באדם עם האוטיזם.
- הפנית נפגעי נפש לועדות השיקום של משרד הבריאות, המקנות לאדם שירותי סל שיקום.
- סיוע בשילוב פעוטות עם צרכים מיוחדים במעונות יום ובמשפחתונים המוכרים על ידי משרד הרווחה.
- ליווי ופיקוח על מעונות יום שיקומיים, ותוכניות אחר הצהריים בבתי ספר לחינוך מיוחד.
- ליווי ורישום פנייה לנופשוניים.
- טיפול בנושא השמה בתעסוקה.
- השמה חוץ ביתית – הפנייה לדיור בקהילה, מוסדות או אימוץ ואומנה.
- טיפול והגנה על חסרי ישע, באמצעות פקדי סעד.

חשוב לזכור, כי לעובדים הסוציאליים בקהילה מידע רחב על פרויקטים שונים עירוניים וארציים המופעלים על ידי הרשות המקומית ומוסדותיה, או על ידי ארגונים מקומיים הפועלים בקהילה.

אגף השיקום - משרד הרווחה

אגף השיקום פועל בשיתוף עם גורמים ממלכתיים, ציבוריים והתנדבותיים לצורך אספקת מסגרות ושירותים בכל תחומי החיים לאנשים עם נכויות חושיות וגופניות, בכל שכבות הגילאים: גיל הרך, ילדים, נוער ומבוגרים. האגף פועל באמצעות המחלקות לשירותים חברתיים ברשויות המקומיות ובאמצעות ארגונים ציבוריים.

אוכלוסיית היעד

- פעוטות מלידה עד גיל שלוש שנים הלוקים בנכות התפתחותית ו/או פיזית, ו/או חושית שאובחנו ע"י יחידה מוכרת של משרד הבריאות (מכונים להתפתחות הילד).
- ילדים ונוער מגיל שלוש עד גיל 21 שנים עם נכות גופנית, חושית, או התפתחותית (להוציא מצבי פיגור, מחלות נפש ואוטיזם).

מטרות השירות

- לפתח שירותים קהילתיים בהתאם לצרכי הילדים
- להציע מענים מגוונים לצרכים השונים של הילדים
- לפתח תודעת הצבור על מנת להביא לשינוי עמדות כלפי האדם השונה ושילובו בקהילה הנורמטיבית ככל שניתן.

שירותים בקהילה גילאי לידה עד שלוש

- שלוב פעוטות במעונות יום רגילים או במשפחות ע"י מתן סיעת המלווה את הפעוט במעון.
- פרויקט ניסיוני בשיתוף אשלים - שלוב קבוצת פעוטות במעון יום רגיל כאשר התוכנית מספקת סיעת במעון, טפולים פרא - רפואיים ותמיכה בהורים ע"י עובדת סוציאלית.
- מעונות יום שיקומיים: האגף מתקצב פעוטות בגילאי שנה עד שלוש שנים, הזכאים לקצבת ילד נכה מהמוסד לבטוח לאומי, או השייכים ל"אגף לטיפול לאדם המפגר", במסגרת "חוק מעונות יום שיקומיים".
- פעוטות שאינם עונים לאחד מהקטריונים הנ"ל, יוכלו להכנס במקרים מסויימים עפ"י שיקול דעת של הגורמים הממונים מטעם משרד הרווחה או הבריאות בהתאם לתיקון חוק מעונות יום שיקומיים משנת התשס"ח.

שירותים בקהילה גילאי שלוש עד 21

מועדוניות שיקומיות (הפועלות בשעות אחה"צ, לאחר ביה"ס)

שירותים נוספים:

- סיוע לארגוני נכים בהחזקת עובדים סוציאליים
- הפעלת קייטנות
- תוכניות שיקום נוער - בשיתוף משרד החינוך
- משפחות אומנה
- סיוע אינדיבידואלי

השירות לעיוור

השירות לעיוור הינה יחידת מטה של אגף השיקום במשרד הרווחה והשירותים החברתיים. השירות מתמחה במתן שירותי טיפול ושיקום ייחודיים לאוכלוסיית העיוורים וליקוי הראיה בישראל. הגדרת העיוורון הבין לאומית היא זו שמגדירה את אוכלוסיית היעד של השירות לעיוור ואת הזכאים לקבלת "תעודת עיוור/ליקוי ראייה" - תעודה המקנה זכויות חומריות ושירותי שיקום. השירות לעיוור פועל באמצעות הלשכות לשירותים חברתיים הפזורות ברחבי הארץ.

השירותים הקיימים:

- הדרכה שיקומית לפרט ולמשפחתו.
- הדרכה שיקומית קבוצתית.
- שיקום תפקודי הראייה הירודה
- ניידות באמצעות כלבי נחייה.
- סבסוד ציוד עזר שיקומי.
- השאלת ציוד ממוחשב ואמצעי הגדלה לאדם העובד והלומד.
- השאלת מכשירי הגדלה (טמ"ס) לאדם הקשיש.
- סיוע וליווי בהשמה בעבודה באמצעות רכזי השמה.
- פיתוח תוכניות מיוחדות לילדים ולנוער, בשיתוף עם משרד החינוך, במטרה לקדם את תפקודם החברתי.
- סיוע בקליטת אנשים עיוורים וכבדי ראייה בצה"ל ובשירות לאומי במטרה לאפשר את תפקודם הנורמטי בקרב בני גילם.

פעילויות השירות

- איתור האוכלוסייה, בדיקת זכאות ורישומה.
- שירותים מיוחדים לילדים - בגיל הרך, בגנים ובבתי ספר טיפוליים שיקומיים ומיוחדים.
- שיקום רגשי - תמיכה רגשית, פרטנית וקבוצתית, על מנת לאפשר התמודדות עם מגבלת הראייה.
- שיקום תפקודי - הקניית טכניקות לשיפור התפקוד היומיומי והגעה לעצמאות מרבית.
- שיקום חברתי - פעילות חברתית לשעות הפנאי.
- שיקום מקצועי תעסוקתי - הקניית מקצוע מותאם לכישורים והשמה במקום עבודה.
- סיוע חומרי - על מנת להקל על ניהול החיים הכלכליים ביומיום.
- הגברת המודעות לנושא העיוורון, פרסום יחסי ציבור.

שיקום חירשים

אגף השיקום של משרד הרווחה והשירותים החברתיים מספק לאנשים עם חירשות או ליקוי שמיעה מגוון שירותים אשר מטרתם היא לאפשר קיום אורח חיים תקין ככל הניתן.

שירותים לילדים עם ליקוי שמיעה:

- שילוב פעוטות בגיל 3-1 עם ליקוי שמיעה במעון רגיל, בעזרת סייעת.
- מעון יום שיקומי לפעוטות עם ליקוי שמיעה בגיל 3-1.
- מועדוניות עם תכניות שיקומיות וחברתיות לילדים בני 21-3 בשעות שלאחר בית ספר.
- "מודל הצלחה" פרויקט בו סטודנטים חרשים חונכים ילדים חרשים/כבדי שמיעה
- מסגרות טיפול חוץ ביתית
- שיקום מקצועי תעסוקתי בגילאי 16-65

האגף לטיפול באדם המפגר מתמחה באיתור, אבחון וטיפול באנשים עם פיגור שכלי ובבני משפחותיהם. האגף מטפל בילדים ובוגרים עם פיגור שכלי באמצעות עמותות, גופים פרטיים, רשויות מקומיות וגופים ממשלתיים.

השירותים של האגף לטיפול באדם המפגר ניתנים באמצעות המחלקות לשירותים חברתיים ברשויות המקומיות ובמועצות האזוריות. העבודה מתבצעת על ידי צוות רב מקצועי ובשיתוף עם ארגוני ההורים.

אוכלוסיית היעד:

אנשים עם פיגור שכלי שהוכרו ע"י ועדת אבחון עפ"י חוק הטיפול באדם המפגר, תשכ"ט, 1969.

מטרות השירות:

- איתור והפניית אנשים לצורך הכרתם בשירות
- שיפור איכות חיי המשפחה והאדם עם הפיגור השכלי
- קידום מדיניות בתחום הטיפול באדם עם פיגור שכלי בקהילה
- מתן כלים ליישום המדיניות בשדה
- קידום ופיתוח רצף שירותים לכל הגילאים ובכל רמות התפקוד
- פיתוח כוח-אדם בלשכות, בשירותים השונים וברמת מטה ומחוז
- פיקוח ובקרה על השירותים הניתנים בקהילה
- פיקוח ובקרה על השירותים הניתנים במעונות פנימייה

השירותים הקיימים:

- אבחון וועדת אבחון
- מסגרות יום ייחודיות ושילוב במסגרות יום רגילות, עד גיל שלוש
- מרכזי יום טיפוליים וסיעודיים לגילאי 3 עד 21 (יום שהות ארוך עד 18:00)
- מרכזי יום אימוניים לגילאי 3 עד 21
- מסגרות תעסוקה ומעשי"ם לגילאי 21+
- נופשונים לשהות קצרה
- קייטנות ונופש ארצי בקיץ
- הפניית ילדים למשפחות אומנה
- פיתוח והפניית אנשים לדיור בקהילה
- פיתוח מסגרות פנימייה, הפנייה וסידור אנשים במעונות פנימייה
- שירות סמך מקצועי
- תוכניות העשרה, תרבות ופנאי לכל הגילאים
- מרכזי תמיכה וטיפול בקהילה לאנשים עם פיגור שכלי ומשפחותיהם
- הפעלת החוקים הקשורים באדם עם פיגור שכלי - חוק טיפול באדם המפגר 1969, חסרי ישע ואפוטרופוסות.

מטרת היחידה היא לספק לאדם עם אוטיזם את התנאים המתאימים להתפתחות בהתאם ליכולתו, ולאפשר איכות חיים ראויה לו ולבני משפחתו. היחידה פועלת לפיתוח ולהרחבה של שירותים למען הפעוט, הילד, הנער והבוגר עם אוטיזם בכל תחומי חייו: תפקוד יום-יומי, חברה, פנאי, תעסוקה ומגורים.

השירותים המסופקים באמצעות היחידה הם:

- שירות למשפחה:
- מרכזי יעוץ ותמיכה למשפחה ("בית לזרן")
- חונכות והדרכה להורים
- שירות לאדם עם האוטיזם
- השמת ילדים עם אוטיזם עד גיל שלוש במעונות יום שיקומיים
- שילוב ילדים עם אוטיזם במסגרת מעון יום רגיל בקהילה בתמיכה של עובד סמך מקצועי המלווה את הילד במסגרת.
- טיפול ישיר באמצעות מטפח בבית
- נפשוניים וקייטנות מותאמות
- מועדוניות טיפוליות
- מסגרות חוץ-ביתיות
- מסגרות תעסוקה יומיות
- אבחון ושיקום תעסוקתי

לאן פונים:

כדי להבטיח את מתן השירותים יש צורך בביצוע תהליך הכרה על-ידי היחידה לטיפול באדם עם אוטיזם של משרד הרווחה. לשם כך על המשפחה לפתוח תיק בלשכה לשירותים חברתיים באזור המגורים.

לצורך פתיחת התיק יש לצרף את המסמכים הבאים:

1. דו"ח אבחוני ברור ומעודכן מפסיכולוג קליני/מכון להתפתחות הילד/פסיכיאטר
2. דו"ח חינוכי תפקודי מעודכן
3. צילום תעודת זהות
4. רצוי לצרף דו"ח רפואי וכל חומר רלוונטי הקיים אצל המשפחה.

נופשון הינו מסגרת חוץ ביתית לשהות קצרת מועד. מסגרת הנופשון מטרתה לאפשר להורים, לצאת לחופשה, או לכל צורך משפחתי אחר ולהשאיר את ילדם עם המוגבלות במסגרת מקצועית ומוכרת על ידי משרד הרווחה. המסגרת גם מאפשרת קליטה של ילד עם צרכים מיוחדים במצבי חירום. הנופשון מהווה מסגרת נופש ומתקיימות בו פעילויות חינוכיות, בילוי ונופש והחניכים מקבלים כלכלה מלאה.

זכאות: משרד הרווחה מסבסד נופשונים למשפחות של ילדים עם מוגבלות בתנאי שהם מוכרים בלשכות. הורים זכאים לשהות ילדם בנופשון עד 15 יום בשנה, ללא אפשרות צבירה משנה לשנה. ניתן לפרוש את 15 הימים לכל אורך השנה. במקרים מיוחדים ניתן להאריך עד ל-30 לילות בשנה. ההורים יכולים להשאיר את ילדם מעבר לימים שאושרו, ללא סבסוד. במקרה כזה ההורים ישלמו את מלוא העלות ישירות לנופשון.

איך פונים: ההורים, האפוסטרופוס או המשפחה האומנת יפנו לעובד הסוציאלי המטפל במחלקה לשירותים חברתיים. יש למלא טופס פניה, השמה והצהרה ולהמציא מסמכים רפואיים לגבי מחלות רקע, אלרגיות, פירוט התרופות (המינון שלהם ותדירותם) רגישות לתרופות וכד'.

טיפול בבקשה: העובד הסוציאלי יאתר את הנופשון המתאים לילד ולמשפחה וימלא טופס החלטה להשמה וטופס השמה למסגרת. העובד הסוציאלי יתאם את הקליטה עם מנהל המסגרת.

תשלום: המשפחה משתתפת במחיר סמלי ביותר שגובהו נקבע לפי גובה קצבת הנכות. המשפחה תשלם את ההשתתפות הכספית ברשות המקומית בלבד. המסגרת אינה רשאית לדרוש סכום נוסף עבור הימים שאושרו.

ישנן עמותות שמפעילות נופשונים לילדים עם מוגבלויות מסוימות: אלו"ט, איל"ן, אקי"ם, גן הילד, מרכז כוכב, עזר מציון, שלווה, שק"ל, ועוד. ניתן ליצור קשר עם העמותות השונות ולקבל מידע על שירותי הנופשונים.

קבלת היתר העסקה לעובד זר

המדינה מעניקה היתר להעסקת עובד זר להורים לילדים עם נכות קשה הזכאים לקצבת ילד נכה וזקוקים במידה רבה לסיוע בביצוע פעולות בסיסיות יום יומיות, כגון ניידות, שליטה על סוגרים, אכילה, רחצה, הלבשה וכדו' או הורים לילדים הזקוקים להשגחה צמודה.

איך ולמי פונים:

שלב ראשון - פניה למשרד התעשייה המסחר והתעסוקה - יחידת הסמך לטיפול בעובדים זרים

כתובת: רחוב בית הדפוס 12 (בית השנהב אגף ב') גבעת שאול, ירושלים

טלפון: 02-6525468

פקס: 02-6529338

דואר אלקטרוני: mayaco@moital.gov.il

רשימת סניפי יחידות הסמך המטפלים בעובדי סיעוד:

ירושלים, רח' בן יהודה 34, קומה 13, 02-6229819
חיפה, רח' חסן שוקרי 5, 04-8670750
תל-אביב, רח' סלמה 53, 03-5125378
באר-שבע, רח' התקוה 4, 08-6264781

משרד ראשי

כתובת: אלפסי 29, ירושלים
טלפונים: 02-5638750, 02-5611279
פקס: 02-5670728

שלב שני – פניה למשרד הפנים באזור המגורים (לאחר קבלת האישור מיחידת הסמך)

מסמכים נדרשים

המסמכים הדרושים ליחידת הסמך:

1. יש למלא את שלושת הטפסים הבאים אותם ניתן להשיג ביחידת הסמך:

- **טופס א'** – בקשה לקבלת היתר להעסקת עובד זר או להארכת היתר קיים.
- **טופס ב'** – התחייבות מעסיק.
- **טופס ג'** – הצהרת ויתור על סודיות רפואית.

2. יש לצרף לכל בקשה את המסמכים הבאים:

- אישור על תשלום אגרת בקשה – בקשה שהוגשה ללא אישור על תשלום אגרה תוחזר לשולח.
- צילום ת"ז + ספח של המטופל (ושל "מעסיק", במקרה והמטופל אינו מסוגל למלא את חובותיו כמעסיק של עובד זר).
- באם המטופל הינו חסוי, יש לצרף אישור על אפטרופסות.
- קטין: יש לצרף חוות דעת רפואית מעודכנת מהרופא המקצועי המטפל בילד, חוות דעת מרשויות הרווחה, תצהיר (טופס ד') חתום בפני עו"ד וכן את הדוח הרפואי שנערך במוסד לביטוח לאומי במהלך התביעה לגמלת ילד נכה (פרוטוקול הוועדה).

יש לשלוח את הבקשה על צירופיה ליחידת הסמך לעובדים זרים ענף הסיעוד לא ניתן לשלוח בקשות באמצעות פקס. יש לשלוח אישורים מקוריים/מאומתים על ידי עו"ד או רו"ח בלבד.

המסמכים הדרושים למשרד הפנים:

ישראלי המבקש להזמין עובד זר בתחום הסיעוד ואשר קיבל היתר להעסקת עובד זר מיחידת הסמך במקום מגוריו יוכל להגיש בקשה להזמנת עובד זר בעצמו, באמצעות בן משפחה, או באמצעות המעסיק (נציג חברת כח אדם, או אדם אחר בצרוף יפוי כח המעסיק).
על המבקש לוודא כי תוקף דרכונו של המוזמן/העובד הינו בתוקף לפחות לשלוש שנים מעבר לתקופת העבודה הנדרשת.

מסמכים שיש לצרף לבקשה:

- צילום דרכון המוזמן
- תמונה חזותית עדכנית של העובד.
- המלצת יחידת הסמך
- שאלון פרטים אישיים(ביו דאטה,קורות חיים) מחברת כ"א חתום ע"י העובד
- אם העובד/ת נשוי/אה יש לצרף מסמכים המוכיחים מצבו האישי כולל פרטי בן/בת הזוג
- הצהרת העובד כי אין לו קרובי משפחה מדרגה ראשונה בארץ
- צילום תעודת הזהות של המעסיק, טלפון המעסיק, כתובתו
- מכתב הסבר מהמעסיק וטופס התחייבות לחברה לכח אדם החתום בפני עו"ד
- הצהרת מעסיק שלא להעסיק עובד זר ללא ביטוח רפואי

שלבי הטיפול בבקשה:

1. פניה למשרד התעשייה, המסחר והתעסוקה - יחידת הסמ"ח לעובדים זרים, בבקשה לקבל היתר להעסקת עובד זר.
2. לאחר קבלת ההיתר של יחידת הסמך לעובדים זרים, יש לפנות לחברת כח אדם, בעלת היתר ממשרד העבודה לעסוק בהשמת עובדים זרים בתחום הסיעוד ולבקש עובד מתאים.
3. פנייה למשרד הפנים על מנת להוציא אשרה לעובד הזר לצורך שהיה בישראל ועבודה אצל המטופל

חשוב לדעת

- כדאי לפנות לחברות כוח אדם גדולות ומוכרות.
- תהליך הגשת הבקשה, המסמכים הדרושים והטיפול בבקשה משתנה מעת לעת.
- את הפניה למשרד הפנים ניתן לעשות גם באמצעות חברות כח האדם.
- המדינה אינה משתתפת במימון העלות של העסקת עובד זר לילדים עד גיל 18. האחריות למימון הינה על ההורים בלבד.
- הזכויות לעובד זר נבחנת בכל מקרה לגופו על פי רמת התפקוד ואופי הלקות של הילד.
- שירות הזמנת עובד זר סיעודי חדש כרוך בתשלום.

פעילות הפנאי בשעות אחר הצהרים היא פעילות חשובה לילדים לבוגרים כאחד. ילדים ובוגרים עם צרכים מיוחדים, זקוקים ונהנים מפעילויות העשרה הניתנות באמצעות חוגים שונים, באומנויות, מוסיקה ועוד. לעיתים זוהי אחת ההזדמנויות הטובות שלהם לפגוש ולחוות את חברת בני גילם ה"רגילים". מעבר למפגש החברתי החשוב, חלק מהפעילויות המוצעות מכוונות להיות גם פעילויות מקדמות ומעשירות. פעילויות אחר הצהריים מהוות גם אפשרות נוספת להקל על העומס המוטל על המשפחה המתמודדת עם אחד מחבריה אשר הינו עם צרכים מיוחדים.

חשוב לחפש אפשרויות של פעילות פנאי קודם כל באזור המגורים. כתובת מומלצת לפניה היא המתנ"ס המקומי או המרכז הקהילתי השכונתי. מידע על הפעילות המתקיימת במתנ"ס באזור המגורים ניתן לקבל באמצעות אתר "מתנכים" של החברה למתנסים www.matnachim.org.il, וברשויות המקומיות.

בנוסף, קיימים מועדונים חברתיים שהנם מסגרות של פעילות פנאי המיועדות לילדים, מתבגרים ובוגרים עם צרכים מיוחדים. המועדונים הוקמו על מנת להעשיר את שעות הפנאי של אנשים עם צרכים מיוחדים בפעילות המותאמת לצורכיהם ומגבולתיהם, וכן ליצירת מקום של מפגש חברתי לילדים ונוער עם לקויות דומות. לרוב, הפעילות מגוונת וכוללת חוגים לפיתוח מיומנויות וכישורים אישיים, פעילות חברתית ותרבותית חווייתית הכוללת מסיבות וטיולים.

מרבית המועדונים מופעלים באמצעות גופים ועמותות שונות, אך לרוב בתיאום ובתמיכת שירותי הרווחה המקומיים. לפיכך, דרך טובה להתעדכן על פעילויות חברתיות הקיימות באזור המגורים היא באמצעות העובדים הסוציאליים המקומיים. חשוב גם לברר על פעילויות חברתיות דרך ארגוני הלקות עצמם, בייחוד כאשר מדובר בפעילויות סביב חופשות ואירועים שונים.

שירותי פנאי

אגודת ש"י בית הגלגלים

בית הגלגלים מעניק לנוער עם נכות פיזית פעילות, בילוי והנאה בסביבה בריאה ותומכת של מדריכים/מלווים המתנדבים באגודה, תוך מתן דגש על פיתוח היכולות החברתיות ועצמאותם של הנוער. מטרת האגודה להביא לשילובם של הבוגרים הצעירים הנכים במעגל העבודה והיצירה בחברה. פעולות האגודה נעשות בשיתוף עם הבוגרים ברוח של סובלנות וקירוב לבבות בין דתיים וחילוניים. האגודה רואה כמטרה חשובה את ההקלה בעומס הרב שמוטל על ההורים והמשפחות. הקלה זו מתבטאת בארגון סופי שבוע, קייטנות וחוגים, בהם מבליים החניכים. מטרה נוספת הינה הגשמה עצמית והעברת המסר לנער ולסביבה כי הינו שווה, בעל יכולות ומוערך כעמיתו שאינו נכה, והעברת מסר של פתיחות וסובלנות לחברה.

תיאור השירות

חוגים וסדנאות: במהלך השבוע מתקיימות פעילויות חוגים קבועות. סוגי הפעילות שונים מבית לבית והעיקרים שבהם: מוזיקה, אומנות, עיתונות ותקשורת, דרמה, בישול, חוג אתגרים ועוד.

סופי השבוע: פעילות זו מתקיימת בקבוצות קבועות ואינטימיות של כ-15 חניכים ו-15 מדריכים מתנדבים. אחת לחודש מגיעה קבוצה לבילוי חברתי של סוף שבוע מלא הכולל לינה בבית הגלגלים.

קייטנות וטילים: כסיכום לפעילות השנתית, מתקיימות קייטנות הקיץ, במשך חמישה ימים רצופים בבתיים ומחוצה להם.

תכנית הכשרה והשמה תעסוקתית לבוגרי הפרויקט במטרה לסייע להם להשתלב במעגל העבודה והיצירה בקהילה ובכך להגשים את עצמם בדרך לעצמאות ככל הבוגרים בני גילם.

המתנדבים והסגל המקצועי: עמוד התווך של הפרויקט הינם המדריכים המתנדבים, כ-220 במספר, המלווים את החניכים ביחס של אחד לאחד על מנת להקדיש את מירב תשומת הלב הדרושה לכל חניך.

אופני קבלת השרות

בנושא חוגים - למנהל הסניף בכל איזור.
לגבי שבתות, יש לברר היכן ומתי נפתחת קבוצה חדשה.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: קיבוץ רמת הכובש 44930

טלפון: 09-9557999

פקס: 09-9512006

שעות קבלה: ב'ה' 8:00-17:00

דואר אלקטרוני: galgalim@barak.net.il - beit

אתר אינטרנט: www.beit galgalim.co.il

סניפים נוספים בקיבוץ אורים, בגליל, כפר הנוער חופים ובירושלים.

נגישות ישראל: העמותה לקידום הנגישות ועצמאות הנכים בישראל

עמותת נגישות ישראל הוקמה בשנת 1999 על מנת לאפשר את השתלבותם בחברה, בשוויון, בזכות, בכבוד ובמקסימום עצמאות של אנשים עם מוגבלות החיים בישראל. העמותה פועלת בכל הכלים שברשותה כדי לקדם את הנגישות הפיזית והחושית בישראל למקומות, מידע וטכנולוגיה.

תיאור השירות

פרויקט המידע "לדעת מראש" - מתפרסם מידע באתר העמותה, המאפשר לאנשים עם המוגבלויות ומשפחותיהם לצאת מהבית ולבצע פעילויות יומיומיות. הפרויקט מספק "מידע משנה חיים" שהוא חיוני וקריטי ומאפשר לאנשים נכים ומשפחותיהם לשפר את איכות חייהם. המידע מותאם למוגבלויות השונות (כסאות גלגלים, הליכה, ראייה, שמיעה ומוגבלויות פיזיות אחרות).

זכויות: העמותה מסייעת בהצלחה לאזרחים נכים לטפל בתלונות אישיות בנושאי נגישות מול רשויות ועסקים. העמותה ביחד עם ארגונים נוספים, מקדמת את הנגישות הטכנולוגית לאנשים נכים בישראל. באמצעות הגברת המודעות, קידום החקיקה, העברת מידע ליזמים, למפתחי אתרים וע"י פיתוח כלים ייעודיים לשימוש באינטרנט בטלפונים סלולאריים וטלוויזיה, ע"י אנשים עם מוגבלויות.

העמותה יוזמת ומקדמת חוקים. בנוסף, העמותה מעורבת בקידום תקנות הנגישות ובתקינת תקני נגישות במכון התקנים הישראלי.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: דרך השרון 12, מרכז שרונה, כפר סבא, 44151, ת.ד. 5171

טלפון: 057-7239239

פקס: 057-7333377

שעות קבלה: א'-ה' 08:30 - 15:00

דואר אלקטרוני: office@aisrael.org

אתר אינטרנט: www.aisrael.org

נופשון אל"ט : אל"טבע, מלונית למשפחות לילדים עם צרכים מיוחדים

אלוטבע הינו בית נופש כפרי, אשר הוקם ע"י אל"ט, ומארח יחידים וקבוצות של אנשים עם צרכים מיוחדים ובני משפחותיהם. מטרת המקום לספק לאוכלוסייה המתארכת טיולים, משחקים והפעלות באווירת הנאה תוך התחשבות בצרכיה. במקום חדר ספורט ומשחקים, וחדר לבן המיועד להתנסות בגרייה חושית.

תיאור השירות

נופשון, הכולל לינה וארוחות צמחוניות, המותאם לאנשים עם צרכים מיוחדים. נופשון לחניכים בתפקוד בינוני ונמוך ונופשוני נוער לחניכים בתפקוד גבוה. נופשוני למשפחות וילדיהם עם PDD, אוטיזם או מוגבלויות אחרות. אירוח מסגרות בית ספר לילדי PDD ולתלמידים עם צרכים מיוחדים אחרים. נופשוני למשפחות וילדים עם מוגבלויות. קייטנות קיץ לחניכים בצפון.

תשלום ואפשרויות תשלום:

השרות ניתן במסגרת פרטית, (רק ילדים שמוכרים ע"י האגף לטיפול באדם עם האוטיזם במשרד הרווחה זכאים לשהות באל"טבע במימון המשרד)

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: סמוך לכפר הילדים, כרמיאל, 21605, ת.ד. 50061 (כניסה מערבית לכרמיאל)

טלפון: 04-9885590/4

פקס: 04-9885587

דואר אלקטרוני: info@aluteva.org.il

אתר אינטרנט: www.aluteva.org.il

פרויקט ממל"ה-מילב"ת

פרויקט ממל"ה, פרי פיתוח מתנדבי עמותת מילב"ת, מל"מ - התעשייה האווירית ומתנדבים נוספים, מאפשר לילדים עם מוגבלויות פיזיות ליהנות ולשחק כמו שאר הילדים בני גילם, במתקני משחקים מיוחדים שפותחו והותאמו במיוחד עבורם. מרכז המשחקים נודד בכל רחבי הארץ. מוזמנים להשתתף קבוצות ילדים מבתי ספר וגנים מהחינוך המיוחד, וכן משפחות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בנין 23 א', תל השומר, רמת גן, 52621

טלפון: 03-5303739

פקס: 03-5357812

דואר אלקטרוני: milbat@netvision.net.il

אתר אינטרנט: www.milbat.org.il

הצורך במינוי אפוטרופוס לבוגר, מעל לגיל 18, הנו על פי חוק הנקרא "חוק הכשרות המשפטית והאפוטרופוסות". חוק זה בא לשמור ולהגן על טובתו, רוחתו וזכויותיו של מי שמוגדר על פי החוק כמי שזקוק לאפוטרופוס. הורים, משמשים כאפוטרופוסים טבעיים לילדם עד שהגיע לגיל 18. משהגיע ילדם לגיל 18, על פי החוק, ההורים אינם יכולים להמשיך למלא תפקיד זה באופן אוטומטי ולכן יש צורך על פי החוק לפנות לבית המשפט לצורך קבלת צו אפוטרופוסות-שתאפשר להורים (או לאדם אחר במקרים מסוימים) לקבל החלטות עבור ילדם. הורים לילד עם צרכים מיוחדים שגידלו את הילד במשך 18 שנים מאז נולד, והתמודדו עם קשיים לא מעטים לאורך הדרך עלולים לחוש כעס או עלבון כאשר ילדם מגיע לגיל 18 והם לפתע נדרשים "להוכיח" את מסוגלותם ההורית על מנת לקבל הכרה מצד המדינה. למרות הקושי הרגשי שעלול לעלות בתהליך, חשוב להבין כי הצורך בתהליך הכרת ההורים כאפוטרופוסים, נובע מכך שכאשר אדם מגיע לגיל 18 הוא הופך על פי החוק לבעל ישות משפטית לכל דבר והוא יכול לחתום על חוזים, לבצע קניות, לחתום על אישור לניתוח, לעמוד לדין, לחתום על תצהירים, או למנוע גישה לחומר רפואי או פלילי מכל אדם כולל הוריו. הוריו של מי שמלאו לו 18 שנים אינם יכולים להחליפו והם מנועים מלבצע במקומו כל תהליך כולל תהליכים משפטיים, אלא אם ימונו בצו על ידי בית משפט, צו אשר יתיר להם לקבל החלטות במקום ילדם, ולעשות כל פעולה אשר תשמור ותגן על זכויותיו.

מי זקוק למינוי אפוטרופוס?

אדם בוגר, מעל גיל 18 שאינו יכול לדאוג לענייניו או לחלק מהם ואשר מתקיימים בו התנאים הבאים:

1. קיימת החלטת וועדת אבחון המאשרת את הצורך למינוי אפוטרופוס עבורו.
2. קיימת תועדת רופא המאשרת את הצורך למינוי אפוטרופוס עבורו.

נוהל הגשת הבקשה

על בני משפחה המעוניינים להתמנות כאפוטרופוס (הורים, אחים) לפנות למזכיר בית המשפט לענייני משפחה במקום המגורים של המועמד (לרבות הוסטל/ מוסד) ולמלא את הטפסים המתאימים. בקשה לתסקיר בעניין מינוי אפוטרופוס, יכולה להגיע מבית המשפט לענייני משפחה, מא כוח היועץ המשפטי לממשלה במשרד הרווחה והשירותים החברתיים, מוועדת אבחון - האגף לטיפול באדם המפגר, מרופאים, מעובדים סוציאליים או מבני משפחה.

• הגשת הבקשה כרוכה בתשלום אגרת בית המשפט.

הורים אשר הכנסתם נמוכה (בגובה שכר המינימום) והמעוניינים לקבל הנחה יכולים לפנות למזכיר בית המשפט לענייני משפחה, או לעובד הסוציאלי במחלקה לשירותים חברתיים, או לעובד הסוציאלי במסגרת בה נמצא ילדם ולבקש הנחה בתשלום האגרה. יש להצטייד באישורי הכנסה ולמלא טפסים מתאימים לגבי מינוי אפוטרופוס. או בפסק דין תמש 06/124591, בית המשפט לענייני משפחה קבע, באופן תקדימי ובניגוד לתקנות, ליתן לאדם עם מוגבלות שכלית פטור מתשלום אגרה בעת הגשת בקשה למינוי אפוטרופוס על ידי הוריו, וזאת ללא בדיקת הכנסות הוריו או בני משפחתו ובתנאי שאין לו כל רכוש, מלבד קצבאות נכות אשר משמשות למחייתו.

שלבי הטיפול בבקשה

1. ההורים מעבירים בקשה למינויים כאפוטרופוסים של הילד לבית המשפט או לפקיד הסעד.
2. הבקשה מועברת ליועץ המשפטי במשרד הרווחה והשירותים החברתיים אשר ממנה פקיד סעד לחוק סדרי דין שבאחריותו לדאוג לעריכת תסקיר ולהגשתו ליועץ המשפטי.
3. היועץ המשפטי מעביר את התסקיר לבית המשפט יחד עם תגובתו.
4. בית המשפט דן בבקשה. במקרים בהם אין כל קושי - ההחלטה תינתן על ידי שופט בית המשפט לענייני משפחה. ישנם מקרים בהם המבקשים עשויים להיות מוזמנים לבית המשפט על מנת להביע את דעתם, כן יוזמן גם בא כוח היועץ המשפטי ולעיתים אף פקיד הסעד.

מינוי אפוטרופוס, שאינו הורה

ישנם מקרים בהם הורה אינו יכול לשמש כאפוטרופוס - במקרה כזה תיבדק התאמת קרוב משפחה אחר. במקרים בהם אין קרוב משפחה היכול לשמש כאפוטרופוס תיבדק האפשרות למינוי אפוטרופוס ע"י אדם פרטי או על ידי עמותה - לדוגמת אפוטרופוסות אק"ם, הקרן לטיפול בחסויים וכו'.

המלצות לאפוטרופוסים:

- מומלץ שצו המינוי של בית המשפט יהיה זמין בכל עת, זאת לצורך רפואי, דיון בבית משפט, חקירת משטרה וכדומה.
- ידיעת תפקידיו וחובותיו של האפוטרופוס.
- מקבל המנוי חייב להגיש דו"ח שנתי לאפוטרופוסות הכללי וכל דו"ח אחר שיתבקש על ידי גוף זה.
- במקרה של התפטרות מהתפקיד, חובה לדווח על כך לאפוטרופוסות הכללי.

אקים לאפוטרופוסות

העמותה מעניקה שירותי אפוטרופוסות לאנשים עם פיגור שכלי בישראל.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: פנחס רוזן 69, תל אביב יפו, 69410

טלפון: 03-7662223, 03-7662224

פקס: 03-6445066

שעות קבלה: 08:00 - 17:00

דואר אלקטרוני: tzvias@zahav.net.il

גיוס לצה"ל

קבלת פטור משירות צבאי

כל אזרח ותושב קבע במדינת ישראל המגיע לגיל 17 מוזמן ללשכת הגיוס לצורך קביעת כושרו והתאמתו לשירות בצה"ל.

במקרה של בני נוער עם צרכים מיוחדים, פעמים רבות הם אינם יכולים לשרת בצבא מפאת כושרם הגופני, הנפשי או השכלי.

מיטב הינה היחידה הצבאית האחראית על נושא הגיוס לצה"ל.

משרד הרווחה והשירותים החברתיים מעביר רשימות של חוסים במנהלת היחידה לטיפול באדם עם האוטיזם וכן מהאגף לשירותי טיפול באדם המפגר שהינם בטווח הגילאים המועמד לגיוס, על מנת שלא יוזמנו לביצוע

ההליכים. עם זאת ישנם בני נוער אחרים עם צרכים מיוחדים אשר אינם נכללים ברשימות משרד הרווחה ועל כן הם מקבלים זימון לצבא.

התהליך

במקרה והנערה/ה המקבלת/ת זימון להתייצב בלשכת הגיוס אינו כשיר להתגייס, על המשפחה לפנות בכתב ללשכת הגיוס ולהגיש ללשכת הגיוס מסמכים רפואיים עדכניים המעידים על מצבו /ה הרפואי של הנערה/ה. צוות הלשכה יבחן את המסמכים ויחליט האם הנערה/ה כשירה לגיוס. במקרים מסוימים יתכן ולשכת הגיוס תדרוש את • התייצבות הנערה/ה בלשכת הגיוס במטרה לבדוק באופן אישי את הכשירות לשירות, אך במרבית המקרים כאשר המסמכים הרפואיים מעידים על צרכים מיוחדים תתקבל בלשכת הגיוס החלטה שהנערה/ה אינו/ה כשירה לגיוס, הצבא יפטור את הנערה/ה מהתייצבות פיזית בלשכת הגיוס והפטור ישלח ישירות לבית המשפחה.

כדאי לדעת

במידה והנער או הנערה נמצאו בלתי כשירים לשירות בהיבט הרפואי, יש באפשרותם להתנדב לשירות. במקרים אלו השיבוץ בצבא יעשה בהתאם למגבלות הרפואיות והנחיות הגורמים המוסמכים בנושא.

רשימת לשכות הגיוס:

תל השומר 03-7388888 03-7377070 מחנה תל השומר ד"צ 01215
חיפה 04-8600700 04-8600301 רח' עומר אל כיאם 12 מיקוד 33093 ד"צ 01222
ירושלים 03-7386666 02-5007333 רח' רש"י 103 שכונת מקור ברוך מיקוד: 94391 ד"צ 01224
באר שבע 08-6298888 08-6298870 רח' יד ושם 22 מיקוד 84419 ד"צ 01228
טבריה 04-6729888 04-6729898 רח' נצרת ליד משרד הפנים מיקוד 14269 ד"צ 01231

התנדבות לצה"ל - שילוב מנצח

שילוב מנצח הינו פרויקט המכין בני נוער עם צרכים מיוחדים לקראת השירות הצבאי ומלווה אותם במהלכו. החניכים בפרויקט עוברים קורס מקיף הכנה לצה"ל הכולל: התנסויות בפעילות חוץ מאתגרת, ימי שטח, ביקור בצה"ל ומפגש עם מפקדים, שבוע גדנ"ע, מפגש עם בני נוער ומחזורי גיוס קודמים של אתגרים ועוד. מלבד קורס ההכנה הפרויקט גם מספק:

- עזרה בתהליך המיון והקליטה מול צה"ל.
- ליווי אישי וקבוצתי במהלך השרות הצבאי עד לשחרור.
- ליווי ההורים במהלך ההכנה

אוכלוסיית היעד:

הפרויקט מיועד לנערים/ות בגילאי 16-18 עם נכות פיזית, ליקויי ראייה, ליקויי שמיעה

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בית הלל 18, מונטיפיורי, תל אביב יפו
טלפון: 054-8131280, 03-5613585 (שלוחה 134)
פקס: 03-5612302, 03-5613586
שעות קבלה: א'-ה' (כל היום)
דואר אלקטרוני: ayan@etgarim.org
• הפרויקט "שילוב מנצח" פועל בשיתוף ג'וינט אשלים ועמותת אתגרים • השירות ניתן בתשלום

בת עמי - פרויקט משלבים

פרויקט משלבים הוקם כדי לאפשר לבני נוער עם צרכים מיוחדים להשתלב בשירות הלאומי. הפרויקט מכין את בני הנוער לשירות לאומי, דואג לשיבוצם בשירות ומלווה אותם במהלך השירות.

אוכלוסיית היעד:

הפרויקט מיועד לנערים/ות בגילאי 18-21 עם נכות פיזית, ליקויי ראייה, ליקויי שמיעה, ליקויי שפה, אוטיזם, PDD, אספרגר, ליקויי למידה, הפרעת קשב וריכוז, ADHD, תסמונות, הפרעות רגשיות/נפשיות, פיגור שכלי
*** רצוי לצרף דו"ח מעובדת סוציאלית

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: גואטמלה 22, קרית יובל, ירושלים
טלפון: 02-5411333
פקס: 02-6413089
שעות קבלה: א-ה 08:00 - 16:00
דואר אלקטרוני: sleumi@bat-ami.org.il
אתר אינטרנט: www.bat-ami.org.il

אגודה להתנדבות - שירות לאומי

באגודה להתנדבות - שירות לאומי, משלבים נערים ונערות אשר קיבלו פטור מצה"ל עקב סיבות שונות בשירות לאומי. המתנדבים מקבלים במשך שרותם ליווי של רכזות ועובדות סוציאליות המסייעות להם להשתלב במקום השירות. המתנדבים זכאים לכל הזכויות עפ"י תקנות המדינה.

אוכלוסיית היעד:

הפרויקט מיועד לנערים/ות בגילאי 17 עד 21 עם נכות פיזית, ליקויי ראייה, ליקויי שמיעה, ליקויי שפה, ליקויי למידה, הפרעת קשב וריכוז, ADHD, מחלות כרוניות, מערכתיות, הפרעות רגשיות/נפשיות(תסמונת אספרגר)

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: נורוק 3, קרית משה, ירושלים, ת.ד.7480
טלפון: 02-6521140
פקס: 02-6521149
שעות קבלה: א'-ה' 08:00 - 16:00
דואר אלקטרוני: eli-v@sherut-leumi.co.il
אתר אינטרנט: www.sherut-leumi.co.il

מכינת כנפיים

מכינת כנפיים מיועדת לצעירים עם נכויות מוטוריות וליקויי ראייה, בוגרי י"ב בבתי ספר רגילים. המכינה מציעה, לאחר סיום ביה"ס, מסגרת למשך שנתיים המורכבת משלושה מימדים:

1. חיי קבוצה ועצמאות מחוץ לבית ההורים.
 2. שירות לאומי בקהילה, כתחליף וכשווה ערך לשירות צבאי.
 3. תחילת לימודים אקדמיים ו/או השלמת בגרות והשכלה במכללה האקדמית "גליל מערבי".
- התכנית הנה ייחודית הן בשירותים שהיא מציעה והן במכלול המשלב חיי חברה, קבוצה ועצמאות, שירות לאומי, והזדמנות להיות חלק מחיים סטודנטיאליים ולהשלים את החסרים הלימודיים מביה"ס או להתחיל כבר לאסוף נקודות ללימודי תואר ראשון. כל זאת במערכת מלווה ותומכת הן של צוות בוגר ומקצועי והן של צוות מדריכים חברתיים צעירים.

אוכלוסיית היעד:

הפרויקט מיועד לנערים/ות בגילאי 18 עד 21 עם נכות פיזית, ליקויי ראייה, מחלות כרוניות, מערכתיות, תסמונות

מסמכים דרושים:

1. מכתב מביה"ס או מכל גורם מלווה נוסף.
2. מכתב רפואי המציין את הבעיות והצרכים הפיזיים.

פרטים ליצירת קשר:

מומלץ לפנות טלפונית לעמותת "כיוונים", לגידי צור (04-9917444) או לאיילת שופטי (054-6747406).

כתובת: גורדון 14, חיפה, 32764

טלפון: 04-9917050, 04-9917444

פקס: 04-9917060

דואר אלקטרוני: wing_s@netvision.net.il

אתר אינטרנט: www.yesh-kivunim.org

מכינת כנפיים דרום

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: השקד 5, שדרות, 87013, ת.ד. 346

טלפון: 08-6621333

פקס: 08-6892638

דואר אלקטרוני: gvanim@migvan.co.il

אתר אינטרנט: www.knafayim.com

הערות:

מימון הפעילות מגיע מגופים ממשלתיים רבים, ושותפים לתכנית אגף השיקום בבטל"א, משרד הרווחה, הג'וינט, "אשלים" וגופים וקרנות פרטיים.

קיימת גם השתתפות עצמית של כל משפחה בעלות התכנית.

מכינת כנפיים הממוקמת בשדרות מופעלת על ידי עמותת גוונים.

נושא המיניות אצל בני נוער ובוגרים עם צרכים מיוחדים, אינו מדובר כמעט. אולי משום שההורים מבקשים להגן על ילדם מפני דחייה, ניצול או פגיעה, או אולי משום שהחברה מתקשה לראות באנשים עם צרכים מיוחדים אנשים עם צרכים מיניים.

בני נוער בגיל ההתבגרות מביעים עניין בבני המין השני וחשים משיכה ואף צורך לסיפוק מיני. בשלב זה שיכול להיות מביך מאוד להורים חשוב שההורים יהיו קשובים לילדם וידעו לכוון אותו ולתת לו מיומנויות שיאפשרו לו לחוות את התפתחותו המינית.

מאחר וכהורים אתם חשים לעיתים מבולבלים ולעיתים מתקשים למצוא את הדרך לשוחח עם ילדכם על העניין, קיבצנו עבורכם מספר מקומות שמסייעים בתחום זה.

מכון רם - הדרכה, ייעוץ וטיפול בתחום המיני-חברתי

מכון רם הינו מרכז ייעוץ, הדרכה וטיפול בתחום המיני חברתי, במכון, ישנה יחידה המתמחה בטיפול מיני/חברתי לאנשים עם נכויות ולקויות שונות. היחידה פועלת בשיתוף עם משרד הרווחה (האגף לטיפול באדם המפגר, היחידה לטיפול באדם עם אוטיזם, אגף השיקום) ועם גורמים שיקומיים נוספים ברחבי הארץ.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בוגרשוב 69 (קומה ד'), תל אביב יפו, 61840, ת.ד.48182

טלפון: 03-6206210

פקס: 03-6206149

שעות קבלה: א', ב', ג', ה' 09:00 - 14:00, ד' 12:00 - 18:00

דואר אלקטרוני: machonram@gmail.com

מרכז "לחוד וביחד" - ניצן

מרכז "לחוד וביחד" הינו מרכז לחינוך, יעוץ, טיפול והדרכה בתחום המיניות, הזוגיות, והיחסים החברתיים לאנשים עם מוגבלויות חברתיות וקוגניטיביות (כגון: לקויות למידה מורכבות, פיגור שכלי, תסמונת אספרגר, אוטיזם ו-PDD בתפקוד גבוה, בעיות רגשיות ונפשיות, ותסמונות ספציפיות עם השפעה על ההתפתחות המינית).

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: הנשיא הראשון 44, רחובות

טלפון: 08-9468988

פקס: 08-9468988

שעות קבלה: א' 08:00 - 18:00, ג' 08:00 - 14:00, ב', ד', ה' 08:00 - 14:00, 15:00 - 18:00

דואר אלקטרוני: rehovot@nitzan-israel.org.il

אתר אינטרנט: nitzan-israel.org.il

הטיפול במרכז כרוך בתשלום

רעות-דלת פתוחה לבעלי מוגבלויות

מטרת השירות הארצי דלת פתוחה הינה קידום מיניות בריאה ואחראית, המבוססת על ידע ומודעות, בקרב האוכלוסייה הרחבה בכלל ואוכלוסייה עם צרכים מיוחדים בפרט. בנוסף, ניתן סיוע בקשיים ביצירת קשר ושימורו לצעירים עם נכויות גופניות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: שדרות החי"ל 2, יד אליהו, תל אביב יפו

טלפון: 03-5371003

שעות קבלה: א'-ה' 09:00 - 17:00

דואר אלקטרוני: opendoor@reuth.org.il

אתר אינטרנט: www.opendoor.org.il



בארץ פועלות קרנות שונות אשר מטרתן לסייע למשפחות להן ילדים עם צרכים מיוחדים, המצויות במצוקה כלכלית או הזקוקות להשלמת מימון לאביזרים או טיפולים מיוחדים. רוב הקרנות פועלות בשיתוף המחלקות לשירותים חברתיים ברשויות המקומיות, ודורשות דו"ח סוציאלי, מעו"ס העובד/ת ברווחה.

ישנן קרנות המייעדות את הכספים שברשותן למטרות ספציפיות בלבד (כמו טיפולי שיניים, מימון מכשירים רפואיים מסוימים, מימון מחשב וכד'), ורובן מעדיפות לממן ציוד חיוני, אשר אין לו מימון ממקור אחר או כהשלמה למימון שכבר ניתן.

בפנייה אל הקרנות רצוי לצרף את כל האישורים המעידים על מצבו של הילד, מצבה הכלכלי של המשפחה, לעיתים גם המלצות על נחיצות הציוד או הטיפול המבוקש, הצעות מחיר, וכן אישור על פניה לקבלת סיוע מקרנות אחרות וכן מסמכים המעידים על הסיוע שכבר ניתן.

חשוב לדעת כי לעיתים הטיפול בבקשה אורך זמן רב, וכי רוב הקרנות לא מוכנות להעביר את הכסף למשפחה באופן ישיר אלא אל הספק אשר ממנו ירכש הציוד או השירות. לכן, יש לפנות לקרן לפני מימוש הרכישה. לפניכם רשימה מצומצמת של קרנות קיימות שהסכימו שפרסמן כאן. ניתן לפנות גם לעובדים סוציאליים ברשויות המקומיות או לסניפי "קשר" לקבלת מידע נוסף.

קרנות לעזרה כספית

קרן הנשיא - מחלקת פניות הציבור

הסיוע: סיוע כספי לרכישת ציוד רפואי, שיקומי ולמימון טיפולים.

מיועד למשפחות במצוקה כלכלית על סמך שירותי הרווחה, במידה ועונים על הקריטריונים שלהם.

פניה: דרך לשכות רווחה שכונתיות.

מסמכים: דו"ח סוציאלי, מכתב בקשה, מסמכים רפואיים (אם יש), טופס פניה לקרן (באמצעות עו"ס)

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: רחוב הנשיא 3 ירושלים 92188

טלפון: 02-6707211

פקס: 02-5671314

וראיטי ישראל(ע"ר)

וראיטי ישראל מספק עזרה ותמיכה כספית לילדים חולים, נכים ופגועים. כל פניה נידונה לגופו של עניין ונלקח בחשבון מצב הילד המשפחה וכו', במטרה להגיע לרווחת הילד.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: תבואות הארץ 3 שיכון דן תל-אביב יפו 69546

טלפון: 03-6447220 (סיעוד) 03-6447201

פקס: 03-6447203

דוא"ל: variety@bezeqint.net

אתר אינטרנט: www.variety-israel.org

לב אוהב

הסיוע: סיוע כספי לרכישת ציוד ולמימון טיפולים: מכשור רפואי, טיפולים רפואיים ייחודיים, (הידרותרפיה, רכיבה על סוסים) טיפולי שיניים, מחשבים.

פניה: דרך עובד סוציאלי.

מסמכים: דו"ח סוציאלי, מכתב בקשה, ודו"ח תפקוד.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ת.ד. 68 הרצלייה 46555

טלפון: 09-9605604

פקס: 09-9566945

שעות פעילות: יום ראשון 9:00-18:00, יום שני מ- 16:00, יום שלישי מ- 13:00 עד הערב, יום רביעי: מ- 16:00, יום חמישי מ 16:00.

הערות: אין לארגון מדיניות ברורה באשר להחזרים רטרואקטיביים, כל מקרה נדון לגופו, עם זאת מכיון שהסיוע הכספי משולם ישירות לספק, סביר להניח כי לרוב לא יאשרו החזר מסוג זה.

אתר לפרטים: www.lev-ohev.co.il

האגודה הישראלית להלוואות ללא ריבית (ע"ר)

האגודה הוקמה במטרה לסייע למשפחות אשר יש בביתן בן/בת עם צרכים מיוחדים, באמצעות קרן הלוואות ללא ריבית להשלמת רכישה של אביזרי שיקום לילדים נכים ולטיפולים שאינם כלולים במסגרת קופות החולים. השרות מיועד לאנשים שנמצאים במצוקה כלכלית זמנית, המסוגלים להחזיר את הלוואה.

תיאור השרות

- הקרן תעניק ללווה הלוואה אשר תשלם רכישה של אביזרי שיקום כדלקמן:
- ציוד שיקומי כגון מכשירי שמיעה ומכשירי ראייה.
- אביזרי ניידות, כגון מכשירי הליכה, ציוד מיוחד לרכב, כיסא גלגלים.
- ציוד סיעודי, כגון מיטות, מנופים וכו'.
- אמצעים לתקשורת.
- הלוואה עבור טיפולים לאנשים עם נכות.

תנאי הלוואה:

- הלוואה תינתן רק לאחר שמבקש הלוואה מיצה את זכויותיו דרך השירותים הרלוונטיים.
- מבקש הלוואות צריך להיות בעלת/ת הכנסה עם ותק של לפחות חצי שנה בעבודה או כל הכנסה קבועה אחרת כגון קצבה מהמוסד לביטוח לאומי.
- סכום הלוואה הוא עד \$5000, לפי שיקול דעתה של הוועדה המאשרת.
- החזרת הלוואה תיפרע בדרך כלל במספר תשלומים שווי דולר.
- דמי שרות חד-פעמי לפי גובה הלוואה ישולמו בעת קבלת הלוואה.
- נדרשים שני ערבים בעלי הכנסה קבועה ובעלי וותק במקום עבודתם.

אופני קבלת השרות:

טופס בקשה ודף הסבר ניתן להשיג במשרד האגודה או ע"י הזמנה טלפונית.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: רבקה 29 ירושלים

טלפון: 02-5300777, פקס: 02-5669504

שעות קבלה: א'-ה' 11:00 - 15:30

דואר אלקטרוני: ifla@freeloan.org.il

אתר אינטרנט: org.il.www.freeloan



מתוך הבנה כי קיים צורך לספק מענים ייחודיים לילדים עם צרכים מיוחדים, הוקמו בישראל עשרות עמותות המתמקדות במתן שירותים שונים לילדים עם צרכים מיוחדים. אף על פי שחלק ניכר מזכויות הילדים מעוגן בחוקים ותקנות, לא אחת המשפחות מתקשות במיציאת זכויות ילדיהם ועל כן הן זקוקות להתערבות גורם מתווך, המתמחה בסיוע וסנגור או ביעוץ משפטי, שילווה אותם במיציאת זכויות הילד ברשויות. מלבד ארגוני סנגור ויעוץ, קיימים ארגונים רבים המספקים מידע לגבי הלקות הספציפית, ייעוץ, תמיכה, ולעיתים אף מסגרות חינוכיות ושיקומיות מילדות ועד בגרות. מומלץ לכל משפחה שקבלה אבחנה לפנות לארגון הסיוע המטפל באוכלוסיית הילדים עם הלקות בה אובחן ילדם על מנת לקבל סיוע והכוונה ממוקדים בצרכי הילד והמשפחה.

ארגוני זכויות - סיוע ויעוץ משפטי

ארגון הגג של ארגוני נכים ונכים בלתי מאוגדים

מטרת הארגון הינה לסייע ל-30 הארגונים המאוגדים בארגון בכל הנושאים, בעיקר בייצוג כלפי מוסדות הממשלה והכנסת. המגמה היא הרחבת מודעות הציבור לצרכי הנכה ושילובו בחברה כאזרח שווה זכויות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: פרישמן 57, ת.ד. 16636, תל אביב יפו 64383

טלפון: 03-5238799, 03-5273757

פקס: 03-5240265

שעות קבלה: א'-ה' 09:00 - 14:00

אתר אינטרנט: www.disabled.org.il

ארגון הפעולה של הנכים

הארגון שם לו למטרה לפעול למען קידום זכויות ומעמד הנכים בישראל, בכל המגזרים, בכל תחומי החיים ובכל סוגי הלקויות.

מענה לפניות ניתן באמצעות הקו החם בתחומים: נגישות, ועדות רפואיות, בעיות דיור ועוד.

פרטים ליצירת קשר:

טלפון: הקו החם 054-2119211

פקס: 03-6761030

דוא"ל: nachim.organization@gmail.com

אתר: www.nachim.org.il

בזכות: המרכז לזכויות אדם של אנשים עם מוגבלויות (ע"ר)

בזכות פועל להשגת שוויון מלא לאנשים עם מוגבלות פיזית, שכלית או נפשית ולשילובם ושיתופם בחברה בכל תחומי החיים. בבסיס פעילותו של בזכות: הזכות של האדם עם המוגבלות לשוויון ולכבוד ככל אדם אחר. השירות הניתן:

1. מידע בנושא זכויות וסיוע במימושן ע"י מתן הנחיה למי לפנות וכיצד, דרך פניה לגופים השונים וכלה בייעוץ וייצוג משפטי במקרים בהן נפגעות זכויותיו של אדם כתוצאה מנכותו.
 2. סיוע בהנגשת והתאמת ההליך הפלילי לאדם שנפגע עבירה פלילית או לאדם שמואשם בביצוע עבירה פלילית כך שיתאים לצרכיו המיוחדים (בעיקר אנשים עם נכות נפשית או שכלית).
- השירות ניתן חינם.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: כנפי נשרים 3, ת.ד. 34510 ירושלים 91000
טלפון: 02-6521308
פקס: 02-6521219
דוא"ל: mail@bizchut.org.il
כתובת אתר באינטרנט: www.bizchut.org.il

המועצה הלאומית לשלום הילד (ע"ר)

המועצה הלאומית לשלום הילד פועלת למענם של כל הילדים בישראל ועוסקת בתחומי החינוך, בריאות, מצוקה, התעללות, משטרה ועבריינות, חקיקה ומשפט, תקשורת וצרכנות ותחומים רבים נוספים.

השירות הניתן:

- קידום זכויות הילד בישראל בכל התחומים.
- ייזום וקידום פרויקטים חדשניים בתחום זכויות הילד ורווחתו.
- התרעה על מדיניות לקויה או שירותים לקויים לילדים.
- גיבוש מדיניות כוללת לרווחת הילד וייזום חקיקה חדשה.
- מחקר ופרסומים.
- בחינת שירותים לילדים, היקפם ואיכותם.
- מתן כתובת לילדים ובני נוער בכל הקשור בשמירת זכויותיהם.
- העלאת המודעות הציבורית לצרכי הילדים.
- הסברה וחינוך לציבור הרחב בכל הקשור בשלום הילד.
- ייצוג ילדים במשפט וליווי ילדים ונוער קורבנות עבירה.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: פייר קניג 38, תלפיות, ירושלים, 93469
טלפון: 02-6780606
פקס: 02-6780606
דואר אלקטרוני: ncc@children.org.il
אתר אינטרנט: www.children.org.il

הקליניקה המשפטית לזכויות אנשים עם מוגבלויות – אוניברסיטת בר אילן

הקליניקה המשפטית לזכויות אנשים עם מוגבלויות מסייעת משפטית במיצוי זכויות הקשורות למוגבלויות השונות (פיזית, חושית, שכלית או נפשית).

השירות הניתן:

סיוע משפטי: מתן מידע, ייעוץ משפטי, תכתובות עם רשויות ותביעות משפטיות. התמקדות בסוגיות הנוגעות באופן ישיר לזכויותיהם של אנשים עם מוגבלויות, כגון: נגישות, הסעות ילדים, שילוב, אפטרופסות, ביטוח לאומי, אפליה בתעסוקה וכדומה.

הסטודנטים עוסקים באיסוף וריכוז המידע הקיים בנושא זכויותיהם של אנשים עם מוגבלויות.

אופן קבלת השרות

ניתן לפנות באמצעות טלפון, דואר, פקס או דואר אלקטרוני.

במהלך הטיפול המשפטי, סטודנטים למשפטים שמתתפים בקליניקה נפגשים עם הפונים במקומות מפגש שנקבעים על פי נוחותו של הפונה.

שירותי הקליניקה ניתנים במהלך שנת הלימודים - מאוקטובר ועד יוני.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: רמת גן, 52900

טלפון: 03-6350955

פקס: 03-5351856

דואר אלקטרוני: disability.rights@mail.biu.ac.il

מטה מאבק הנכים בישראל (ע"ר)

מטרת הארגון - לקדם את תהליך ההכרה בזכויותיהם של אנשים המתמודדים עם נכויות ומימושם בכל תחומי החיים. לדאוג לשוויון זכויות מלא והשתלבות כחלק פעיל ויצרני בחברה הישראלית. להבטיח רמת חיים מכובדת לאלו שאינם מצליחים להשתכר למחייתם, וזאת מתוך הכרה בכך שכל אדם נברא בצלם אלוהים.

תיאור השירות

- קידום זכויות והצעות חוק בכנסת.
- ייעוץ משפטי חינם בכל הקשור להתמודדות האדם הנכה מול המערכות השונות.
- יצירת דיאלוג ושותפות עם סניפי הביטוח הלאומי לקידום ושיפור השירות לנכה.
- הנפקת תעודת נכה המקנה הטבות.
- הכוונה וטיפול בבעיות אישיות מול הממסד ע"י אנשי מקצוע נכים בעצמם.
- פעילויות פנאי ונופש מוזלות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ארלזורוב 93, תל אביב יפו, 62098

טלפון: 03-6921681/3, 03-6921105

פקס: 03-6921555

דואר אלקטרוני: maavak@netvision.net.il

אתר אינטרנט: www.nechim4u.com

משרד המשפטים: נציבות שוויון לאנשים עם מוגבלות

נציבות שוויון לאנשים עם מוגבלות הוקמה במטרה לקדם שוויון ולמנוע הפליה של אנשים עם מוגבלות פיזית, חושית, שכלית, נפשית, וקוגניטיבית, לעודד את השתלבותם והשתתפותם הפעילה בחברה.

תיאור השירות

- הבטחת יישום חוק שוויון זכויות לאנשים עם מוגבלות וקידום זכותו של ציבור זה לשוויון מלא.
 - ייעוץ משפטי בנושאים השונים הרלוונטיים לחוק השוויון, בנושאי נגישות, תעסוקה, שילוב בחינוך, דיור בקהילה וכל תחום שמאפשר שוויון ושילוב אנשים עם מוגבלות בתחומי החיים השונים.
 - הפצת מידע בדבר זכויותיהם של אנשים עם מוגבלות לשוויון ולשילוב מלא בחברה.
- אתר אינטרנט הכולל את כל המידע, חוקים, תקנות, ארגונים, פעילות וכל מה שקשור בתחום זכויות אנשים עם מוגבלות

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בית הדפוס 12, אגף B, קומה 3 (בנין בית השנהב), גבעת שאול, ירושלים
טלפון: 02-6549555, פקס: 02-6549566
שעות קבלה: א'-ה' 08:00 - 17:00
דואר אלקטרוני: mugbaluyot@justice.gov.il
אתר אינטרנט: www.mugbaluyot.justice.gov

שי"ל : שירות ייעוץ לאזרח

מטרות שי"ל הינן מתן שירות, מידע וטיפול לאזרח על זכויותיו וחובותיו: מתן עזרה בהכרת השירותים העומדים לרשותו ברמה מקומית וארצית, מתן סיוע בהבעת צרכיו של האזרח בצורה יעילה, והשפעה על איכות השירותים לאזרח.

תיאור השירות

מתן מידע וייעוץ בנושאים כגון: ביטוח לאומי, תעסוקה והכשרה מקצועית, בריאות, מילוי טפסים, דיור ושיכון, יחסי עובד מעביד, מיסים ואגרות, שיקום וזכויות נכים ועוד. ניתן להשיג מידע מכל אתרי הממשלה הרלוונטיים: בטחון, ביטוח לאומי, בריאות, שיכון, משרד המשפטים, חינוך וכו'.
ייעוץ משפטי: אפשרות להיעזר בעו"ד מתנדב לקבלת ייעוץ ראשוני, ולייצוג בבתי הדין לתביעות קטנות.
ייעוץ כלכלי באשר לניהול חובות ומוצא ממצוקה כלכלית.
גישור קהילתי ליישוב סכסוכים בקהילה.

אופני קבלת השרות

ניתן להתקשר לסניף הארצי לקבל את מספר הטלפון של הסניף הרלוונטי או לפנות לפורום באתר האינטרנט.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: אחד העם 9, תל אביב יפו, 61292, ת.ד. 29360
טלפון: 1-800-50-60-60
פקס: 03-5177337
שעות קבלה: מענה טלפוני כל יום 08:00 - 20:00
אתר אינטרנט: shil.info

אוטיזם

אלו"ט - אגודה לאומית לילדים אוטיסטים

פיתוח, יצירה ותחזוקה נאותה של הפתרונות הטובים ביותר עבור ילדים הסובלים מאוטיזם ו-PDD ובני משפחותיהם - כולל מסגרות לגיל הרך, מסגרות חינוכיות, מסגרות לחיים, פתרונות שילוב ותעסוקה.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: כורזין 1, ת.ד. 943, גבעתיים

טלפון: 03-5718188, פקס: 03-5718190

אתר אינטרנט: www.alut.org.il

דואר אלקטרוני: alut_il@netvision.net.il

אס"י- קהילת אנשי הספקטרום האוטיסטי בישראל

התארגנות של ולמען ישראלים מהקשת האוטיסטית לצורך תמיכה ועזרה עצמית, עצמאית והדדית. חברי הקהילה מאמינים כי על החברה להכיר בזכותו הבסיסית של האוטיסט לחיות כאוטיסט מתוך הכרה במהות האוטיסטית כדרך חיים שונה ולגיטימית.

חברים בקהילה:

א. בני ובנות הקשת האוטיסטית.

ב. המזדהים עם עקרונות ומטרות הקהילה האוטיסטית.

פרטים ליצירת קשר:

דוא"ל: autistics.il@gmail.com

אתר: aci.selfip.org

אפי - עמותת אספרגר ישראל

"אפי" היא עמותת הורים לילדים ובוגרים עם תסמונת אספרגר ותסמונות קרובות. העמותה פועלת להגברת המודעות לתסמונת בקרב אנשי המקצוע ובציבור הרחב, לשילובם של ילדים בעלי תסמונת אספרגר במערכת החינוך הרגילה ובמסגרות הולמות אחרות. העמותה שואפת להקמת מסגרות לשילובם של בוגרי צבא, במוסדות להשכלה גבוהה, בתעסוקה ובדיוור.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ת.ד. 70, כפר יונה 40300

טלפון: 09-7651031, 052-8776053, פקס: 09-8948006

דואר אלקטרוני: ronwe@bezeqint.net

אתר אינטרנט: www.asperger.org.il

בית לורן

המרכז למשפחה המתמודדת עם PDD ואוטיזם. המרכז מספק שירותי ייעוץ, מידע והכוונה מרגע האבחון ולאורך כל החיים.

ניתן לקבל ייעוץ טלפוני בין השעות 9:00-15:00

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: קריניצי 63 א', רמת גן 52433

טלפון: 03-6703077, פקס: 03-6703074

אתר אינטרנט: www.beit-lauren.org.il

דואר אלקטרוני: b_lauren@netvision.net.il

*קיימים סניפים גם בחיפה, ירושלים ובאר שבע

נצר: הורים לילדים עם קשיים אמוציונאליים

שרותי אבחון, טיפול, פעילות בשעות הפנאי, ייעוץ למשפחות ו- "בית לחיים" לילדים עם הפרעה התפתחותית

בספקטרום האוטיסטי.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: חטיבת כרמלי 34, חיפה 32624

טלפקס: 04-8227560

שעות קבלה: 08:00 - 15:00

שעות פעילות: 08:00 - 19:00

דואר אלקטרוני: milmnctr@bezeqint.net

אתר אינטרנט: www.milman-center.org.il

הפרעות אכילה

אביב: ארגון ישראלי להפרעות אכילה אנורקסיה ובולימיה

ארגון אביב - פועל למען הורים ובני משפחה שילדיהם לוקים בהפרעות אכילה. הארגון קם במטרה לאגד את נושא הפרעות אכילה, לקדם זכויות של הלוקים בהפרעה זו, לתת מידע שיעלה את המודעות וכן להעניק תמיכה למשפחות ולחולים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: החשמונאים 68 תל-אביב

טלפון: 03-6869997, 054-4698895

פקס: 03-6130245

דואר אלקטרוני: shireven@netvision.net.il

אתר אינטרנט: www.aviv-il.org

עמותת שחף

עמותת שחף פועלת לקידום אפשרויות ההחלמה מהפרעות אכילה במסגרת הקהילה. העמותה פועלת למיגור הפרעות אכילה בקהילה באמצעות הקניית ידע ומידע, פעולות מניעה, מחקר והקמת מרכז טיפולי ייחודי.

פרטים ליצירת קשר:

נען

טלפון: 08-9352388, 9351244

פקס: 08-9348953

דואר אלקטרוני: moria-00@zahav.net.il

ת"א

מספרי טלפון: 03-6472780, 6473147

מספר פקס: 03-6474990

דואר אלקטרוני: shahaf15@bezeqint.net

הפרעות נפשיות

אנוש - העמותה הישראלית לבריאות הנפש

עמותת אנוש פועלת לקידום ולשיפור בריאות הנפש בקהילה, דואגת לשיפור איכות חייהם של נפגעי הנפש ומשפחותיהם ולהשתלבותם בחיי הקהילה. בנוסף, העמותה מקיימת פעילות הסברה בארץ ובחו"ל להגברת המודעות הציבורית ולהעמקת ההבנה למצוקות המיוחדות של אנשים נפגעי נפש ומשפחותיהם.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בנבנישתי 4, ת.ד. 5293, תל אביב יפו 61052

טלפון: 03-6835922, 03-6815032, 03-6813074 פקס: 03-6826737

שעות קבלה: כל יום 09:00 - 15:00

דואר אלקטרוני: yenosh@zahav.net.il

אתר אינטרנט: www.enosh.org.il

לעמותה סניפים ברחבי הארץ.

בנפשו

מוקד מידע וסיוע לפגועי נפש ובני משפחותיהם. שרות של עמותת שק"ל.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: יד חרוצים 4, ת.ד. 53105, ירושלים 91530

טלפון: 02-6720157/8, 02-6722554 (שלוחות 210-213), פקס: 02-6725208

שעות קבלה: בימי א', ב', ד' 11:00 - 14:00

דואר אלקטרוני: benafshenu@shekel-il.org

מרכז שלנו-שרות ותמיכה למשפחות נפגעי נפש

מטרת מרכז שלנו לתת מענה לבני משפחה (הורים, אחים, בני זוג וילדים) המתמודדים עם בן משפחה הסובל/ סבל מפגיעה נפשית, או שעבר אשפוז פסיכיאטרי. פעילות המרכז מיועדת להקל על מצוקת בני המשפחה, להקנות להם כלים ולספק תמיכה, ייעוץ והכוונה בכל הנוגע להתמודדות עם בן המשפחה והסביבה.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: נגבה 33 פינת הגבור האלמוני 1, יד אליהו, תל אביב יפו

טלפון: 03-7303919

פקס: 03-7303934

שעות קבלה: א' 08:00 - 13:30, ב' 12:00 - 20:00, ד' 12:00 - 19:00

דואר אלקטרוני: shelanuwizo@yahoo.com

הפרעת קשב וריכוז

ביחד - ילדים ומבוגרים עם קשיי קשב וריכוז

ארגון של הורים הפועל לשיפור איכות חייהם של ילדים מתבגרים ומבוגרים המאובחנים כבעלי הפרעת קשב וריכוז והתנהגות, במטרה לאפשר להם לממש בהצלחה את הפוטנציאל הגלום בהם בכל תחומי החיים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: כצנלסון 119 א', גבעתיים

טלפון: 03-6704404, פקס: 03-6704414

דואר אלקטרוני: beihad@netvision.net.il

כתובת האתר: www.byahad.com

שעות קבלה: קו פתוח בימי א' - ד' 08:00-12:00

קשובים-הורים פעילים לילדים עם הפרעות קשב וריכוז

קשובים - קבוצת הורים פעילים המקיימת מפגשים פעם בשבוע.

מטרות הקבוצה הן: הגברת המודעות, יצירת רשת תמיכה להורים ולמשפחות, ארגון ימי עיון והפקת חוברות הסברה, הקמת מאגר מידע ויצירת פתרונות בילוי לילדים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: עיריית באר שבע, המחלקה לעבודה סוציאלית קהילתית, באר שבע, ת.ד.15

טלפון: 054-6319907, 08-6206351

דואר אלקטרוני: kashuvim@googlegroups.com

ליקוי למידה

דעת ליקוי למידה

המועצה הירושלמית לילדים ונוער ודעת - שרותי מידע לבריאות, חברו יחדיו להקמת מרכז מידע לליקוי למידה להורים, לתלמידים ולאנשי מקצוע, במסגרת יד שרה. המרכז מספק מידע בכל הקשור לליקוי למידה, הפרעת קשב וריכוז עם או בלי היפראקטיביות, בתחומי החינוך והבריאות ומספק הכוונה וסיוע במציאת מסגרות מתאימות לאבחון וטיפול בכל הארץ.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בית יד שרה, שד' הרצל 124, בית הכרם, ירושלים, 96187

טלפון: 02-6444506, 02-6444500

פקס: 02-6444505

דואר אלקטרוני: daat@yadsarah.org.il

ניצן

אגודת ניצן הינה אגודת הורים ומתנדבים שהוקמה במטרה לאתר, לאבחן, לטפל ולשקם ילדים, מתבגרים ובוגרים עם לקויות למידה, קשיי הסתגלות ותפקוד.

האגודה מספקת באמצעות סניפיה ברחבי הארץ: אבחון דידיקטי ופסיכולוגי, טיפול פסיכולוגי, טיפולים פרא-רפואיים, שיקום לקראת חיים עצמאיים בתחום החברה והתעסוקה ועוד.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: המסגר 18, תל אביב יפו, 67776, ת.ד. 57304

טלפון: 03-5372270, 03-5372266; פקס: 03-5371039

דואר אלקטרוני: pr@nitzancenter.org

כתובת האתר: <http://nitzan-israel.org.il>

שעות קבלה: א'-ה' 08:00 - 18:00

עזרה: קבוצת תמיכה להורים לילדים עם לקויות למידה

מטרת עזרה הינה לעזור ולתמוך בהורים של ילדים עם ליקויי למידה על ידי ייעוץ להורים, הרצאות, ספריה, קבוצות תמיכה, תרגום אבחונים ועוד.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: השכפים 20, רעננה

טלפקס: 09-7729888

דואר אלקטרוני: moogy@netvision.net.il

אתר אינטרנט: www.esra.org.il

עמותת צרי

עמותת צרי הוקמה ע"י הורים לנערים ונערות עם צרכים מיוחדים בתחום ליקויי למידה מורכבים/פיגור שכלי קל. מטרת העמותה להעניק לנערים ולבני משפחותיהם מסגרת פעילות מותאמת וכלים מתאימים להתמודדות עם קשיים בהם הם נתקלים בחיי היום יום.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: האגוז 14, רחובות, 76223

טלפון: 054-5455498

שעות קבלה: א'-ה' 18:00 - 22:00

דואר אלקטרוני: info@tzori.org

אתר אינטרנט: www.tzori.org

אופק לילדינו - ארגון ארצי של הורים לילדים לקויי ראייה ועיוורים
מידע, ייעוץ ותמיכה הדדית, שיפור איכות חיי הילדים ויצירת רקע מתאים לשילובם.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: דגל ראובן 8, ירושלים 91008
טלפון: 02-6599553, 050-8364002 ; פקס: 02-6522614
דואר אלקטרוני: ofek@ofek-liyladenu.org.il
אתר אינטרנט: www.ofek-liyladenu.org.il

אלי"ע - אגודה לקידום ילדים עיוורים ולקויי ראייה
מסגרות חינוך, קבוצות לילדים ולהורים, תוכנית לגיל הרך, מידע, תמיכה יעוץ למשפחות וקייטנות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: לבון 3, ת.ד. 8179, פתח תקוה 49181
טלפון: 03-9336840 ; פקס: 03-9087292
דואר אלקטרוני: eliya-il@eliya.org.il
לעמותה סניפים בירושלים ובבאר שבע.

עמותת נור אלעין

עמותת נור אלעין מספקת פעילויות חברתיות וחינוכיות, שירותים טכנולוגיים, תמיכה אקדמית ותמיכה בלימודים לאנשים עם ליקויי ראייה. בצוות מורים, גננות, פסיכולוגים ומטפלים פרא-רפואיים

פרטים ליצירת קשר :

כתובת: מזרח ירושלים, ירושלים, ת.ד. 5518
טלפון: 02-6287584
שעות קבלה: שבת-ה' 09:00 - 18:00
דואר אלקטרוני: nur_alain@hotmail.com
אתר אינטרנט: www.nuralain.org

חשוב לדעת: כדאי לבדוק אם בעירכם פועלים סניפים של העמותות או השירותים הבאים:

אגודה או עמותה למען העיוור
מרש"ל- מרכז רב שירותים לעיוורים וכבדי ראייה
תחנת מידע וייעוץ לאנשים עם קשיי ראייה.

ליקויי שמיעה

אי.וי. ישראל (AV)

עמותת הורים לילדים עם לקויי שמיעה ואנשי מקצוע, אשר פועלת להפצה ויישום גישה של הקניית שפה ודיבור מתוך שמיעה (Auditory Verbal). העמותה פועלת על מנת לשקם ילדים עם לקויי שמיעה, תוך שימת דגש על אבחון ושיקום אודיולוגי מתקדם ושיתוף מלא של הילד בחברה השומעת.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: רבוצקי 49, ת.ד. 391, רעננה 43103

טלפון: 09-7440784 פקס: 1539-7440784

שעות קבלה: א'-ה' 08.00 - 17.00

דואר אלקטרוני: info@avisrael.org

מיח"א - מחנכי ילדים חרשים

טיפול בילדים מלידה עד גיל 7 הלוקים בשמיעה. גן ופעוטון משלים לילדים משולבים, ערבי עיון, עבודה בשיתוף גנים, קבוצות הורים, השאלת ספרות מקצועית, מידע וייעוץ.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: רידינג 23, תל אביב יפו 69024

טלפקס: 03-6994185

לעמותה סניפים ברחבי הארץ.

עמותת כפר קאסם לחרשים ולקויי שמיעה

מידע, ייעוץ והדרכה להורים, איתור ילדים עם לקות שמיעה, שיעורי עזר ופעילויות חינוכיות וחברתיות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ת.ד. 299, כפר קאסם 49940

טלפקס: 03-9379571

שמע

טיפול בילדים ובני נוער מכל הארץ, מגיל 6 עד 21, הסובלים מליקויי שמיעה וחירשות. אבחון, ריפוי, טיפול פסיכו-סוציאלי, שיעורי עזר, פעילויות חברתיות, ייעוץ והדרכה להורים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: פליטי הספר 30, תל אביב יפו 67948

טלפון: 03-5715657-9 ; פקס: 03-5712017

דואר אלקטרוני: shema@shema.tlv.k12.il

כתובת האתר: www.shema.tlv.k12.il/index.htm

שעות קבלה: א' - ה' 08:00 - 19:00

לעמותה סניפים ברחבי הארץ.

שמעיה: מסגרת חינוכית לליקויי שמעיה

הדרכה ותמיכה מקצועית להורים, על ידי פסיכולוגית ועובדת סוציאלית, סיוע בהוצאות מיוחדות, מסגרות יום, מועדונית וחוגים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: פוברסקי 13, ת.ד. 393, בני ברק

טלפון: 03-5783410, 03-5787568

פקס: 03-5787514

שמע קולנו

במסגרות החינוכיות של שמע קולנו ניתנים: שילוב מלא של ילדים עם ליקויי שמיעה בחברה השומעת במכלול תחומים: בתחום השפה והשימוש בשפה, בתחום הקוגניטיבי ובתחום החברתי.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: עמוס 23, ת.ד. 57588, ירושלים 95506

טלפון: 02-5002008, פקס: 02-5002007

שעות קבלה: 08:00 - 18:00

מחלות כרוניות

אפילפסיה - אי"ל - אגודה ישראלית לאפילפסיה

עזרה לחולים ולבני משפחותיהם, ייעוץ והכוונה, הפצת מידע ושיפור השירותים לרווחת האוכלוסייה עם אפילפסיה.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: עבודת ישראל 4, ת.ד. 1598, ירושלים

סניף חיפה: רח, נאמנים 7 חיפה

טלפון: 04-8527163

טלפון: 02-5000283, פקס: 02-5371044

שעות קבלה: א'ה' 09:00 - 17:00

דואר אלקטרוני: epilepsy.il@gmail.com

גושה - העמותה למען חולי גושה על-שם ד"ר ניסים לוי ז"ל

תמיכה וייעוץ טלפוני, הסברה בקרב מטפלים ורוקחים, הרצאות והפצת מידע, ארגון פעילויות שונות לשיפור איכות החיים של החולים, פרויקט טיפולי בית.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: חיפה, 31338, ת.ד. 33814

טלפון: 04-9503403

דואר אלקטרוני: info@gaucher.org.il

אתר אינטרנט: www.gaucher.org.il

דיסאוטונומיה משפחתית-העמותה הישראלית לדיסאוטונומיה משפחתית

העמותה לדיסאוטונומיה משפחתית (Familial Dysautonomy) היא עמותת הורים הפועלת בהתנדבות. הטיפול היומיומי בילדים החולים והאשפוזים הרבים יוצרים עומס נפשי ופיזי קשה מאד, והעמותה רואה את תפקידה להעניק תמיכה, ייעוץ וסיוע לחולים ולמשפחותיהם.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: אחלמה 5/2 מבשרת ציון 90805

טלפון: 08-9560800, נייד: 050-2712427, פקס: 08-9560800

שעות קבלה: בשעות אחר הצהריים וערב

דואר אלקטרוני: fdisrael@netvision.net.il

אתר אינטרנט: fd-israel.org.il

טרכיאוסטום - קול הנשימה

קול הנשימה הינו ארגון הורים למען הורים - לילדים שעברו ניתוח טרכיאוסטום (קנולה). מטרתו לעזור ולתמוך בהורים שמתמודדים עם קשיי היום יום הכרוכים בגידולו של ילד עם קנולה.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: אלון שבות

טלפון: 03-6787220, 02-9309756

מחלת ה A.T העמותה למאבק במחלת ה-A-T

העמותה תומכת בחולים ובני משפחותיהם, פועלת למען הגברת המודעות למחלה הן בציבור הרחב והן בציבור הרופאים, ושוקדת בחיפוש דרכי טיפול ומזור לילדים החולים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ז'בוטינסקי 33, רמת גן 52511

טלפון: 03-5750503, פקס: 03-7515673

שעות קבלה: 09:00 - 15:00

דואר אלקטרוני: office23@netvision.net.il

אתר אינטרנט: www.a-t.org.il

מחלות ראומטיות - עינבר: עמותה ישראלית לנפגעים במחלות ראומטיות

עינבר משמשת כתובת לילדים ומבוגרים חולים במחלות ראומטיות, ומטרת העמותה הינה להושיט לחולים עזרה, הן ברמה הקבוצתית-חברתית והן ברמה של סיוע פרטי.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: אבן גבירול 43, תל אביב יפו 64361

טלפון: 03-6953496, 03-6953042, פקס: 03-6953042

שעות קבלה: א'ה' 09:00 - 16:00

אתר אינטרנט: www.inbar.org.il

מחלות מיטוכונדריאליות - עמותת אורי

מטרותיה של עמותת אורי הן: הורים למען הורים יצירת מקום לתמיכה וליווי המשפחות וההורים אשר מתמודדים עם מחלות מיטוכונדריאליות או עם מחלות נדירות אחרות. כמו כן תינתן תמיכה למשפחות שחוו אובדן ילד ועדיין מתמודדות עם בדיקות, אבחון המחלה והחלטות הנוגעות להרחבה עתידית של המשפחה. גיוס כספים למשפחות הזקוקות למימון בדיקות או תרופות.

יצירת מאגר מידע רפואי, מאמרים ומידע שימושי מקיף למחלות מיטוכונדריאליות. הקמת פורום רפואי שייתן מענה ראשוני לשאלות בנושא, קידום המודעות הציבורית של הנושא: יצירת מנגנון לאיסוף תרומות שמטרתו קידום המחקר בישראל בשיתוף צוות הרופאים ממרפאת מג"ן - ביה"ח וולפסון, ושיתוף חוקרים ורופאים מובילים בתחום זה מהארץ והעולם. מסגרת זו תכלול מתן מענקים למחקרים בנושא והענקת מלגות לסטודנטים ודוקטורנטים לעידוד המחקר של המחלות המיטוכונדריאליות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ההגנה 16, גבעתיים, 53449

טלפון: 050-7908430

פקס: 03-5467840

דואר אלקטרוני: info@orifund.org

כתובת האתר: www.orifund.org

שעות קבלה: כל שעות היום

סוכרת - האגודה לסוכרת נעורים בישראל

מטרת הארגון הינה קידום המחקר בסוכרת נעורים, בתקווה שיימצא מרפא למחלה, וכן קידום רווחת הילד הסוכרתי, ומשפחתו.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: שד' רוטשילד 10, תל אביב יפו 66881

טלפון: 03-5160171, פקס: 03-5100724

שעות קבלה: א'-ה' 08:00 - 19:00

דואר אלקטרוני: jdrf_il@netvision.net.il

אתר אינטרנט: www.jdrf.org.il

סיסטיק פיברוזיס - איגוד סיסטיק פיברוזיס בישראל

איגוד חולי סיסטיק פיברוזיס מסייע למשפחות במאבק היומיומי של החולים לשיפור איכות חייהם. עזרה לפרט ולמשפחה, העלאת המודעות בקרב הציבור הרחב, סיוע למרפאות ולמרכזי ה-cf בארץ.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: קריניצי 79, רמת גן 52423

טלפון: 03-6702323, פקס: 03-6702324

שעות קבלה: א'-ה' 08.30 עד 16.00

דואר אלקטרוני: cf@netvision.net.il

אתר אינטרנט: www.cff.org.il

צליאק - עמותת צליאק בישראל

העמותה משמשת פה לכל חולי צליאק בישראל, גם אלו שאינם חברים בה, אל מול הרשויות ואל מול יצרני המזון והתרופות. בהעדר גורם ממשלתי כלשהו אשר יטפל בצרכיהם של חולי הצליאק בישראל, קיומה של העמותה הינו צורך הכרחי.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: הבילויים 40, רמת גן 52297

טלפקס: 03-6781481

דואר אלקטרוני: office@celiac.org

אתר אינטרנט: www.celiac.org.il

ראש טוב - אלופסיה אראטה

הארגון נועד להפיץ מידע בנוגע למחלת העור אלופסיה אראטה (Alopecia Areata), אובדן שיער כללי, כולל הטיפולים השונים ותופעות הלוואי. איסוף המידע נעשה מהארץ והעולם. כמו כן הארגון נועד ליצור קשר בין החולים ולתת תמיכה רפואית ונפשית לחולים במחלה ולקרובי משפחתם.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: חטיבת גבעתי 18\6 יבנה 81205

טלפון: 08-9322267, 050-5833713, 02-6761787 פקס: 08-9322267

דואר אלקטרוני: keren@g-stat.com

כתובת האתר: www.roshtov.org.il

המרכז לתסמונת רט בישראל

מטרת המרכז: לרכז את המאמץ לקידום הטיפול, הידע, המחקר וההכשרה בנושא תסמונת רט. המרכז מעניק תמיכה, ייעוץ, הכוונה ללוקים בתסמונת רט ובני משפחותיהם.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ת.ד. 031 רמת גן 521100

טלפון: 03-7412575

דואר אלקטרוני: sigaltirosh@gmail.com

כתובת האתר: www.rett.co.il

סרטן

האגודה למלחמה בסרטן

האגודה מסייעת בתמיכה, מימון, מתן שירותים רפואיים, רכישת ציוד, שירותי שיקום, פעילויות מיוחדות לילדים חולי סרטן וניהול מרכז הסברה לציבור הרחב.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: רביבים 7, גבעתיים 53103

טלפון: 03-5721616, פקס: 03-5719578

שעות קבלה: א'-ה' 07:30 - 16:00

דואר אלקטרוני: shlomit@cancer.org.il

אתר אינטרנט: www.cancer.org.il

לעמותה סניפים ברחבי הארץ.

גדולים מהחיים

עמותת גדולים מהחיים פועלת לשיפור איכות חיים של ילדים חולי סרטן באמצעות פעילויות מהנות ופרויקטים שונים כמו טיולים בארץ ובחו"ל, נופשונים, מחנות קיץ ועוד.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בן גוריון 19, רמת גן, 52113, ת.ד. 7575

טלפון: 03-6195977

פקס: 03-6195967

שעות קבלה: א'-ה' 09:00 - 17:00

דואר אלקטרוני: gdolim1@gdolim.co.il

כתובת האתר: www.gdolim.co.il

זיכרון מנחם

העמותה פעילה בקרב ילדים ונוער חולי סרטן ובני משפחותיהם במגוון פרויקטים חינוכיים וחברתיים, מחנות נופש עונתיים בארץ ובחו"ל, ימי כיף, פאות נוכריות, ימי נופש להורים, ועוד.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: הרב פרנק 23, ת.ד. 16383, בית וגן, ירושלים 91163

טלפון: 02-6433001 ; פקס: 02-6433991

שעות קבלה: 09:00 - 17:00

דואר אלקטרוני: info@zichron.org

אתר אינטרנט: www.zichron.org

משאלת לב

משאלת לב היא חלק מארגון בינלאומי שיעודו הגשמת משאלות הלב של ילדים החולים במחלה מסכנת חיים. בהגשמת המשאלה שואפת "משאלת לב" להעניק לילד ולמשפחתו חוויות מיטיבות של הנאה וצחוק בתקופה הקשה בחייהם ויכולת להתמודד עם הטיפולים הקשים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: מושב בני ציון, 60910, ת.ד. 197

טלפון: 09-7602848

פקס: 09-7602851

דואר אלקטרוני: maw@btcint.co.il

כתובת האתר: www.makeawish.org.il

עמותת "מהיד אל הפה"

עמותת "מהיד אל הפה" הינה ארגון וולונטרי למען ילדים חולי הודג'קינס (סרטן בלוטות הלימפה), כמו כן אנו עוזרים ברכישת ציוד רפואי לילדים חולי סוכרת נעורים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: רח' לוינסקי 108 משרד מספר מס' 4215 תל אביב, מען למכתבים: ת.ד. 16222 ת"א

טלפון: 03-5373553, לעזרה ותרומות: 1-800-35-53-35 (שיחת חינם)

דוא"ל: MEHAYADELHAPE@WALLA.COM

עמותת חיינו

עמותת חיינו הוקמה בשנת 1999 ושמה לה למטרה לסייע לילדים חולי סרטן ולבני משפחותיהם בכל התחומים הקשורים למחלת הילד, ברמה הרגשית וברמה החומרית.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ירמיהו 43, ירושלים, 94467

טלפון: 1-800-222-211

פקס: 02-5373499

דואר אלקטרוני: chaiyanu@bezeqint.net

כתובת האתר: www.chaiyanu.org.il

שעות קבלה: א'-ה' 9:30 - 17:30

עתיד לחיים

עמותה למען ילדים חולי סרטן, נכים ונפגעי מערכת העצבים והמוח עתיד לחיים הינו ארגון הומניטרי, המסייע לילדים ובוגרים חולי סרטן, נכים ונפגעי עצב ומוח להקלה במצבי לחץ גופניים ונפשיים, פועל לשיפור איכות חיי החולים במהלך תקופות האשפוז והטיפולים הקשים ופועל לקידום המדע הרפואי והצלת חיים במדינת ישראל. אחד הפרויקטים הינו הגשמת משאלת הלב של החולים בתקופה הקשה של מחלתם, לדוגמא: מפגש עם אישיות שהילד מעריץ, ביקור בפארק השעשועים בירודיסיני בצרפת, וכו'.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: שנקר 51/4, חולון, 58331

טלפון: 054-4588505, 03-6514650

פקס: 03-5018485

שעות קבלה: 09:00 - 13:00

רחשי לב : מרכז תמיכה ארצי לילדים חולי סרטן ודיאליזה (ע"ר)

מטרת אגודת רחשי לב - לסייע לילדים חולי סרטן להתמודד ולנצח את המחלה, ולשוב בביטחון ובשמחה למסלול החיים. ב"רחשי לב" האתגר, להוציא את הילדים מן המחלה, לייצב ולרומם את מצב רוחם של הילדים החולים. להגיש לילדים מגוון פעילויות חוויתיות, רגעי קסם ואושר, כדי להעניק להם את הכוח והרצון להתגבר על המחלה והשלכותיה על כל תחומי החיים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: שד' עוזיהו 16, אשדוד, ת.ד.8394

טלפון: 08-8523805, 1-800-281128

פקס: 08-8564476

דואר אלקטרוני: rachasheilev@bezeqint.net

כתובת האתר: www.rachasheilev.org

שעות קבלה: 08:30 - 19:00

איל"ן: איגוד ישראלי לילדים נפגעים

איל"ן מטפל בילדים ובוגרים הסובלים מנכויות פיזיות ובעיות שריר ועצב שונות, כמו שיתוק ילדים, שיתוק מוחין, ניוון שרירים ועוד. האיגוד פועל למען הקניית איכות חיים, עצמאות מקסימאלית, שיקום חברתי, תעסוקתי וחינוכי לאנשים עם נכות, והשתלבותם בחברה הכוללת.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: גורדון 9, תל אביב יפו 63458

טלפון: 03-5248141 ; פקס: 03-5249828

שעות קבלה: א'-ה' 8:00 - 16:00

דואר אלקטרוני: ilan@ilan-israel.co.il

אתר אינטרנט: www.ilan-israel.co.il

בית אידי שפירא

מרכז חינוכי קהילתי לטיפול בילדים ובוגרים עם צרכים מיוחדים ותמיכה במשפחותיהם. העמותה מפעילה מרכזים יומיים לטיפול בילדים, מרכז הידרותראפי לטיפול ושיקום במים, מרכז לגרייה חושית "סנוזלן", מרפאת שיניים, מרכז תנועה וספורט, יחידה פרא-רפואית, מרכז טיפול במשפחה, ספרייה ועוד. בית אידי שפירא הינו בעל ניסיון מקצועי עשיר ורחב בתחום והוא עוסק גם במחקר והכשרה לאנשי מקצוע בארץ ומחויב לשינוי חברתי בתחום הנכויות ההתפתחותיות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: אידי שפירא, ת.ד. 29, רעננה 43100

טלפון: 09-7701222

פקס: 09-7710465

דואר אלקטרוני: bismail@beitissie.org.il

אתר אינטרנט: www.beitissie.org.il

בית חם לילדי SMA

בית חם הוא מסגרת לקליטת תינוקות וילדים הלוקים במחלות קשות ומונשמים. במסגרת זו ניתנת תמיכה נפשית ויד מכוונת לילד, להורה ולמשפחה. תנאי הנופשו מאפשרים שהייה במקום כדי שהורי הילדים החולים יוכלו לצאת לנופש ולבלות זמן איכות עם ילדיהם הבריאים. בנוסף, ניתנת האפשרות להורים לחזור לעבודה סדירה. המטרה היא להעניק לילדים תחושה של חיים רגילים ככל האדם.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: שמשון 1, חיפה, 34614, ת.ד. 44646

טלפון: 04-8112024, 04-8248172/3/4/5

פקס: 04-8112024

שעות קבלה: 07:00 - 19:00

דואר אלקטרוני: baytcham@netvision.net.il

אתר אינטרנט: hwww.csma.co.il

משפחות SMA ישראל

העמותה שואפת לתת מענה, תמיכה, הכוון ומידע למשפחות של חולי SMA ולעודד את הקשר ביניהן.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: קדימה

טלפון: 050-5219401

דוא"ל: annasery@netvision.net.il

אתר: www.fsmaail.co.il

האגודה הישראלית לטרשת נפוצה

מתן שרות ופעילויות לרווחת החולים ובני משפחותיהם, עזרה סוציאלית, הכוונה והפנייה, הלוואות, קייטנות לילדים, נופש לחולים, חומר הסברה ועוד.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: חומה ומגדל 16, תל אביב יפו, 67771

טלפון: 03-5377002

פקס: 03-5377004

שעות קבלה: 09:00 - 16:00

דואר אלקטרוני: agudaims@netvision.net.il

כתובת האתר: www.mssociety.org.il

מ.ש.י: מחלות ניוון שרירים בישראל

הארגון פועל למען שיפור איכות החיים של ילדים החולים במחלות נירו-מוסקולריות ובני משפחותיהם, וקידום המחקר הרפואי והטיפול בחולים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: סמילנסקי 10, רחובות 76446

טלפון: 08-9468089, 054-4207612; פקס: 08-9469392

דואר אלקטרוני: munktal@zahav.net.il

אתר אינטרנט: www.meshi-nmd.org

ניצני ראשון

הוקמה ע"י הורים לילדים נכים במטרה לסייע לילדים עם שיתוק מוחין וניוון שרירים, גם לילדים הסובלים מבעיית נכות קשה, לקבל את מלוא הזכויות ע"פ חוק ובכך להתקדם ולהגיע להישגים. קיימת התייחסות גם לצרכים הנוספים הקשורים לאיכות חייו של הנכה הן במישור של החינוך והרווחה, מרגע יציאתם של הילדים למערכות החינוך, והן בתוכניות ובטיפולים המגיעים להם על פי חוק.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ברניצקי 44, ראשון לציון

טלפון: 03-9569950, 050-5345060

פקס: 03-9692877

שעות קבלה: כל יום, בתאום טלפוני

דואר אלקטרוני: nizanorg@zahav.net.il

אתר אינטרנט: www.nizani.org.il

צעד קדימה

עמותת לחינוך ושיקום באמצעות גישת החינוך המדריך-פטו העמותה פועלת למען החינוך והשיקום של ילדים, מתבגרים ובוגרים עם שיתוך מוחי (CP) לשילובם בקהילה, עפ"י עקרונות החינוך המדריך (גישת פטו). העמותה מפעילה מרכז חינוך שיקומי (פעוטון, גן וביה"ס), תכנית שילוב ומפעלי קיץ שיקומיים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: בית הדפוס 11, ת.ד. 34336, גבעת שאול, ירושלים 91341

טלפון: 02-6540062, פקס: 02-6540069

שעות קבלה: ימי א' - ד' 08:00 - 15:00

דואר אלקטרוני: step@internet-zahav.net

אתר אינטרנט: www.tsadkadima.co.il

פגות

עמותת לה"ב

מטרות עמותת לה"ב - למען הפגים בישראל - הינן להוות קבוצת תמיכה ומקור לייעוץ ומידע, לנסות ולקדם חקיקה של חוקים הקשורים לפגים ולזכויותיהם; הגברת מודעות הציבור הרחב, עידוד וקידום דרכי מניעה אפשריות ללידת פגים (עיכוב הריון, שמירת הריון ועוד), הכנה לנשים בהריון בסיכון גבוה.

פרטים ליצירת קשר:

טלפון: 03-9533935, 03-2235322-054

פקס: 03-5423173

דואר אלקטרוני: secretary@pagim.net

אתר אינטרנט: www.pagim.net

פיגור שכלי

אקים ישראל: אגודה לאומית לקימום אנשים עם פיגור שכלי בישראל

מטרת אקים הינה מתן סיוע ושרות לילדים ומבוגרים עם פיגור שכלי, ולבני משפחותיהם. בנוסף, העמותה דואגת למיצוי הזכויות, להעצמת ולהעלאת רמת איכות חייהם של ילדים ומבוגרים עם פיגור.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: פנחס רוזן 69, הדר יוסף, תל אביב יפו, 69410

טלפון: 03-7662222, פקס: 03-6470055

שעות קבלה: 08:00-17:30

אתר אינטרנט: www.akim.org.il

לאגודה סניפים ברחבי הארץ.

ית"ד - אגודה לשיקום ילדי תסמונת דאון.

קבוצות תמיכה, אגודת בוגרים, קידום והכשרה מקצועית, כנסים וסמינרים, הסברה בבי"ח וביה"ס, הפעלת מרכז ייעוץ, הדרכה ותמיכה להורים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: רח' יד חרוצים 19, ירושלים 93624

טלפון: 02-6721115 ; פקס: 02-6731374

אתר אינטרנט: www.yated.org.il

אגודת תסמונת פראדר-וילי בישראל

מטרות האגודה לקדם את הטיפול באנשים הסובלים מתסמונת פראדר-וילי על ידי שיפור התקשורת בין המשפחות לבעלי מקצוע ושאר בעלי עניין, תוך שיתופם בנסיון ובידע שהצטבר בארץ ובעולם. כמו כן, להקים מסגרות תומכות לבעלי התסמונת ולמשפחותיהם על מנת לספק את צרכיהם המיוחדים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ת.ד. 1332, רמת השרון 47112

טלפון: 03-5404689, 03-5409882, פקס: 03-5405271

אתר אינטרנט: www.pwsil.org.il

כללי - צרכים מיוחדים

עמותת עי.ג.ד. - עמותה לתמיכה בילד הנכה במגזר הדרוזי (ע"ר)

עמותת עינד הינה עמותה התומכת בעיקר בילדים ובאנשים עם נכות, עם פיגור שכלי קל ועם בעיות שמיעה וראייה ובמשפחותיהם. העמותה שמה לה למטרה להוציא את הילדים מהבית לפעילויות שונות. פעילויות העמותה מיועדות למגזר הדרוזי ברחבי הארץ.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: עוספיא, עיר הכרמל, 30090, ת.ד. 1031

טלפון: 04-8399955

פקס: 04-8399118

שעות קבלה: א'-ה' עד 20:00

אתר אינטרנט: www.enad.org.il

אהדה: ארגון הורים לילדים עם מוגבלויות בתנועה הקיבוצית

אהדה הוא ארגון של הורים לילדים בעלי צרכים מיוחדים, שפועלים כקבוצה לעזרה עצמית. הארגון פועל לסייע להורים ולבעלי תפקידים בקיבוצים ובמושבים בנושא מילוי צורכיהם של בעלי הצרכים המיוחדים היום ולעתיד.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ד.ג. גליל עליון, קיבוץ מחניים 12315

טלפון: 04-6933322, 054-7944400, פקס: 04-9633278

דואר אלקטרוני: pelles@mahanayim.org.il

אתר אינטרנט: www.ahada.org.il

אלווין ישראל

מטרת עמותת אלווין הינה ליזום, להקים ולתפעל שירותים למען ילדים ומבוגרים בעלי צרכים מיוחדים לרבות אבחון, טיפול, סיעוד, חינוך ושיקום.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: הנריאטה סולד 20, ירושלים 96502

טלפון: 02-6415448, פקס: 02-6428737

דואר אלקטרוני: info@israelelwyn.org.il

אתר אינטרנט: www.israelelwyn.org.il

אלי: האגודה להגנת הילד

טיפול בילדים שחוו התעללות פיזית, מינית ורגשית, הפעלת מרכז חירום לילדים בסיכון, קליניקה ומרכז העשרה לאנשי מקצוע.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: אבן גבירול 14, תל אביב יפו 64077

טלפון: 03-6091920, 1-800-22-3966 (קו מצוקה)

פקס: 03-6091799

דואר אלקטרוני: eli@eli.org.il

אתר אינטרנט: www.eli.org.il

פורום הורים לילדים עם נכויות רב תחומיות

פורום הורים לילדים עם נכויות רב תחומיות הוקם במטרה לקדם זכויותיהם של ילדים בעלי שתי נכויות או יותר ומשפחותיהם, ופועל בתחומים של חינוך, בריאות, רווחה ופנאי. כמו כן פועל כדי לעלות לסדר היום הציבורי את צרכיהם המיוחדים של בעלי הלקות. קיימת אמונה בסיסית שכל ילד זכאי לממש את כל הפוטנציאל הטמון בו ושהמדינה מחויבת לתת שירותים ראויים לכל הילדים.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: ת.ד. 116, מושב טירת יהודה 73175

טלפון: 03-9731460, 054-4699984

דואר אלקטרוני: akrauss@taliam.com

עמותת שמחה לילד

עמותת שמחה לילד הוקמה במטרה לסייע לילדים החולים במחלות כרוניות וגנטיות, וכן לילדים בשיקום אחרי תאונות ופיגועים. העמותה פועלת למען הילדים ובני משפחותיהם תוך מתן דגש על ליווי הילדים החולים לאורך תהליך האשפוז והשיקום ושילובם בחברה

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: הרצל 12, קרית משה, ירושלים, 91361, ת.ד. 36210

טלפון: 02-6527007

פקס: 02-6527007

שעות קבלה: 09:00 - 19:00

דואר אלקטרוני: iris@simchalayeled.co.il

אתר אינטרנט: www.simchalayeled.co.il

שק"ל: שירותים קהילתיים לבעלי צרכים מיוחדים

שק"ל - שירותים קהילתיים לבעלי צרכים מיוחדים - עוסק ב: פיתוח והפעלת שירותים קהילתיים עבור 5,000 אנשים בעלי צרכים מיוחדים בתחומי החיים השונים: דיור, תעסוקה, חינוך, תרבות פנאי, נגישות, סיוע למשפחות.

פרטים ליצירת קשר:

כתובת: יד חרוצים 4, ת.ד. 53105, תלפיות, ירושלים 91530

טלפון: 02-6720157/8, פקס: 02-6725208

דואר אלקטרוני: shekel@shekel.org.il

אתר אינטרנט: www.shekel.org.il





קשרים

חברת מידע להורים לילדים עם צרכים מיוחדים

משרד ראשי:

טלפון: 02- 6236116 / 02- 6248852, פקס: 02- 6246390

כתובת: יד חרוצים 4, ירושלים, 93420

דוא"ל: info@mrkeshet.org.il

אתר: www.mrkeshet.org.il

• סניף ירושלים, בשיתוף מחלקת השיקום, אגף הרוחה, עיריית ירושלים

טלפון וכתובת - במשרד הראשי

דוא"ל: jerusalem@mrkeshet.org.il

• סניף תל אביב והמרכז, בשיתוף עם עיריית ת"א יפו ומטה

טלפון: 03-6460252-3 פקס: 03-6460081

כתובת: קלאוזנר 16, בנין מטח, רמת אביב, ת.ד. 39513, תל-אביב, 61394

דוא"ל: telaviv@mrkeshet.org.il

• סניף חיפה והצפון, בשיתוף עם מערכת קהילה ושירותים חברתיים, מחלקת השיקום, עיריית חיפה

טלפון: 04-8311165, 04-8596439 פקס: 04-8314024

כתובת: רח' חורי 2, מגדל הנביאים, חיפה

דוא"ל: haifa@mrkeshet.org.il

• סניף באר-שבע והדרום, בשיתוף אגף הרוחה, עיריית באר-שבע וחברת כיוונים

טלפון: 08-6289142

כתובת (זמנית): משרדי מנדל למנהיגות חינוכית בנגב...

דוא"ל: beersheva@mrkeshet.org.il

• אתר מידע להורים-מקום מיוחד, בשיתוף עם מטח: www.makom-m.cet.ac.il

• "קשר" לעולים, בשיתוף משרד הקליטה קו פתוח ארצי שמספרו 1-800-30-18-30

• קו ארצי למידע ויעוץ: 1-700-501-601

• קשר נייד: הודעות sms המאפשרות עדכון מידי בנושאים השונים

• חבילת מידע: עלון דו חודשי על שירותים ותוכניות חדשות וקלסר מידע על זכויות וארגונים

• הרצאות וסדנאות: בנושאים שונים להורים ואנשי מקצוע