

knw Forderungskatalog **Der Berliner Appell 2023**

Das Kindernetzwerk gibt es seit 30 Jahren.

Das wollen wir feiern.

knwagenda

Themen und Diskurs

Das Kindernetzwerk (KNW) ist

ein großer Verband in Deutschland.

Das KNW kümmert sich um Familien mit chronisch krankem oder behindertem Kind.

Chronisch krank ist man, wenn die Krankheit nicht weggeht.

Und um die Selbst-hilfe.

Das KNW hat ganz viele Mitglieder

aus der Selbst-hilfe.

Für unsere Feier haben wir **Forderungen** neu gemacht.

Forderung heißt, etwas fordern.

Und fordern heißt, ich will etwas bekommen.

Und auch etwas ändern.

Das ist der Berliner Appell.

Es geht um Familien mit chronisch kranken

und behinderten Kindern.

Denen hilft die Selbst-hilfe.

Aber auch die Selbst-hilfe hat Sorgen.

Der Berliner Appell ist für die Politiker.

Die Politiker sollen etwas ändern.

Und den Familien und der Selbst-hilfe helfen.

1. Hilfe im Alltag für Familien

Familien mit chronisch krankem oder behindertem Kind haben eine hohe Belastung.

Geld für die Pflege bekommen viele Familien nicht.

Es gibt wenig Personal,

die in Familien unterstützen können.

Die Politik muss die Kinder mehr sehen.

Wir fordern:

Kinder sollen zu Hause aufwachsen dürfen.

Dafür brauchen Familien Unterstützung.

Unterstützung kann Geld oder Hilfe sein.

Hilfe kann zum Beispiel Kurz-zeit-wohnen sein.

Kurz-zeit-wohnen ist, wenn Kinder kurze Zeit in Wohn-einrichtungen betreut werden.

Auch sollen Kinder leichter Therapien bekommen.

Überall soll es eine gute Versorgung für die Kinder geben.

Behandlung, Medikamente oder Therapie gehören zur Versorgung.

• Genug Personal in Diensten und Einrichtungen der Versorgung.

Nur dann können Kinder gut behandelt werden.

Menschen, die in der Versorgung arbeiten, sollen genug Geld kriegen.

Das sind zum Beispiel:

Ärzte, Pfleger, Therapeuten, Assistenzen

Mehr Werbung f
ür Berufe in der Versorgung.

Werbung heißt, Menschen zu etwas zu bringen.

Damit alle Menschen wissen, dass diede Berufe wichtig sind.

Denn man hilft Menschen.

Eltern und Geschwister entlasten.

Zum Beispiel durch Tages.pflege.

Tages pflege ist eine Hilfe für die Eltern und Geschwister.

Damit sie Zeit für sich haben.

Dadurch können Krisen verhindert werden.

Damit die Pflege weiter gut funktionieren kann.

Dauer-ver-ordnungen möglich machen.

knwagenda

Themen und Diskurs

Dauer-ver-ordnung heißt, nicht immer zum Arzt für ein Rezept zu gehen. Oder für eine Behandlung.

- Gleiche Versorgung für Kinder und Jugendliche, die nicht zu Hause leben und gepflegt werden.
- Einheitliche Regelung der Nach-barschafts·hilfe überall in Deutschland.

Nach-barschafts-hilfe ist,

Menschen in der Nach-barschaft zu helfen.

Groß-eltern und Geschwister sollen auch Nach-barschafts-hilfe machen dürfen.

Weniger Vorgaben, damit man Nach-barschafts-hilfe machen kann.

Vereinbarkeit von Beruf und Pflege für Eltern.

Das heißt, Eltern pflegen ihre Kinder und können trotzdem arbeiten.

Förderung ehren-amtlicher Arbeit durch Geld.

Und Geld von Raummieten.

Ehren-amtliche Arbeit ist freiwillige Arbeit.

Für wenig oder kein Geld.

Kranken-kassen sollen Hilfs-mittel leichter bewilligen.

Hilfs-mittel machen das Leben einfacher.

Wenn Menschen eine Behinderung haben oder krank sind.

2: Medizinische Versorgung von Kindern und Jugendlichen mit chronischer Erkrankung oder Behinderung.

Kinder mit chronischer Erkrankung oder Behinderung gehen zu speziellen Ärzten.

Oft gibt es dort kaum Termine.

Dadurch werden sie nicht sofort bei Schmerzen behandelt.

Dadurch können die Kinder noch kranker werden.

Wir fordern:

• Zugang zur pädiat-rischen Versorgung.

In pädiat-rischen Zentren arbeiten spezielle Ärzte.

Die kennen sich mit Behinderungen oder chronischen Erkrankungen aus.

- Vor haben und Pläne, damit mehr Leute Pflege berufe und Arzt berufe machen.
- Neue Pläne zur Finanzierung von Krankenhäusern.
- Gesundheits politik soll sich für die Versorgung der Kinder interessieren.
 Nicht für Geld.
- Die Kinder-medizin soll auch die Erfahrung der Eltern und der Selbsthilfe wahrnehmen.
- Verlässliche Behandlungen für Kinder und Jugendliche mit chronischer Erkrankung oder Behinderung.
- Erweiterung der Medizinische Zentren für Erwachsene mit geistigen oder schweren Mehr-fach-behinderungen (MZEB).

Das MZEB kümmert sich

um Erwachsene mit Behinderung.

Diese Zentren sollen sich gut auskennen.

3: Finanzielle Sicherheit für Eltern

Oft pflegen die Mütter den chronisch kranken oder behinderten Kindern.

Dadurch können sie oft nicht arbeiten.

Und sie können arm werden.

Es braucht Gesetze, die die Familien vor Armut schützt.

Wir fordern:

- Pflegende Eltern sollen bezahlt werden, wenn sie die komplette Pflege machen.
 Dann können sie nämlich keinen Beruf machen.
- Geld für die Pflege von Familien-Mitgliedern.
 Mehr Geld für die Rente.
 Rente kriegt man, wenn man alt ist.
 Dann kriegt man Geld.
- Keine Kürzung des Pflege-geldes,
 wenn das Kind länger als 28 Tage in einer Klinik ist.
 Oder in einer Reha.

4: Gleiche Chancen in der Schule, Ausbildung und Beruf

Alle Kinder sollen in den Kindergarten gehen.

Oder in die Schule.

Auch Kinder mit Behinderung.

Das ist Inklusion

Das klappt leider oft nicht gut.

Die Kinder sind dann nicht in der Schule.

Oder in dem Kinder garten.

Sie haben nicht gleiche Chancen wie die anderen.

Wir fordern:

Inklusion soll endlich funktionieren.

Dafür muss Inklusion Geld kriegen.

Lehrer sollen in der Aus-bildung über Inklusion lernen.

Es soll Teil in der Aus-bildung von Lehrern sein.

• In Kinder garten und Schulen soll es multi professionelle Teams geben.

Multi·professionell heißt,

die Menschen in dem Team haben verschiedene Fähigkeiten.

Einheitliche Regeln für den Nach-teils-ausgleich in Deutschland.

Kinder mit Behinderung oder Erkrankung haben Nachteile.

Das heißt, sie haben es durch die Krankheit oder Behinderung schwieriger.

Dadurch können sie nicht so gut lernen wie die anderen Kinder.

Weil sie oft zum Arzt müssen.

Und dann nicht in der Schule sind.

Das soll bei Noten von den Lehrern berück-sichtigt werden.

Es soll eine digitale Platt-form geben, wo Lehrer sich informieren können.

Zum Thema Inklusion.

Digitale Platt-form ist ein Ort im Internet, wo Wissen gesammelt wird.

- Einen festen Betreuungs platz für Kinder mit Behinderung oder chronischer Erkrankung.
- Schule von zu Hause am Computer soll erlaubt sein.
- Abschluss prüfungen sollen für Kinder mit Lern schwierigkeiten modular werden.

Das heißt, die Abschluss prüfungen sollen aus Teilen bestehen.

Dass zeigt, dass manche Teile geschafft wurden.

Fach-beratung für Unterstütze Kommunikation (UK).

Unterstütze Kommunikation sind Mittel, die helfen zu sprechen.

Zum Beispiel durch einen Sprach-Computer. Oder Bilder-karten.

Jeder Mensch hat nämlich das Recht zu kommunizieren.

Das gilt auch für Kinder in Kindergarten oder Schule, die nicht sprechen.

Dafür brauchen die Lehrer aber Wissen zur UK.

Deshalb soll es Stellen geben, wo alle beraten werden.

Auch Lehrer.

knwagenda

5: Mehr Lotsen für die Familien und Selbsthilfe stark machen

Es soll Lotsen geben, die den Eltern helfen.

Und sagen, was ihre Rechte und Ansprüche sind.

Es gibt viele verschiedene Stellen.

Für die Pflege-leistung oder für Teil-habe.

Das wissen Eltern oft nicht.

Sie haben dann keinen richtigen Ansprech partner.

Wir fordern:

• Lotsen sollen Familien nach einer Diagnose helfen.

Lotsen sind Menschen, die Familien helfen.

Zum Beispiel bei der Suche nach einem Arzt.

Oder sie helfen bei Anträgen.

Lotsen sollen in die Versorgung aufgenommen werden.

Die Menschen über Lotsen informieren.

Das alle Familien wissen, dass es Lotsen gibt.

Und sie so Hilfe bekommen.

Vernetzung von Versorgung und Selbst-hilfe.

Dadurch entstehen Netz-werk-strukturen.

Netzwerke bestehen aus vielen verschiedenen Gruppen.

Sie bleiben in Kontakt.

Sie tauschen sich aus.

• Es soll auch psycho·soziale Beratung geben.

Das heißt, es geht um die seelische Gesundheit.

So können Eltern die Diagnose ver arbeiten.

Diese Beratung soll es überall in Deutschland geben.

• Es soll Beratung für Kinder und Jugendliche mit Behinderung geben.

In Form von Peer-Beratung.

Das heißt, sie werden von anderen jungen Menschen mit Behinderung beraten.

6: Ausbildung und Arbeitswelt inklusiv gestalten

Junge Menschen mit Behinderung arbeiten oft in Werk-stätten.

Die Werkstätten zählen nicht zum Arbeits·markt.

Dadurch haben sie keine Arbeit-nehmer-rechte.

Und kriegen zu wenig Geld.

Wir fordern:

Berufs beratungen für junge Menschen mit Behinderung oder chronischer Erkrankung.

Berufs·beratung ist Beratung zu Berufen.

Anerkennung der Stärken von jungen behinderten Menschen.

Stärken und Interessen sollen gefördert werden.

Arbeit·nehmer·rechte in Werk·stätten einführen.

Das sind Rechte und Pflichten für Arbeiter.

Faire Bezahlung und Lohn statt Grund·sicherung.

- · Anreiz für Unternehmen schaffen,
- um Menschen mit Behinderungen Arbeit zu geben.

7: Kinderrechte stärken

Manche neuen Gesetze berück-sichtigen nicht Kinder.

Und auch nicht Menschen mit Behinderung.

Deutschland hat die Kinder·rechts·konventionen unter·schrieben.

Und die UN-Behinderten·rechts·konventionen (UN-BRK).

Die UNO sind die Vereinten Nationen.

Das sind Länder, die zusammen·arbeiten.

Sie haben Rechte für Kinder und Menschen mit Behinderungen geschrieben.

Wir fordern:

Kinder·rechte sollen im Grund·gesetz sein.

Kinder-rechte sind Rechte von Kindern.

Rechte schützen Kinder.

Deshalb sind sie wichtig.

Das Grund gesetz ist das wichtigste Gesetz in Deutschland.

Dort stehen die Rechte von Menschen in Deutschland.

Dort sollen auch die Kinder·rechte sein.

• Es soll Kinder-beauftragte im Bundes-tag geben.

Das sind Menschen, die die Recht von Kindern stärken.

Der Bunde·stag ist ein Ort, wo eine Gruppe von Menschen Politik machen.

• Es soll Kinder beauftragte auch in anderen Gremien geben.

Gremien sind Gruppen von Menschen.

Die sind Experten.

Und entscheiden wichtige Dinge.

Kinder vor Folgen der Klima krise schützen.

Die Erde wird immer wärmer.

Das ist nicht gut für die Erde und die Menschen.

Das nennt man Klima·krise.

8: Forschung stärken

In Deutschland gibt es wenig Forschung zu Kinder-gesundheit.

Dadurch wird politisch und gesell-schaftlich wenig für Kinder gemacht.

Auch Kinder bekommen seltene Erkrankungen und Behinderungen.

Dazu muss mehr geforscht werden.

Wir fordern:

- Staatliche Förderung von Forschungsprojekten.
 - Gibt Deutschland Projekten Geld, ist das eine staatliche F\u00f6rderung.
 Die sich mit chronischen Erkrankungen und Behinderungen bei Kindern besch\u00e4ftigen.
- Staatliche F\u00f6rderung der Vernetzung medizinischer Zentren.
 Dadurch kann Forschung gest\u00e4rkt werden.
- Gesetze verbessern für Studien an Kinder·medikamenten.

Mit Studien will man etws heraus-finden.

Oder er-forschen.

9: Deutschland muss barrierefrei werden

In öffentlichen Verkehrsmitteln gibt es noch immer Hindernisse.

Dadurch haben es Menschen mit Behinderung schwer.

Sie können nicht Teilhaben.

Alle Menschen sollen sich frei bewegen können.

Auch Menschen mit Behinderung.

Wir fordern:

Bessere Verkehrs-angebote für Menschen mit Behinderung.

Keine Hindernisse an Halte-stellen.

Mehr Toiletten für Menschen mit körperlicher Behinderung.

Die immer offen sind.

Menschen mit Behinderung sollen rund um die Uhr verreisen können.

• Keine Hindernisse in öffentlichen Gebäuden.

Zum Beispiel in Arzt.praxen.

Oder Schulen.

- Menschen mit Behinderung sollen bei Bau·plan·ungen mit·reden.
- Anreize schaffen für den Bau inklusiver Angebote.

Zum Beispiel in dem bestehende inklusive Angebote gefördert werden.

10: Transition strukturell und finanziell regeln

Mit 18 Jahren sind Kinder volljährig.

Dann gelten für sie die Rechte von Erwachsen.

Sie gehen dann auch nicht mehr zum Kinder arzt.

Für Jugendliche mit Behinderung oder chronischer Erkrankung soll es einen Übergang geben.

Zum Beispiel einen Übergang vom Kinderarzt zum Erwachsenenarzt.

Das nennt man Transition.

Aktuell werden Jugendliche wenig unterstützt.

Wir fordern:

• Einen Anspruch für betroffene Jugendliche an Transitions programmen.

Transition soll von 16 bis 27 Jahren sein.

Neben medizinischer Begleitung soll es auch eine soziale Begleitung geben.

Es soll mehr Beratungs-stellen für Transition geben.

Diese sollen finanzier werden.

Bleiben Sie informiert:

Sie finden uns unter www.kindernetzwerk.de

Facebook: kindernetzwerkev

https://www.facebook.com/kindernetzwerkev

Twitter: kindernetzwerk1

https://twitter.com/Kindernetzwerk1

Instagram: kindernetzwerk_ev

https://www.instagram.com/kindernetzwerk_ev

YouTube: Kindernetzwerk

https://www.youtube.com/channel/UC3IS2JT1p1ntUVJR7IvJpHg