



REPUBLIKA SLOVENIJA
DRŽAVNI SVET

Komisija za kulturo, znanost, šolstvo in šport

Številka: 602-01/17-1/ EPA 1897-VII
Ljubljana, 21. 6. 2017

Komisija Državnega sveta za kulturo, znanost, šolstvo in šport je na podlagi 20. člena Poslovnika Državnega sveta (Uradni list RS, št. 70/08, 73/09, 101/10, 6/14 in 26/15) sprejela

M n e n j e

k Predlogu zakona o celostni zgodnji obravnavi predšolskih otrok s posebnimi potrebami (ZOPOPP) - druga obravnava

Komisija Državnega sveta za kulturo, znanost, šolstvo in šport je na 51. seji 21. 6. 2017 obravnavala Predlog zakona o celostni zgodnji obravnavi predšolskih otrok s posebnimi potrebami (ZOPOPP), ki ga je v obravnavo Državnemu zboru predložila Skupina poslank in poslancev (prvopodpisana dr. Jasna Murgel).

Komisija predlog zakona **podpira**.

S predlogom zakona se nadgrajujejo storitve zdravstva in socialnega varstva ter vzgoja in izobraževanje za otroke s posebnimi potrebami, otroke z rizičnimi dejavniki in njihove družine v celotnem predšolskem obdobju. S posebnim zakonom naj bi se okrepila zgodnja pomoč pri razvoju omenjene skupine otrok in spodbudilo ukrepe, s katerimi bi omogočili okolje in pogoje za razvoj otrok v otrokovem najoptimalnejšem razvojnem obdobju, od rojstva do vstopa v vzgojno-izobraževalni sistem. Zakon naj bi zmanjšal verjetnost institucionalizacije otrok s posebnimi potrebami po dopolnjenem 18. oz. 26. letu starosti oz. omogočil razvoj njihovih sposobnosti za samostojnejše življenje. Zakon naj bi omogočil večjo aktivno vključenost staršev in družin pri skrbi za otroke ter zagotovil stalno in enako dostopno pomoč vsem otrokom in družinam.

Zakonske rešitve temeljijo na preoblikovanju razvojnih ambulant v centre za zgodnjo obravnavo otrok s posebnimi potrebami in otrok z rizičnimi dejavniki v okviru javno dostopne in regionalno razporejene mreže. Zakon opredeljuje organiziranost teh centrov, vrste in obseg storitev zgodnje obravnave, določa izvajalce storitev zgodnje obravnave in način njihove koordinacije z družinami pri zagotavljanju informacij in pomoči, določa način prepoznavanja in naporitve v omenjene centre, opredeljuje sestavo multidisciplinarnih timov in njihove naloge, določa vsebine za oblikovanje individualnega načrta pomoči družinam ter usmerja povezovanje centrov za zgodnjo

obravnavo s strokovnim osebjem v vrtcih in centrih za socialno delo. Predlog zakona obenem ukinja postopke usmerjanja predšolskih otrok.

Komisija ugotavlja, da je predlog zakona nastal na podlagi dolgoletnih prizadevanj staršev, družin, rejnikov in prizadevnih posameznikov, povezanih v številne civilne organizacije, ki se zavzemajo za sistemsko in celovito opredelitev pogojev ter okolij za čim bolj optimalen razvoj otrok s posebnimi potrebami in otrok z rizičnimi dejavniki od rojstva do vstopa v šolo. Obenem ugotavlja, da so pri nastajanju predloga zakona usklajeno sodelovali tako pristojno Ministrstvo za izobraževanje, znanost in šport kot tudi ministrstvi, pristojni za zdravstvo ter družino, socialne zadeve in enake možnosti, ter da je s finančnimi posledicami uveljavitve novih zakonskih rešitev seznanjeno tudi ministrstvo, pristojno za finance.

Komisija podpira celovitost organiziranja strokovnih služb s področja vzgoje, zdravstvene in socialne oskrbe, ki se povezujejo v skrbi za vzpostavitev pogojev in izvajanje storitev zgodnje obravnave v prid razvoju otrok s posebnimi potrebami, vključno z nudenjem pomoči njihovim staršem in družinam.

Komisija posebej izpostavlja pomen oblikovanja strokovnih timov, v katere morajo biti poleg strokovnjakov z različnih področij vključeni tudi starši oz. skrbniki ter druge osebe z izkušnjami glede skrbi za otroke s posebnimi potrebami in pomoči njihovim staršem in družinam. Komisija zato poudarja pomen vloge staršev pri aktivnem sooblikovanju pomoči otrokom s posebnimi potrebami in otrokom z rizičnimi dejavniki ter njihovo pravico do informiranosti o napredku otrok. S tem se povečuje samozavest in zmogljivost staršev pri zadovoljevanju posebnih potreb otrok, krepi njihova skupna pripravljenost na kasnejše izobraževanje, kar omogoča razvoj sposobnosti otrok in mladostnikov s posebnimi potrebami za čim bolj samostojno življenje.

* * *

Za poročevalca je bil določen predsednik komisije dr. Zoran Božič.

Mag. Damijana Zelnik, l.r.
sekretarka

Dr. Zoran Božič, l.r.
predsednik