

Pročitajte  
bez  
predrasuda

## **Centar znanja za društveni razvoj u području unapređenja kvalitete življenja osoba s invaliditetom**

U razvojnu suradnju u području centara znanja za društveni razvoj Nacionalna zaklada uključuje organizacije civilnoga društva s kojima je surađivala i/ili pružala im finansijsku podršku tijekom protekloga razdoblja djelovanja Nacionalne zaklade koje su kroz razne oblike vrednovanja dokazale kvalitetu i profiliranost svog djelovanja kroz institucionalni, organizacijski i programski razvoj, visoku razinu umreženosti u svom području djelovanja i/ili uključivanja volontera/volonterki i građana/građanki u svoje djelovanje, stručnost kroz provedena istraživanja te kvalitetne modele prijenosa znanja u Republici Hrvatskoj i kroz međunarodnu razvojnu pomoć. Nacionalna zaklada postupak odabira organizacija koje zadovoljavaju opisane uvjete provodi putem pozivnog natječaja za uspostavu razvoje suradnje u području centara znanja za društveni razvoj u Republici Hrvatskoj.

Centri znanja za društveni razvoj djeluju kao svojevrsne think-do-tank organizacije koje provode sljedeće aktivnosti:

- istraživanja i analize javnih politika iz područja djelovanja,
- prijenos specifičnih znanja u Republici Hrvatskoj i u zemljama jugoistočne Europe,
- razvoj društvenih potencijala,
- zagovaranja pozitivnih društvenih promjena



Tiskanje ove publikacije omogućeno je finansijskom podrškom Nacionalne zaklade za razvoj civilnoga društva. Sadržaj ove publikacije isključiva je odgovornost autora i nužno ne izražava stajalište Nacionalne zaklade.



Program centara znanja ugovara se na najmanje tri (3), a najviše pet (5) godina s mogućnošću produženja razvojne suradnje u ovom području nakon provedenoga temeljnog vrednovanja utjecaja uključenih organizacija na društveni razvoj Republike Hrvatske. Organizacije koje sa Nacionalnom zakladem uključe sporazume o razvojnoj suradnji u području centara znanja za društveni razvoj ne mogu ostvariti pravo na bilo koju drugu vrstu finansijske podrške Nacionalne zaklade koja se odnosi na budžetska sredstva.

Sporazum o Razvojnoj suradnji potpisuje se svake godine uz vrednovanje rezultata iz prethodnog razdoblja. U cilju što kvalitetnije pripreme organizacija civilnoga društva za zahtjevnu ulogu koju imaju nakon pridruživanja Republike Hrvatske Europskoj uniji, postalo je važno ustrojiti Centre znanja kao inačicu sličnih procesa u zemljama Europske unije koje podržavaju "Thematic Networks" u osnovnim podsektorima djelovanja civilnoga društva s ciljem jačanja potencijala i sposobnosti organizacija civilnoga društva.

Centri znanja svoju djelatnost su usmjerili na stvaranje prepostavki za izradu analiza sektorskog stanja, provedbu istraživanja, samostalno i u suradnji sa sveučilištima i znanstveno-istraživačkim institucijama te izradu detaljnih analiza (utjecaja financiranih projekata na društvene promjene, održivosti pruženih usluga, utjecaja projekata na izgradnju sposobnosti organizacija civilnoga društva, uspješnosti uspostavljenih partnerstava javnog i neprofitnog sektora i sl.), odnosno osmišljavanje i analiza osnovnih pokazatelja koji koriste u dalnjim ciklusima programiranja shema financiranja iz Europskog socijalnog fonda (ESF), odnosno sličnih izvora, kao i mjenja napretka općeg razvoja civilnoga društva u Republici Hrvatskoj. Istovremeno 8. Centar znanja, kojeg čini 13 saveza predstavljenih u ediciji kontinuirano provodi monitoring postojećih pozitivnih zakonskih propisa RH i EU, a djeluje u cilju usklađivanja provedbe propisa u praksi. Namjera je smanjenje razlika između građana koji žive u manje razvijenim i ruralnim sredinama i građana koji žive u gradovima. Platformu za implementaciju navedenog čine Konvencija UN o pravima osoba s invaliditetom i Nacionalna strategija izjednačavanja mogućnosti za osobe s invaliditetom od 2017. do 2020. godine.

# ZAJEDNICA SAVEZA OSOBA S INVALIDITETOM HRVATSKE



3. prosinca - Međunarodni dan osoba s invaliditetom

## Vizija

Vizija SOIH-a je izgraditi društvo jednakih mogućnosti kako bi se osiguralo neovisno življenje svih osoba s invaliditetom te uvažavale njihove potrebe i poštivalo njihovo dobrostanstvo.

## Misija

Misija SOIH-a je pružanje potpore i pomoći te usmjeravanje inicijative prema svim segmentima u društvu kako bi se povećala kvaliteta življenja osoba s invaliditetom u Republici Hrvatskoj. Koordiniranjem i dogovaranjem sa članicama, usmjeravanjem i izvršavanjem poslova i zadataka od zajedničkog interesa, SOIH radi na unapređenju socijalne uključenosti te promicanju punog i ravnopravnog uživanja svih ljudskih prava i očuvanju dostojanstva osoba s invaliditetom.

Zajednica saveza osoba s invaliditetom Hrvatske – SOIH krovna je organizacija osoba s invaliditetom, osnovana 1971. godine, po vrstama invaliditeta, roditelja/skrbnika djece s teškoćama u razvoju i odraslih osoba s invaliditetom koje se ne mogu same zastupati i predstavlja najveću mrežu organizacija ljudskih prava u RH.

Mrežu SOIH-a čini 14 nacionalnih saveza i OSVIT kao mreža zaštitnih radionica Hrvatske, putem kojih SOIH okuplja preko 250 lokalnih udruga u cijeloj Republici Hrvatskoj.

SOIH je članica Europskog foruma osoba s invaliditetom - European Disability Forum (EDF), Međunarodne organizacije osoba s invaliditetom - Disabled People's International (DPI) i Europske mreže za samostalno življenje - European Network on Independent Living (ENIL).

SOIH je od 2016. godine u okviru Razvojne suradnje u području centara za društveni razvoj u Republici Hrvatskoj jedna od 13 organizacija uključenih u 8. Centar znanja za društveni razvoj u području unapređenja kvalitete življenja osoba s invaliditetom.

Koordiniranjem i dogovaranjem sa članicama, usmjeravanjem i izvršavanjem poslova i zadataka od zajedničkog interesa, SOIH radi na promicanju jednakih prava i nediskriminacije osoba s invaliditetom u skladu s Konvencijom UN-a o pravima osoba s invaliditetom, razvoju i unapređenju jedinstvene mreže saveza članica radi utjecaja na razvoj politika u području invaliditeta putem djelovanja na institucije Republike Hrvatske i Europske unije te unapređenju kvalitete življenja osoba s invaliditetom razvojem sustava samostalnog življenja osoba s invaliditetom radi izjednačavanja mogućnosti.

SOIH organizacijski djeluje kroz oblike koje čine: SOIH - Centar neovisnog življenja, SOIH - Mreža žena s invaliditetom, SOIH - Centar za pravnu pomoć, SOIH - IT Centar, SOIH - Centar za univerzalni dizajn i razumnu prilagodbu, SOIH - Centar za međunarodnu suradnju, SOIH - Centar za edukaciju i SOIH - Centar za mlade s invaliditetom. Kroz Centre SOIH kontinuirano već 23 godine provodi Simpozij osoba s invaliditetom s međunarodnim sudjelovanjem, održao je dvije Konferencije žena s invaliditetom te svake godine četiri različita tematska skupa. Radi pružanja potpore ženama s invaliditetom žrtvama nasilja od 2017. u SOIH-u djeli SOIH - SOS telefon. Kontinuirano provodi dvije kampanje godišnje i to u okviru Europskog tjedna mobilnosti i u okviru svjetske Kampanje 16 dana aktivizma protiv rodno uvjetovanog nasilja. Svake godine SOIH samostalno izda po četiri edicije. Godine 2017. dopredsjednica SOIH-a izabrana je u predsjedništvo Europskog foruma osoba s invaliditetom, a predsjednik SOIH-a je član Povjerenstva Vlade RH za osobe s invaliditetom te brojnih radnih skupina. S posebnim zadovoljstvom ističe se da je predsjednik SOIH-a dr. Zorislav Bobuš dobitnik Nagrade za životno djelo Ministarstva za demografiju, obitelj, mlade i socijalnu politiku te Povelje Grada Zagreba kao i brojnih drugih priznanja.

PROGOVORILE  
SMO O NASILJU...



SOS  
TELEFON  
ZA ŽENE S  
INVALIDITETOM  
ŽRTVE NASILJA

0800 300 200

SRUŠEĐOM  
16 - 18 SATI

Savska cesta 3,  
10000 Zagreb  
www.soih.hr  
e-mail: soih@zg.t-com.hr



Zajednica saveza osoba s  
invaliditetom Hrvatske - SOIH

Savska cesta 3, Zagreb

tel.: +385 14829394

fax: +385 14812551

<https://www.soih.hr>

[soih@zg.t-com.hr](mailto:soih@zg.t-com.hr)

<https://www.facebook.com/soih.croatia>



**Misija** Hrvatskog saveza slijepih je promicanjem i provedbom antidiskriminacije, jednakih mogućnosti i univerzalnog dizajna pridonijeti afirmaciji slijepih osoba u Republici Hrvatskoj.

**Naša je vizija** društvo u kojemu će se poštivati dostojanstvo svake osobe, njegovati međusobno uvažavanje i solidarnost, i u kojemu biti slijep neće značiti „manje vrijedan”, već „različit”.

Od svojeg osnutka 1946. godine kao krovna nacionalna nevladina organizacija, Hrvatski savez slijepih izrastao je u vodeću organizaciju civilnog društva za razvoj i primjenu rješenja koja pozitivno utječe na kvalitetu života osoba s oštećenjem vida na području Republike Hrvatske. HSS je čvrsto pozicioniran i prepoznat kao relevantni vladin partner, te ima raširenu suradnju s organizacijama civilnog društva i ekonomskim sektorom u Republici Hrvatskoj i inozemstvu.

U svojem savezu, HSS okuplja 27 regionalnih i županijskih udruga slijepih, pokrivajući cjelokupni teritorij Republike Hrvatske s oko 6000 osoba s oštećenjem vida koje su registrirane kao njihovi članovi. Također je aktivan član Europskog saveza slijepih (EBU) i Svjetskog saveza slijepih (WBU), sudjeluje u internacionalnim projektima i zajedničkim naporima zagovaranja, pritom se primarno fokusirajući na zakone i politike Europske unije. Aktivno sudjeluje u kreiranju socijalne politike u svim segmentima od važnosti za slijepе osobe surađujući s različitim Ministarstvima i drugim državnim tijelima.

Raspolaže tehničkim (oprema i infrastruktura) i institucionalnim (vlastiti prostor i prihodi) kapacitetima te stručnom službom koja uključuje 12 stručnjaka koji rade u području socijalnog rada, edukacijske rehabilitacije, psihologije, prava, informacijsko-komunikacijske, asistivne tehnologije i ekonomije, te u sinergiji radi kako bi pružila informacije, psihosocijalnu podršku i podršku u samostalnom življjenju, obrazovanju i zapošljavanju,



osiguravajući jednakе mogućnosti i sudjelovanje u svim aspektima života. Stručna služba također promovira upotrebu Brailleovog pisma uz razvoj, prilagodbu i distribuciju asistivnih tehnologija, tiflotehničkih pomagala i novih rješenja u području pristupačnosti i univerzalnog dizajna.

U posljednjih 25 godina, HSS je proveo više od 120 nacionalnih i projekata Europske unije koji su krojeni za određenu skupinu osoba s oštećenjem vida, kao i za širu javnost, te stručnjake koji rade u nevladinih i javnim organizacijama.

Nastavljajući raditi na zadovoljavanju potreba osoba s oštećenjem vida i ojačavajući platformu za ostvarivanje njihovog individualnog potencijala, HSS se trudi uvesti nova rješenja i vrhunsku tehnologiju kroz širenje opsega partnerskih organizacija i poslovnih partnera.



Hrvatski savez slijepih  
Draškovićeva 80,  
10 000 Zagreb, p.p. 736  
tel.: +385 14812501  
fax: +385 14812507  
[hrvatski@savez-slijepih.hr](mailto:hrvatski@savez-slijepih.hr)  
<http://www.savez-slijepih.hr>



**Hrvatski savez gluhih i nagluhih nevladina je i neprofitna organizacija gluhih i nagluhih osoba koja djeluje od 1921. godine te obuhvaća 24 temeljne organizacije s područja Republike Hrvatske. Savez je član Svjetske federacije gluhih (WFD), Međunarodne federacije nagluhih (IFHOH), Europske unije gluhih (EUD), Europske federacije nagluhih (EFHOH) i Zajednice saveza organizacija osoba s invaliditetom Republike Hrvatske (SOIH).**

Savez od osnutka provodi i podupire programe rehabilitacije i zaštite gluhih i nagluhih osoba, a osobito se zalaže za rješavanje problema komunikacije gluhih i nagluhih osoba. Organizira i provodi edukacije osoba koje rade s gluhimima i u organizacijama gluhih kao i temeljnih organizacija i članstva o novim asistivnim tehnologijama, uskladjuje i usmjerava djelatnosti i suradnju udruga članica, te predlaže i organizira akcije od zajedničkog interesa za što potpuniju socijalnu zaštitu osoba oštećena sluha.

Jedno od najvećih postignuća rada Hrvatskog saveza gluhih i nagluhih je sudjelovanje u donošenju Zakona o hrvatskom znakovnom jeziku i ostalim sustavima komunikacije gluhih i gluhoslijepih osoba u Republici Hrvatskoj 2015. godine kojim se propisuje pravo gluhih i gluhoslijepih osoba te drugih osoba s komunikacijskim teškoćama na korištenje,



**Međunarodni dan znakovnih jezika (IDSL)** usvojila je Opća skupština UN-a i slavi se jednom godišnje, 23. rujna, počevši od 2018. godine. Cilj obilježavanja ovog dana je podizanje svijesti o znakovnim jezicima te jačanje statusa znakovnih jezika. Ovaj događaj je dio Međunarodnog tjedna gluhih, koji se obilježava zadnjeg tjedna u mjesecu rujnu.

**Međunarodni tjedan gluhih (IWDeaf)** je inicijativa Svjetske federacije gluhih koja je prvi put pokrenuta 1958. godine u Rimu, Italija, a obilježava se jednom godišnje, zadnjeg cjelovitog tjedna u rujnu, kako bi se prisjetili prvog Svjetskog kongresa gluhih Svjetske federacije gluhih održanog tog istog mjeseca. Zajednice gluhih diljem svijeta obilježavaju Međunarodni tjedan gluhih kroz razne manifestacije. Aktivnosti koje se provode kroz ovu manifestaciju pozivaju na sudjelovanje i uključivanje razne dionike uključujući obitelji, prijatelje, vladina tijela i organizacije, profesionalne tumače i prevoditelje znakovnog jezika te organizacije osoba s invaliditetom.



informiranje i obrazovanje na hrvatskom znakovnom jeziku i ostalim sustavima komunikacije koji odgovaraju njihovim individualnim potrebama, a u svrhu izjednačavanja mogućnosti pristupa socijalnom, ekonomskom i kulturnom okruženju te omogućavanju ravnopravnog ostvarivanja svih ljudskih prava i temeljnih sloboda.



Hrvatski savez gluhih i nagluhih  
Palmotićeva 4, Zagreb  
Tel.: +385 14814114  
Fax: +385 14835585  
[hrv.savez-gluhih@hsgn.hr](mailto:hrv.savez-gluhih@hsgn.hr)  
[info@hsgn.hr](mailto:info@hsgn.hr)  
<http://www.hsgn.hr>  
<https://www.facebook.com/HrvatskiSavezGluhihINagluhih>

**Savez društava multiple skleroze je nestranačka, nevladina, ne-profitna, društvena organizacija osoba oboljelih od multiple skleroze, članova njihovih obitelji i ostalih građana koji svojim radom žele pomoći Društvu u svrhu ostvarivanja radnji i mjera na promicanju liječenja, rehabilitacije, istraživanja i zaštite osoba oboljelih od multiple skleroze i srodnih bolesti.**

Savez je krovna organizacija oboljelih od multiple skleroze, bolesti od koje u Hrvatskoj boluje preko 6000 osoba, a koji u svom članstvu ima 21 temeljnu udrugu članicu koje djeluju na području cijele Hrvatske

## Vizija

Aktivno sudjelovati u razvoju cjelokupnog društva, orientirajući se prvenstveno na osobe oboljele od multiple skleroze, zajedno sa ostalim temeljnim udrugama, svojim članicama, ostalim udrugama civilnog društva i cjelokupnom zajednicom na promicanju i unaprijeđenju liječenja, istraživanja, rehabilitacije i zaštite socijalnih prava osoba oboljelih od multiple skleroze u zemlji i svijetu.

## Misija

Zaštita i promicanje ljudskih prava, izjednačavanje mogućnosti osoba oboljelih od multiple skleroze, stvarajući uvjete za njihovo aktivno uključivanje i ravnopravno sudjelovanje u društvu, poštivanje dostojanstva i sprječavanja bilo kakve diskriminacije, snaženje svih oblika društvene solidarnosti, te praćenje primjene Zakona o suzbijanju diskriminacije u RH, Nacionalne strategije izjednačavanja mogućnosti za osobe s invaliditetom od 2007. do 2015. godine, promoviranje i praćenje Konvencije UN-a o pravima osoba s invaliditetom, provedba Kodeksa dobre prakse o poboljšanju kvalitete života osoba oboljelih od multiple skleroze, Akcijskog plana Vijeća Europe za promicanje prava i potpunog sudjelovanja u društvu osoba s invaliditetom: poboljšanje kvalitete života osoba s invaliditetom u Europi 2006. – 2015. godine te Europske Konvencije za zaštitu ljudskih prava i temeljnih sloboda.

Tijekom zadnjih godinu i pol provodili smo kampanju „**Je li liječenje MS-a i dalje lutrija?**“. **Liječenje multiple skleroze više nije lutrija!** Zagreb 28. studeni 2018. Nakon dvadeset godina diskriminirajućeg liječenja više od 6000 osoba s multiplom sklerozom (MS), **od 22. studenog 2018. u primjeni su nove smjernice za liječenje multiple skleroze.** Izradilo ih je Hrvatsko neurološko društvo, a prema zahtjevima Saveza društava multiple skleroze i više od 6000 osoba s multiplom sklerozom. Hrvatski zavod za zdravstveno osiguranje je Odlukom o izmjenama i dopunama Odluke o utvrđivanju Osnovne liste lijekova od 07.11.2018. omogućio pravovremeno liječenje za sve osobe s multiplom sklerozom u Republici Hrvatskoj. Nakon dvadesetogodišnje borbe neurologa i oboljelih od MS-a te zagovaranja SDMSh-a u proteklih godinu dana kampanje „Je li liječenje MS-a i dalje lutrija?“ uklonjena su tri diskriminirajuća kriterija za liječenje MS-a: dob do 55 godina starosti, trajanje bolesti naj-

manje godinu dana te dva liječena pogoršanja u dvije godine. Novost je i uvođenje lijeka za liječenje primarno progresivnog oblika multiple skleroze. Tom odlukom oboljeli od MS-a u RH imaju jednak pristup liječenju kao i njihovi suborci u razvijenim evropskim zemljama.

Kontinuirano provodimo tri godine za redom kampanju „**Ja sam više od MS-a!**“ čiji je cilj senzibilizacija javnosti o multipli sklerozi. U prvoj godini kampanje uključile su se gotovo sve javne lica koji su dale podršku osobama s multiplom sklerozom.

U suradnji sa Hrvatskim zavodom za javno zdravstvo, sudjelovali smo kao jedan od izvora informacija u istraživanju „**Epidemiologija multiple skleroze u Hrvatskoj**“, a čiji je cilj bio utvrditi prevalenciju multiple skleroze u Hrvatskoj. Rezultati istraživanja pokazali su kako je Hrvatska zemlja sa visokom prevalencijom multiple skleroze, prema opisanoj metodologiji 145 oboljelih na 100 000 stanovnika.

Sudjelujemo sa Bazom podataka SDMSH u istraživanju na europskoj „**Multiple sclerosis registries in Europe – An updated mapping survey**“, koje pomoći podataka iz baza podataka u Europi istražuje prevalenciju multiple skleroze na europskoj razini. U istraživanju je sudjelovalo 19 MS registara iz cijelog svijeta. U zaključku istraživanja procijenjen je broj pacijenata s MS-om u Europi od 500.000 do 700.000.

Tijekom 2018. godine, predstavnik Saveza izabran je u izvršni odbor **Europske MS Platforme**, krovne organizacije oboljelih od multiple skleroze u Europi. Tijekom četiri godine mandata, predstavnik će sudjelovati s ciljem prenošenja iskustava i dobrih praksi, te sudjelovanja u javnim politikama za osobe s MS-om na europskoj razini.

Od 2006. godine pružamo uslužu savjetodavne podrške putem besplatnog **SOS MS telefona (0800 77 89)** te prikupljamo podatke o oboljelima od multiple skleroze u Bazu podataka SDMSH, te su trenutno evidentirane 2942 osobe koji su članovi naših temeljnih udruga članica. Baza podataka SDMSH prikuplja podatke o obiteljskom, zdravstvenom i socijalnom statusu.

Savez je vrlo aktivan na društvenim mrežama, te je **Facebook** jedan od glavnih kanala komunikacije i predstavljanja rezultata rada saveza i njegovih udruga članica. Trenutno na Facebook-u imamo 2674 Facebook prijatelja i 564 pratitelja Facebook stranice. Kontinuirano radimo na razvijanju **izdavačke djelatnosti** a na web stranici saveza trenutno je dostupno 12 stručnih brošura u online izdanju. Iste brošure dostavljene su svim evidentiranim članovima u Bazi podataka SDMSH na kućne adrese.



Savez društava multiple skleroze  
Hrvatske  
Trnsko 34, 10020 Zagreb  
Tel./fax: +385 16554757  
[sdms\\_hrvatske@sdmsh.hr](mailto:sdms_hrvatske@sdmsh.hr)  
<http://sdmsh.hr>  
<https://www.facebook.com/savezdrustavamshrvatske>

# SAVEZ DRUŠTAVA DISTROFIČARA HRVATSKE



21. svibnja,  
Nacionalni dan  
oboljelih od  
neuromuskularnih bolesti

**Savez društava distrofičara Hrvatske – SDDH je nestranačka i ne-profitabilna organizacija, mreža od 28 dobrovoljno udruženih općinskih, gradskih i županijskih udruga koje okupljaju osobe oboljele od mišićne distrofije (MD) i srodnih neuromuskularnih bolesti (NMB) u jedinstvenu organizaciju na području RH radi unapređenja kvalitete njihova življenja i aktivnog sudjelovanja u zajednici.**

SDDH je osnovan 1970. godine za područje cijele RH radi boljeg povezivanja svih osoba s MD i NMB koordinacijom i usklađivanjem rada i strategija lokalnih udruga čiji su oboljeli članovi. SDDH je dio Centra znanja za društveni razvoj u području unapređenja kvalitete življenja osoba s invaliditetom. U svom djelovanju surađuje sa Zajednicom saveza osoba s invaliditetom Hrvatske – SOIH čiji je član te drugim savezima i srodnim organizacijama i institucijama iz djelokruga rada. Na međunarodnom planu SDDH je član EAMDA-e (European Alliance of Neuromuscular Disorders Associations) i International Alliance of ALS/MND Associations.

## Vizija

Razvijanje društva u kojem će osobe oboljele od MD i NMB ostvarivati pravo na neovisno življenje i izjednačiti mogućnosti za život u zajednici.

## Misija

Pružanje potpore osobama oboljelim od MD i NMB svih dobnih skupina putem razvijanja socijalnih usluga usmjerenih prevenciji progresije bolesti, inkluzivnom obrazovanju, zapošljavanju te uključivanju u sve tokove življenja na području RH.

U svom dugogodišnjem radu na promicanju kvalitete življenja osoba s MD i NMB Savez se suočio s brojnim izazovima od kojih se ipak na prvo mjesto mogu staviti oni iz područja zdravstva. Budući da se radi o progresivnim bolestima, a da se prvi lijek pojavio tek 2006. godine

i to samo za Pompeovu bolest, a potom 2014. za jednu mutaciju (od brojnih) kod Duchenne mišićne distrofije te 2016. za spinalnu mišićnu atrofiju, SDDH se suočavao s potrebotom snažnog djelovanja na poticanje oboljelih osoba na redovno vježbanje, posebice provođenja vježbi istezanja, u svrhu usporavanja progresije bolesti. Unatoč napretku medicine, uglavnom se radi o lijekovima koji usporavaju bolest, a zbog vrlo visoke cijene nisu dostupni svima kojima su neophodni te su napor usmjereni uključivanju svih korisničkih skupina u liječenje.

Progresija bolesti uzrokuje niz sekundarnih komplikacija među kojima su motoričke, respiratorne, kardiovaskularne teškoće te problemi hranjenja i probave. Stoga SDDH djeluje u brojnim područjima među kojima su najznačajniji poticanje primjene odgovarajućih ortopedskih pomagala, uvođenje novih uređaja za disanje i iskašljavanje, potpornih i komunikacijskih tehnologija te provođenje brojnih edukacija radi osnaživanja oboljelih i njihovih obitelji kao i unapređenja znanja predstavnika udrug članica. U tu svrhu SDDH svake godine provodi dvije kampanje i to povodom 21. svibnja – Nacionalnog dana oboljelih od NMB, a drugu u okviru Europskog tjedna mobilnosti na 22. rujan kao Kampanju „Za pokret...“. Uz to, radi samofinanciranja i vidljivosti provodi i dvije manifestacije – Talent Show i utrku SMA CroatiaRun.

Budući da su MD i NMB rijetke bolesti, SDDH provodi edukacije u školama na području cijele RH sa ciljem senzibiliziranja učenika, nastavnika i roditelja o bolesti. Također, sukladno Konvenciji o pravima osoba s invaliditetom provodi i edukaciju stručnjaka.

SDDH kontinuirano prati dostignuća u području unapređenja kvalitete življenja osoba s MD i NMB te putem @SDDH elektronski obavještava o suvremenim dostignućima u zemlji i inozemstvu. Pored toga izdaje godišnje najmanje tri edicije koje distribuira na najvažnijem godišnjem događanju – Hrvatskom skupu osoba oboljelih od neuromuskularnih bolesti.

Zadnjih godina SDDH provodi godišnje u prosjeku sedam nacionalnih i europskih projekata. Posebno valja istaknuti aktivnosti usmjerene mladima koje se provode kroz neformalni oblik organiziranja mladih pod nazivom Forum mladih SDDH koji iz godine u godinu bilježi sve značajnije rezultate koji su najbolje vidljivi u okviru Međunarodnog kampa mladih koji SDDH organizira u suradnji s EAMDA-om. U okviru međunarodne suradnje u zadnje vrijeme SDDH svake druge godine organizira Međunarodnu konferenciju i Godišnju skupštinu EAMDA-e. Dopredsjednik SDDH je generalni tajnik EAMDA-e, a predsjednik Udruge osoba s mišićnom distrofijom Primorsko-goranske županije je predsjednik Organizacije mladih EAMDA-e.



Savez društava distrofičara Hrvatske – SDDH

Nova Ves 44, Zagreb

tel.: +385 14666849

fax: +385 14666849

<https://www.sddh.hr>

[sddh@zg.t-com.hr](mailto:sddh@zg.t-com.hr)

<https://www.facebook.com/savezdrustava.distroficarahrhatske>



**Naša misija** realizira se kroz programe i projekte koji su osmišljeni za pokrivanje svakodnevnih potreba gluholjepih osoba. Provodenjem edukacijskih, rehabilitacijskih, socijalizacijskih i kreativnih radionica nastojimo zadovoljiti potrebe i želje gluholjepih osoba.

**Naša je vizija** ustrajanje u izvrsnosti u svemu što radimo i timskim naporima omogućujemo gluholjepim osobama ostvarenje njihovih osobnih potencijala vodeći se pri tome motom - da postignemo moguće, moramo učiniti nemoguće! Osnazujući naše članove u znanjima i vještinama osiguravamo njihovu učinkovitost u osobnom i profesionalnom razvoju te potičemo njihovo kvalitetnije življenje.

Hrvatski savez gluholjepih osoba "Dodir" već godinama ima glavnu i ključnu ulogu u provedbi edukacijskih programa za izobrazbu stručnih prevoditelja znakovnog jezika i prevoditelja za gluholjepce osobe, razvijanju i postavljanju standarda pružanja te vrste socijalnih usluga, promicanju i ostvarivanju suradnje na nacionalnoj i međunarodnoj

razini, te pružanja mnogih socijalnih usluga za gluholjepce osobe. Pružanje usluga podrške gluholjepim osobama Savez koordinira kroz Centre za prevodenje u Zagrebu, Osijeku, Splitu, Lovranu i Varaždinu te na taj način ostvaruje iznimnu pokrivenost svojim aktivnostima na nacionalnoj razini.

- a) **Službe podrške i Centra za prevodenje hrvatskog znakovnog jezika** - 24 sata dostupna podrška u komunikaciji i kretanju koju Dodir osigurava svojim korisnicima kako bi se aktivno i potpuno uključili u sve tijekove svakodnevnog života
- b) **Tečaj Hrvatskog znakovnog jezika** - dvogodišnji tečaj znakovnog jezika za širu javnost putem kojeg se kroz interaktivne materijale usvajaju osnove znakovnog jezika. Kontinuirano se provodi od 2003. godine u Osijeku, Varaždinu, Splitu i Zagrebu. Savez Dodir je do danas ostao jedini izdavač kurikuluma za učenje znakovnog jezika (Znak po znak 1, Znak po znak 2 i Znak po znak 3)
- c) **Tečaj za intervenore i prevoditelje za gluholjepce** - dvogodišnji tečaj za polaznike koji se žele dodatno educirati kako bi postali pružatelji usluga za gluhe i gluholjepce osobe
- c) **Učilište Dodir – ustanova za obrazovanje odraslih** – Ustanova izvodi formalno obrazovanje odraslih i to: Programe prekvalifikacije, ospozobljavanja, usavršavanja te program učenja znakovnog jezika. Ustanova također izvodi i neformalne oblike obrazovanja odraslih (seminari, stručna savjetovanja, radionice i sl.)

Djelovanje Saveza Dodir nije zaustavljeno samo na nacionalnoj razini, već je postignuta međunarodna suradnja s nizom organizacija: WFDB (Svjetska organizacija gluholjepih osoba), WASLI (Svjetska organizacija prevoditelja znakovnog jezika), Europskim parlamentom, Europskom komisijom, EDbU (Europska organizacija gluholjepih osoba), efsli (Europska organizacija prevoditelja znakovnog jezika) Dbl (Deafblind International), EUPDHHD (European Platform of Deafness, Hard of Hearing, and Deafblindness) i mnoge druge.



**HRVATSKI SAVEZ  
GLUHOSLIJEPIH OSOBA  
DODIR**

Hrvatski savez gluholjepih osoba  
Dodir  
Medulićeva 34, 10000 Zagreb  
Telefon/Telefaks: +385 14875431  
e-mail: [dodir@dodir.hr](mailto:dodir@dodir.hr)  
<http://www.dodir.hr>  
<https://www.facebook.com/savezdodir>

## HRVATSKE UDRUGE PARAPLEGIČARA I TETRAPLEGIČARA



**Hrvatske udruge paraplegičara i tetraplegičara/HUPT je udruga osoba koje stradavaju u svakodnevnim životnim aktivnostima, poput vožnje automobila, motora, skokova u vodu, padova i sl. i pri tome dožive ozljedu kralježnične moždine. Posljedice mogu biti paraplegija ili tetraplegija, ovisno o mjestu ozljede kralježnice. Za osobe koje imaju ozljedu u prsnom ili križnom dijelu kralježnice u pravilu govorimo o osobama s paraplegijom, a za osobe koje imaju ozljedu u vratnom dijelu kralježnice o osobama s tetraplegijom.**

Rehabilitacijom se osobe s paraplegijom mogu osposobiti za samostalan život i rad, dok osobe koje imaju posljedice ozljede vratnog dijela kralježnične moždine, osobe s tetraplegijom manje ili više ili uvijek trebaju u svakodnevnim aktivnostima podršku druge osobe. Većina osoba s tetraplegijom ne može, bez pomoći druge osobe udovoljiti niti osnovnim životnim potrebama, o kojima se uobičajeno ne razmišlja. Radi se o obavljanju fizioloških potreba, umivanju, kupanju, hranjenju.... iako sve ovisi o visini povrede i mogućnostima oporavka. Kada su ozljede u vratnom dijelu kralježnice, izgledi za oporavak su manji, a ako se radi o ozljedama u prsnom ili križnom dijelu kralježnice, te osobe se u većini mogu osamostaliti za svakodnevne aktivnosti i trebaju manju podršku u smislu osobnog zadovoljavanja svakodnevnih potreba a bez kojih se ne mogu uključiti u svakodnevne životne aktivnosti.

U HUPT-u imamo 580 članova. Udruga se financira projektno. Prijavljujemo se na natječaje koji se odnose na stvaranje boljih uvjeta u zajednici za osobe koje se kreću

u invalidskim kolicima jer samo u pristupačnom okruženju ove osobe mogu biti uključene, dakle obrazovati se, raditi sudjelovati u kulturnim i društvenim aktivnostima. Podršku osobama koje dožive ozljedu, pružamo već za vrijeme rehabilitacije kroz podršku iz vlastitog iskustva. Provodimo projekte osobne assistencije, izdajemo časopis „Mi rolamo“ dva puta godišnje, razne brošure s uputama za snalaženje u kolicima u svakodnevnom životu, bavimo se preventivnim aktivnostima i jednom godišnje organiziramo seminar za sve članove i stručnjake koji se bave problematikom spinalno ozlijedenih. Organiziramo također povremena učenja snalaženja u invalidskim kolicima u obavljanju svakodневnih aktivnosti.

Naš osnovni cilj je podržati osobe koje dožive ozljedu kralježnične moždine da se, kad god je to moguće i što je moguće prije, uključe u aktivnosti svakodnevnog življenja i aktivnosti u kojima su sudjelovali prije stradavanja.



Hrvatske udruge paraplegičara i tetraplegičara - HUPT  
Varićakova 20, Zagreb  
Telefon: +385 13831195  
hupt@hupt.hr  
<https://hupt.hr>



**Hrvatski savez udruga osoba s tjelesnim invaliditetom (HSUTI) je jedinstvena, dobrovoljna, nestranačka, nevladina, neprofitna, interesna, socijalno-humanitarna organizacija za promicanje zajedničkih humanitarnih, zdravstvenih, odgojnih, obrazovnih, kulturnih, socijanih, informacijskih, sportskih i drugih interesa udruga osoba s tjelesnim invaliditetom.**

## Vizija

**HSUTI** je savez koji unapređuje kvalitetu življenja osoba s invaliditetom učlanjenih u mrežu članica čija se ljudska prava poštuju sukladno Konvenciji o pravima osoba s invaliditetom.

## Misija

**HSUTI** je savjesno i kvalitetno provođenje ciljeva i zadaća HSUTI utvrđenih Satutom u članicima 9. (ciljevi i zadaci HSUTI), 10. (područja djelovanja HSUTI), i 11. (djelatnosti HSUTI).

Hrvatski savez udruga osoba s tjelesnim invaliditetom osnovan je 1970. godine te danas okuplja 52 udruge članice iz cijele Hrvatske.

HSUTI provodi programe i projekte: "Zajedno u zajednici", "Učinkoviti ljudski potencijali – Razvoj usluge osobne asistencije za OSI", te "Razvojna suradnja u području Centara znanja za društveni razvoj u Republici Hrvatskoj".



- 1) Programom "*Zajedno u zajednici*" HSUTI prenosi specifična znanja kroz Edukativne radionice za roditelje/skrbnike i osobe s invaliditetom kroz aktivnosti Ljetnog kampa, te organizira međunarodni Simpozij za voditelje udruga osoba s invaliditetom kroz koji prenosimo specifična znanja na voditelje udruga i njihovih djelatnika.
- 2) Projektom "*Učinkoviti ljudski potencijali - Razvoj usluge osobne asistencije za osobe s najtežom vrstom invaliditeta*" HSUTI razvija izvaninstitucionalne usluge socijalne skrbi omogućavajući socijalnu uključenost i kvalitetno provođenje slobodnog vremena osoba s invaliditetom.
- 3) Uz redovno planirane aktivnosti za voditelje udruga osoba s invaliditetom HSUTI unutar *Razvojne suradnje kao 8. Centar znanja* prenosi specifična znanja ostalim savezima iz Centra i to predstavljajući Područje 1. Obitelj i Područje 13. Rekreacija, razonoda i sport prema Nacionalnoj strategiji izjednačavanja mogućnosti za osobe s invaliditetom 2016.-2020..

HSUTI u svrhu provođenja edukacija javnosti radi senzibilizacije, tolerancije i integracije osoba s invaliditetom HSUTI posjeduje edukativne materijale: "Bontončić ili kako svima biti prijatelj", "Brošura Ljetnog kampa", "Vodič kroz zakonske propise o pravima osoba s invaliditetom", te "Vodič pravilnog ophođenja prema osobama s invaliditetom".

**HSUTI**

Hrvatski savez udruga osoba s tjelesnim invaliditetom (HSUTI)  
Croatian Alliance of Physically Disabled Persons Associations (CAPDPA)  
Šoštarićeva 8, 10 000 Zagreb  
tel.: +385 14812004  
fax: +385 14920153  
mob.: +385 914812000  
savez@hsuti.hr  
<http://www.hsuti.hr>



**Hrvatski savez udruga cerebralne i dječje paralize (HSUCDP) je nestranačka, dragovoljna i neprofitabilna udruga osnovana 1968. godine u koju se udružuju udruge osoba s invaliditetom iz općina, gradova, županija i Grada Zagreba - udruge članice sa svojstvom pravne osobe. U članstvu HSUCDP se nalazi 31 udruga članica koje okupljaju osobe s cerebralnom i dječjom paralizom, roditelje i skrbnike, a djeluju na području Republike Hrvatske.**

Djelovanje HSUCDP je usmjerenog na poboljšanje kvalitete življenja djece i odraslih osoba s cerebralnom i dječjom paralizom. Naglasak se stavlja na zagovaranje izjednačavanja mogućnosti osoba s cerebralnom i dječjom paralizom i osoba s invaliditetom kroz osiguravanje primjerjenih usluga te stvaranje uvjeta za razvoj i unaprjeđivanje socijalne i zdravstvene skrbi, rehabilitacije, odgoja i obrazovanja te zapošljavanja.

Naša **vizija** je HSUCDP kvalitetnih i održivih udruga članica koje osiguravaju aktivno sudjelovanje osoba s cerebralnom i dječjom paralizom u svakodnevnom životu. Navedeno postižemo koordinacijom, usmjeravanjem i poticanjem u ostvarivanju specifičnih prava osoba s cerebralnom i dječjom paralizom te promicanjem inovativnosti pri provođenju aktivnosti od zajedničkog interesa.



**Misija** HSUCDP je osigurati jednake mogućnosti osoba s cerebralnom i dječjom paralizom i osnažiti udruge članice kao zagovaratelje prava osoba s cerebralnom i dječjom paralizom te kao pružatelje socijalnih usluga kroz senzibilizaciju javnosti, zastupanje, edukaciju i informiranje.

U svom dosadašnjem radu provedli smo mnogobrojne projekte, programe i aktivnosti, organizirali simpozije i stručne skupove. Posljednjih godina, putem ugovaranja različitih višegodišnjih programa u čju su provedbu uključene udruge članice, postigli smo uočljiv napredak u unaprjeđivanju kvalitete života osoba s cerebralnom i dječjom paralizom. Kroz provedbu usluga promicanja samozastupanja, usvajanja novih znanja i vještina, socijalne aktivacije i interakcije te neovisnog življenja, ojačani su i kapaciteti udruga članica.

Kako bi ideje, promišljanja i stručni radovi ostali zabilježeni i bili dostupni objavili smo 41 publikaciju iz područja cerebralne paralize, promocije razvoja i rane intervencije, roditelja u ulozi učitelja, samozastupanja mladih osoba s invaliditetom, osnaživanja roditelja i djece s teškoćama u razvoju, područja obrazovanja osoba s invaliditetom i neurorazvojnih funkcija odgovornih za učenje, preduvjeta osnaživanja osoba s invaliditetom u lokalnoj zajednici, znanjem do izjednačavanja mogućnosti za osobe s invaliditetom i dr. Na mrežnoj stranici HSUCDP objavljenja je cjelokupna zbirka publikacija u digitalnom obliku.

HSUCDP član je Zajednice saveza osoba s invaliditetom Hrvatske i globalne zajednice World Cerebral Palsy Day



Hrvatski savez udruga cerebralne i dječje paralize  
Croatian cerebral palsy association  
Ulica Marina Tartaglie 2,  
10090, Zagreb  
Tel/Fax: +385 14666327  
<https://www.hsucdp.hr>  
[hsucdp@hsucdp.hr](mailto:hsucdp@hsucdp.hr)  
<https://www.facebook.com/HSUCDP>  
<https://www.youtube.com/user/HSUCDP>

## NACIONALNI DAN INVALIDA RADA HRVATSKE

21. ožujak

i dalje s ružom...

KAMPANJA  
#Tjedan dana s invalidima rada  
18. – 24. ožujak 2019. godine

**Hrvatski savez udruga invalida rada – HSUIR djeluje od 1967. godine s ciljem unapređenja društvenog položaja invalida rada, prevencije nastanka ozljeda na radu, zaštite prava invalida rada i svih osoba s invaliditetom.**

Zagovaranjem prevencije tijekom čitavog radnog vijeka Hrvatski savez udruga invalida rada ukazuje na njezinu ključnu ulogu za sve pod motom „**Spriječimo nastanak invaliditeta**“.

Hrvatski savez udruga invalida rada krovna je organizacija 35 temeljnih udruga s područja cijele RH. Djelovanje HSUIR-a usmjerno je na poboljšanje kvalitete življenja invalida rada i ostalih osoba s invaliditetom kroz osnaživanje udruga članica, senzibilizaciju javnosti, edukaciju i informiranje, te kao zagovaratelj prava osoba s invaliditetom sudjeluje pri oblikovanju javnih politika i mjera, te predlaže donošenje novih zakona, izmjena i dopuna postojećih zakonskih propisa koji se odnose na prava i obveze osoba s invaliditetom. Kontinuiranim organiziranjem i održavanjem seminara, prezentacija i edukacija HSUIR osnažuje rad temeljnih udruga.

Invalid rada je osoba koja ima smanjenu radnu sposobnost, djelomičnog ili potpunog gubitka radne sposobnosti. U Hrvatskoj su još uvijek nedovoljno iskorišteni potencijali i sposobnosti invalida rada, jer u društvu prevladava mišljenje da je invaliditet sinonim za radnu nesposobnost. Invaliditet je godinama razlog preranog umirovljenja osoba čije su se preostale radne sposobnosti mogle koristiti, ali ih je društvo pasiviziralo i isključilo iz procesa rada. Hrvatska je jedna od rijetkih europskih zemalja koja ne samo da nije razvijala sustav

profesionalne rehabilitacije, nego ga je godinama zapuštala i marginalizirala, a posebno smatramo potrebnim navesti da je obrazovni sustav za osobe s invaliditetom zastario i ne odgovara potrebama tržišta rada. Procjena preostalih sposobnosti i njihov razvoj kroz profesionalnu rehabilitaciju i prekvalifikaciju je ključ očuvanja i razvijanja preostalih radnih sposobnosti osoba s invaliditetom. Smatramo da se u Hrvatskoj nedovoljno potiče razvoj fleksibilnih oblika rada, a podrška na radnom mjestu nije na zadovoljavajućoj razini. U brojnim djelatnostima ima prostora u kojima možemo i trebamo iskoristiti potencijale invalida rada i ako stremimo harmoničnom razvoju u njemu mora biti mjesta za njih. Nužno je da se dobar zakonodavni okvir, progresivne i osmišljene poslovne politike podudaraju s interesom osoba s invaliditetom, poslodavaca i društva u cjelini.

HSUIR je članica Zajednice saveza osoba s invaliditetom Hrvatske – SOIH s kojom zajedno djeluje u cilju poboljšanja kvalitete življenja osoba s invaliditetom u Republici Hrvatskoj. Članica smo Međunarodne organizacije tjelesnih invalida – FIMITIC radi uključivanja u međunarodni pokret za izjednačavanje prava osoba s invaliditetom.

Jedna od glavnih aktivnosti Saveza od samog osnutka je pravno savjetovalište za sve osobe s invaliditetom. Pravna pomoć i savjetovanje obuhvaćaju niz raznih područja vezanih uz pitanja mirovinskog osiguranja, zdravstvenog osiguranja, radnih odnosa, zapošljavanja, socijalne skrbi, stambenih pitanja, imovinsko pravnih pitanja te pitanja u vezi povlastica osoba s invaliditetom. Sastavni dio pravne pomoći i savjetovanja čini sastavljanje tužbi, žalbi, raznih podnesaka i predstavki, kao i drugih usmenih i pismenih intervencija u korist zaštite invalida rada i ostalih osoba s invaliditetom, udruga invalida rada i ostalih udruga i saveza osoba s invaliditetom.

Smatramo da je još uvijek na žalost prisutna kriva percepcija o savezima i udrugama osoba s invaliditetom u društvu. Držimo da je u sustavu potrebno mijenjati društveni stav koji tretira udruge osoba s invaliditetom kao hobističke udruge jer udruge osoba s invaliditetom nisu izbor osoba s invaliditetom, nego sudbina. Putem udruga osobe s invaliditetom mogu ostvariti svoja prava, zadovoljiti svakodnevne potrebe i interese, te ostvariti adaptaciju i socijalnu uključenost nakon proživljene traume.

**Društvo bez predrasuda i diskriminacije prema osobama s invaliditetom je cilj kojem HSUIR svojim temeljnim vrijednostima kroz dugogodišnju misiju djeluje i teži.**



Hrvatski savez udruga invalida rada  
Hrgovići 47, Zagreb  
Tel.: +385 14829295  
Fax: +385 14829076  
info@hsuir.hr  
<https://www.hsur.hr>



16. svibnja,  
„Nacionalni dan osoba  
s intelektualnim teškoćama.“

**Hrvatski savez udruga osoba s intelektualnim teškoćama osnovan je u Zagrebu 1957. godine i od tada aktivno djeluje kao krova, nevladina i neprofitna mreža udruga članica sa sjedištem na adresi Ilica 113, Zagreb. Savez obuhvaća 32 temeljne udruge iz cijele Republike Hrvatske s više od 10.000 članova u čiju korist djeluje. Savez je od svojih početaka aktivan na međunarodnoj sceni kao član globalne organizacije za pitanja intelektualnih teškoća Inclusion International, a od 2006. godine član je europske podružnice Inclusion Internationala, Inclusion Europe.**

## Misija

Doprinijeti zaštiti prava osoba s intelektualnim teškoćama i kvaliteti života njihovih obitelji te razvoju održive mreže dostupnih socijalnih usluga i programa u Hrvatskoj, u skladu s UN konvencijom o pravima osoba s invaliditetom.

## Vizija

Hrvatski savez udruga osoba s intelektualnim teškoćama najveća je mreža udruga za osobe s intelektualnim teškoćama i njihovih obitelji, koja djeluje putem utjecaja na proces donošenja novih zakona te sukreiranja socijalno uključivog društva u kojem je svaki član jedнако vrijedan i zaslužuje dostojanstvo



Brojnim aktivnostima, programima i projektima, Savez je usmjeren na područje suradnje s društvenim sustavima, udrugama osoba s invaliditetom i civilnim društvom, kao poticaj i smjernica novim oblicima skrbi i uključivanja osoba s intelektualnim teškoćama u aktivan život zajednice.

Zajedno sa mrežom udruga članica unapređuje sustavne potpore i usluge, senzibilizira lokalne zajednice za uključivanje osoba s intelektualnim teškoćama u život socijalne sredine.

## Rad i djelovanje

Edukacijske aktivnosti Saveza namijenjene su roditeljima, predstavnicima udruga i osobama s intelektualnim teškoćama s ciljem poboljšanja kvalitete življjenja osoba s intelektualnim teškoćama i njihovih obitelji te jačanju i unapređenju rada udruga.

Kao nacionalna mreža udruga, temelj je za društvene i zakonske promjene s glavnim ciljem – stvaranja društva jednakih mogućnosti. Udruge članice Saveza kroz svoj rad: poludnevne i dnevne boravke, mobilnu stručnu podršku, samostalno stanovanje i dr. odgovaraju potrebama svoje lokalne zajednice.



HRVATSKI SAVEZ UDRUGA OSOBA  
S INTELEKTUALNIM TEŠKOĆAMA

Savez OSIT  
ILICA 113, ZAGREB  
Tel.: +385 13773105  
Fax: +385 15573318  
Mob.: +385 953058445  
<http://www.savezosit.hr>  
[savezosit@savezosit.hr](mailto:savezosit@savezosit.hr)

## SAVEZ UDRUGA ZA AUTIZAM HRVATSKE



Generalna godišnja skupština i Vijeće uprave Autism Europe,  
2017.g. Zagreb



Obilježavanje Svjetskog dana svjesnosti o autizmu 2017.g.

**SUZAH djeluje kao Društvo za pomoć djeci i mlađeži s autizmom još od 1979. godine, no kao udruga je registrirana u srpanju 1998. godine pod nazivom Udruga za autizam Hrvatske (UZAH) koja u rujnu 2014. godine mijenja ime u Savez udruga za autizam Hrvatske (SUZAH).**

SUZAH zastupa 12 nevladinih udruga za autizam koje su dobrovoljno pristupile Savezu a koje djeluju na području teritorija čitave RH.

SUZAH je reprezentativna i inkluzivna organizacija te je kao takva prepoznata u RH i međunarodno - članica je IAAE (International Association Autism-Europe) od 1992., WAO

(World Autism Organisation) od 1999. te Zajednice saveza osoba s invaliditetom od 2013. godine.

**Misija** SUZAH-a je informiranje, savjetovanje, edukacija, pružanje podrške obiteljima osoba s autizmom te zastupanje potreba djece, mlađih i odraslih osoba s autizmom, kako na razini države tako i s udrugama članicama na razinama regionalnih i lokalnih zajednica.

**Glavna djelatnost i vizija** SUZAH-a i njениh članica jest promicanje statusa i kvalitete življenja osoba s autizmom te poticanje razvoja mreže usluga za osobe s autizmom na cijelom teritoriju RH.

SUZAH svoje ciljeve ostvaruje kroz umrežavanje, zagovaranje, dijalog i partnerstva, javno dje-lovanje, informiranje i neformalno obrazovanje, istraživanja i iz-davaštvo.



Svjetski dan svjesnosti o autizmu 02.travnja



Savez udruga za autizam Hrvatske  
Croatian Union of Associations for Autism  
Ljudevita Posavskog 37, 10000 Zagreb  
Tel.: +385 18896527  
Fax: +385 18896507  
Mob: +385 913442220  
+385 916046051  
suzahrv@gmail.com  
<http://www.autizam-suzah.hr>  
<https://www.facebook.com/SavezAutizam>

# SAVEZ CIVILNIH INVALIDA RATA HRVATSKE



**Savez civilnih invalida Hrvatske—SCIRH je osnovan 30. rujna 1970. godine kao rezultat trajne brige društvene zajednice o zaštiti građanskih žrtava rata i žrtava fašističkog terora koji su Zakonom o zaštiti vojnih i civilnih invalida rata prevedeni na civilni invalidi rata.**

SCIRH je jedinstvena, dobrovoljna, nestranačka i neprofitna organizacija u koju je učlanjeno 11 temeljnih udruga koje većinom okupljaju civilne invalide II. svjetskog rata, a manjim dijelom i Domovinskog rata (udruge na čijem području civilni invalidi Domovinskog rata nisu posebno organizirani).

Članstvo temeljnih udruga čine osobe koje ostvaruju prava po Zakonu o zaštiti vojnih i civilnih invalida rata i to onog dijela koji se odnosi na civilne osobe ranjene, ozlijedene ili oboljele u II. svjetskom ratu ili Domovinskom ratu, odnosno stradale od zaostalog ratnog materijala iza tih ratova, te članovi obitelji osobe poginule, umrle ili nestale pod okolnostima propisanim tim Zakonom ako po tom osnovu ostvaruju prava.

Na nacionalnoj razini Savez djeluje kao članica Zajednice saveza osoba s invaliditetom Hrvatske, a na međunarodnoj razini kao članica Europskog saveza invalida rata.

## Vizija

Vizija SCIRH je da bude nacionalna organizacija kvalitetnih i održivih udruga članica koje osiguravaju aktivno sudjelovanje civilnih invalida rata.

## Misija

Misija SCIRH je doprinijeti kvalitetnom i ravnopravnom sudjelovanju civilnih invalida rata u svim segmentima društva, te osnaživanju udruga članica kroz informiranje, edukaci-

ju, zastupanje i senzibilizaciju javnosti. Projektnim aktivnostima, te kroz provođenje Razvojne suradnje u okviru Centra znanja za društveni razvoj u području unapređenja kvalitete življenja osoba s invaliditetom ostvaruje se

## Cilj djelovanja Saveza

Okupljanje udruga civilnih invalida/stradalnika rata u djelotvornu cjelinu i zastupanje zajedničkih interesa na svim područjima na kojima se unapređuje društveni položaj i uloga civilnih invalida/stradalnika rata u Republici Hrvatskoj,štite njihova prava i interesi, dostojanstvo, ravnopravnost, nediskriminacija i jednakе mogućnosti, promiču vrijednosti Domovinskog rata, antifašizma i štititi dostanstvo žrtava II. svjetskog rata.

## Djelatnosti SCIRH

Praćenje i proučavanje stanja i primjene zakona i drugih propisa na području zaštite civilnih invalida/stradalnika rata, zalaganje za dosljednu primjenu istih, te zagovaranje promjena u cilju unapređenja prava koordiniranje i podrška u organiziranju i djelovanju udruga članica Saveza, razvijanje i promicanje međusobne suradnje udruženih članica i predlaganje aktivnosti od zajedničkog interesa, sektorska i međusektorska suradnja u svrhu rješavanja ukupne problematike civilnih invalida/stradalnika rata, sudjelovanje na seminarima, stručnim skupovima, simpozijima i drugim oblicima stručnog usavršavanja i okupljanja u zemlji i inozemstvu, informativno - izdavačka djelatnost i osiguravanje vidljivosti rada Saveza i članica kroz tiskane i elektroničke medije, organiziranje edukacija i stručnih skupova, organiziranje raznih oblika odmora i rekreacije, rehabilitacije, zabave i susreta civilnih invalida/stradalnika rata, poticanje razvoja službi podrške u zajednici i pružanje socijalnih usluga civilnim invalidima/stradalnicima rata, poticanje razvoja volonterskog rada.



Savez civilnih invalida rata Hrvatske – SCIRH

Savsko cesta 3, Zagreb

Tel./fax: +385 14829314

Mob.: +385 917620914

<https://www.scirh.hr>

scirh@zg.t-com.hr



# SHERATONSKA DEKLARACIJA

kojom je na Okruglom stolu  
"Suvremeni pristup poimanju i definiranju invaliditeta"  
održanom dana 27. srpnja 2003.

usvojeno nazivlje kad je u pitanju invaliditet

- za odrasle osobe

## **OSOBE S INVALIDITETOM**

- za djecu

## **DJECA S TEŠKOĆAMA U RAZVOJU**

Molimo vas nazive koristite u svakodnevnoj  
komunikaciji, u svim vrstama medija,  
u zakonskim i podzakonskim aktima,  
te stručnim i znanstvenim radovima.

Hvala vam što time pomažete  
bržem i efikasnijem provođenju

## **SOCIJALNOG MODELA INVALIDITETA**