

Kancelaria Prezydenta RP

Elżbieta Łojczyk

BIURO BIAŁEGO  
I INICJATYW OBYWATELSKICH  
wpłynęło  
dnia 12. 10. 2015  
BDI.....5666.01.2015.....K14

listy@prezydent.pl

Od:  
Wysłano: 8 października 2015 00:41  
Do: Stanowisko informacyjne w BDI  
Temat: Petycja-Prośba  
Załączniki: PETYCJA 2015 r..doc

65142.01.2015.JK

Do: Pana Prezydenta RP  
Andrzej Duda  
ul. Wiejska 10  
00- 902 Warszawa

## **PETYCJA**

### **LIST OTWARTY RODZICÓW NA WCZEŚNIEJSZYCH EMERYTURACH PO 20-TU LATACH PRACY z POWODU NIEPEŁNOSPRAWNOŚCI NASZYCH DZIECI.**

Nasz APEL kierujemy do Rządu Polskiego i do wszystkich organizacji rządowych , pozarządowych i mediów na terenie całej Polski z prośbą o pomoc .

My matki na wcześniejszych emeryturach zwanych EWK , EDW , EWM , ENS i rentach inwalidzkich z miesięcznym dochodem 756zł . jesteśmy jedyną grupą o których Polska i cały świat zapomniał, przypominamy, że my jesteśmy i opiekujemy się naszymi bardzo chorymi i niepełnosprawnymi dziećmi od urodzenia. Nam Państwo Polskie chce dać 4 zł (słownie cztery zł. ) podwyżki proponujemy niech wyżywi swoje dzieci.

Wykluczeni i wyrzuceni po za margines społeczny i całkiem zapomniani przez Rząd i społeczeństwo rodzice na wcześniejszych emeryturach zwanych EWK , EDW , EWM , ENS i rentach inwalidzkich opiekujący się swoimi dziećmi niepełnosprawnymi od urodzenia ( obecnie pełnoletnimi ) wymagających stałej opieki bez względu na wiek ;  
Apelują o pomoc wyrównania naszych emerytur wynoszących 756 zł. miesięcznie do wysokości świadczenia pielęgnacyjnego, który obecnie wynosi 1200 zł miesięcznie z waloryzacją bez względu na dochód w rodzinie.

Oczekujemy też dialogu, spotkania i wzajemnego omówienia systemu zmian , które powinny być uwzględnione i wprowadzone w poprawę lepszego życia i godności nie tylko społecznej, ale i finansowej matek na wcześniejszej emeryturze. Z przedstawicielami Rządowymi i Mediami.

Jesteśmy grupą, która wyjątkowo zasługuje na polepszenie naszej sytuacji finansowej. My już nie mamy siły zebrać o 100 zł. (słownie sto zł ) zapomogi w OPS-ch i dźwigać faktur opłat za leki w kwotach 500lub 600 zł. bo dla naszych dzieci leki są płatne sto % co w żadnym stopniu nie rozwiązuje naszej trudnej sytuacji z powodowanej dyskryminacją przez system i znieczulicę rządzących w Polsce. My nie protestujemy pod pałacami Warszawskimi bo prawdziwa bieda siedzi cicho w kącie, ale głód i nędza która w naszym środowisku się pogłębia do granic wytrzymałości już nie pozwala nam tolerować takiej sytuacji. A zwarzywszy na nasz wiek 60 lub 70 lat i bardzo chore nasze dzieci już dorosłe to my nie mamy już czasu na kolejne obietnice.

## **UZASADNIENIE APELU**

Apelujemy abyśmy mogły żyć godnie i miały wyrównane szanse życiowe na tym samym poziomie co opiekunowie, którzy otrzymują świadczenie pielęgnacyjne w kwocie 1200 zł. bez względu na dochód w rodzinie z waloryzacją 100 zł. w 2016 r. Nasze wcześniejsze emerytury są nam wypłacane przez ZUS i są prawami nabytymi co oznacza, że nie możemy z nich zrezygnować i otrzymywać pełną kwotę 1200 zł. to jest dyskryminacja, upodlenie, nielogiczne i niezgodne z konstytucją która mówi o równouprawnieniu. MY matki bardzo ciężko pracowały całymi nocami gdyż nie było innej alternatywy, a za dnia opieka nad niepełnosprawnymi dziećmi i tak pozostaje do końca naszego życia obecnie opiekujemy się już dorosłymi dziećmi. Nasz APEL ma również na celu uświadomienie mediów, społeczeństwa o zadanej nam krzywdzie i dyskryminacji przez USTAWY RZĄDOWE, które nam funduje POLSIE PRAWO.

W głowach się nie mieści co Parlament RP i Rząd wyczyniają z rodzinami osób niepełnosprawnych, pobierających świadczenia na wcześniejszych emeryturach jak można było tak podzielić rodziców dorosłych osób niepełnosprawnych od urodzenia z rodzicami dzieci i młodzieży, które otrzymują zasiłki 1.200 zł/m netto bez względu na dochód w rodzinie. Matki które przeszły na wcześniejszą emeryturę po 20 latach pracy żeby otrzymywały do ręki 756 zł/miesięcznie musiały bardzo ciężko pracować i opiekować się chorymi dziećmi to jest bardzo duży wstyd dla polskiego Rządu, że w XXI wieku jest taka jawna dyskryminacja. Matki które pracowały na kilku etatach by wiązać koniec z końcem i dopracowały ten wymagany wówczas okres, dzisiaj ich dzieci są w wieku 30,40 lat i więcej ale dalej są dziećmi, wymagają stałej opieki są w swoich domach rodzinnych, gdyż są nadal kochane przez swoje matki. Zaznaczyć tutaj należy że te matki mają już po 50,60 lat i więcej i są już same niepełnosprawne, ale się nie poddają i dokąd starczy im sił to nadal dzieci będą wychowywać w swoich domach. Przyjdzie taki czas że w chwili śmierci matek dorosłych dzieci niepełnosprawnych (zwłaszcza matek samotnych) będzie duży problem umieścić niepełnosprawne osoby w placówkach opiekuńczych ponieważ są wysokie koszty utrzymania a renty socjalne 600 zł nawet nie pokryją jednej części tych kosztów, więc samorządy będą dopłacać niezbędne koszty, więc matki zadają pytania dlaczego jest taka niesprawiedliwość. Bardzo drogo jest wyliczona opieka ze strony Państwa Polskiego, a matki i ich dzieci traktowane są jak przysłowiowe piąte koło u wozu. Przecież jesteśmy w Unii Europejskiej jakie tam są przywileje dla rodzin z osobami niepełnosprawnymi a jakie w Polsce, tak dużo jest Parlamentarzystów jeżdżą na różne szczyty, spotkania, delegacje do innych krajów i żadnego wzorca i rozwiązania do tej pory niema. Oglądamy różne debaty w telewizji i czasem aż trudno uwierzyć że ci ludzie od Parlamentarzystów poczynawszy skończywszy na Rządzie tak lekceważą środowisko osób niepełnosprawnych, do wyborów jest już niedługo zapewne usłyszymy wiele obietnic oczywiście bez pokrycia, żeby tylko polityk dostał się do Sejmu czy Senatu RP i na tym się skończy. Wszystkie opcje polityczne już rządziły a my matki z dorosłymi dziećmi niepełnosprawnymi mamy coraz gorzej: renty socjalne głodowe racje; emerytury po 20 latach ciężkiej pracy takie same; lekarstwa bardzo drogie; leczenie na ubezpieczalnie do lekarzy specjalistów prawie niemożliwe; leki sto % płatne, otrzymać skierowanie do sanatorium matce z dorosłą osobą niepełnosprawną graniczy z cudem. Jednocześnie przypominamy i wyjaśniamy, że opiekunowie osób niepełnosprawnych w stopniu znacznym pobierają od 01. maja 2014 r. świadczenie pielęgnacyjne w wysokości 1000 zł., a od 01 stycznia 2015r. otrzymują 1200 zł. miesięcznie podlegające waloryzacji i bez kryterium dochodowego. My emerytki też domagamy się wyrównania naszej wcześniejszej emerytury do świadczenia pielęgnacyjnego i zaległego wyrównania od 01 maja 2014 r. Pełni na to zasługujemy; wyręczamy Państwo Polskie w opiece nad naszymi dorosłymi niepełnosprawnymi dziećmi 24 godz. na dobę i jako podatnicy z tych nędznych emerytur w kwocie 755 zł. odprowadzamy podatki do US i składki na ZUS. Dzieci, których rodzice pobierają świadczenia pielęgnacyjne też są dorosłe i nie tylko uczęszczają do szkoły, ale i na zajęcia Terapii Zajęciowej i do Ośrodków Domów Opieki Społecznej, poza domem są około 8 godzin. PYTAMY się Państwa i Rządu Rzeczypospolitej jaka jest różnica między

grupą opiekunów pobierających ŚWIADCZENIE PIELEGNACYJNE , a grupą matek na WCZEŚNIEJSZYCH EMERYTURACH- których dzieci od dzieciństwa są pozbawione prawa do godnego życia i skazane na głód i nędzę bez żadnej opieki edukacyjnej i rehabilitacji. Nasz Apel jest zasadny dlatego prosimy o pomoc rozwiązania naszej słusznej sprawy.

Emerytki na wcześniejszej emeryturze zwanej EWK , EDW , EWM , ENS i rentach inwalidzkich z powodu niepełnosprawności naszych dzieci w stopniu znacznym.

Nasze Petycje zostały wysłane z wiarą, że nasz APEL wołania o pomoc zostanie rozpatrzony pozytywnie po tak długim oczekiwaniu i wielu obietnicach ] Jednocześnie do :

- Kancelaria Premiera RP- Premier Ewa Kopacz
- Biuro Pełnomocnika Rządu ds. Równego Traktowania
- Kancelaria Prezesa Rady Ministrów
- Biuro Klubu Parlamentarnego Platforma Obywatelska
- Klub Parlamentarny Prawo i Sprawiedliwość
- Kancelaria Prezydenta Rzeczypospolitej Polskiej
- Kancelaria Prezydenta RP Biuro Dialogu i Inicjatyw Obywatelskich
- Biuro w Rawie Mazowieckiej euro poseł Pan Janusz Wojciechowski
- Biuro Pana euro posła Janusza Wojciechowskiego w Wieluniu.
  
- Biuro Rzecznika Praw Obywatelskich
- Biuro Pełnomocnika Rządu ds. Osób Niepełnosprawnych
- Ministerstwo Pracy i Polityki Społecznej
  
- Biuro Poselskie w Brzeszcz Posel Pani Beata Szydło.

Lista rodziców dzieci niepełnosprawnych od urodzenia na wcześniejszych emeryturach.

Oświadczam, że wszystkie osoby na liście wyraziły zgodę i w imieniu tych matek jest kierowana petycja i pozostałych, które nie mają dostępu do mediów.