

Meppel, 9 februari 2011

Beste volksvertegenwoordiger,

Op de dag van de protesten in Nieuwegein tegen de bezuinigingen op het onderwijs sturen wij, een moeder van 3 kinderen met een progressieve spierziekte en de ambulante begeleider van deze kinderen u deze brief. Wij overpeinzen de toekomst en zien een donkere wolk.

Prima is het dat er extra impuls wordt gegeven om passend onderwijs zo snel mogelijk in te voeren. Dit juichen wij van harte toe.

Ronduit slecht is dat dit gepaard gaat met de afschaffing van de rugzakjes in het regulier onderwijs. Want waarom is het zo denkt u dat de meeste kinderen die starten met een chronische ziekte op het regulier onderwijs uiteindelijk terecht komen op het speciaal onderwijs?

Zou dat komen omdat ons onderwijs gericht is om met verschillen om te gaan? Of zou dat komen omdat schoolbesturen eerst willen voldoen aan de inspectienormen, de cito scores etc.

Met deze bezuiniging/verplaatsing van middelen wordt een enorm kapitaal weggegooid, namelijk kennis en ervaring van ambulante begeleiders en specialisten. Die specialisten krijg je niet terug, want hoe vaak komt het nu voor dat een kind chronisch ziek is, kanker heeft, of gehandicapt is? Wij hebben op basis van onze ervaring er geen vertrouwen in dat scholen hier prioriteit aan kunnen geven. Zonder druk van buitenaf worden nu de zwakste kinderen geslachtofferd.

Met het aanvragen van een rugzak geven scholen handelingsverlegen te zijn met leerlingen met een specifieke zorgvraag. En dat is terecht, want je kunt niet van elke handicap of ziekte verstand hebben. De extra personele inzet in de klas blijkt vaak hard nodig.

Tot nu toe merken wij dat scholen nog niet eens bezig zijn met deze materie en geen idee hebben wat ze te wachten staat. Veel informatie met betrekking tot wet en regelgeving komt van onze kant.

Als je lijf het niet doet zoals zou moeten, is het des te belangrijker dat je je intellectueel wel kan ontwikkelen. Dat kost veel aanpassingen en moeite en vooral veel motivatie van de kinderen. En dat kunnen noch de kinderen, noch ouders, noch leerkrachten zonder de hulp van de ambulante begeleiders. Want wie gaat zich verdiepen en scholen in de zeldzame progressieve spierziekte van mijn kinderen? En hoe gaan de middelen ingezet worden als je als school dreigt zwakker te worden, op het individu of de grote meute.

Als voorzitter van een schoolbestuur kan ik u meedelen dat het laatste het geval zal zijn. Ook in het onderwijs geldt dat het recht van de sterkste telt. U rekent namelijk scholen niet af op het slagen van kinderen met zorg, maar op cito en examenuitslagen.

We vragen als cluster 3 ouders niet om veel hulp, maar juist bij de begeleiding op school is het zo belangrijk dat je als ouder een deskundige naast je hebt staan die de belangen van je kind behartigt! Omdat school het echt nog niet altijd lukt (Wij kunnen een boek schrijven over alle 'goedbedoelde blunders') en je als ouder van het strijden wel eens moe wordt. Het moet eerlijker/anders (en wat zijn al jullie politieke leuzen nog meer)! Voor mijn en andere kinderen die meer dan wie dan ook recht hebben op goed en passend onderwijs om straks mee te kunnen blijven doen in de samenleving.

We zijn stil gebleven bij een korting van 3% op de PGB's, we klagen niet over de vele uren die wij extra moeten zorgen en over de extra kosten die dat met zich meebrengt, we rijden zonder mopperen onze kinderen overal heen. Je hoort ons niet klagen over het feit dat wij onze banen hebben moeten opgeven om thuis te zorgen voor onze zieke of beperkte kinderen. Wij, ouders van zieke en beperkte kinderen zijn niet zo negatief omdat wij tegen wil en dank hebben moeten leren denken in mogelijkheden, in plaats van problemen. Het leren denken in mogelijkheden is iets waar scholen nog erg naar zoeken. Ik vraag u om onze meedenkers in dit proces, de ambulante begeleiders, de rol te laten behouden en het regulier onderwijs te helpen om te kunnen komen tot passend onderwijs.

Tot slot

Wij sturen u deze brief ook namens al die ouders die niet zo mondig zijn en de strijd met het onderwijs zelf niet kunnen verwoorden. Hun stem zal straks niet meer gehoord worden, immers er is geen onafhankelijke partij meer die ouders kan ondersteunen bij het samen met school komen tot het juiste aanbod.

Wij roepen u op om deze brief in uw achterhoofd te houden als u straks gaat debatteren met de minister.

Mocht u meer willen weten van de ervaringen uit het leven van een gezin met meerdere zieke kinderen op het regulier onderwijs dan zijn wij bereid hierover met u te praten.

Met vriendelijke groet,

Frederiek de Wilde (ambulant begeleider cluster 3 onderwijscentrum de Twijn)

06-33840052

en

Annette Stekelenburg (ouder)

Tel: 0621834909