



dla rodziców
– opiekunów
dzieci dotkniętych
niepełnosprawnością


www.StopZakazowiPracy.pl



*Chcę pracować
na swoje dziecko*


– mówi mama Werki

Obywatelski projekt ustawy
o zmianie ustawy z dnia 28 listopada 2003 roku
o świadczeniach rodzinnych



Nie wyobrażam sobie, żebym miał się przestać opiekować Karolem. Ale moja praca pozwala na dorabianie, żeby pracować w domu.

Wszystko jest do pogodzenia.



Zbigniew Kasprzyk, tłumacz z kilku języków, absolwent studiów podyplomowych:

Pomoc państwa chciałbym traktować tylko jako zabezpieczenie na nagłe sytuacje, ale na co dzień chciałbym mieć możliwość zarabiania.

Byłaby to dla nas duża ulga.

Od wielu lat opiekunowie osób z niepełnosprawnością, organizacje pozarządowe i hospicja dziecięce apelują o zniesienie zakazu pracy dla opiekunów ciężko chorych dzieci, którzy otrzymują świadczenie pielęgnacyjne.

Jaką ustawę proponujemy?

- 1. Opiekunowie dzieci z niepełnosprawnością** otrzymujący świadczenie pielęgnacyjne w kwocie 2 458 zł, którzy obecnie mają zakaz pracy – **będą mogli pracować.**
- 2. Opiekunowie dzieci z niepełnosprawnością, którzy pracują** i przez to nie otrzymują świadczenia pielęgnacyjnego – **będą mogli ubiegać się o wypłatę 2 458 zł miesięcznie.**

Zmiana ta obejmie około 435 tys. rodziców i opiekunów, którzy codziennie opiekują się najciężej chorymi dziećmi.


Zamiast obecnych 5,1 mld złotych wsparcia z budżetu w postaci świadczenia pielęgnacyjnego, otrzymają 12,8 mld zł.





Q&A

- ?** Ile wynosi świadczenie pielęgnacyjne?
Opiekun otrzymuje 2 458 zł miesięcznie.
- ?** Czy to wystarcza na leczenie i rehabilitację dziecka z niepełnosprawnością?
Z wyliczeń rodziców, rodzin i fundacji zajmujących się pomocą osobom z niepełnosprawnościami – przy znacznym stopniu niepełnosprawności koszt miesięczny utrzymania, rehabilitacji i leczenia dziecka wynosi 5 300–6 400 zł.
Pieniądze, które otrzymuje opiekun, muszą wystarczyć także na utrzymanie opiekuna oraz pozostałych dzieci, opłacenie rachunków, wyżywienie.
- ?** Czy opiekun mający na utrzymaniu więcej niż jedno niepełnosprawne dziecko otrzymuje wyższe świadczenie pielęgnacyjne?
Nie, musi sobie poradzić i pokryć wszystkie koszty utrzymania i leczenia kilku osób, otrzymując świadczenie w kwocie 2 458 zł.
- ?** Czy zniesienie zakazu pracy oznacza przymus pracy dla opiekunów niepełnosprawnych dzieci?
Nie, nie będzie to oznaczało przymusu pracy, ale możliwość.
Praca opiekunów może mieć charakter odskoczni. Chodzi o możliwość podjęcia pracy wtedy, gdy inna osoba może przejąć opiekę nad dzieckiem lub gdy dziecko przebywa na zajęciach w szkole specjalnej lub na rehabilitacji.

- 
- ?** **70% rodzin z osobą z Niepełnosprawnością** ma problemy z zakupem leków czy z kosztami opieki zdrowotnej;
 - ?** **ponad 60% rodzin** ma trudności z ponoszeniem kosztów rehabilitacji
 - ?** **6,5% takich rodzin żyje w skrajnym ubóstwie.**

Jak można nie dać rodzicom dorobić?

*Marek urodził się z niedotlenieniem mózgu. Bardzo ciężko jest rodzicom osób niepełnosprawnych. 2 458 zł świadczenia pielęgnacyjnego to jest kropla w morzu. **Jak można nie dać rodzicom dorobić?***

– pyta Elżbieta, mama Marka

Zasięg ubóstwa bez zmian?

Dane GUS nie pozostawiają żadnych złudzeń. **Zasięg skrajnego ubóstwa wśród rodzin z osobą niepełnosprawną jest dużo wyższy niż w innych rodzinach, wynosi 6,5%.**

Utrzymywanie zakazu pracy dla rodziców i opiekunów tylko ten stan pogłębia. Z tej sytuacji zdaje sobie sprawę także rząd Zjednoczonej Prawicy. Niestety, w przyjętej *Strategii na rzecz Osób z Niepełnosprawnościami na lata 2021–2030* **nie przewidziano jakiegokolwiek programu bezpośredniego wsparcia rodzin najuboższych.**

W Polsce w ubiegłym roku rodziców pobierających świadczenie i objętych zakazem pracy było 175 tys.

Mają oni **CAŁKOWITY** zakaz pracy:

- także **dorywczej**
- także wykonywanej na podstawie umów **zlecenia** lub **o dzieło**
- także prowadzenia **gospodarstwa rolnego**, działalności **artystycznej** czy **literackiej**.

DLACZEGO POWINNI PRACOWAĆ:

- ponieważ 70% z nich ma problemy z zakupem leków i zapewnieniem należytej opieki
- wielu z nich to **wysokiej klasy specjaliści** i mogliby służyć swoją wiedzą i doświadczeniem
- **nie zawsze opieka** nad niepełnosprawnym dzieckiem wymaga zaangażowania **24 godziny na dobę**
- możliwość podjęcia dodatkowej pracy, nawet w niewielkim wymiarze, pomogłaby wielu opiekunom **wydostać się z zakłętego kręgu niezawinionej biedy**
- praca to nie tylko wymiar finansowy, **praca służy też rozwojowi i utrzymaniu relacji** społecznych, zapobiega osamotnieniu i wykluczeniu
- **w dobie pracy zdalnej** wiele osób może pracować z domu

Zbigniew Kasprzyk:

Nie jestem już najmłodszy, trudno mi się będzie odnaleźć po długiej przerwie. Są już młodzi ludzie, którzy mają prawo, a nawet obowiązek, wchodzić na ten rynek.



Świadczenie pielęgnacyjne w 2023 r. – 2 458zł
90% osób w Polsce zarabia więcej

źródło: www.wynagrodzenia.pl

świadczenie pielęgnacyjne	umowa o pracę
2 458 zł	4 804 zł <small>* przeciętne wynagrodzenie netto w październiku 2022 wg GUS</small>
7-dniowy tydzień pracy	5-dniowy tydzień pracy
praca 365 dni w roku	wolne soboty, niedziele, święta
brak urlopu	płatny urlop
brak zwolnienia z wykonywanej pracy w przypadku choroby	zwolnienie na okres choroby
zakaz pracy	możliwość dorabiania, uzyskiwania dochodów z działalności artystycznej, literackiej i rolniczej

Sytuacja opiekuna niepełnosprawnego dziecka, który otrzymuje świadczenie pielęgnacyjne:

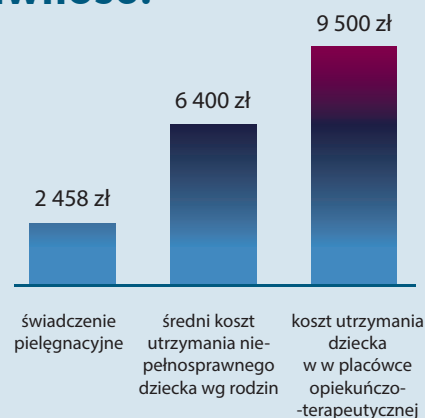
- ☹️ **brak dostępu do ulg podatkowych** (ulgi rehabilitacyjnej, na leki, na internet itp) – aby skorzystać z ulgi należy osiągać dochód
- ☹️ **utrudniony dostęp do instrumentów dofinansowania dla niepełnosprawnych:** turnusów rehabilitacyjnych, sprzętu rehabilitacyjnego, gdzie wymagany jest wkład własny
- ☹️ **całkowity brak dostępu do rynku finansowego** (zakupy na raty, drobne kredyty, kredyt hipoteczny) – świadczenie pielęgnacyjne nie jest traktowane jako dochód przez instytucje finansowe, sklepy i banki

Archaiczny zapis

Świadczenie pielęgnacyjne zostało **wprowadzone w 2003 r, gdy bezrobocie sięgało 20%**. Zostało ono pomyślane jako rekompensata za rezygnację z pracy jednego z rodziców na rzecz opieki nad ciężko chorym dzieckiem. Po 20 latach rozwiązanie to jest całkowicie archaiczne. **Obecnie bezrobocie wynosi 5–6%**, a brak pracowników jest jednym z najpoważniejszych czynników hamujących rozwój gospodarki.

Ile kosztuje niepełnosprawność?

Z wyliczeń rodzin i organizacji pozarządowych, realny miesięczny koszt rehabilitacji i leczenia dziecka niepełnosprawnego, z uwzględnieniem ostatniego wzrostu cen, to kwota 5 300–6 400 zł. Potwierdzają to także koszty, jakie ponosi państwo na leczenie i rehabilitację dzieci w placówkach opiekuńczo-terapeutycznych – w 2021 r. wynosiły już 9 500 zł miesięcznie.



Luka między otrzymywanym świadczeniem pielęgnacyjnym a kwotą jaka potrzebna jest aby sprostać kosztom rehabilitacji i leczenia niepełnosprawnych dzieci, jest duża i trudna do udźwignięcia dla wielu rodzin.

W takiej „pułapce świadczeniowej” utknęło 175 tys. rodziców i opiekunów, często osób znakomicie wykształconych i specjalistów poszukiwanych na rynku pracy.

„**Pod koniec trzeciego kwartału 2022 r. mieliśmy 135,5 tys. nieobsadzonych miejsc pracy**”.

Główny Urząd Statystyczny,
grudzień 2022

Tak nie powinno być!

Rząd Zjednoczonej Prawicy, pod koniec 2020 r., zapowiedział, że pracuje w pierwszej kolejności nad możliwością pracy dla rodziców i opiekunów najciężej chorych dzieci.

W tym samym czasie zniesienie zakazu pracy znalazło poparcie w całym parlamencie – o taką zmianę w prawie wnosili zarówno posłowie Lewicy, jak i posłowie Konfederacji.

Rząd niestety już po kilku miesiącach całkowicie się z tego projektu wycofał, a projekty opozycji sejmowej utknęły w sejmowej zamrażarce.

Za życiem?

Poprawy sytuacji rodzin z niepełnosprawnymi dziećmi nie przyniosło wprowadzenie ustawy z 4 XI 2016 r. o wsparciu kobiet w ciąży i rodzin „Za życiem”. Przyjęty program miał być konkretnym narzędziem stałego realnego wsparcia rodzin z najciężej chorymi dziećmi.

Po czterech latach funkcjonowania ustawy, dla większości rodziców jedyną formą wsparcia, którą otrzymali, była jednorazowa wypłata 4 tys. zł.

Kontrola NIK w 2021 r. wykazała: – z najistotniejszych form pomocy zapisanych w tej ustawie dla najciężej chorych dzieci można było korzystać tylko w niewielkim zakresie, a ze środków przeznaczonych na bezpośrednie wsparcie finansowe **do rodzin trafiło zaledwie 32%**.

ZDANIEM EKSPERTA:

„Obecnie opiekunowie stają przed fundamentalnym dylematem – czy zrezygnować z pracy, czy nie? A tak nie powinno być. Istnieje przecież możliwość, co potwierdza doświadczenie życiowe wielu opiekunów, godzenia pracy zawodowej z opieką nad osobą z niepełnosprawnością. Zniesienie wymogu rezygnacji z pracy powodowałoby też, że **poziom tej opieki mógłby być lepszy. Bo opiekunowie mogliby po prostu mieć więcej pieniędzy**”.

prof. Marcin Wiącek, Rzecznik Praw Obywatelskich, niepełnosprawni.pl



RZECZNIK PRAW OBYWATELSKICH



Projekt zmian w ustawie

Postulujemy zniesienie zakazu pracy i zniesienie zakazu prowadzenia gospodarstwa rolnego dla rodziców i opiekunów pobierających świadczenie pielęgnacyjne.

Po zmianie ustawy rodzic lub opiekun otrzymałby także wyższe świadczenie pielęgnacyjne, jeśli pod jego opieką znajduje się więcej niż jedno niepełnosprawne dziecko:

- 150% w przypadku opieki nad dwojgiem niepełnosprawnych dzieci
- 200% w przypadku opieki nad trojgiem niepełnosprawnych dzieci
- 250% w przypadku opieki nad czworgiem i więcej niepełnosprawnych dzieci.

Ile będą kosztować proponowane zmiany?

435 tys. – tyle jest w Polsce ciężko chorych osób, których niepełnosprawność powstała do 18 roku życia lub do 25, jeżeli kontynuowali naukę.



175 tys. opiekunów ciężko chorych dzieci **pobiera** świadczenie pielęgnacyjne i nie może pracować.

260 tys. x 2 458 zł x 12 miesięcy = 7,7 mld zł



260 tys. opiekunów ciężko chorych dzieci **nie może pobierać** świadczenia pielęgnacyjnego, pracują i sami utrzymują swoich podopiecznych.

Koszt dla budżetu – maksymalnie 7,7 mld zł

Ile kosztowałoby utrzymanie chorych dzieci przez państwo?

Jeśli rodzice nie podjęliby się opieki nad swoimi dziećmi i opiekę przejąłoby państwo, koszt takiej opieki wyniósłby:

Dzieci	Starsi, od 16 roku życia
97 tys. dzieci x 9 500 zł* x 12 miesięcy = 11 mld zł	338 tys. osób x 5 335 zł* x 12 miesięcy = 21,6 mld zł

* koszt pobytu w placówce terapeutyczno-opiekuńczej

** uśredniony koszt pobytu w DPS

Łącznie: Roczny koszt opieki państwa, gdyby opiekunowie nie podjęli się opieki nad osobami najciężiej chorymi i niepełnosprawnymi – 32,6 mld zł

12,8 vs. 32,6 mld zł

KORZYŚCI FINANSOWE:

DLA PAŃSTWA	DLA RODZINY
<p>Jeśli zostałyby zniesiony zakaz pracy i rodzice zdecydowaliby się na pracę na ½ etatu ze średnim wynagrodzeniem netto wynoszącym 2 402 zł, to kwota, którą mogliby wesprzeć swoje rodziny wynosiłaby 5 mld zł</p> <p>Zniesienie zakazu pracy dla państwa to:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 mld zł dochodu więcej w rodzinach z niepełnosprawnością • 1,2 mld zł składek emerytalnych • 500 mln składki zdrowotnej wpłaconej przez rodziców i opiekunów 	<p>Dodatkowe dochody z pracy na ½ etatu miesięcznie 2 402 zł czyli 28 824 zł rocznie w budżecie rodziny.</p> <p>Zniesienie zakazu pracy dla rodziny to:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 192 h rehabilitacji w roku • 4 turnusy rehabilitacyjne w roku • możliwość zakupu specjalistycznego fotelika i wózka dla dziecka



Studiowałam pięć lat, żeby mieć fach w rękę, żeby móc pracować, żeby móc się rozwijać zawodowo, robić również coś dla siebie. A teraz niestety jestem tego wszystkiego pozbawiona
– mówi Marta Komorowska, mama Werki.

USTAWA

z dnia 2023 roku

o zmianie ustawy z dnia 28 listopada 2003 roku o świadczeniach rodzinnych

Art. 1

W ustawie z dnia 28 listopada 2003 roku o świadczeniach rodzinnych (Dz.U. 2003 nr 228 poz. 2255 z późn. zm.) wprowadza się następujące zmiany:

1. w art. 16a ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie: „Specjalny zasiłek opiekuńczy przysługuje osobom, na których zgodnie z przepisami ustawy z dnia 25 lutego 1964 r. – Kodeks rodzinny i opiekuńczy (Dz.U. z 2019 r. poz. 2086 i 2089) ciąży obowiązek alimentacyjny, a także małżonkom, jeżeli sprawują opiekę nad osobą legitymującą się orzeczeniem o znacznym stopniu niepełnosprawności albo orzeczeniem o niepełnosprawności łącznie ze wskazaniami: konieczności stałej lub długotrwałej opieki lub pomocy innej osoby w związku ze znacznie ograniczoną możliwością samodzielnej egzystencji oraz konieczności stałego współdziałania na co dzień opiekuna dziecka w procesie jego leczenia, rehabilitacji lub edukacji.”;
2. w art. 17 ust. 1:
 - 1) wprowadzenie do wyliczenia otrzymuje następujące brzmienie: „Świadczenie pielęgnacyjne przysługuje.”;
 - 2) sformułowanie o treści:
„– jeżeli nie podejmują lub rezygnują z zatrudnienia lub innej pracy zarobkowej w celu sprawowania opieki nad osobą legitymującą się orzeczeniem o znacznym stopniu niepełnosprawności albo orzeczeniem o niepełnosprawności albo orzeczeniem o niepełnosprawności łącznie ze wskazaniami: konieczności stałej lub długotrwałej opieki lub pomocy innej osoby w związku ze znacznie ograniczoną możliwością samodzielnej egzystencji oraz konieczności stałego współdziałania na co dzień opiekuna dziecka w procesie jego leczenia, rehabilitacji i edukacji.”

zastępuje się sformułowaniem o następującej treści:
„– jeżeli sprawują opiekę nad osobą legitymującą się orzeczeniem o znacznym stopniu niepełnosprawności albo orzeczeniem o niepełnosprawności łącznie ze wskazaniami: konieczności stałej lub długotrwałej opieki lub pomocy innej osoby w związku ze znacznie ograniczoną możliwością samodzielnej egzystencji oraz konieczności stałego współdziałania na co dzień opiekuna dziecka w procesie jego leczenia, rehabilitacji lub edukacji.”
3. w art. 17 dodaje się nowy ust. 3e o następującej treści:
„Jeżeli osoba wskazana w ust. 1 pkt 1–4 sprawuje opiekę nad więcej niż jedną osobą legitymującą się orzeczeniem o znacznym stopniu niepełnosprawności albo orzeczeniem o niepełnosprawności łącznie ze wskazaniami: konieczności stałej

lub długotrwałej opieki lub pomocy innej osoby w związku ze znacznie ograniczoną możliwością samodzielnej egzystencji oraz konieczności stałego współdziałania na co dzień opiekuna dziecka w procesie jego leczenia, rehabilitacji lub edukacji, przysługuje jej świadczenie opiekuńcze w wysokości:

- 1) 150% kwoty wskazanej w ust. 3 – gdy sprawuje opiekę nad dwiema osobami legitymującymi się orzeczeniami o znacznym stopniu niepełnosprawności albo orzeczeniami o niepełnosprawności łącznie ze wskazaniami: konieczności stałej lub długotrwałej opieki lub pomocy innej osoby w związku ze znacznie ograniczoną możliwością samodzielnej egzystencji oraz konieczności stałego współdziałania na co dzień opiekuna dziecka w procesie jego leczenia, rehabilitacji lub edukacji;
 - 2) 200% kwoty wskazanej w ust. 3 – gdy sprawuje opiekę nad trzema osobami legitymującymi się orzeczeniami o znacznym stopniu niepełnosprawności albo orzeczeniami o niepełnosprawności łącznie ze wskazaniami: konieczności stałej lub długotrwałej opieki lub pomocy innej osoby w związku ze znacznie ograniczoną możliwością samodzielnej egzystencji oraz konieczności stałego współdziałania na co dzień opiekuna dziecka w procesie jego leczenia, rehabilitacji lub edukacji;
 - 3) 250% kwoty wskazanej w ust. 3 – gdy sprawuje opiekę nad czterema lub więcej osobami legitymującymi się orzeczeniami o znacznym stopniu niepełnosprawności albo orzeczeniami o niepełnosprawności łącznie ze wskazaniami: konieczności stałej lub długotrwałej opieki lub pomocy innej osoby w związku ze znacznie ograniczoną możliwością samodzielnej egzystencji oraz konieczności stałego współdziałania na co dzień opiekuna dziecka w procesie jego leczenia, rehabilitacji lub edukacji.”;
4. w art. 17 uchyla się ust. 6;
 5. w art. 17b:
 - 1) ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:
„1. W przypadku, gdy o świadczenia, o których mowa w art. 16a i art. 17 ubiegają się rolnicy, małżonkowie rolników, bądź domownicy, świadczenia te przysługują odpowiednio:
 - 1) rolnikom w przypadku prowadzenia przez nich gospodarstwa rolnego;
 - 2) małżonkom rolników lub domownikom w przypadku prowadzenia przez nich gospodarstwa rolnego albo wykonywania przez nich pracy w gospodarstwie rolnym.”
 - 2) uchyla się ust. 2.

Art. 2

Ustawa wchodzi w życie pierwszego dnia miesiąca następującego po miesiącu ogłoszenia.

Klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych przez Komitet Inicjatywy Ustawodawczej „STOP zakazowi pracy” na rzecz ustawy o zmianie ustawy z dnia 28 listopada 2003 roku o świadczeniach rodzinnych

Zgodnie z art. 13 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (RODO) informujemy, że administratorem Państwa danych osobowych jest Komitet Inicjatywy Ustawodawczej „STOP zakazowi pracy” a rzeczą ustawy o zmianie ustawy z dnia 28 listopada 2003 roku o świadczeniach rodzinnych z siedzibą przy ul. Krowoderskiej 24 w Krakowie (31-142), www.stopzakazowipracy.pl. Pełnomocnikiem Komitetu Inicjatywy Ustawodawczej jest Wojciech Zięba, tel. 12 312 03 89, e-mail: kontakt@stopzakazowipracy.pl. W strukturach Komitetu Inicjatywy Ustawodawczej nie powołano Inspektora Ochrony Danych.

1. Państwa dane osobowe przetwarzane będą w oparciu o art. 6 ust. 1 lit. a, c, f RODO oraz art. 9 ustawy z dnia 24 czerwca 1999 r. o wykonywaniu inicjatywy ustawodawczej przez obywateli, w celu wniesienia obywatelskiej inicjatywy ustawodawczej do Marszałka Sejmu RP oraz w celu prowadzenia kampanii informacyjnej, przez Administratora oraz upoważnione przez niego podmioty, poprzez wysyłanie materiałów o przebiegu zbierania podpisów, o sposobie procedowania inicjatywy oraz o zakończeniu postępowania ustawodawczego.
2. Z uwagi na realizację pkt. 1, do Państwa danych osobowych mogą mieć dostęp podmioty świadczące konieczne usługi na rzecz Administratora, a w szczególności podmioty świadczące usługi wysyłkowe, w tym obsługujące wysyłkę korespondencji seryjnej.
3. Państwa dane nie zostaną przekazane do państw trzecich lub organizacji międzynarodowych.
4. Podanie przez Państwa danych osobowych jest dobrowolne, ale ich niepodanie w formie określonej w art. 9 ust. 2. ustawy z dnia 24 czerwca 1999 r. o wykonywaniu inicjatywy ustawodawczej przez obywateli, czyli poprzez złożenie na wykazie, obok swojego imienia (imion) i nazwiska, adresu zamieszkania oraz numeru ewidencyjnego PESEL, własnoręcznego podpisu, będzie oznaczało brak poparcia inicjatywy.
5. Przysługuje Państwu prawo dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, prawo wniesienia sprzeciwu wobec ich przetwarzania, a także wycofania zgody na przetwarzanie danych. W celu skorzystania z powyższych praw należy skontaktować się z Administratorem. Jednak, zgodnie z art. 9 ust. 3. ustawy z dnia 24 czerwca 1999 r. o wykonywaniu inicjatywy ustawodawczej przez obywateli, wycofanie poparcia udzielonego projektowi ustawy jest nieskuteczne.
6. Gdy uznają Państwo, że przetwarzanie Państwa danych osobowych narusza przepisy o ochronie danych osobowych, posiadają Państwo możliwość wniesienia skargi do organu nadzorczego, czyli do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
7. Państwa dane osobowe będą przetwarzane przez Administratora do chwili rozwiązania Komitetu, określonej w art. 18 ustawy z dnia 24 czerwca 1999 r. o wykonywaniu inicjatywy ustawodawczej przez obywateli, zgodnie z którym komitet inicjatywy ustawodawczej ulega rozwiązaniu po upływie 3 miesięcy od daty zakończenia postępowania ustawodawczego; postanowienia Marszałka Sejmu o odmowie nadania biegu projektowi ustawy lub postanowienia Sądu Najwyższego oddalającego zaskarżone postanowienie o odmowie nadania biegu projektowi ustawy lub bezskutecznego upływu terminu, o którym mowa w art. 10 ust. 2. W innych wypadkach komitet ulega rozwiązaniu po upływie 3 miesięcy od upływu terminu wskazanego w art. 17 ust. 2.

Potrzebujemy
100 000
podpisów,
aby Sejm zajął się
tą ustawą.

Jeden,
Dwa,
Trzy,
Cztery,
Pięć!

Werka liczy do pięciu.

Ale to nieważne,
czy na Twojej liście
znajdzie się jeden,
pięć czy 50 podpisów
**KAŻDY GŁOS SIĘ
LICZY!**

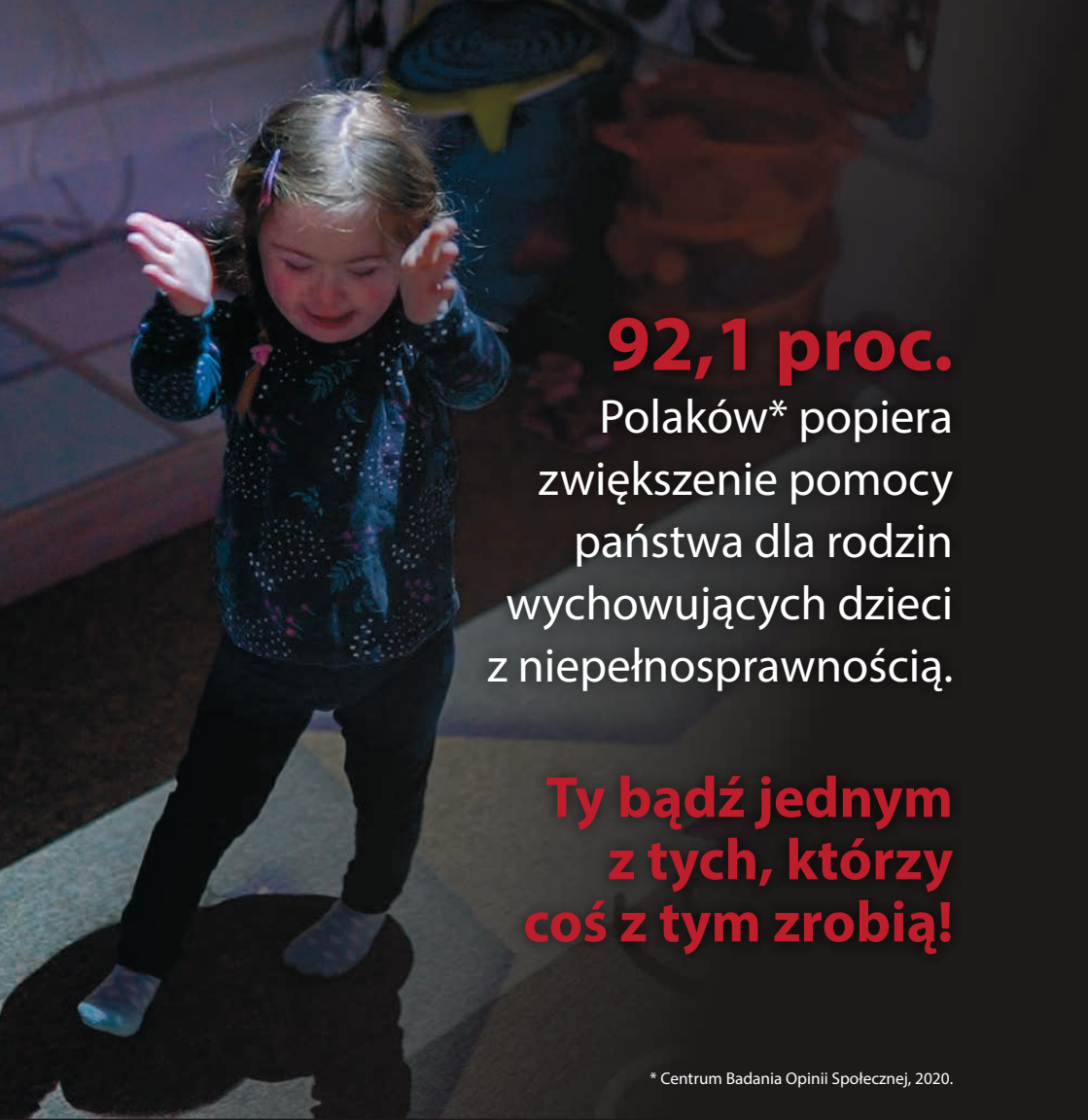
Razem możemy wiele!



Co Ty możesz zrobić?

Potrzebujemy Ciebie i twojego głosu, aby rodzice mogli wyjść z pułapki świadczeniowej i mogli zacząć pracować – dołącz do nas. Znieśmy razem ten archaiczny zakaz pracy!

1. **Wejdz** na stronę www.stopzakazowipracy.pl.
2. **Wydrukuj** projekt ustawy, listę podpisów, zasady RODO.
3. **Złóż swój podpis** na liście, zapytaj przyjaciela, kolegę w pracy, sąsiada.
4. **Wyślij** listę podpisów poparcia na adres: Komitet „STOP zakazowi pracy” ul. Krowoderska 24, 31-142 Kraków.



92,1 proc.

Polaków* popiera
zwiększenie pomocy
państwa dla rodzin
wychowujących dzieci
z niepełnosprawnością.

**Ty bądź jednym
z tych, którzy
coś z tym zrobią!**

* Centrum Badań Opinii Społecznej, 2020.

www.stopzakazowipracy.pl



Komitet Inicjatywy Ustawodawczej „STOP zakazowi pracy”
na rzecz ustawy o zmianie ustawy z dnia 28 listopada 2003 roku
o świadczeniach rodzinnych

ul. Krowoderska 24
31-142 Kraków

e-mail: kontakt@stopzakazowipracy.pl
tel.: 12 312 03 89