



### **DECLARAȚIE POLITICĂ**

Prezentată de către: Senator Valentina - Mariana ALDEA

Circumscripția electorală nr. 42, București

**Senator neafiliat, formațiunea POT**

Ședința Senatului României din data de: 08.04.2026

**Titlu: Copiii cu dizabilități și părinții lor nu au nevoie de compasiune ocazională, ci de continuitate: sprijin, servicii și răspuns instituțional predictibil**

Doamnelor și domnilor senatori,

În România, sprijinul pentru copiii cu dizabilități și pentru familiile lor continuă să fie prea des tratat ca o excepție, ca o problemă punctuală sau ca un subiect despre care vorbim doar la anumite date simbolice.

În realitate, pentru aceste familii, dificultățile nu apar o dată pe an și nu dispar după o declarație publică sau după o măsură temporară. Ele există în fiecare zi: la medic, la școală, la obținerea documentelor, la transport, la terapie, la găsirea unui însoțitor sau la simpla încercare de a duce o viață normală.

Potrivit datelor Autorității Naționale pentru Protecția Drepturilor Copilului și Adopție, în România erau înregistrați peste 81.000 de copii cu dizabilități încă de la jumătatea anului 2023, dintre care aproximativ 50.000 erau încadrați în grad grav de handicap. În spatele acestor cifre sunt mii de părinți care trebuie să își reorganizeze viața profesională, veniturile și timpul în funcție de nevoile copilului. ()

Ministerul Muncii a anunțat recent noi măsuri de sprijin pentru copiii vulnerabili și pentru familiile care au în îngrijire copii cu dizabilități. Ministrul Muncii a recunoscut public faptul că unele dintre alocațiile și formele actuale de sprijin au rămas la un nivel prea mic și nu mai corespund realității costurilor de astăzi. ()

Este un pas important. Dar adevărata problemă nu este doar valoarea unui sprijin financiar. Problema este lipsa continuității și a predictibilității.

Părinții copiilor cu dizabilități nu au nevoie doar de promisiuni și de ajutoare anunțate din când în când. Au nevoie de terapii accesibile, de școli adaptate, de transport adecvat, de servicii medicale apropiate de casă și de proceduri mai simple pentru obținerea drepturilor care li se cuvin.

În multe localități din România, părinții sunt obligați să meargă zeci sau chiar sute de kilometri pentru evaluări, terapii sau controale medicale. În multe școli, integrarea copiilor

cu dizabilități există mai mult pe hârtie decât în realitate. În multe comunități, lipsesc specialiștii, iar familiile sunt lăsate să se descurce singure.

În același timp, datele Eurostat arată că persoanele cu dizabilități din România se confruntă cu unul dintre cele mai ridicate riscuri de sărăcie sau excluziune socială din Uniunea Europeană. Aproape 4 din 10 persoane cu dizabilități se află în această situație. ()

Acest lucru arată clar că problema nu este doar una medicală sau administrativă. Este și o problemă socială, economică și de demnitate.

România are nevoie de un sistem care să funcționeze constant, nu doar în perioade electorale sau în urma unor presiuni publice. Are nevoie de politici care să fie ușor de accesat, de servicii care să existe în fiecare județ și de un stat care să fie prezent atunci când familiile au nevoie de el.

Copiii cu dizabilități și părinții lor nu au nevoie de compasiune ocazională. Au nevoie de continuitate, de respect și de răspunsuri reale.

Vă mulțumesc!

Senator neafiliat

Valentina – Mariana ALDEA