

Wochentagung für Eltern epilepsiekranker Kinder

Autor(en): [s.n.]

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Zeitschrift für öffentliche Fürsorge : Monatsschrift für Sozialhilfe : Beiträge und Entscheide aus den Bereichen Fürsorge, Sozialversicherung, Jugendhilfe und Vormundschaft**

Band (Jahr): **67 (1970)**

Heft 11

PDF erstellt am: **12.07.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-839090>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern.

Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

Bearbeitung des Problems darstellt. Die Empfehlungen enthalten vor allem Bestimmungen über die Information von schwangeren Frauen und alleinstehenden Müttern, soziale Unterstützung, Anstellungs- und Unterkunftsmöglichkeiten. Weiter wird vorgeschlagen, der ledigen Mutter die Geburtskosten zu erlassen und ihr für das Wochenbett gute sanitäre und psychologische Bedingungen zu gewährleisten. Die Empfehlungsliste enthält ferner einen Abschnitt, wonach langfristig von Staats wegen für eine regelmäßige Alimentenzahlung gesorgt werden soll. Zusätzlich zu dieser individuellen Unterstützung werden die Staaten ersucht, auf eine weitherzigere Einstellung der Bevölkerung gegenüber ledigen Müttern hinzuwirken. Der Europarat empfiehlt, die diskriminierenden Begriffe für ledige Mütter und außereheliche Kinder auszumerzen.

Maßnahmen zur Beendigung der Diskriminierung unverheirateter Mütter hat auch ein Sonderausschuß der Vereinten Nationen gefordert, der Empfehlungen für den Wirtschafts- und Sozialrat der UNO ausgearbeitet hat. Der Ausschuß, der sich besonders mit der Stellung der Frau beschäftigte, schlug unter anderem vor, der unverheirateten Mutter die volle elterliche Gewalt zu geben. In einer Resolution werden alle Regierungen aufgefordert, durch gesetzliche Maßnahmen der Mutter bei der Feststellung der Vaterschaft behilflich zu sein und sie in jeder Weise zu unterstützen.

Wir haben die Frage der ledigen Mutter zum Thema der vorliegenden Nummer gewählt. Die oben erwähnten Untersuchungen und Empfehlungen sind ein Zeichen dafür, wie stark auch andere Länder und deren Gesetzgebung die Notwendigkeit gewisser Revisionen und Meinungsänderungen erkennen und anstreben. Verschiedene Praktiker sind zum Wort gekommen; wir haben aber auch Untersuchungen über Teilaspekte des Problems beigezogen, um Anregung, aber auch Information über schon Erreichtes zu geben. *Charlotte Jean-Richard*

Wochentagung für Eltern epilepsiekranker Kinder

Was wird aus unserm epilepsiekranken Kinde? Wird es einen Beruf erlernen, sein Leben verdienen können? Wie erklären wir ihm seine Behinderung? Wie verhalten wir uns bei den Stimmungsschwankungen, welche die Krankheit oft mit sich bringt? Ein Bruchteil der Fragen, die sich den Eltern epilepsiekranker Kinder stellen! Die Schweizerische Liga gegen Epilepsie veranstaltet gemeinsam mit der Schweizerischen Vereinigung der Eltern epilepsiekranker Kinder (SVEEK) am 14./15. November 1970 eine überkonfessionelle Tagung im Antoniushaus Mattli, Morschach. Fachleute und Eltern werden referieren und Fragen in Zusammenhang mit der Epilepsie beantworten. Insbesondere soll den Tagungsteilnehmern Gelegenheit zu intensivem Erfahrungsaustausch und eingehender Diskussion in kleinen Gruppen geboten werden. Die Tagung ist in erster Linie für Eltern normalbegabter epilepsiekranker Kinder gedacht. Die Kosten sind bescheiden; Billettspeisen von mehr als Fr. 5.- können zurückvergütet werden. Programme sind erhältlich bei der Geschäftsstelle der SVEEK, Frau *M. Weber*, Neptunstraße 31, 8032 Zürich. Da die Teilnehmerzahl beschränkt ist, werden die Anmeldungen in der Reihenfolge ihres Eingangs berücksichtigt.