

## ПРОГРАМА

Онлайн обучение

„Права на хората с увреждания в България- II част“

**08 август 2020 г.**

Линк към обучението:

<https://zoom.us/j/96420707667?pwd=L0VhcnRoWmZwNUJQZFo2eHRjc0Q5QT09>

Meeting ID: 964 2070 7667

Passcode: 221259

08 август 10:00 ч.

10:00 ч. Кратко представяне на проекта „Овластяване на хора с редки болести“ и преглед на програмата - Наталия Григорова, ръководител на проекта и модератор на обучението.

- 10:05 ч. Да се реализираш професионално. Казуси касаещи пациенти с редки болести - Лиля Ангелова, пациент с рядко заболяване
- 10: 45 ч. Заетост и предприемачество за хората с увреждания в България – Елка Тодорова, председател НФРИ

11:30- 12:00 Въпроси и отговори, модератори Наталия Григорова, Елка Тодорова, Лиля Ангелова

12:00-13:00 ч. Обедна почивка

- 13:00 ч. Възможности и Програми за насърчаване на работодатели и безработни лица с трайни уреждания в България – Елка Тодорова, председател НФРИ
- 14:30 ч. JAMBA България и как помагат на хората с различни възможности да си намерят работа– Диана Савова, HR експерт
- 14:50 ч. От позицията на „експерт от опит“ – Какво е да си нает на работа по програма ЗОХТУ? – Илиана Тонова, пациент с рядко заболяване

15:00-15:30 Самостоятелна работа по казус

15:30-16:00 Въпроси и отговори, модератори Наталия Григорова, Елка Тодорова

----- [www.activecitizensfund.bg](http://www.activecitizensfund.bg) -----

*Проект „Овластяване на хора с редки болести“ се осъществява с финансова подкрепа предоставена от  
Исландия, Лихтенщайн и Норвегия по линия на Финансовия механизъм на ЕИП.*

Информация за панелистите:

- Модератор



**Наталия Григорова** – Председател на Българска Хънтингтън Асоциация

Наталия Григорова е ръководител на проекта „Овластяване на хора с редки болести“ и магистър по Здравен мениджмънт. Българска Хънтингтън Асоциация реализира проекти предимно в областта на социалните услуги и подкрепа на хора с редки болести и увреждания, и този проекта е свързан с тази мисия именно чрез изготвянето и застъпничеството за въвеждане на законодателни промени касаещи социалната подкрепа за хората с редки болести.

- Обучители:



**Елка Тодорова** – Председател на Национална федерация на работодателите на инвалиди

Елка Тодора е експерт в сферата на заетостта на хора с увреждания. Има над 15-годишен опит в сферата на социалната икономика. Участвала е в реализирането на различни инициативи за социално включване на хората с увреждания, чрез заетост. Притежава магистърска степен по социално дело и застраховане от Университета за национално и световно стопанство и експертен опит по казуси касаещи трудовата реализация на хората с увреждания в България.



**Лиля Ангелова** - основател на Търнър Синдром България и член на Консултативния съвет към проект «Овластяване на хора с редки болести»

Лиля е родена в София и отраснала през бурните години на новата демокрация. Основател е на Фейсбук група за подкрепа на родители на деца и жени със Синдром на Търнър, като в свободното си време се опитва активно да подкрепя, предоставя достъпна информация и подкрепя по-добрите медицински грижи за хората с редки заболявания. Работила е в неправителствения сектор, участвайки в програми за предоставяне на възможности за учене през целия живот.



Диана Савова, HR експерт JAMBA България

*„Този документ е създаден с финансовата подкрепа на Фонд Активни граждани България по Финансовия механизъм на Европейското икономическо пространство. Цялата отговорност за съдържанието на документа се носи от Сдружение „Българска Хънтингтън Асоциация“ и при никакви обстоятелства не може да се приема, че този документ отразява официалното становище на Финансовия механизъм на Европейското икономическо пространство и Оператора на Фонд Активни граждани България.“*