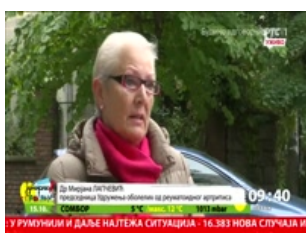


Gošća - Dr Mirjana Lapčević



VODITELJ: Reumatske bolesti utiču na radnu sposobnost, ali to ne znači da osobe koje ih imaju ne mogu da rade. Većina obolelih čak i pripada mlađoj generaciji do 35 godina. Posao je za sve osim materijalne, i snažna psihološka potpora u borbi za zdravlje. Naša Nataša Bošković je sa doktorkom Mirjanom Lapčević predsednicom Udruženje obolelih od **reumatoidnog artritisa** koja i sama ima problem sa ovom bolešću. Nataša, izvoli.

REPORTER: Sa doktorkom Lapčević razgovaramo o projektu "Ne odlaži, vreme je za posao". O kakvom projektu je zapravo reč, sada ćemo saznati. Doktorka dobrodošli u jutarnji program. Kome se obraćate i ko sve treba da podrži zapošljavanje obolelih?



DR MIRJANA LAPČEVIĆ, (Predsednica Udruženja obolelih od **reumatoidnog artritisa**): Pa, pre svega, državne institucije, na čelu sa Ministarstvom za rad, zapošljavanje, boračka i socijalna pitanja. Zatim, Nacionalna služba za zapošljavanje, zatim Uprava prihoda, pioi Unija poslodavaca. Mi smo imali pres konferenciju tim povodom zato što je i obeležavanje Svetskog dana borbe protiv artritisa pod sloganom "Vreme je za posao". Imali smo pres konferenciju na kojoj nisu prisustvovali predstavnici Uprave prihoda i **PIO** iako smo ih uredno pozvali.



REPORTER: Evo, preko 70.000 ljudi ima teže oblike artritisa, a većina je uz minimalna ograničenja radno sposobna i može da se zaposli ili pokrene sopstveni biznis. Kako ćete ih povezati sa onima koje treba da se uključe u ovaj projekat?

DR MIRJANA LAPČEVIĆ, (Predsednica Udruženja obolelih od **reumatoidnog artritisa**): Pa evo na pres konferenciji jedan od zaključaka je upravo bio da radimo zajedno i na predloga državne sekretarke za zapošljavanje, mi ćemo organizovati edukaciju kroz Srbiju, kako pacijenata, tako i lekara, i poslodavaca. Prosto, istraživanje koje smo radili pokazalo je da bar polovina poslodavaca nije upoznata sa beneficijama koje države nudi za zapošljavanje invalida, a polovina pacijenata, takođe, ili nije upoznata ili je obeshrabrena da konkuriše. Mi kao Udruženje ohrabrićemo naše pacijente preko sredstava javnog informisanja, pre svega, i online događaja s obzirom na pandemiju, a institucije će nam pomoći da obiđemo određene znači gradove u Srbiji, i da ih podstaknemo da nam pomognu.



REPORTER: Evo, nadovezaću se ovim pitanjem, većina obolelih je nemotivisana i smatra se nepodobnim za bilo koji posao, kako ih pokrenuti i izvući iz depresije?

DR MIRJANA LAPČEVIĆ, (Predsednica Udruženja obolelih od **reumatoidnog artritisa**): Upravo ovako kako sam vam rekla, objasniti poslodavcima da treba da prime invalide, zato što ti ljudi jesu radno sposobni sa izvesnim ograničenjima. A dokazano je, neka se raspitaju kod drugih kompanija koja već imaju invalidna lica zaposlena, da su to izvanredni radnici. Dakle, biti bolestan i biti nezaposlen strašna je muka. Tako da je za njega posao veliki motiv, a na nama je da ih motivišemo da se jave u Nacionalnu službu za zapošljavanje koja ima programe zapošljavanja.



REPORTER: Evo dotakli smo i to kakve su inače, državne beneficije za poslodavce koji ih zapošljavaju?

DR MIRJANA LAPČEVIĆ, (Predsednica Udruženja obolelih od **reumatoidnog artritisa**): Prema Zakonu o zapošljavanju, invalida iz 2009.godine svaka, svako preduzeće koje ima više od 50 zaposlenih u obavezi je da primi jedno invalidno lice. I na svakih još 50 po jedno. A država stimuliše to tako što smanjuje prihod, poreze i namete na to, zatim omogućuje ako treba i asistenciju tim osobama, i uređenje radnog okruženja ukoliko je to potrebno. Znači godinu dana poslodavac nema obaveze prema državi. Samim tim, znači to je za njega olakšica. A evo ja ih pozivam da prihvate i prime takve naše pacijente, i uveriće se da su to izuzetno posvećeni poslu građani, jer njima posao znači kao svima, i nešto više.



Država: Srbija

petak

Doseg: 3.246.080

Trajanje: 05:00

[\(pogledaj\)](#)

2 / 2

REPORTER: Doktorica najlepše hvala na uključenju u jutarnji program. Evo nadamo se da smo uspeli da predstavimo budući projekat. Svakako ko ima bilo kakvu dilemu može se obratiti upravo Udruženje obolelih od artritisa. Toliko za sada. Bojana, vidimo se i nešto kasnije.

VODITELJ: Hvala Nataši tebi i tvojoj gošći.