

○御家族の意見

・手帳制度、手当、年金等に関すること

体調を崩すことも多く、学校を休むことも多い。入院も多い。まだ小さいので24時間付添もいる・物価も上がりお金も必要だが仕事を休まざるを得ない。特児だけでは正直たりぐるしい。難病などの子どもの病後児預かりなどあるとうれしい。または金銭的援助（入院保険みたいに1日幾らもらえるとかあるといいと思う。病気になるると保健も入れないから。付添：本人の医療以外にもお金がかかる。地域の方などに病気の理解はとても難しい。新聞とか、県や町の広報などにコラムみたいに病気の説明とか、こんな病気があるとか載せるだけでも広い方に情報が行くとかと思います・

災害時に助けてくれる人がいない。車いすに乗っていてスーパー等で買い物をしていると邪魔者扱いをされる。コロナ対策には十分なお金をかけるのに障害者対策は置き去りにされている。下肢麻痺になった時、障がい者になるかどうかすら分からず、情報発信が不足している。買い物に出られないので宅配サービスを充実してほしい。タクシーありきの生活では交通費がかさみ生計を維持することが難しい。旧市街地に居住の方、新市街地に居住の方との交通費を平等にしてほしい。中古車でいいですから車いすが乗れる福祉車両購入への助成を希望します。

収入に心配があります。現在は83才の父と本に生活でぎりぎりの生活、今後が不安。

障害者手帳の給付を受けて医療援助はありがたいです。他の障害者の方との交流をさせたいですが情報ややり方が解らないのでもう少し情報が欲しいです(ケアマネさんからでも)

相談員がコロコロかわる。必要な時に相談しにくい。障がい者年金と作業所の収入で一人で（これから先）で生きていけるのか?もっと周りの人からの支援を障がい者の方は受けるべき。

中度～重度の障がいの支援のように、軽度、障がいに区分されない子にも、そういう子こそ支援してほしい。目に見える障がいは分かりやすいので支援してほしいが、目に見えない支援を求める子にもっと支援してほしい。その家族にも支援がほしい。(支援金制度など…)

障がいのある子どもをもつ親の立場からしますと、親亡き後の子どもの生活が確立されることが一番の懸案事項です。親が元気なうちに、何とか子どもの自立した生活への道筋をつけておいてやりたい、と願うばかりです。今はまだ中学生で、将来の具体的な事は想像できませんが、さしあたって就労場所の拡大、収入の確保、日常生活の相談・支援等の施策が構じられますよう、要望いたします。

公的補助を受ける際の手続きが複雑なため、簡素化して欲しい。受けられるサービス等、全体像が分からないため、ワンストップで案内して頂ける窓口対応できるようにして欲しい。

難病の人から税金を取らない様にして欲しい 特に固定資産税などを、控除して欲しい

一般企業に就職するための支援の充実。災害時の支援サポートの充実。介護保険負担金の減額。(各町村で違いがあると思いますが、病気やケガは突然起きるもの。所得で決定しないようお願いしたい。

就職がむずかしく、手がはなれない経済的な不安 新型コロナウイルス終息宣言希望

統合失調症 障害年金を請求したが却下された→発症診断年月に保険料未納の為却下(制度なので仕方ないとして)その後身体的にも大たい骨折、リウマチひざの手術等身体的にも難儀をして障害者年金を請求したがそれも却下 書類だけの却下、実情を見てもらえばその苦労がわかるはず。国とは非情です

非常に困っており金銭的な支援が必要です。(仕事が出来ない為)

障害者年金の手続きの仕方がよくわかりません。病院の記録の確認が複雑

・経済的困窮からの早期回復が必要です。・お金がない。・安定した生活を送りたい。・仕事、収入、生活を安定させたい。

以前は、特別支援教育就学奨励費を受けていた(もらっていた)が、同居の祖父母の収入が増えたため、ここ数年は受けられなくなった。学用品など祖父母の援助を受けることはないのに、祖父母の収入が判定に影響するのは、疑問である。町教委の“支弁区別Ⅲのため支給対象外”というA4、1枚の通知も意味がわからず、不

親切だと思う。
本人が幼少の頃は、今のような暖かい援助はなく、偏見と孤独で困っていましたが、おかげ様で普段の生活は何とかできる形になっています。ただ、聴覚障害軽減のための補聴器購入の補助制度が制約があり、ややこしく、行政の方の解釈に合理性がないのもっとわかりやすく広報していただきたい。
(静期終るころより、穏やか明るいそれまでの様子が変わり、職場でも溶け込まず、一人親との会話も難しく、対応に迷います。)・精神、心の面での相談できるところ、また本人の支援などあれば知りたい。(移動支援希望しても、何年(3年)待っても利用できない。日中一時支援もこの度見学したが、新規の人は受け入れ無理と断られた。)・人材増やして欲しい。(※24時間リレーではほぼ毎日利用とか、受給者証の多くのサービスめ一杯利用されてる方の話伺うと、月1回2時間の利用も出来ないこと。その差につらくなります。)・人、設備環境など、居心地いいグループホーム増えてほしい。・年金額1級と2級差があるので、療育手帳AとBの免除、割引きの大きな差を縮めて欲しい。(税金面、医療費免除、JRなど運賃…等々、一人では行動できず、育てにくさは同じです。(書き出せばもっといろいろ出てきますが、貧しい一人親家族の愚痴、不満をこぼしただけのようで心苦しいです。お許し下さい。)・一番大きいのは本人が幸せに暮らせるか将来の不安で、安心できる世の中であってほしい。何卒よろしく願います。
・精神障がい者手帳の障がい者手当を交付して頂くのに介助があればできるの表現は適切とは思えない1人でできる、できないの表現をもっとくだけ重視した項目に変更して頂きたい。・医療ケアが充実しているショートステイ、グループホームを増やしてほしい。
障がい者年金の他の手続きの利用他
おむつ代の補助金があると助かります。
親も高齢になってくると、今までの移動ができましたが、だんだん送迎しにくくなります。軽度でも移動の時のタクシー代金の補助をしてほしいです。
年金の安さ。障害者への手当てなど考えてほしい。施設の支払が高すぎではないか?こんなアンケートして本当に見直してくれるのか毎年同じ事、意見がないと思います。
ダウン症候群とファロー四徴症があり、Op eもしたが、療育手帳や身体障害者手帳等、申請できるのか、持っていて何の役に立つのか、持っていたほうが良いのか等が不明なので、わかりやすく教えてほしい。
今後の生活に不安を感じます。自宅での生活が継続できるようにたくさんの在宅サービスが増えていければと思います。又、介護する子供がいると仕事をすることが難しいため、経済的不安も感じます。
就園就学についてのフォローがもう少しあると良いと思う。人員不足なのは分かるが、母親として、子供の看護で仕事ができなくても、特別児童扶養手当は2級相当なので、これまでのパート代にもならない。かと言って、保育所も看護師のシフト上の都合で預けたい(働きたい)時間で満足に預けられない。兄姉に対してガマンを強いる環境になるのが、本人にもガマンを強いている中、辛く感じる。"いわゆる普通の生活"を送れるよう、フォローや、実情にそった支援が欲しいと常々思います。
薬を使用しなければ命を落としてしまうのに難病指定されず今後かかってくる医療費が心配。どうにかしてほしい。小児慢性の対象の病院で病院側が分かっておらず使用してもらえなかったりするのでとても困る。なんとかしてほしい。意味がない。
大学在学中に障がい者手帳を取得。手続きがたいへんでした。県ホームページの内容がまちがっていたり(様式等掲さいがないなど)、窓口対応が充分でなく、時間がたいへんかかりました。
障害福祉サービス受給者証の更新手続きを年1回にすることはできないのでしょうか。自立支援医療受給者証の更新の診断書は20才を過ぎたら重度の人はなくてもいいのではないのでしょうか。
障がい年金の申請をしたが、通らなかった。手帳を持っているのに、全くもらえないのはおかしいと思います。物価も上がり、生活するのにお金がかかるので年金があると助かります。雨や雪で地面がぬれているとこけて、けがをしています。手すりがない所では不安定です。

障害者基礎年金など受け取れる金銭的な情報は障害者になったときに教えてほしいです。
特別児童扶養手当が所得によって停止になるのはおかしいと思う。障がい児を養育している方々は所得に関係なく時間や手間をかけており、また精神的にも苦勞しているところを理解していただきたい。
特定疾病は受けているが薬服用程度で健常者。このようなアンケートが来てとまどいました。しかしたくさんの支援がある事が分かりました。通院の際の駐車料金や送迎タクシー（無料）など今後取り組んで頂けたらありがたいと思います。特定疾病の意見書を1年に1回は手続きや手間がかかって大変。ネットでできたらいいと思う。
介護用品レンタル料、デイサービス料の低価格への補助の強料で安くなれば良いが？
障害者に対して経済的な支援を拡充してほしいです・
いろいろと思うところはありますが、トイレに行くときによく思うのがストマ用のトイレが少ないし、元気な人が使っているしなかなか差別化が難しいのかと思います。
医療費助成やサービス利用の手続きを簡素化してほしい。書類がたくさんあり記入、証明が大変である。
色々な手帳があるが、たくさんの種類持ってもよいのか？（持てるものなのか？）持っていることのメリット、サービスの利用の仕方がわからない。移動支援と送迎みたいな所の違い。
就職を強く希望しているが障害を理解してもらえない企業や個人が少ない。理解していただける企業を充実させてほしい。障害年金で生活出来る位いの額を支給して頂けると安心出来る。
経済的にしえんしてほしい。
小児慢性の受給者証を使った割引(文化施設等)を全国で使えるようにしていただきたいです。感染予防しながら、いろいろな体験をさせたいので、公共交通機関も割引きになったらいいのと思う。
障がい福祉サービス等の説明が書いてある冊子があると思うが、当人が所属する学校や職場を通して、家族にゆき渡る仕組みがあれば…と思う。B型の福祉就労でのお給料だけでは生活できないが、もし障害年金をもらえなかったら、親亡き後の生活はどうなるかとても不安。学校卒業後は、様々な不安や、わからないことがでてくると思うが、気軽に相談できるところが、たくさんあるといい。
障がいに関して、どういったサービスや手当等があるのか、わからない。調べて、問い合わせると教えてくれるが、“こういったサービスも受けられる”と情報を提供してもらえると、とてもありがたいと思います。
こんごおかねでこまる
親がなくなってから生活ができるようにしてほしい。年金がもう少しふえたほうがいいです。
障害者年金が減額されると生活が出来ない。物価が上がるし光熱費も上がっている。(知的障害がある為本人理解は無理) グループホームがふえてほしい。
子供を授かってくれるショートステイなどのサービスの情報をしっかり提供してほしい。又、特定疾患の更新の申請は簡易にしていきたい。
施設等利用の際、介助者1名も利用料の免除があれば、色々な場所に今まで以上に連れて行ってあげたりしやすくなります。
障害手帳、各助成の更新期日の案内がほしい、忘れてる時が有り本人も運転出来ない、保護者も免許返納が近くなり、急に診断書となっても間に合わない事が有り、再申請で2級から3級になってしまい一度3級になると2級はむずかしいとの事(役所の言葉)もうすこし障害者の立場に立った支援をお願いします
親亡きあとの不安がある。理解力は多少あるがこのアンケートの記入はふりがながうってあっても言いまわしが難しすぎる。(例)配慮等。今後、手続きやアンケート調査など知的障害の方の支援が必要に思う。年金など手続きがわからずとぎれてしまわないように。
将来親亡きあと、グループホームの入所を希望しているが年々利用者ふたん額が増えてきている。障がい者年金で払える金額で生活できるようになって欲しい
親なき後の日常の支援（たとえば、障害年金の更新の手続とか行政関係の申請等）とわかりやすく教えてくれ

るところが欲しい
私の収入も少ない。本人も少ない。ギリギリ課税 子育て世代ではない(20代なので)補助金がないのはなぜですか？
物価高も続いており、特別児童扶養手当、障害児手当の所得制限を見直してほしい(新型コロナの影響、元来よりの本人の通院等で保護者の共働きが困難)
特別児童扶養手当を今頂いているのですが、保育園に通うようになったら利用が出来なくなってしまうので、利用出来る様にしてほしいです。
親なき後兄弟の負担が気になる。何か方法はないでしょうか。お金も無い場合など。
バス、自動車代の負担が大きい。移動手段に限られる為、金銭的支援をしてほしい。収入も少ない為、将来の不安が大きい。福祉サービスを利用するのに時間がかかる。(手続き等)手帳の更新等家族がいればよいが、いなくなったら、サポート支援してほしい。家族でもわかりづらい。
・親が高齢になって世話が出来なくなった時など安心して生活できる低料金で利用できる施設！！・作業所で働いてもあまりの低料金なのでもっと賃金を上げて欲しい！！・施設の利用料と給料がほとんど変わらず小使いがほとんどない。
グループホーム等の施設が増えてほしい 入居したくても、待ちが多く入居できない。介護にかかる費用の負担のほ助がほしい。
透析になり体調をよくくずしている。そのため仕事は、できない それでも金銭的な援助はない 障害者年金をもらうには、書類がややこしいからやめた方がいいと市役所に言われた。
医療費の支援をして頂きありがとうございます。現在は病状が安定し、普通の生活を送ることが出来、ありがたいです。心配なのは大きな災害時、非難生活になった場合の食事(アレルギー対応食)です。低脂質、低残さ食乳製品の代替品等
家族に対する治療薬や治療法の金銭的援助や、保険適用範囲の拡大があれば良いなと思います。保育料の減額もあれば、助かると思います(就労できず、体調悪く子どももみれる状況でなく、治療費もかかり、保育料もかかりで、すこししんどかったです・・・)
聴覚障がいの補助について、軽度や中度の方への配慮が少ないと感じます。(障がい者手帳のない方)
精神障害者保健福祉手帳の支援内容があまり分からんあい
障がいがあっても一人で生きていける社会づくり。障害年金の拡充。特支学級担任の専門的な知識のある人の配置。
福祉を必要とする家族に経済的な援助を充実して欲しい。
障害者になって10年でベッドマットレスを交換して新たに手すりをも付けた。実費負担金は5万円弱かかったが、快適に過ごせているので大満足。助成があり助かりました。ありがとうございます。
・将来、安心して暮らせる環境を作してほしい。・年金や福祉手当での審査が厳しすぎる。療育手帳でA判定なのに、米子市の手当てが受給されないのは、なぜなのか聞きたい。
金銭面的に、日常生活にかかる費用の支援の詳細を教えて欲しい。聞いたら、答えてくれるが、なかなか聞きにくいので、分かりやすい文書があると助かります。
大人になってからの仕事場の理解してもらえる職場探しなど、医療費など、補じょ保険などの補じょ安心してすごせるように。
・てんかん発作が頻回にあり、常時見守りが必要だが、身体障害者には該当せず、利用できるサービスも少ない。行政からのアドバイスもなく、利用できるサービス自体が不明で情報量が少ない。・県外への通院や入院で多額の医療費がかかるが、援助が少なく将来が不安である。
JR運賃の割引きをして欲しい(短距離)
今のグループホームは夜間1人なのでもうすこしふやしてほしい。グループホームの家賃補助を増やしてほしい

い。
外来リハ、通院など車いす生活なので車でのそうげいが困難、福祉タクシーの利用に補助金を支給して欲しい働いていない方への支援はそれなりにあるのだと思います。しかし、それだけでは生活が苦しく、無理して働いてもらっています。それなのに、働いているから支援を受けることができません。働いている、収入があるから支援が不要であるとは、少なくとも行政には思わないでいてほしいです。また、このアンケートを送ることができるのであれば障がいのある方への行政サービスの周知ももっとできるのではないかと思います。プッシュ型の支援でなければ情報にたどりつけない方もいるのではないのでしょうか。手話パフォーマンスなど目立つ事業に力を入れるのも大事ですが、実際に困っている当事者のことが忘れられている気がします。このアンケートだけではなく、様々な場で発信される当事者の意見、思いが行政に届き、今後のサービスの充実に活かされることを期待しています。
発達障害の息子は中学の時にいじめに合いその後人間不信となりました。成人以降は相談できる機関はあるものの個人によりケースバイケースなのでそれに対応する支援制度がない。生活するための資金的援助を充実させて欲しい。
もうすこしサービスを充実させてほしい。タクシーとか、病院に行くのは無料にしてほしい。給付のえんじょがもっとあれば良い。
・精神障害者保健福祉手帳の支援の充実・就職のための支援の充実・地域の方との関わりの場を作って欲しい制度の狭間にある人が1番苦しい。手帳交付までもいかないが、健常者のようには出来ない面もあり、他者からの理解も得られ難い。収入が減っても、免除や減免の対象（税金や国民年金）にもならず、本当につらい。
申請したら給付される補助金等分かりにくい。使える補助金等（サービスも）全て教えてほしい。
療育手帳の再判定の通知がないのが謎です。ほかにも各種手続きや更新等が多くて混乱してしまうので分かりやすく簡潔に案内してほしい。県庁前の横断歩道が特にデコボコで車イスが引きづらく、盲目の方もころんでしまうのでは？と思うほど酷い。駅前の地下道にエレベーターが欲しい。ハートフル駐車証をつけているのににらまれたり文句を言われることが多々あるので、身体障がい者にしか配布されない分かりやすく目立つ証が欲しい。（いつも気分が悪いです。老人に言われたりします。見た目で分かりにくかったりただの幼児に見えるのでしょうが。）
災害時のポータブル電源の購入を助成してほしい でも業者を通さないといけないなら自分が要望している種類の物が買えなかったり正規の価格で買わないといけないので結局、購入学が高くなるからネットなどで購入しても補助してもらえるような制度を作ってほしい
なかなか難しいかもしれないが、鳥取県内の障害者が就職出来る一般企業を増やして欲しい。賃金面も、もう少し上げてもらいたい。放課後等デイサービスも大山町にあと一軒くらいあれば、と思う。今、小学校にいつも車で送迎しているが、交通費の支給があれば良いと思う。
精神障害でも駐車上の障がい者枠を使えるようにしてほしい ミライロ ID の使えるところを拡充してほしい。
もう少し療育手帳の申請とか色々な申請するものを、わかりやすくしてほしいし、収入や家で一緒に暮らしているから生計が一緒とか決めつけて同収入っておかしいと思うそう言うのも考えて欲しい。 周りの子ども、そんなに理解がない為何かを子供が学校で言われたとしても家では言えない為学校でもそう言う学習「道徳」でして欲しい。
母です。 娘は小学2年生です。てんかんと、自閉スペクトラムの診断をうけています。 小学校入学前に、学校への登校について学校と相談しました。 集団登校を希望していました。

しかし、登校途中でてんかん発作が起こった場合の支援者がいないため、学校としては、集団登校は難しいとの返答でした。

(娘が1年生のときは、兄が6年生におり、発作への対応ができるとの判断で、集団登校を許可していただいていた。緊急時の連絡のため、毎日キッズケータイを所持し、登校することも許可していただきました。また、母も仕事の都合がつく限り、一緒に登校しています。)

しかし、兄が卒業してしまい、集団登校ができなくなりました。そのため、バスで通学か、母が送迎できる日はしています。

娘の小学校にはスクールバスがないため、市内循環バスを利用し通学しています。

そのため、登校のための費用がかかります。小学校へ通うために、てんかんの持病があるという理由で、お金がかかるのは納得がいきません。助成金など、金銭的な負担がないようにしてほしいです。

また、障害手帳の発行や更新にも診断書がいり、収入のない子供の場合その負担も免除してほしいと思います。娘は小学校へバスで行くために、障害手帳の申請をしました。小学校へ無料で通えるようにしてほしいです。

今は、両親も健在で金銭面でも助けることができますが

高い確率で、子供より早く死亡することになると思います。

その後、この子がどうやって生活をしていけるのか、今の収入で生活ができるのかとても心配しています。

障害者年金というのも考えましたが、医師の診断が必要(なのになかなか予約が取れない)

市役所の受付も乗り気でない(できれば受付しなくない)ような態度でした。

リハビリや定期受診など、医療費がかかる

他県在住の際は子供医療費はかからなかった

障害児の医療費負担を軽くしてほしい

一般企業に就職させたいと考えています。将来は1人で生計出来ればと思いますが、現状は厳しく配慮ある支援があればと思います。

障害の状況確認などの申請書類などが複数あり、時間と手間がかかる。毎年同じことを報告提出するので、何か申請方法がわかりやすく簡潔になればいいと思う。

補助具の支援金制度がある事を知らなかった。

SNSで知って申告した。

病院でも小児慢性の時でも教えてくれるとありがたい。