## ○御本人の意見

その他に関すること

今の生活でよいと思っています。本人は手にマヒがあり、字は書けません

しっかりする

仕事をやすんでいる為、思うような行動がとれない

重度の記憶障害があり(高次脳機能障害一級)介添者があれば、(助言があれば)身体は全く不自由はないので、何でも出来る、が、一人では、全く何も出来ない。

いろいろと良くして頂いていると思う。

もう少し後になってから、考えます。

若年性アルツハイマーと診断され、まだ認められず、病気を受け入れる事が無理な状態で何も行動する気持ちがない。まだ怒りと絶望の段階である。

入院中は足のツメ病棟の職員さんに切ってもらってたけど退院してからも足のツメ切ってもらいたい。

1人では外出できないので介助してほしいが、経済的な負担もあるので、外出できない。何かしらの助成や補助がしてほしい。

私は字は読めるのですが、特に漢字の意味がわかりません。読んだこともすぐ忘れます。字が書けるのは、小中学生だった頃にドリルをしたから二百字練習したからですが、今はそんな気力もなくなり、でも、読んだことをすぐ忘れるのにはへきえきします。前からですが年もあるんでしょうかね・・・・

言語能力の高い発達障害(ASD)だが、定型発達者が多いだろう支援者や市役所のケースワーカー、医療側の中には「目の前のASD者にできること(例:言語化や言語理解など)が、自分にはできない」ことを認められず、いらだちとして当事者にぶつけたり、努力を「才能」扱いしたり、「能力が高いのだから」と、当事者側に支援者へ合わせろと求める例を散見する。支援者より当事者に高い能力があること、その可能性を怖がる人がいるかぎり、私は誰とも接しません。

今後障害福祉サービスにもデジタルやマイナンバーカードを利用したサービスが出てくるのでしょうか?スマホなどを持つ人とそうでない人で現在すでにおきている格差がこの分野ではおこらないようにして欲しい。 逆にデジタルを使うのならこの分野では平等になるような方法でやって欲しい。

・楽しく生活したい。・家族と過ごす。時々宿泊体験もしてみたい

特に無し。障害者は障害者です。健常者にはもどれません。

本当にこまる前に、手おくれになる前に助かる方法を知ることが出来ればと思っています。

現在の医療を受けられれば当面の間は大丈夫だと思います。

高齢者福祉を充実させる為高額所得者(600万円以上)への税をもっと増やすべきだと思う 中小企業の年収の少ない人への税を減すべき。

病状が今後変化するパターンを何通りか知るすべと将来起りうる状況を知る方法を作り出して欲しい

ありすぎて無理

近所とのもめごとです。家がこわれたときにしゅうりができたのに。オフロのもんだい。

団体行動がいやである。

本人の思いいろいろあるでしょうが、表現できないようです。(親(代))

困る何て書いていいのかわからない

いろいろと支援していただき、感謝しています。今後ともよろしくお願いいたします。

びょうきのしょうじょうをもっとりかいしてほしい。しんどい時に言いやすくしてほしい。

お話が出来ません(本人の思いはあるのですが)

本人は書くことも読むこと出来ません。

自分自身まだそこまでの常況ではないので大丈夫です

本人は考えることができません。

徒歩10分圏内に飲食店があれば嬉しい。空き家に関しては値段を下げるべきだと思う。

盲ろう者に対する支援を増やしてほしいし介助員の養成を増やしてみ力有る職業として宣伝して欲しいです。

私は免疫機能障害による障がい認定の為、服薬を続ければ今のところ運動機能に問題はありません。しかし、 これから年齢があがるにつれ、特に定年で仕事から離れた後、人との交流がガクっと減りそうで不安です。

まだ体が動く。不自由ではないので

とりあえず自立生活しているし、他者の支援や介助も必要ではないので、今現在、特に困った事はないです。

十分してもらっている

保護生活の人と障害者が同じ事務所なのはどうかと思う。

まずは目の前のことを一生懸命やっていくことで自信をつけていって自分が、将来1人で生活をしていかなくなった時につなげていきたいと思っています。

難しいことは分かりません。今は楽しく生活できています。

恵まれた環境で、好き勝手を言い、十分な生活を送っている。

良くして頂いているも意見、思いは云えない。

これまでいろんな所に出かけていましたが、この二、三年は家の中で過す事が多く、職場で仕事の様子は担当さんとの連絡で知る事が出来ています。手助けは弟が近くに住んでいますのでいずれは頼みになると思います。(事情も多少有り)言語障害が有りほとんど喋らない。話してもきつ音ではっきり言わない与えられた事しか出来ない。通勤は喜こんで出かけている。主人が認知ぎみで手足も弱く協力なし、介護に日々追われている状態今の所なんとかやっている

今、入院中(11年)ですが病院からは夜 1人で泊っても大丈夫になる様にならないと退院できないと言われています。入院中市住や県住も自分 1人で手続きして 3回当選したのですが病院の許可が出なかったのと身内の保障人が見つからなくてあきらめてきました。今、体調もよく、先生に今までで一番良いと言われていますが、いざ退院となると、ヘルパーさんのをたのまないといけないなどいろいろな条件が出てきました。私はせんたくやいろいろな身の回りの事は全部自分でやってきました。今すぐ料理しなさいと言われてもできます。コロナ以前は、100円バスで市役所やイオンなど 1人で買い物にも出かけてきました。今家に帰っても家事なら全部する自身があります。外泊の家をしょう介されたのも 1度だけで、あまりにもヒドイ家でびっくりしました。ソーシャルワーカーの方もあまり協力的ではありません。今、私が考えているのはもし、県か市に外泊練習をする施設があったら利用させていただきたいのと、1級だからお金が出ていいのではないかという人もいますが、2級の時でも自動車免許証を取り上げられました。ケイタイもつくれません(入院中だから)。まずしくても娘の近くにいて何かしらお手伝いをしてやりたいのです。どうか何か良い方法があれば教えていただきたいのです。たくさん書いてごめんなさい。

家族の方に言われたことをしています。

私は精神障害者ですが、いろいろな方によくしてもらって感謝しています。

連携・調和・等号(投合)がいると思います。

マイナンバーカードを受け取る際の本人確人の時にマスクを外すよう求められますが、私はそのことは必要ないと思っておりますし、私のように、中には人前でマスクを外すことに抵抗を覚える方もいらっしゃるでしょうからその辺はその方の立場になって考えていただけたらと思います。

難病の診断を受けていますが、生活は今までと変わらず、元気に暮らしています。

情報の一元化とそれにアクセスしやすくなる工夫は必要と思う。インスタとか使ってみるのもありかもしれない。

鳥取に生まれたが、鳥取のこと、好きではない。好きになれるような鳥取にしてほしい。

現在私は自由に動けますが、足のしびれ有り、薬注射が無ければ生命維持が出来ません。病院で良く見かけるのは、年老いた親が車イスの子供さん奥さんの介護のご主人、家でも気がぬけない介護そんな方々に寄りそった支援が有るとは思いますが料理もした事が無かったご主人にメニューの提案など栄養士さんが訪問されるといいかなと思いました。

つみかさねをがんばっていきたい。

特にこまっている事はない。自分で何とかしている。

いつもお力添えを頂きありがとうございます。

わかりません。ごめんなさい。

1日中誰とも話さず TV ばかり見ている。何もする気がなくなった。

私は今、調剤薬品事務の勉強や登録販売者の勉強をしながら社会復帰を目指しています。私達は1人の力では くらしていけませんので皆様の力をかしてください。よろしくお願いします。

障がい者の方々を支援する人や、対応する役所などでお仕事されている方への手話の普及を希望します。

外見には障害者と分かりにくい為、普段は意識していません。しかし年をとると転倒のリスクや突然の動きが 出来にくくなり、少しでも筋力をきたえる様にしています。当り前かもしれませんが、その内たるものをかか えている事ご理解下さいませ。

障害者は困っているだけの存在ではありません。家庭に対し、地域に対して貢献のできる存在です。

3年前から薬の内服を中断し生活しているが、妄想と幻聴がひどく、日常生活が困難になった。

希望を伝えたところで取り入れてもらえないので別になし!

わからない

・特にはないです。(受けれるサービスが多分ないと思うので)

おだやかにごく普通に暮らしたい

子供がもっと声をかけてほしい さびしいから 表現をもっとほしい

デイケアの通院を続ける。

家族にめいわくかけたくないと思います 本当の自立とは何かを考えしっかりと前向きに生きていきたいで す

出来る限り自力で頑張りたいです。

わかりません。しんどいです。

ありがとうございました。

なんとか仕事には就けていますが、精神状態が良好な日が少なく、給料が減り、すでに預金も底をついています。家族も当てには出来ず。障害を理解しようとせず努力で解決できると思いこんでいます。就業支援を受け、相談は続けているものの、これから先どう生きていけばいいのか分かりません。生き続けなければいけない理由もありません。

本末転倒ですがそもそもハード面はどうでもいいのでソフト面を充実すればどうとでもなると思います 今の所で落ち着いて過ごしている。

特にありませんが、生活に車が必要なのですが、どの程度まで認めてくれるのか心配です。

月~金(5日間)障害者デイサービスに通っています。友達や職員の方と楽しく過していると話しています。 今の生活が続きますよう願っています。 身体障害者手帳 1 級をもっています(心臓機能障害ー機械弁)。OPして身体機能が低下し、仕事をしていくことが困難と思いましたが、職場が休職扱い(約 1 年)していただき体力UPでき、不安でしたが復職、早いもので 3 年をむかえました。定期的な診察は必要ですが元気に仕事をしています。3 年前、一命をとりとめたので今後、私で社会に役立てばと頑張っています。定年退職をして現在は時間制限(8 時半~12 時半、月~金)で働いています。多分後、数年~十数年後に福祉のお世話になるかもしれません、、、福祉サービスを活用して行きたいと思います。

自分の意見を言えない(表現)。

何とも言えない

自分自身が障がい者と思いたくない。手帳も欲しくないです。

親が一生けんめい生活しているので私もがんばろうと思います。

以前は定期的に療養病棟に入院していたが療養が無くなったので家での生活が多くなり家族、介護者への負担が多くなり心配です。

この施設に入所して(旦那さんの明さんと一緒になり)とても感謝で一杯です。大変な事も多かったですが、何も先が失かった時より、ずい分生活が楽しいです。明さんと仲良く支え合って生活していきたいです。有難うございます。

騒音問題。

いろいろ聞きずらい

困った時はお互い様 助けあうのが日本魂だと思う。健康が第一、人間間は良好が理想

何かは分からない 統合失調症は亡くならない障害かと思ってません

現時点では特に困っていることはありません。

どうしたら生きていけるか教えてほしい。生きる意味を知りたい。楽しいことが全くなく、苦痛しかないのに どうして生きていかなければならないのかわからない。誰一人攻撃してこない社会になってほしい。容姿や学 歴、世の中の様々な決まりで差別されるのが辛い。

コミニュケーション能力を向上させる訓練を受けたい。

難病指定を受けておりますが、外来通院と投薬で管理できており、日常生活に不便を感じることはほぼありません。つきましては、当方の状況の報告に加え、医療従事者の視点から、障害のある方に対する必要な配慮やサービスを考慮しての回答となっておりますので、ご了承いたきたく存じます。

自分は精神の方の障害なので、人から見たら普通の人間に見られるかもしれません。でも本人は思い切り気を 張って表に出てます。その文帰ってからしんどくなったりします。

障害という言葉をなくして、障がいとしてほしい。

家にもっと行きたい

・シルバーの人をたのみたい時、身まわりを  $1\sim 2$  h 利用したい。(話しあいなど) 少し片付けをしたり。つくろいもの

28 才になりたい

退院できるかいなか?!わからないのでつづき入院中となります。