

Este es el cuarto de una serie de hojas informativas para ayudar a familias y proveedores a entender cómo acceder y utilizar los beneficios del Programa de Apoyo a Largo Plazo para Niños.

¿Qué es el Programa de Exención para Apoyo a Largo Plazo para Niños (CLTS por sus siglas en inglés)?

El Programa de Exención para Apoyo a Largo Plazo para Niños (CLTS) proporciona financiamiento y apoyo a familias que tienen niños con discapacidades, y que son elegibles para Medicaid, para que puedan cuidar a sus hijos en su hogar y participar en sus comunidades. Esta hoja informativa le explicará qué esperar una vez que su hijo es considerado elegible para el Programa de CLTS.

¡Mi hijo es elegible! ¿Ahora qué?

Cuando un niño es considerado elegible y se inscribe inicialmente en el Programa de CLTS, se asignará un coordinador de servicios a su familia. Él o ella se pondrá en contacto con su familia y programará una visita. Puede tener la visita en su casa o en otro lugar, como la escuela de su hijo, en una biblioteca o una cafetería, el espacio que le resulte más cómodo.

Compartiendo sus sueños: Durante la primera visita, se le pedirá que comparta cómo cuida a su hijo, qué áreas de su vida son desafiantes y algunos sueños y esperanzas para el futuro de usted y su hijo.

Conociendo a su hijo: El coordinador de servicios de su hijo también podría desear observar a su hijo durante el día escolar o después de la escuela o en otras actividades comunitarias. Las visitas son una buena manera para que el coordinador de servicios conozca las habilidades y los desafíos de su hijo, así como lo que le gusta y no le gusta.

Decidiendo juntos: Colaborará con el coordinador de servicios de su hijo para considerar las necesidades y objetivos a largo y corto plazo para su hijo. Comience considerando la mejor vida posible para su hijo: ¿qué le ayudaría a su hijo a disfrutar de las actividades, construir relaciones y aprender nuevas habilidades? Vea la *Guía Deciding Together*, dhs.wisconsin.gov/library/p-02246.htm, que explica este proceso de colaboración.

Aceptando ayuda y apoyo: Incluso si se siente bien y ha aprendido a vivir con el estrés de cuidar a su hijo con necesidades especiales, participar en el Programa de CLTS puede ser útil. Está bien informarle al coordinador de servicios que no necesita mucha ayuda en este momento. Pero juntos, pueden intercambiar ideas sobre futuras necesidades. A medida que su hijo crece y cambia, sus necesidades pueden expandirse y el Programa de CLTS puede ayudarlo, especialmente si ha planeado con anticipación.

Parental Payment: Su factura del Programa de CLTS

Las familias con ingresos superiores al 330% del Nivel Federal de Pobreza (FPL por sus siglas en inglés), aproximadamente \$64,000 para una familia de cuatro, pueden ser responsables de hacer un Pago que corresponde a los padres por los servicios financiados de CLTS. Este costo se basa en los ingresos de su familia y el costo del **Plan de Individual Servicios** (ISP por sus siglas en inglés) de su hijo. La factura, que vendrá de su condado, deberá pagarse después de que el ISP de su hijo haya sido presentado y aprobado.

¿Cómo puede un coordinador de servicios de CLTS ayudar a mi familia?

Las familias nuevas en el Programa de CLTS pueden no darse cuenta de que uno de sus beneficios más importantes es el acceso a un coordinador de servicios. Este nuevo colaborador puede brindarle apoyo y orientación mientras navega por el Programa de CLTS y accede a otros recursos. A continuación, hay algunos ejemplos de cómo el coordinador de servicios de su hijo puede colaborar y estar *a su lado* mientras cuida a su hijo.

Asistir a las reuniones del IEP (plan individual de educación, por sus siglas en inglés) de la escuela: Su coordinador de servicios puede asistir a la reunión del IEP de su hijo y ayudar a abogar por terapias, programas o modificaciones basadas en la escuela para cumplir sus objetivos. El coordinador puede estar con usted para hacer preguntas y ser otro par de oídos, para que no se pierda nada de lo que discute el equipo de la escuela.

Asistir a visitas médicas o de terapia: Si necesita apoyo, el coordinador de servicios puede acompañarlo a citas médicas o visitas de terapia, especialmente si va a tomar una decisión sobre nuevos equipos u opciones de tratamiento para su hijo.

Conexión con la comunidad: Si necesita ideas para cosas como programas de verano, actividades extracurriculares o equipos de adaptación, su coordinador de servicios puede ayudarlo a encontrar recursos y programas.

Durante los periodos de transición: El coordinador de servicios también puede ayudarlo a explorar nuevos programas u opciones durante los periodos de transición, como el paso a la escuela primaria o secundaria.

Comunicarse con otras familias: Una de las mejores maneras de aprender qué funciona para su hijo es hablar con otras familias que han "estado allí." Pídale a su coordinador de servicios que lo ayude a buscar otro padre/madre o familia. Si no puede, comuníquese con **Parent-to-Parent de Wisconsin** (P2PWI.org).

Cuando necesita ayuda: Si bien su coordinador de servicios no siempre puede estar allí, él o ella puede ayudarlo a encontrar respuestas cuando está atorado o batallando para obtener lo que necesita para su hijo.

Si bien el coordinador de servicios probablemente se reunirá con usted en persona al menos una vez al año para revisar y actualizar el ISP de su hijo, no necesita esperar hasta entonces para pedir su opinión o ayuda. ¡Puede comunicarse con él en cualquier momento!

Consejos para las familias



Dígale al coordinador de servicios cuál es la mejor manera de comunicarse con usted: llamadas por teléfono, mensajes de texto, correos electrónicos y la hora del día o días de la semana que está disponible. También puede discutir qué le conviene más a su coordinador de servicios.

Si tiene preguntas, comuníquese con su **Centro Regional para Niños y Jóvenes con Necesidades Especiales de Cuidado Médico**. Para encontrar su Centro, vaya a dhs.wisconsin.gov/cyshcn/regionalcenters.htm o llame al **800.642.7837**.

Cada familia tiene una voz • Juntos, nuestras voces serán escuchadas

familyvoiceswi.org