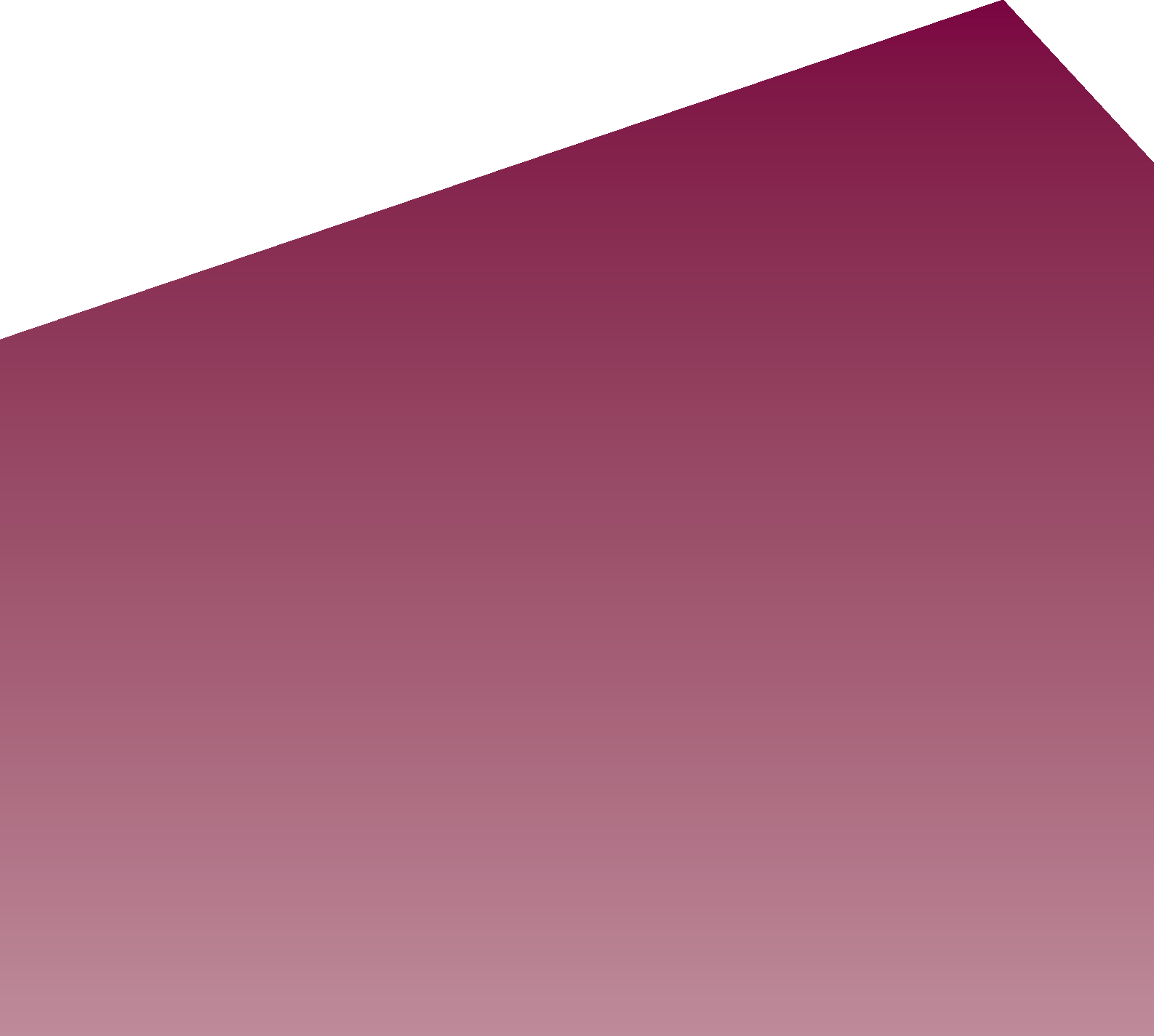
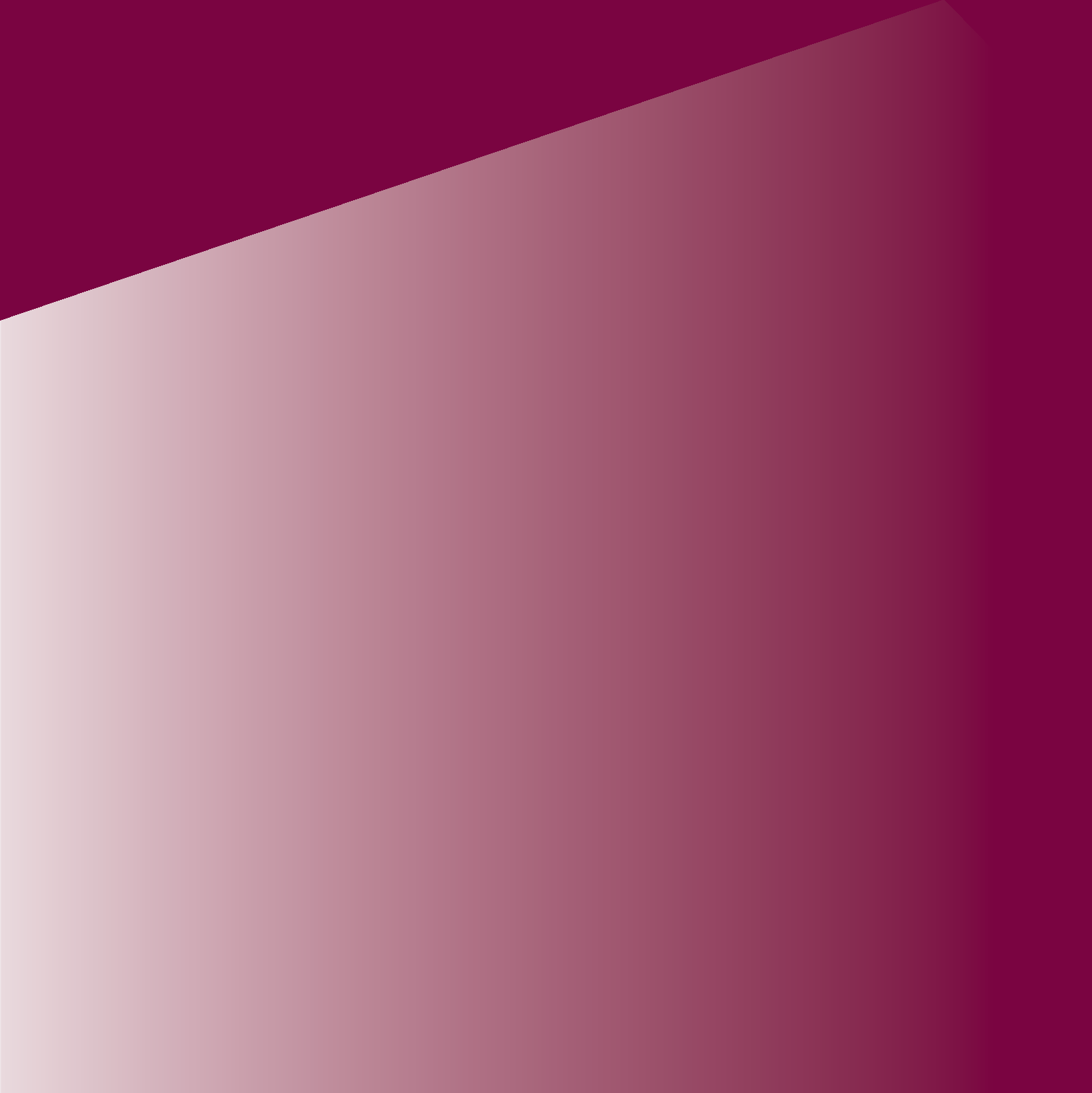


ملخص خطة تحسين البيانات 2024



*استراتيجية الإعاقة الخاصة بأستراليا 2021 - 2031*

**Arabic | العربية**

# المقدمة

**يهدف ملخص خطة تحسين البيانات (DIP) لعام 2024 بموجب** [**استراتيجية الإعاقة الخاصة بأستراليا 2021–2031**](https://www.disabilitygateway.gov.au/ads) **(ADS)   
إلى تحسين البيانات التي يمكن استخدامها لتتبع التقدم المحرز مقابل** [**إطار نتائج ADS**](https://www.disabilitygateway.gov.au/document/3121) **(إطار النتائج).**

تساعد البيانات المستخدمة للإبلاغ عن إطار النتائج على دعم تطوير وتنفيذ السياسات والبرامج لتحسين حياة الأشخاص   
ذوي الإعاقة.

ملخص خطة تحسين البيانات (DIP):

* يوفر تحديثًا مرحليًا بشأن فجوات البيانات التي تمت معالجتها
* يأخذ في الاعتبار كيف يمكن للبيانات المرتبطة أن تساعد في تطوير البيانات للتدابير المستقبلية وتقديم وعي أعمق بالتقاطع لمجموعات مختلفة من الناس
* يحدد مجالات تطوير البيانات وجمعها وإعداد التقارير لمعالجة فجوات البيانات على مدى عمر ADS
* يوفر خطة عمل المفوضية الملكية المعنية بشؤون الإعاقة (DRC Action Plan) التي تحدد الإجراءات لتنفيذ بعض التوصيات الرئيسية المتعلقة بالبيانات من [المفوضية الملكية للتحقيق في العنف وسوء المعاملة والإهمال واستغلال الأشخاص ذوي الإعاقة](https://disability.royalcommission.gov.au/publications/final-report-complete-volume-formats) (DRC)
* يحدد أنشطة تحسين البيانات الأخرى ذات الصلة بـ ADS التي تمكِّن من صنع السياسات واتخاذ القرارات القائمة على البيانات والقائمة على الأدلة.

في عام 2024، تم إجراء مراجعة مستهدفة لـ ADS لمراعاة تقرير DRC النهائي المقدم إلى الحكومة الأسترالية في سبتمبر/أيلول 2023 والدروس المستفادة من السنوات القليلة الأولى من تنفيذ ADS. تم تنقيح DIP بالتشاور مع [منظمات تمثيل الإعاقة](https://www.dss.gov.au/our-responsibilities/disability-and-carers/program-services/consultation-and-advocacy/national-disability-peak-bodies) (DROs)، والمجلس الاستشاري لـ ADS والوكالات الحكومية الأسترالية وحكومات الولايات والأقاليم. كما تم اعتماد خطة تحسين البيانات (DIP) المنقحة من قبل أعضاء [المجلس الوزاري لإصلاح الإعاقة](https://www.dss.gov.au/our-responsibilities/disability-and-carers/programmes-services/government-international/disability-reform-ministers-meeting) (DRMC). وقد حدث هذا التنقيح كجزء من ***أعمال مراجعة ADS*** الأوسع نطاقًا في إطار الالتزام [بخارطة طريق استراتيجية](https://www.disabilitygateway.gov.au/document/3116#:~:text=Roadmap%20%E2%80%93%20Australia%E2%80%99s%20Disability%20Strategy%202021%E2%80%932031.%20Last%20updated:%2019%20December) ADS.

بالإضافة إلى نقطة المراجعة هذه، هناك تقييمان رئيسيان لـ ADS من المقرر إجراؤهما في 2025–2026 و2029.

# التقدم المحرز في تحسين البيانات من أجل التدابير المقبلة

يتكون إطار النتائج من 88 تدبيرًا عبر 7 مجالات للنتائج. كان هناك واحد وأربعون تدبيرًا مستقبليا في وقت إصدار DIP الأولي في عام 2022. وتشير التدابير المستقبلية إلى التدابير التي يلزم فيها إعداد بيانات للإبلاغ عنها.

### الإنجازات الرئيسية للتدابير المستقبلية

لقد أُحرِز تقدم كبير في جمع البيانات والإبلاغ عن عدة تدابير مستقبلية. كان أحد الإنجازات الرئيسية هو الإبلاغ عن البيانات المتعلقة بالتدابير الـ 7 في مجال نتائج المواقف المجتمعية. قبل إجراء استطلاع ADS، لم تكن هناك بيانات حالية تتعلق بمواقف المجتمع تجاه الأشخاص ذوي الإعاقة.

ومن التدابير المستقبلية الأخرى التي يتم الإبلاغ عنها بانتظام الآن نسبة موظفي القطاع العام من ذوي الإعاقة. يرتبط هذا الإجراء بأولوية الاستقلال الاقتصادي لـ ADS، والتي تتعلق بدعم الأشخاص ذوي الإعاقة لكسب ما يكفي من المال للعيش بشكل جيد، والتخطيط لمستقبلهم والقدرة على الاختيار والتحكم في حياتهم.

ومن المتوقع الإبلاغ عن ثلاثة عشر تدبيرًا آخر في عام 2025. ومن المتوقع الإبلاغ عن بيانات 8 من هذه التدابير في النصف الثاني من   
عام 2025. وسيتم الحصول على التدابير الخمسة الأخرى عبر روابط البيانات من خلال تنفيذ [الأصول الوطنية لبيانات الإعاقة](https://www.ndda.gov.au/about/) (NDDA).

### التدابير المستقبلية التي تتجاوز فيها الأطر الزمنية لجمع البيانات 18 شهرًا

في حين أُحرِز بعض التقدم الجيد في الإبلاغ عن التدابير المستقبلية في إطار النتائج، فإن الإبلاغ عن بعض التدابير المستقبلية لا يزال معلقًا. والعمل جار لكي تقوم جميع الحكومات على وضع نهج يضمن جمع البيانات لهذه التدابير المستقبلية والإبلاغ عنها على مدى عمر نظام ADS.

وقد أحرزت ثلاثة تدابير مستقبلية بعض التقدم نحو جمع البيانات. ومن المتوقع أن تأتي هذه التدابير من NDDA؛ غير أن الروابط معقدة وقد تتطلب مزيدًا من العمل التعريفي. ولهذا، لا يُتوقع جمع هذه التدابير في غضون الأشهر الـ 18 المقبلة.

هناك تسعة تدابير قيد التطوير، ولا يزال الإطار الزمني وعملية جمع البيانات والإبلاغ عن هذه التدابير غير واضحين.



**الخطوات التالية: الإبلاغ عن البيانات للتدابير المستقبلية**

* **العمل على مواصلة العمل عبر وكالات الحكومة الأسترالية وحكومات الولايات والأقاليم ومجتمع الإعاقة للتقدم في جمع البيانات والإبلاغ عنها للتدابير المستقبلية من خلال تطوير جمع البيانات المحسنة والمتسقة وربط البيانات في NDDA خلال الأشهر الـ 12 المقبلة.**

### التدابير التي يعاد تقييمها في أول نقطة تقييم رئيسية

تم تحديد ثمانية تدابير مستقبلية ومقياس حالي واحد على أنها صعبة الاستيعاب أو غير واضحة بصيغتها الحالية. كجزء من التقييم المستقل الرئيسي الأول لاستراتيجية ADS، يمكن مراجعة هذه التدابير وغيرها في ضوء تقييم فعالية إطار نتائج ADS.



**الخطوات التالية: مراجعة إطار النتائج**

* **السعي للحصول على موافقة DRMC على نهج مقترح لإعداد التقارير المستقبلية بموجب ADS، بما في ذلك أي تغييرات في إطار نتائج ADS في سياق التقييم المستقل الرئيسي الأول بحلول نهاية عام 2026.**

# تحسينات البيانات للتدابير الحالية والتطورات الأخرى

### تحسينات التدابير الحالية

التدابير الحالية هي المقاييس التي يتم تضمين البيانات فيها الآن في تقارير إطار نتائج استراتيجية ADS. وتعمل استراتيجية ADS على إدخال استخدام البيانات المرتبطة لتحسين الإبلاغ عن التدابير الحالية. وسيؤدي ذلك إلى تحسين جودة البيانات ويتيح فهمًا أعمق لـ 18 تدبيرًا يتم الإبلاغ عنها حاليًا. سيتم بعض من هذا من خلال روابط البيانات الحالية و / أو NDDA عند إنشائها.



**الخطوات التالية: تحسين البيانات للتدابير الحالية**

* **العمل على مواصلة العمل مع وكالات البيانات الرئيسية (مثل المعهد الأسترالي للصحة والرفاهية الاجتماعية (AIHW) ومكتب الإحصاءات الأسترالي (ABS))، وجميع الحكومات وأصحاب المصلحة الرئيسيين الآخرين لتحسين الإبلاغ عن التدابير الحالية، بما في ذلك القدرة على الإبلاغ بشكل متكرر، وتحسين الإبلاغ عن المجموعات السكانية الفرعية وزيادة تحديد الإعاقة خلال الـ 12 شهرًا القادمة.**
* **12 شهرًا.**

### أنشطة تحسين البيانات الأخرى

ومن بين المبادرات الأخيرة مشاريع تجمع بين بيانات مجهولة الهوية عن المشاركين في الخطة الوطنية للتأمين ضد الإعاقة (NDIS) مع بيانات إدارية من قطاعات أخرى مثل رعاية المسنين وحماية الطفل والصحة.

كما يتم ربط بيانات NDIS بالبيانات الصحية الأخرى بما في ذلك [النظام الوطني لمراقبة الأمراض الواجب الإبلاغ عنها](https://www.health.gov.au/our-work/nndss) للإبلاغ عن الأسئلة ذات الصلة بالسياسة بشأن الإعاقة وتعزيز تخطيط وإدارة الصحة العامة القائمة على الأدلة والنظام الصحي للأوبئة المستقبلية.

يتضمن برنامج خدمة توظيف الإعاقة الجديد (DES) ترقية رقمية كبيرة لتحديث نظام ICT ومجموعة من التحسينات الأخرى لدعم الجودة المستمرة والمراقبة والتقييم للبرنامج الجديد بما في ذلك بيانات DES وإعداد التقارير.

# خطة عمل التوصيات المتعلقة ببيانات المفوضية الملكية المعنية بشؤون الإعاقة (DRC)

صدر [تقرير DRC النهائي](https://disability.royalcommission.gov.au/publications/final-report-complete-volume-formats) في 29 سبتمبر/أيلول 2023. وسلط الضوء على أهمية البيانات والبحوث عالية الجودة لقياس فعالية السياسات ومساءلة ومحاسبة المنظمات الحكومية. وقدّم 222 توصية منها 16 توصية تتعلق بالبيانات وشملت الطرق المقترحة لتحسين قاعدة الأدلة لسياسة وخدمات الإعاقة ما يلي:

* نهج متسق وطنيًا لجمع المعلومات المتعلقة بالإعاقة
* تحسين جمع البيانات حول الأشخاص ذوي الإعاقة في البيئات المغلقة والمعزولة، وذوي احتياجات دعم التواصل، والمجموعات التي تعاني من التضرر المتقاطع والمتعدد.

كما يوصي التقرير النهائي لمراجعة NDIS الحكومات بالاستثمار في بيانات أكثر انتظامًا وتحسينًا.

وافقت DRMC، في يناير/كانون الثاني 2024، على أن يعمل مسؤولو الكومنولث والولايات والأقاليم معًا لوضع خطة عمل، مع أطر زمنية متفق عليها، لدفع جمع البيانات والإبلاغ عن توصيات DRC المتعلقة بالبيانات.

تم تطوير خطة عمل DRC بالتشاور مع حكومات الولايات والأقاليم وتلقت التعليقات من [المشاورة العامة للحكومة الأسترالية حول تقرير DRC النهائي](https://engage.dss.gov.au/drcausgovresponse/public-consultation-report/). الهدف من خطة عمل DRC هو دفع تنفيذ التوصيات المتعلقة بالبيانات في التقرير النهائي لـ DRC، مع الإشارة إلى أن الحكومة الأسترالية وحكومات الولايات والأقاليم قد تحتاج إلى القيام بمزيد من العمل لتسوية الأطر الزمنية والنهج، بالتشاور مع المجالس الوزارية الأخرى وأصحاب المصلحة المعنيين.



**الخطوات التالية: تنفيذ خطة عمل المفوضية الملكية المعنية بشؤون   
الإعاقة (DRC)**

* **إجراء مزيد من المناقشات مع جميع الحكومات وأصحاب المصلحة الآخرين تنفيذ التوصيات المتعلقة ببيانات المفوضية الملكية المعنية بشؤون الإعاقة (DRC).**
* **تقديم تقييمات منتظمة لتنفيذ بيانات DRC المتعلقة بتوصيات DRMC.**

# التنوع والتقاطع

تدرك ADS أهمية فهم تنوع مجتمع الإعاقة والاعتراف به والاحتفاء به. يتضمن ذلك فهم التداخل، مما يعني إمكانية تعرض الأشخاص للتضرر بسبب تداخل الجنس والعمر والعرق والثقافة والهوية الجنسية والتوجه الجنسي والضعف وحالة الإعاقة والحالة الاجتماعية والاقتصادية والدين والأبعاد الأخرى. هذه الأبعاد متصلة ببعضها البعض، فكل منها يغذي الآخر ولها تأثيرات متداخلة ومتراكمة.

وفي الوقت الحاضر، هناك بعض القيود في القدرة على تقسيم البيانات الخاصة بالتدابير في إطار النتائج. ويرجع ذلك إلى القرارات المتخذة قبل ADS حول المعلومات التي سيتم جمعها عن مختلف المجموعات، والقيود المفروضة على نطاق وأحجام العينات لبيانات الاستقصاء. كانت هناك بعض التحسينات في الإبلاغ عن التقاطع، على سبيل المثال، تم القيام بعمل كبير لتحسين الإبلاغ عن الأشخاص المصابين بالتوحد.

تتعلق الأعمال الأخرى الجارية التي ستسمح بتفصيل أفضل لبعض التدابير المتعلقة بالجهود الجارية حول ربط مجموعات البيانات المختلفة، مثل [أصول البيانات المتكاملة على مستوى الشخص](https://www.abs.gov.au/about/data-services/data-integration/integrated-data/person-level-integrated-data-asset-plida) (PLIDA) وNDDA.



**الخطوات التالية: الإبلاغ عن التقاطع**

* **العمل على الاستمرار في جميع أنحاء وكالات الحكومة الأسترالية وحكومات الولايات والأقاليم لتقسيم البيانات حسب المجموعة الاجتماعية والاقتصادية والأبعاد الأخرى من خلال تحسين أدوات المسح وتصميم مسوحات جديدة والاستثمار في ربط مجموعات البيانات عبر NDDA لتحليل التقاطع والإبلاغ عنه فيما يتعلق بالأشخاص ذوي الإعاقة خلال الأشهر الـ 12 المقبلة.**

### البيانات والإبلاغ عن شعوب الأمم الأولى

يُعد فهم التقاطع الذي يعاني منه الأشخاص ذوو الإعاقة من الأمم الأولى أولوية رئيسية لـ ADS. وقد وُضع [الاتفاق الوطني بشأن سد الفجوة](https://www.closingthegap.gov.au/national-agreement/national-agreement-closing-the-gap) (الاتفاق الوطني) لتمكين شعوب الأمم الأولى وحكوماتها من العمل معًا للتغلب على عدم المساواة التي يعاني منها أفراد الأمم الأولى وتحقيق نتائج حياة متساوية لجميع الأستراليين.

وتقوم كلية الحكم في أستراليا ونيوزيلندا والجامعة الوطنية الأسترالية بوضع إطار لقياس التقدم المحرز في إطار الإصلاحات ذات الأولوية الواردة في الاتفاق الوطني. تشرف على عمل المشروع لجنة حاكمة من الخبراء من قادة السكان الأصليين في مجالات البيانات والتقييم (النهج الذي تقوده الشعوب الأصلية)، ومن المتوقع تقديم التقرير النهائي بحلول نهاية عام 2024.



**الخطوات التالية: تحسين البيانات المتعلقة بشعوب الأمم الأولى**

* **الشراكة مع الأشخاص ذوي الإعاقة من الأمم الأولى، والمنظمات الممثلة لذوي الإعاقة (DROs)، وأصحاب المصلحة في جميع أنحاء الحكومة الأسترالية وحكومات الولايات والأقاليم لتحسين الوصول إلى قدرات الإبلاغ عن البيانات ذات الصلة محليًا وتوافرها حول الأشخاص ذوي الإعاقة من الأمم الأولى على مدار الـ 12 شهرا القادمة.**

# مصادر البيانات ومؤشرات الإعاقة

وتأتي البيانات المستخدمة في إعداد تقارير إطار النتائج حاليًا من مصدرين رئيسيين، هما البيانات الإدارية وبيانات المسح   
السكاني. يمكن العثور على معلومات مفصلة حول مصادر البيانات المستخدمة للإبلاغ عن التدابير الحالية على [صفحات الويب   
الخاصة بإطار النتائج](https://www.aihw.gov.au/australias-disability-strategy/technical-resources/data-sources).

تشير البيانات الإدارية إلى البيانات التي تم جمعها من تشغيل خدمة أو برنامج. توفر البيانات الإدارية للوكالة الوطنية للتأمين ضد الإعاقة )NDIA( حاليًا بيانات لـ 9 تدابير حالية في إطار النتائج. بيانات المسح السكاني هي البيانات التي تم جمعها من عينة نموذجية من المجيبين حول موضوع معين. يعد [مسح الإعاقة والشيخوخة ومقدمي الرعاية](https://www.abs.gov.au/statistics/health/disability/disability-ageing-and-carers-australia-summary-findings/latest-release) (SDAC) مصدرًا أساسيًا للبيانات لإطار النتائج، حيث يوفر البيانات لحوالي ثلث التدابير.

وتجري حاليًا أعمال تحسين البيانات من قبل ABS لمراجعة أساليب جمع البيانات لتحديد حالة الإعاقة في دراسات المسح السكاني.

ومن أوجه التقدم الأخرى في هذا المجال العمل الجاري في مجال ربط البيانات. روابط البيانات هي طريقة لربط مصادر متعددة للبيانات حول الأفراد. وسيتم الاعتماد على ربط البيانات، لا سيما من خلال أصول البيانات المتكاملة على مستوى الأفراد (PLIDA) والأصول الوطنية لبيانات الإعاقة (NDDA)، للإبلاغ عن العديد من التدابير المستقبلية وتحسين الإبلاغ عن بعض التدابير الحالية.

يتم تصميم NDDA كأصل وطني طويل الأجل يحتوي على بيانات مرتبطة وغير محددة الهوية لحكومة أستراليا والولايات والأقاليم عن جميع الأستراليين. والغرض من ذلك هو معالجة مشكلة البيانات غير المتسقة وذات النوعية الرديئة بشأن الإعاقة. من المتوقع أن تتوافر المجموعة الأولى من البيانات المرتبطة من NDDA والتي ستمكن من قياس نتائج ADS بحلول أوائل عام 2025.

يتمثل أحد الأعمال الرئيسية في إطار NDDA في تطوير مؤشرات الإعاقة لمعالجة القضايا المتعلقة بالتعريف غير المتسق للإعاقة وسوء استخدام أو عدم وجود علامة الإعاقة عبر مصادر البيانات.



**الخطوات التالية: تحسين جمع البيانات وإعداد التقارير**

* **تقديم المجموعة الأولى من البيانات المرتبطة من NDDA والتي ستدعم قياس نتائج ADS بحلول أوائل عام 2025.**
* **تقديم تقرير مع توصيات حول كيفية تحسين جمع البيانات حول حالة الإعاقة في النصف الأول من عام 2025.**
* **الإبلاغ لأول مرة عن 8 تدابير مستقبلية باستخدام البيانات التي تم جمعها من الموجة 2 من مسح ADS في النصف الثاني من عام 2025.**

**DSS3501.10.24**

