

Štatistické údaje hovoria, že na Slovensku je približne 30-tisíc rodičov, ktorých deťom diagnostikovali autizmus, či inú vývinovú poruchu. V mnohých prípadoch je diagnóza stanovená neskoro. Pri vývinových poruchách totiž platí, že čím skôr sa s liečbou začne, tým lepšie sú výsledky. Pretože čím je dieťa mladšie, tým lepšie sa dá robiť špeciálna terapia a tým menej potom musí dobiehať v rozvoji v porovnaní s normálnymi deťmi svojho veku.

VÝVINOVÉ PORUCHY TRÁPIA VEĽA DETÍ A RODIČOV

PREČO JE DÔLEŽITÉ VYHLADAŤ POMOC A PORADENSTVO

Často sa stáva, že poruchu diagnostikujú pri zápise do predškolského zariadenia a dieťa do materskej školy odmietnu vziať. Rodičia dostanú potvrdenie o diagnóze a matky zväčša zostávajú s dieťaťom doma do šiestich rokov, teda do obdobia, keď by malo nastúpiť na povinnú školskú dochádzku. Výnimočne nie sú ani prípady, že vývinová porucha je zistená až vo veku šiestich rokov, keď dieťa neúspešne absolvuje zápis do školy. Máme nedostatok škôlok, ktoré by sa vedeli takýmto deťom venovať a ani počet odborných a diagnostických centier nepokrýva dopyt. Pomocnú ruku poskytuje projekt Poradenstvo a osveta pre rodiny detí so zdravotným znevýhodnením ohrozených diskrimináciou, ktorý sa

realizuje vďaka podpore z Európskeho sociálneho fondu a Európskeho fondu regionálneho rozvoja v rámci Operačného programu Ľudské zdroje.

„Ide o poradenstvo pre rodiny s deťmi so zdravotným znevýhodnením, najmä autizmom, ale aj inými vývinovými poruchami,“ vysvetľuje **Jana Muránska** riaditeľka občianskeho združenia RATA, ktoré projekt realizuje v Bratislavskom kraji. „Rodič nás kontaktuje zvyčajne mailom, alebo telefonicky. Dohodneme termín ambulantnej konzultácie s poradkyňou, ktorá rieši špeciálno-pedagogické záležitosti a sociálne správanie sa dieťaťa. Nasleduje stretnutie s ďalšou poradkyňou, ktorá zhodnotí senzomotorický vývin a po-

tom spolu nastavíme rodičom odporúčania, čo s dieťaťom robiť, aby čo najlepšie napredovalo. Obe poradkyne pracujú metódami, ktoré dokáže rodič pod ich vedením aplikovať samostatne v domácom prostredí. Ak treba, kontaktujeme aj poradkyňu pre sociálnu oblasť,

ktorá nasmeruje postup napríklad pri vybavovaní preukazu ZŤP, či predĺžení rodičovskej atď. Prostredníctvom týchto špecializovaných typov poradenstva dostanú rodičia zdravotne znevýhodnených detí komplexnú podporu na jednom mieste. Naším cieľom je poskytnúť poradenstvo a osvetu potrebnú k tomu, aby deti boli schopné adaptovať sa, zaradiť do kolektívu a ich matky sa mohli vrátiť späť do práce. Popri tom aj osvetovými aktivitami prispieť k zvýšenej miere citlivosti našej spoločnosti. Rodičia zdravotne znevýhodnených detí majú skúsenosti s diskrimináciou. Okolie im často nerozumie, deti sú považované za nevychované a ich rodičia za neschopných dobre vychovať svoje potomstvo. Poradenstvo robíme ambulantnou a terénnou formou, bezplatne,

pravidelne a dlhodobo. Častokrát telefonicky a emailom, najmä v prípade rodičov, ktorí majú pochybnosti o vývine svojich detí a chcú sa uistiť, či je v ich prípade potrebné odbornú pomoc vyhľadať. Projekt bude trvať do augusta 2021“, uzatvára Jana Muránska.

Tento projekt sa realizuje vďaka podpore z Európskeho sociálneho fondu a Európskeho fondu regionálneho rozvoja v rámci Operačného programu Ľudské zdroje.



EURÓPSKA ÚNIA
Európsky sociálny fond
Európsky fond
regionálneho rozvoja



OPERACNÝ
PROGRAM
ĽUDSKÉ
ZDROJE



IA MPSVR SR

RATA o.z. pomáha ratovať

Čím skôr rozpoznáme u dieťaťa problémové príznaky a vývinové odchýlky, tým efektívnejšie vieme stimulovať jeho ďalší rozvoj. S cieľom sprístupniť rodinám detí s poruchou autistického spektra (PAS), poruchami pozornosti s hyperaktivitou (ADHD) a inými vývinovými poruchami možnosti včasnej diagnostiky a efektívnej intervencie, ktoré sú nevyhnutným predpokladom stimulácie ďalšieho rozvoja dieťaťa vzniklo v apríli 2015 občianske združenie RATA. Zameriava sa na šírenie osvetu v tejto oblasti a zároveň na zvyšovanie kompetencií rodičov, asistentov a učiteľov pri rozvíjaní prostredníctvom špecializovaného vzdelávania a poradenstva. Občianske združenie RATA organizuje verejné

workshopy a prednášky v spolupráci s domácimi a zahraničnými partnerskými organizáciami, presadzuje dostupnosť odborne vedenej Aplikovanej behaviorálnej analýzy (ABA). V spolupráci s kinom Lumiére v Bratislave pravidelne realizuje senzoricky prispôbené kino pre deti s autizmom a citlivým zmyslovým vnímaním. Je partnerskou organizáciou nadácie BHRG z Budapešti, ktorá viac ako 20 rokov pomáha deťom s odchýlkami vo vývine špeciálnymi senzomotorickými terapiami. V rámci občianskeho združenia funguje RATA centrum, ktoré je terapeuticko-vzdelávacím centrom pre deti s poruchami autistického spektra, ADHD a inými vývinovými poruchami od 2 rokov.