



USTVARI SI

IGRE

14 KOLEDAR

RADIO

TELEVIZIJA

POROČAM BEREM ODGOVARJAM USTVARJAJ! UMETNIJA DNEVA BANSI TV ZA STARŠE

VSAKO LETO 200 AVTISTIČNIH OTROK

8. 4. 2014

V družini, kjer je otrok z avtizmom, je življenje staršev in tudi sorojencev postavljeno na glavo, pravi Inge Zorec za Bansi.si.

Vsako leto v Sloveniji kar 200 otrok dobi diagnozo avtizma, kljub temu pa je to pogosto spregledana tema med strokovnjaki v pristojnih ustanovah, meni Inge Zorec, predsednica Društva za pomoč otrokom z avtističnimi motnjami Školjke in tudi mamica avtističnega otroka. S podporo predsednika republike Boruta Pahorja in varuhinje človekovih pravic Vlaste Nussdorfer se bodo v četrtek, 10. aprila, številna društva, starši in ozaveščeni strokovnjaki, združeni v Vseslovenski iniciativi za enake možnosti oseb z avtizmom, zavzeli za sistemske rešitve otrok z avtističnimi motnjami.



Kar 40 odstotkov otrok z avtizmom nikoli ne spregovori.

Gospa Inge Zorec, koliko otrok v Sloveniji ima avtizem in kakšen je njihov položaj?

Žalostno je, da so otroci z avtističnimi motnjami bili do nedavnega zakonsko spregledani, ne glede na to, da epidemiološke študije vsako leto v Sloveniji odkrijejo okoli 200 otrok s to diagnozo. V Sloveniji naj bi imelo okoli 1 odstotek prebivalstva avtistične motnje. Avtizma pri otrocih se ne uvršča med problematiko, o kateri bi moral odgovorni strokovni kader s pristojnih institucij temeljito spregovoriti.

Kaj pravzaprav je ta motnja?

Avtizem je vseživljenjska razvojna motnja, ki se kaže v težavah na področjih verbalne in neverbalne komunikacije, socialne interakcije in na področju fleksibilnosti mišljenja. Značilnosti avtizma se kažejo v mnogih oblikah; težave pri posamezniku se kažejo na različne načine. Nekateri otroci imajo težave na motoričnem področju, veliko otrok ima vedenjske težave in je senzorno občutljivih. Otrok, ki ima diagnozo avtizem in sorodne motnje ali aspergerjev sindrom, ima lahko vzporedno ugotovljenih več diagnoz. Prav zato je treba vsakega otroka obravnavati celostno in individualno. Otroci s težjo obliko avtizma imajo težje spoznavne motnje in motnje zaznavanja dražljajev, kar jim

IZBRANO ZATE

14. 4. 2014
Nekateri v vrtcu...

11. 4. 2014
Za dojenčka se...

7. 4. 2014
Polnočni klub o o...

6. 4. 2014
Pasivno kajenje...

PIŠI BANSIJU



Vprašaj Bansija

SLONTASTIČEN POZOR!

Tudi MMC uredništvo, skupaj seveda z menoj, slonom Bansijem, bo sodelovalo v projektu Dan soseda, ki bo 15. maja 2014.

Vsi, ki prihajate iz Četrtné skupnosti Center (živite v okolici OŠ Toneta Cufarja, OŠ in vrtca Ledine oz. v centru Ljubljane), ste vabljeni, da od 10. aprila pa do 5. maja 2014 sodelujete v literarnem in likovnem natečaju. Pošiljajte svoje izdelke po navadni pošti ali na zaolroke@rtvslo.si.

Tema izdelkov so midsosedski odnosi vseh generacij. Vse podrobnosti o natečaju, si preberite **v tej novički**.



še dodatno otežuje učenje in komunikacijo. Nezmožnost komunikacije se pogosto kaže v izbruhih jeze ter samopoškodovalnem in agresivnem vedenju.

Kdaj ste izvedeli in kako, da ima vaš otrok avtizem? Kako ste se ob tem počutili? Kaj je to pomenilo za vas kot mamico?

Maj ni kazal nobenih drugih razvojnih odstopanj, razen govora. Zato sem se pred njegovim drugim rojstnim dnevom odpravila na pregled k pediatrijni, zato da bi dobila odgovor na vprašanje, zakaj moj otrok še ne govori. Ker konkretnega odgovora nisem dobila, sva z očetom začela pregledovati spletne strani. Zasedila sem članek o avtizmu, kjer je bilo naštetih veliko znakov, ki veljajo za otroke z avtiističnimi motnjami, in tako prepoznala tudi svojega otroka. Če se spominjam dogodkov nazaj, moram priznati, da me je izmed veliko prebrane, tudi tuje literature najbolj prizadel stavek, kjer je pisalo, da 40 odstotkov otrok z avtizmom nikoli ne spregovori. **Takrat se še nisem niti zavedala, kako se mi bo spremenilo življenje, kako bomo kot družina sploh lahko živeli. V družini, kjer je otrok z avtizmom, je življenje staršev in tudi sorajencev postavljeno na glavo**. Veliko je vsakodnevnega dela z otrokom, obveznosti, odpovedovanja, stroški diete, ki jo moramo izvajati pri Maju so precejšnji, kolikor finančno zmremo, omogočamo Maju terapije in obravnave, ki so nujno potrebne za napredovanje.



Na ustreznih institucijah (Centri za sluh in govor, zdravstveni domovi) nimajo dovolj specialno usposobljenih strokovnih delavcev, ki bi lahko obravnavali otroke z avtizmom.

Na kakšne vse ovire ste naleteli znotraj zdravstvenega sistema? Kakšna so bila vaša pričakovanja, kakšne pa dejanske izkušnje?

Otroci z avtizmom so prepozno prepoznani in ob sumu staršev niso poslani v nadaljnje diagnostične postopke. To, da dobi otrok diagnozo dovolj zgodaj, pri dveh do treh letih, je potrebno predvsem zaradi izvajanja obravnav oziroma ustreznih usmeritev. Žalostno pa je, da na območju celotne Slovenije otroke ne moremo vključiti v nobeno institucijo, kjer bi otroke individualno celostno obravnavali. **Predvsem nastopijo težave zato, ker v ustreznih institucijah (Centri za sluh in govor, zdravstveni domovi) nimajo dovolj specialno usposobljenih strokovnih delavcev, ki bi lahko obravnavali otroke z avtizmom. Strokovni delavci nimajo niti možnosti do dodatna specialna usposabljanja, saj ministrstvo ne razpisuje izobraževanj na temo avtizma in metod, ki so po svetu priznane in uspešne pri delu z otroki z avtizmom.**

“ Zavedati se moramo, da so zgodnje intenzivne celostne obravnave otrok z avtizmom nujno potrebne. Otroci z avtizmom lahko napredujejo le ob pravilni podpori in z ustreznimi programi pomoči. Zamujenega časa ne moremo več nadomestiti, kar za državo dolgoročno predstavlja večji finančni strošek kot nudenje ustreznih oblik pomoči v zgodnjem razvojnem obdobju. Pomeni še večjo potrebo po obravnavah (tako po intenziteti kot po različnih strokovnih področjih) in še daljše čakalne vrste, večje težave pri vključevanju v širše socialno okolje in posledično slabše možnosti zaposlitve in samostojnosti.

”





Vseslovenska iniciativa za enake možnosti oseb z avtizmom si prizadeva za celostno obravnavo otrok z avtizmom.

Kaj bi bilo treba spremeniti? Za kaj si prizadeva vaše društvo kot pobudnik Vseslovenske iniciative za enake možnosti oseb z avtizmom?

“ Na konferenci Vseslovenska iniciativa za enake možnosti oseb z avtizmom, ki bo 10. aprila 2014, ob 17. uri, v konferenčni dvorani poslovne stavbe Smelt, se bomo zavzemali za sistemske rešitve zgoraj omenjene problematike in za postavitev vsaj treh strokovnih ustanov (Ljubljana, Maribor, Koper), ki bodo namenjene temu, da se pridobi celovita informacija o možnostih obravnave, ki jo omogoča otrokovo bližnje okolje, oziroma da bodo tudi s svojimi kadri omogočale celostno obravnavo otrok z avtizmom. Za optimalen razvoj oseb z avtizmom bi tako strokovnjaki kot starši potrebovali javno dostopno institucijo, na katero bi se lahko obrnili in ki bi skrbela za podporo, informacije, izobraževanja za sodobne metode, diagnosticiranje, diagnostični material, svetovanje ter supervizijo dela.

Člani odbora Vseslovenska iniciativa za enake možnosti oseb z avtizmom se bomo skupaj s podporniki zavzemali za boljšo prihodnost oseb z avtizmom.

”

Saša Banjanac Lubej

Fotografije: I. Z.



ZALOŽBA ZKP

OTROŠKI
KANAL

POIŠČI ME
NA 



© MMC RTV Slovenija 2013, vse pravice pridržane | pogoji sodelovanja

