

Vsebina

- Domov
- Kdo smo
- Predstavitve revij
- Naročnica
- Oglaševanje
- Kontaktne informacije
- Arhiv
- Starejši arhiv

Orodja

Vzorčni izvod

Naročite se na **vzorčni izvod revije Mariborčan**.

Kapital (Online) ISSN 1581-0054

Nakup čankov je omogočen s sistemom **Moneta**.

Kapitalova posl. knjigarna



Redna cena: **24,00 EUR** (5.751,36 SIT)

Spletna knjigarna: **22,80 EUR** (5.463,79 SIT)

Naročniki Kapitala: **21,60 EUR** (5.176,22 SIT)

[Dodaj v košarico](#)

[Kapitalova poslovna knjigarna](#)

Spopadanje z avtizmom



Spopadanje z avtizmom

Avtizem ni duševna bolezen in ni posledica slabega starševstva. Otroci z avtizmom niso neposlušni, poredni ali nevezgogeni, kar bi marsikateri opazovalec otroka na hitro ocenil. V medicinskem smislu se avtizem obravnava kot kompleksna nevrološko-medicinska razvojna motnja, pri kateri gre za nepravilen oziroma neobičajen razvoj možganov. Pri otrocih z avtističnimi motnjami gre predvsem za težave, ki se kažejo pri verbalnem sporazumevanju. JANJA KACJAN

KAJ JE AVTIZEM IN KAKO SE AVTISTIČNE MOTNJE KAŽEJO PRI OTROCIH?

Avtizem je diagnosticiran z identificiranjem razlik na treh glavnih področjih: socialna komunikacija, ki se pri otroku kaže kot zapoznel razvoj govora, omejeno razumevanje govora, eholaličen govor, otrok ne kaže s prstom; socialna interakcija, ki je bistvena težava, saj otroci, ki imajo avtizem, težko osmislijo in razumejo svet okoli sebe, zlasti druge ljudi, ne vstopajo v igro s sovrstniki, komunikacija otrok z avtističnimi motnjami je velikokrat dobesedna, ker težko upoštevajo stališča drugih ljudi; težave se kažejo tudi v fleksibilnosti mišljenja, nepričakovane spremembe v njihovi rutini jih lahko razburijo ... Vendar se težave pri vsakem posamezniku izražajo drugače. Otroci z avtističnimi motnjami drugače razmišljajo, razumejo in občutijo svet okoli sebe, predvsem pa se morajo prav vsega naučiti, tudi tistega, česar se drugi otroci naučijo spontano in samoumevno. Velik problem otrokom z avtističnimi motnjami predstavljajo tudi senzorne reakcije, saj se otroci na njih lahko odzivajo zelo nenavadno; posebno na zvok in dotik, tudi na okus, vid, voh ali bolečino. Na senzorične spodbude lahko reagirajo prešibko ali premočno, tako lahko običajne občutke dojemajo izjemno močno ali izjemno šibko. Že sama slutnja neprijetnega občutka lahko v njih sproži močan strah.

Pogovarjali smo se z Inge Zorec, predsednico Društva za pomoč otrokom z avtističnimi motnjami



Ste novoustanovljeno Društvo za pomoč otrokom z avtističnimi motnjami. Zakaj ste se starši otrok z avtističnimi motnjami povezali in kaj nameravate izboljšati v korist vašim otrokom?

Inge Zorec: "Glavna dejavnost društva je pomoč družinam otrok z avtističnimi motnjami, kateri se srečujejo s številnimi vsakodnevnimi stiskami, usmerjanje in obveščanje staršev otrok in članov društva pri pridobivanju informacij z vidika pedagoške in zdravstvene smeri v korist in napredek otrok. Nameni in cilji društva so predvsem zavzemanje in prizadevanje za pravilno usmerjanje otrok z avtističnimi motnjami, kamor spadajo tudi pravilne strategije in metode dela strokovnih oseb, kateri vzgajajo in poučujejo otroke z avtističnimi motnjami v vrtcih, šolah in drugih izobraževalnih institucijah. Kolikor mi je zadeva poznana, v Sloveniji ni strokovne osebe z licenco, ki bi lahko izvajala izobraževanje in usposabljanje za PECS in TEACCH, ki sta ključni metodi, v uporabo katere bi naši otroci zmogli komunikacijo in s tem imeli tudi osnove za nadaljnje učenje in usposabljanje. Prav tako v Sloveniji za zdaj nimamo slovensko govorečih senzornih terapevtov. Od pristojnih ministrstev želimo, da nam omogočijo programe podpore za otroke z avtističnimi motnjami in zagotovijo ustanovo – center, kamor bi lahko otroke vključevali v redne tedenske obravnave, kjer bi strokovni delavci (logopedi, defektologi, delovni terapevti, senzorni terapevti) otroke učili socialnih in komunikacijskih veščin. Naj omenim, da starši otrok z avtističnimi motnjami ne prejemamo nobene denarne pomoči za naše otroke, večina obravnave je samoplačniških, edina institucija Center za avtizem, kjer naj bi bile na razpolago tri strokovne delavke, deluje brez koncesije. Za 26-urno obravnavo za otroka je potrebno plačati 450 evrov, cena ne zajema predhodne obvezne psihološke in pedagoške diagnostike, ki znaša dodatno 300 evrov, in prevoz na obravnave, ki so v Celju."

Kako društvo deluje, ali so sponzorji naklonjeni podpori tovrstnih dejavnosti?

Inge Zorec: "Društvo je neprofitno, prostovoljno in nestrankarsko združenje državljanov RS, ki s prizadevnim delovanjem uresničuje svoje interese in želi na področju avtizma. Projekti društva so ena izmed oblik pomoči otrokom, v katere se vključujejo tudi podjetja in tako skupaj z Društvom za pomoč otrokom z avtističnimi motnjami pripomorejo k izboljšanju razmer. V sodelovanju s Centrom za sluh in govor Maribor, imamo namen v februarju 2012 izpeljati izobraževanje po priznani metodi PECS, ki otrokom pomaga razviti komunikacijo. Vzpostavili smo kontakt z licenčnim izvajalcem usposabljanja za uporabo metode, ki je v Angliji. Starši otrok z avtističnimi motnjami bomo težko sami pokrili precejšnje stroške izobraževanja v približnem znesku 7.500 evrov, zato si prizadevamo, da bi uspeli zagotoviti delno financiranje s strani sponzorjev, saj bi le tako lahko izobraževanje izpeljali."

Koliko otrok v Sloveniji pa ima avtistične motnje?

Inge Zorec: "V Sloveniji se vsako leto rodi približno 180 otrok z avtističnimi motnjami. Študije kažejo, da je pojavnost avtističnih motenj pri otrocih v opaznem porastu, zato se mi zdi nedopustno, da odgovorni v Sloveniji ne ukrepajo in izdelajo smernic za otroke z avtističnimi motnjami."

Kako država pomaga in nudi pomoč otrokom z avtističnimi motnjami, ali starši glede na visoke zneske, ki jih plačujete za obravnave, prejemate denarno pomoč oziroma povračila za stroške obravnave, zdravljenj, ki jih imate s svojimi otroki?

Inge Zorec: "Starši ne prejemamo nobene denarne pomoči in tudi stroške obravnave moramo plačati sami, ker Center za avtizem ne deluje s koncesijo. Otroci z avtističnimi motnjami potrebujejo vsaj tedensko obravnavo logopeda in specialnega pedagoga z znanjem iz metode PECS, za kar večina naših strokovnih delavcev ni usposobljena. Otroke z avtističnimi motnjami bi na terapijah morala usposabljati logopedinja z znanjem metode PECS, saj bi na ta način lahko vzpostavila komunikacijo- slikovno izmenjavo. Za otroke z avtističnimi motnjami je pomembno, da je vsaka nova naloga, za katero želimo, da se je otrok nauči, prirejena individualno in po korakih. Majhni otroci imajo le malo pridobljenih navad, zato je veliko lažje preoblikovati negativna vedenja, preden le- -ta postanejo neukrotljiva. Otroci, ki so vključeni v intenzivno, za avtizem spe cifično zgodnjo obravnavo, se razvijajo bolje, so prej samostojni, zato z obravnavami otrok ne smemo čakati. Vendar zgodnje intenzivne obravnave otrok z avtističnimi motnjami ni možno zagotoviti na nobeni instituciji, ki ima koncesijo. Na Centru za avtizem sami določijo, katerega otroka z avtističnimi motnjami bodo obravnavali in kako dolgo. Veliko staršev in tudi zdravnikov izhajajo iz prepričanja, da so otroci z avtističnimi motnjami najprej biološko bolni: imunološko, metabolo (črevesni infekt) ali intoksikacijsko (zastrupitev s težkimi kovinami). Zdravstvene ustanove v Sloveniji niso pristojne za podrobnejše analize organskih vzorcev (blata, urina, las), zato moramo starši le-te odpošiljati na pregled v tujino (Norveška, Amerika), od koder se laboratorijske analize pošljejo v Avstralijo. Odgovorna ekipa dr. Pattersona pošlje izvide in zaključne analize ter obširna gradiva, kjer so vsi zapiski glede ustreznih diet in prehranskih dodatkov staršem otrok z avtističnimi motnjami. Vse laboratorijske analize so plačljive, če se starši odločijo za dieto s prehranskimi dodatki, katerih ni možno kupiti v lekarnah po Sloveniji, jih to stane približno 800–1000 evrov za obdobje približno treh mesecev. Če bi naredila približni mesečni izračun, bi prehranski dodatki in vključenost otroka v zgodnjo intenzivno obravnavo za mesec dni znašali več kot 1000 evrov, kar pa si povprečna družina v današnjem času ne more privoščiti. Glede na to, da so se prva društva začela pojavljati v letu 2005, ustanovil se je tudi Center za avtizem in Inštitut za avtizem, vse do danes v Sloveniji še ni urejenih ne medicinskih, ne pedagoških in še manj socialnih pogojev za izboljšanje življenja otrok z avtističnimi motnjami. Poudarjam, da je ignoriranje pristojnih v državi zelo pereča problematika, saj otrokom z avtističnimi motnjami niso zadoščene osnovne človekove pravice, ker odgovorni ne ukrepajo in ne izdelajo smernic."

Kaj pa spremembe v zakonu, bodo prinesle rešitve za otroke z avtističnimi motnjami, saj pred časom otroci z avtizmom niso bili zakonsko opredeljeni?

Inge Zorec: "Žalostno je, da so osebe z avtizmom bile do nedavnega zakonsko spregledane, saj razvojna motnja ni bila priznana kot samostojna motnja. Z uvedbo novega zakona v mesecu juliju letos so otroke z avtističnimi motnjami opredelili kot otroke s posebnimi potrebami. Problem še zdaleč ni v celoti rešen, saj mora minister podzakonske akte in druge splošne akte v zadevi zakona sprejeti v roku šestih mesecev od uveljavitve zakona. Novi zakon se začne uporabljati 1. septembra 2012, vendar mora Ministrstvo za šolstvo in šport opredeliti podzakonske akte, ki so ključnega pomena pri izvajanju metod in smernic za otroke z avtističnimi motnjami. Za otroke z avtističnimi motnjami so potrebne korenite spremembe in izboljšave, saj otroci z avtizmom nimajo svojih pravic ne z zdravstvenega, kot tudi ne s pedagoškega vidika. Zagotovo spada avtizem v otroštvo med eno izmed najbolj perečih problematik otroških diagnoz v Sloveniji."



Fotogalerija

- Bumbar park
- Naj Mariborčan 2008
- Mond Hit Stars Grand Prix pod Pohorje

Obiskovalec

Pozdravljen gost. Dobrodošli v finančni portal Kapital online.

[Prijava](#) [Registracija](#)

Čet	Pet	Sob
13/23°	10/25°	13/27°

V naslednji številki

Zmagovalci Naj Mariborčan 2008

Aktualna anketa

Kaj pomeni naziv evropska prestolnica kulture za Maribor?

- možnost za vzpon kulture
- urbanistične spremembe
- večji obisk turistov višja frekvenca ohranitve prebivalcev
- ne bo sprememb

[Glasuj](#)

[Rezultati anket](#)