



VÝROČNÍ ZPRÁVA FEDERACE RODIČŮ A PŘÁTEL SLUCHOVĚ POSTIŽENÝCH, o.s.

ZA ROK 2008


Středisko rané péče
Tamtam


Blingvlní
Matřká Škola
pro sluchově postižené

" Slepota odděluje člověka od věcí, hluchota od lidí."

Helena Kellerová

hluchoslepá spisovatelka a

publicistka

Vážení přátelé,

předkládáme Vám Výroční zprávu Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o.s. za rok 2008.

Přestože v průběhu celého roku byl chod organizace komplikován důsledky dotační politiky státu a náročným řešením majetkoprávních vztahů Federace k budovám, které užívá nebo vlastní, podařilo se nám naši činnost rozšířit a zkvalitnit.

V plynulém roce jsme stálou nabídku sociálních a informačních služeb obohatili o ambulantní poradny a rodičovský klub, vybudovali jsme dětské cestovní hřiště a realizovali celkem 12 dalších projektů.

Dovolte abych Vám všem, kteří jste nám pomáhali a podporovali nás, poděkovala za všechny zaměstnance a realizátory projektů. Věřím, že výsledky naší práce pro Vás budou potvrzením, že jste svou pozornost obrátili správným směrem.

*Jana Fenclová
výkonná ředitelka*

Slovo úvodem

Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o.s. (dále jen Federace nebo FRPSP) je neziskové občanské sdružení, které vzniklo již v březnu 1990 z potřeby rodičů sluchově postižených dětí pomáhat si vzájemně při výchově svých dětí a podílet se aktivně na zlepšování veškeré péče o sluchově postižené děti, otevírat jim cestu k rovnocenné plnohodnotné a nezávislé účasti na společenském životě. Ke sdružení se připojili další lidé, kteří se zabývají péčí o sluchově postižené z řad pedagogů, zdravotníků a sociálních pracovníků, kteří si uvědomují rozhodující a nezastupitelnou roli rodičů při výchově dětí, a další osoby z řad široké veřejnosti, které chtějí rodiče dětí se sluchovým postižením v jejich úsilí podpořit.

FRPSP byla od doby svého vzniku iniciátorem pozitivních změn ovlivňujících život dětí se sluchovým postižením, a to v oblasti školství, zdravotnictví i sociálních služeb a sama se stala zřizovatelem několika soukromých škol. Potřeby a požadavky rodin se v průběhu let měnily a specifikovaly, vždy byly aktuální reakcí na celospolečenskou situaci. Odpovědí na požadavky rodičů byla postupná profesionalizace poskytovaných odborných služeb orientovaných na děti i dospělé.

V současnosti jsou aktivity FRPSP zaměřeny na plně profesionální odborné poradenství, sociální služby, informačně vzdělávací aktivity, kulturně osvětové aktivity, publikační činnost a výchovně vzdělávací činnost v Bilingvní mateřské škole pro sluchově postižené. Takto orientované aktivity jsou realizovány prostřednictvím pracovních týmů, které každoročně pomocí grantů a dotací stabilizují a zdokonalují nabízené a poskytované služby. K dlouhodobým projektům patří například - informační centrum o hluchotě, psychologická poradna, pobytové akce pro rodiny dětí se sluchovým postižením, současně poskytuje FRPSP čtyři registrované sociální služby - odborné sociální poradenství, služby rané péče poskytované středisky rané péče Tamtam se sídlem v Praze a v Olomouci a aktivačně socializační služby pro rodiny s dětmi se sluchovým postižením. V roce 2008 byla realizována i řada krátkodobějších projektů.

Federace spolupracuje se školami pro sluchově postižené, s dalšími organizacemi s podobným zaměřením i s organizacemi sluchově postižených v rámci zastřešující organizace ASNEP - Asociace organizací neslyšících, nedoslýchavých a jejich přátel, je členem Národní rady zdravotně postižených a České rady humanitárních organizací. Je také jedním ze zakládajících členů FEPEDA - Evropské federace organizací rodin se sluchově postiženými dětmi.

O co jsme v roce 2008 usilovali:

Hlavním cílem Federace pro rok 2008 byla stabilizace a prohloubení registrovaných sociálních služeb a realizace dalších zajímavých a užitečných projektů, rozšiřujících nabídku podpory pro rodiny s dětmi se sluchovým postižením např. Klub rodičů, Pobytová akce, Publikace kochleární implantáty – rady a zkušenosti, Přednášky do škol, Dětské cestovní hřiště.

Mimo těchto plánovaných aktivit jsme byli nuceni věnovat značné množství času a energie řešení neočekávaných situací, významně zasahujících do chodu organizace. Mezi nejzávažnější patřilo stěhování Bilingvní mateřské školy Pipan a Střediska rané Péče Tamtam do sídla zřizovatele. Dosavadní pronajaté prostory Speciálních škol pro sluchově postižené v Holečkově ulici - v Praze 5, kde BMS od roku 1998 sídlila a které na

vlastní náklady zrekonstruovala, včetně hřiště na zahradě školy (za cca 1,5mil.korun) byly nuceny oba subjekty, BMŠ i Středisko rané péče, z důvodu výpovědi opustit.

Dalším neočekávaným krokem bylo ukončení činnosti Středního odborného učiliště, které Federace zřídila v roce 1992 a o jehož studijní program byl v posledních letech menší zájem, způsobený především nově vzniklou širokou nabídkou různých středoškolských studijních oborů pro děti se sluchovým postižením. Je nutné připomenout, že Střední odborné učiliště bylo v době vzniku jediným oborem svého druhu pro děti se sluchovým postižením a mělo po mnoho let velký význam.

Třetím momentem, který situaci v roce 1998 komplikoval, byla nutnost nalezení nejvhodnějšího využití pro budovy Federace, které od doby svého vzniku využívalo Národní centrum pro neslyšící a především dořešení majetko právních vztahů mezi oběma subjekty, což se v závěru roku podařilo.

I přes tato úskalí se podařilo zdárně splnit všechny úkoly, zkvalit i rozšířit služby a realizovat všechny projekty.

Organizační struktura

Nejvyšším orgánem FRPSP je Valné shromáždění, které se schází nejméně jednou ročně. Schvaluje zásadní dokumenty, zprávu o činnosti a hospodaření a případně volí orgány na další období.

Valné shromáždění volí pětičlenné představenstvo. Statutárním zástupcem organizace je výkonný ředitel. Shromáždění volí také tříčlennou revizní komisi. Funkční období volených zástupců je tříleté.

Představenstvo má na starosti operativní řízení. Jeho zasedání se zúčastňují na pozvání ředitelů jednotlivých zařízení a předseda revizní komise. Představenstvo se schází podle potřeby několikrát ročně.

Valné shromáždění

Usnesení valného shromáždění, které se uskutečnilo 7.6 . 2008

Valné shromáždění schválilo:

- zprávu o činnosti představenstva FRPSP
- zprávu o činnosti FRPSP
- zprávu o hospodaření v roce 2007
- zpráva revizní komise
- rozpočet na rok 2008

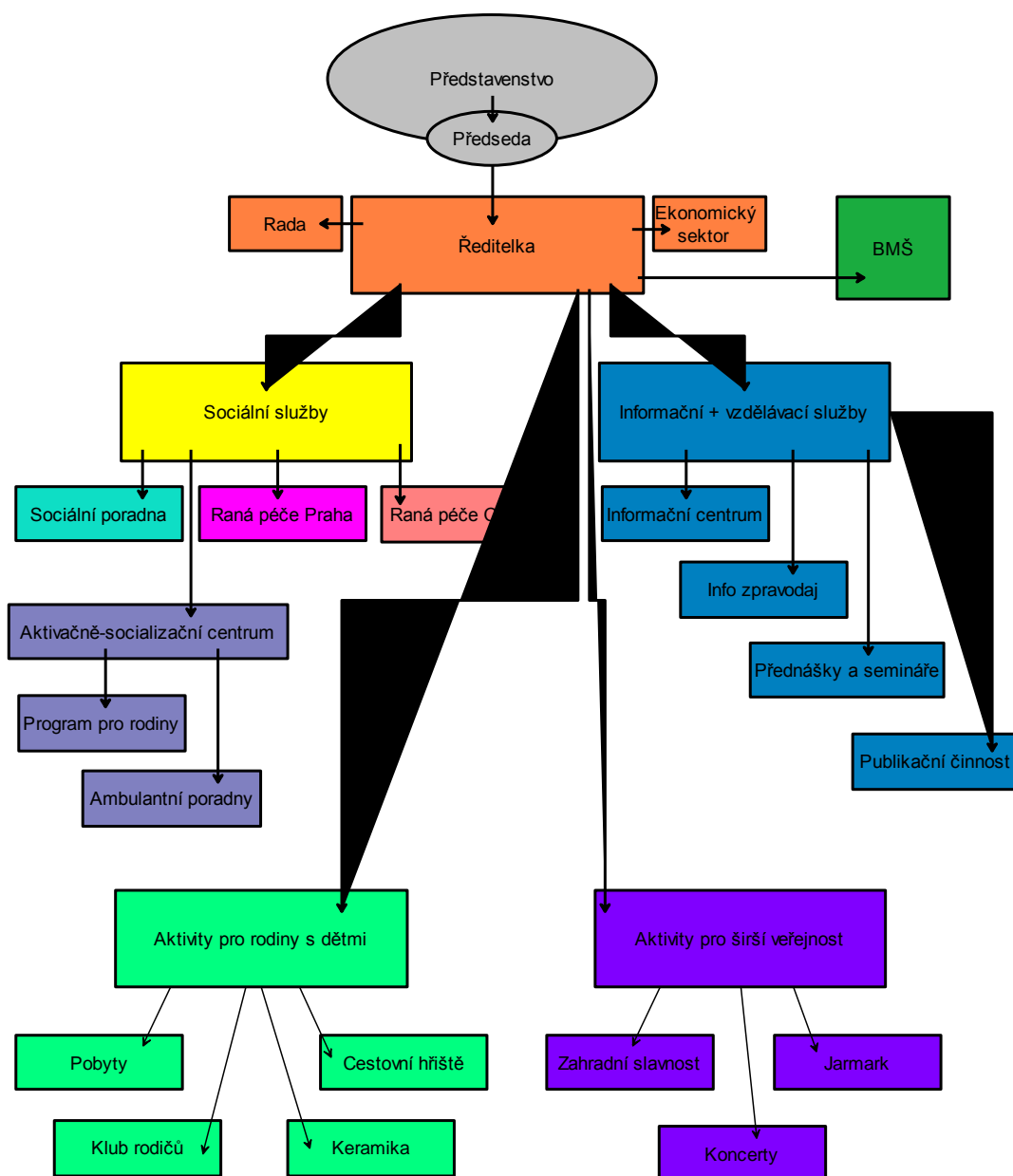
Valné shromáždění vzalo na vědomí

- a) informace o jednotlivých projektech FRPSP přednesené jednotlivými řešiteli:
 - Poradenské centrum Stodůlky
 - Informační centrum o hluchotě
 - Speciální psychologická poradna
 - Sociální poradna
 - Středisko rané péče Tamtam
 - Pobytové akce pro rodiny s dětmi se sluchovým postižením

- b) zprávy o činnosti a hospodaření zařízení FRPSP přednesené jejich řediteli:
Národní centrum pro neslyšící Beroun
Střední odborné učiliště pro sluchově postižené
Bilingvální mateřská škola pro sluchově postižené

Představenstvo	MVDr. Martin Pangrác RNDr. Olga Moravcová RNDr. Kateřina Semerádová PhDr. Jan Klimeš Ing. Jana Kudrnovská
Revizní komise	Miluše Šnajdrová Mgr. Monika Ťuláková Mgr. Petr Schreyer
Výkonná ředitelka	Mgr. Jana Fenclová

ORGANIZAČNÍ STRUKTURA



Zpráva o činnosti a realizaci projektů v roce 2008

Poradenské centrum Stodůlky

Celý rok 2008 byl poznamenán trvalou snahou o nápravu vlastnických vztahů k objektu bývalých jeslí v Praze 13, Hábově ulici, kde Federace realizuje svou činnost od roku 1994, a který byl úředním pochybením převeden na v roce 2005 na FN Motol. Jednání vedla k uzavření nájemní smlouvy FN a k nalezení vhodného řešení, jak napravit úřední krok, který mohl ohrozit existenci Federace. Řešením se stala výměna, kterou realizuje FN Motol s Magistrátem hlavního města Prahy. FN Motol Magistrátu navrátí stodůlecký areál výměnou za pozemky, na kterých má své budovy v areálu nemocnice. Tato transakce s sebou nese řadu právních úkonů, schvalovacích rozhodnutí různých institucí, geometrických zaměření, které byly v průběhu roku realizovány, ale s ohledem na platnost nové vyhlášky mohly být všechny administrativní kroky dokončeny až v únoru 2008. Nyní je návrh na směnu budovy za pozemky v areálu FN v Motole předmětem jednání rady Magistrátu hlavního města Prahy.

Projekt poradenského centra byl finančně pokryt z dotace Ministerstva zdravotnictví ČR v rámci programu "veřejně účelné aktivity občanských sdružení zdravotně postižených". Z projektu byly hrazeny náklady na zajištění servisu pro projekty realizované z dotace Ministerstva zdravotnictví ČR, dále provoz objektu a provozně - správní zaměstnanci.

- **spolková činnost** - činnost sekretariátu, vedení databáze členů, styk se členy, zasedání orgánů FRPSP, organizování akcí sdružujících členy
- **zajištění správy, údržby a úklidu objektu** ve Stodůlkách - zajištění podmínek pro činnost a realizaci projektů
- **koordinace a servisní služby projektům realizovaným z dotace MZ ČR**
- **vedení účetnictví a mezd**
- **vydávání měsíčníku INFO Zpravodaj**
Federace vydává prakticky prakticky již od svého vzniku pro informování celorepublikové členské základny INFO Zpravodaj. Zpravodaj slouží k průběžnému předávání informací pro všechny členy, dostávají ho všichni naši členové zdarma. Další zájemci si ho mohou předplatit. Měsíčník informuje o všech akcích Federace, přináší recenze nových knih vhodných při výchově a vzdělávání dětí se sluchovým postižením, zajímavosti a novinky z techniky, poradnu pro rodiče apod. Informuje též o akcích jiných organizací, které by mohly zajímat rodiny se sluchově postiženými dětmi. Informace se tak dostanou velmi rychle a pružně k velkému množství čtenářů.
- **ubytovací kapacity** - pro naše členy ze vzdálenějších částí republiky, zvláště pro rodiny s malými dětmi, které dojíždějí do Prahy na odborná vyšetření, poskytujeme v omezeném rozsahu také ubytovací služby
- **keramická dílna** vybudovaná z nevyužívaných prostor bývalé kuchyně slouží nejen sluchově postiženým dětem a mládeži, ale i všem zájemcům ze širokého okolí.

Sociální poradna pro osoby se sluchovým postižením a jejich blízké

Sociální poradenství pro sluchově postižené:

Sociální poradna pro osoby se sluchovým postižením a jejich blízké v roce 2008 poskytovala služba poskytovaná bez výrazné změny.

Sociální poradenství pro sluchově postižené je zaregistrováno jako služba ambulantní, cílovými skupinami jsou: osoby se sluchovým postižením, osoby se zdravotním postižením, osoby s kombinovaným postižením, osoby v krizi, rodiny s dítětem/děťmi, senioři. Věková struktura cílové skupiny: bez omezení věku (viz registrace služby).

Personální obsazení:

Oproti původnímu záměru se v první polovině roku změnilo personální zabezpečení služby – celkový počet pracovníků byl oproti plánu navýšen na 3 osoby (**2 sociální pracovníce, 1 vedoucí sociální poradny**), úvazky oproti plánovaným **2,0 se snížily na 1,7 úvazku**. Důvodem personálních změn byla nutnost snížit náklady na mzdy a zároveň obsazení poradny třemi pracovníci dovoluje větší flexibilitu.

Do června v sociální poradně pracovaly 3 odborně vzdělané sociální pracovníce celkem na 1,7 úvazku. Na konci května 2008 ukončila pracovní poměr Zuzana Silovská, DiS, koncem června ukončila pracovní poměr i Mgr. Štěpána Sirůčková.

Služby Sociální poradny FRPSP pro osoby se sluchovým postižením a jejich blízké od 1.8.2008 zajišťovaly tři sociální pracovníce celkem na 2,4 úvazku. Sociální pracovníce Bc. Eva Sichrová pracující na 1,0 úvazku, Bc. Lenka Urbanová na 1,0 úvazku a Jitka Rérychová, DiS. na 0,4 úvazku. **Od 26.9.2008** byly v sociální poradně pouze dvě sociální pracovníce. Bc. Eva Sichrová a Bc. Lenka Urbanová celkem na **2,0 úvazku**. **Od 1.11.2008** snížila Bc. Lenka Urbanová svůj úvazek z 1,0 na **0,2**.

Vedoucí poradny je Bc. Eva Sichrová.

Sociální pracovníce jsou v přímém kontaktu s klienty, obě sociální pracovníce splňují **odbornou způsobilost dle zákona č. 108/2006 Sb.**

Návštěvnost v roce 2008:

Služby odborného sociálního poradenství, které jsou poskytovány ambulantně (ve výjimečných situacích i v terénu) využilo za rok 2008 celkem **221 klientů/uživatelů služby**, což je oproti roku 2007 **o 31 uživatelů méně**. Mnozí klienti ovšem využívali služby opakovaně a potřebovali radu a pomoc v různých oblastech.

Služba byla poskytnuta **celkem 646x**, z toho se jednalo o **536 delších intervencí (nad 30 minut)** a **110 intervencí kratších** (v plánu na rok 2008 bylo odhadováno poskytnutí 750 intervencí – počet je ovšem závislý na aktuálních problémech klientů a jejich potřebě kontaktovat poradnu).

Průměrně za měsíc služeb poradny využilo 46 uživatelů.

Nejvíce intervencí bylo poskytnuto z oblasti (rozdělení oblastí slouží pouze pro vnitřní potřeby poradny) **sociálních služeb – 292 intervencí** (dávky, příspěvky atd.), následuje **kontaktní práce - 220 intervencí** (pomoc při zprostředkování telefonických hovorů, objednání k lékaři aj.), **krizová intervence – 76 intervencí** (rozvody, bytová problematika, zaměstnání atd.) a **osobní asistence – 58 intervencí** (pomoc při sepisování úředních dopisů aj.).

Hodnocení služby:

Úspěšnost služby je hodnocena na základě reakcí uživatelů služby – zpětných vazeb (průběžně), z evidence stížností, ze statistik (na konci roku). Hodnocení služby velmi závisí na ochotě uživatele poskytnout zpětnou vazbu, žádný z uživatelů není nucen poskytnout informace o vyřešení problematiky. Převážně se ovšem vracejí **pozitivní reakce** na poskytovanou službu.

Případné stížnosti na kvalitu služby a problémy jsou řešeny aktuálně – např. pokud nevyhovuje komunikace se sociální pracovníci, může si klient vybrat jinou sociální pracovníci nebo při nevyhovující otevírací době poradny si může domluvit individuální čas návštěvy poradny apod.

Pokud je to možné, je klientovi nabídnuto několik způsobů řešení daného problému a klient sám si vybere, které řešení se mu zdá nejvhodnější. Také v průběhu výkonu služby má klient právo formulovat změny nebo doplňující návrhy, kterými se následně řídíme. Pokud se během výkonu služby ukáže, že služba není pro klienta zcela vyhovující, je to ihned reflektováno a flexibilně nabídnuta změna v poskytování služby. Klient má možnost podat písemnou stížnost, žádnou takovou jsme doposud neobdrželi.

Informační centrum o hluchotě

V roce 2008 sloužilo Informační centrum o hluchotě (dále jen Informační centrum, Centrum), stejně jako v předchozích letech, jako zdroj informací ze všech oblastí, týkajících se problematiky sluchového postižení (vzdělávání dětí se sluchovým postižením, psychologie sluchového postižení, technická kompenzace sluchové vady, jazyková a kulturní menšina Neslyšících, struktura znakového jazyka, ...) a jako centrum osvěty v oblasti šíření poznatků o životě lidí se sluchovým postižením v majoritní slyšící společnosti.

Služby Informačního centra:

1. Informační služby – informační servis

Jednou z hlavních služeb Centra je **zodpovídání různých dotazů**, které se týkají široké oblasti sluchového postižení (telefonicky, e-mailem, osobně). To zahrnuje vyhledávání a zpřístupnění vhodné literatury, která se týká vybrané oblasti a která odpovídá nejlépe potřebám různých klientů, a dále konzultace dané problematiky. V Centru bylo zaznamenáno celkem 1.181 osobních návštěv jednotlivých klientů. Dotazy klientů bylo možné zodpovídat telefonicky (asi 60 dotazů) nebo pomocí elektronické pošty (asi 120 dotazů).

2. Specializovaná knihovna v oblasti sluchového postižení

Součástí Informačního centra je také **unikátní specializovaná knihovna**, která se snaží vyhledávat a získávat informační prameny o sluchovém postižení a problémech s ním spojených, které jsou vydávány na území České republiky i v zahraničí. Získané materiály zpracovává a zpřístupňuje veřejnosti. V roce 2008 knihovna získala a zpracovala několik desítek informačních pramenů, zejména publikací domácí produkce. V současnosti obsahuje více než 5.000 titulů: knih, CD, DVD, informačních brožur, časopisů, učebních materiálů, diplomových prací, atd. Knihovní fond je přístupný na internetových stránkách www.frpsp.cz.

V roce 2008 bylo ve specializované knihovně zaregistrováno **264 čtenářů z různých měst České republiky** (108 pražských a 156 mimopražských čtenářů), z toho 79 nových

čtenářů. Bylo uskutečněno 1.715 výpůjček (publikace je možné zájemcům zaslat i poštou, tuto službu využívají zejména mimopražští čtenáři).

3. Vzdělávací služby – šíření osvěty

V září 2008 zahájilo Informační centrum realizaci **vzdělávacího programu** pro žáky 1. a 2. stupně pražských základních škol „Poznáváme život neslyšících“. Program je určen přednostně pro školy, v nichž je integrováno dítě se sluchovým postižením. Program se setkal s velmi pozitivní odezvou jak žáků, tak jejich učitelů. Program bude realizován i v roce 2009.

Centrum se dále podílelo na pořádání dvou **vzdělávacích seminářů**, které reagovaly na aktuální témata zejména z oblasti výchovy a vzdělávání dětí se sluchovým postižením a které pořádá Federace rodičů a přátel sluchově postižených (Dítě se sluchadly v rodině a ve škole 17. 4. 2008; Screeningové vyšetření sluchu 23. 10. 2008).

4. Informační a vzdělávací služby – vydávání populárně naučných publikací z oblasti výchovy a vzdělávání dětí se sluchovým postižením

Informační centrum se podílí na **vydávání populárně naučných publikací** týkajících se sluchového postižení (za 15 let své činnosti vydala Federace rodičů a přátel sluchově postižených téměř čtyřicet publikací – jejich seznam lze nalézt na webových stránkách www.frpsp.cz). V roce 2008 Informační centrum pracovalo na vydání knihy „Kochleární implantáty: rady a zkušenosti“, která přináší informace o technické kompenzační pomůcce – kochleárních implantátech – a také zkušenosti rodičů dětí s kochleárním implantátem. Kniha je určena pro rodiče neslyšících dětí, kteří o kochleární implantaci uvažují.

5. Informační služby – vydávání časopisu o tematice života lidí se sluchovým postižením

Nové, aktuální poznatky o sluchovém postižení z domova i ze zahraničí Centrum podrobně zpracovává. Takto zpracovaný materiál slouží kromě jiného jako podklad pro **specializovaný časopis** Info-Zpravodaj, který vydává Federace rodičů a přátel sluchově postižených každé tři měsíce. Primární jsou informace o výchově a vzdělávání dětí se sluchovým a kombinovaným postižením. Odběrateli časopisu jsou členové organizace (tedy převážně rodiče dětí se sluchovým postižením), odborná veřejnost (školy pro sluchově postižené, speciálně pedagogická centra, pedagogičtí pracovníci, studenti) a další, kdo se zajímají o problematiku života lidí se sluchovým postižením.

6. Informační služby – prodej populárně naučné literatury o tematice života lidí se sluchovým postižením

Zavedenou a hojně využívanou službou Centra je **prodej populárně naučné literatury** z různých oblastí týkajících se sluchového postižení, a to nejen vlastní produkce, ale také hodnotných titulů od jiných domácích vydavatelů, které Centrum aktivně vyhledává a úzce s nimi spolupracuje. V roce 2008 bylo celkem prodáno, a většinou poštou zasláno, 1.932 knih, videokazet či CD, DVD (publikace lze objednat i přes internet).

7. Vzdělávací služby – vzdělávací zábavné akce pro děti

Informační centrum organizovalo v roce 2008 dvě **vzdělávací (zábavné) akce pro neslyšící a nedoslýchavé děti**: již podruhé připojilo se do tradiční celorepublikové akce „Noc s Andersenem“, která se zaměřuje na podporu čtenářství u dětí (28. - 29. 3. 2008). Dále pořádalo „Stodůlecký jarmark“, odpoledne plné her, soutěží (24. 9. 2008). Akce pro děti, které Centrum pořádá, jsou určeny především dětem se sluchovým postižením, dále i jejich rodičům, (slyšícím) sourozencům a kamarádům.

Klienti Informačního centra o hluchotě:

Mezi uživatele Informačního centra patří především lidé slyšící, zejména rodiče, kterým se narodilo dítě s různým typem sluchového postižení a nezbytně potřebují informace, aby mohli tuto obtížnou situaci zvládnout. Rozsáhlý fond knihovny však užívají i neslyšící rodiče, kteří zde hledají informace pro výchovu svých dětí. Služeb využívá též mnoho odborníků především z řad pedagogů, kteří se sluchově postiženými dětmi pracují, a v poslední době stále více slyšící i sluchově postižení studenti vysokých i středních škol i širší veřejnost, která se o problematiku sluchového postižení zajímá. Mezi uživateli knihovny jsou i odborníci ze Slovenska.

Noc s Andersenem



Psychologická poradna

V roce 2008 došlo k rozšíření nabídky služeb psychologické poradny o individuální i skupinové psychoterapeutické činnosti pro rodiče dětí se sluchovým postižením. Rozšířila se nabídka pedagogicko-psychologického poradenství pro děti se sluchovým postižením a jejich rodiče. Dále jsme začali zajišťovat pravidelné skupinové supervize pro zaměstnance FRPSP. Stejně jako v minulých letech poskytovala poradna poradenskou a terapeutickou činnost pro dospívající a dospělé občany se sluchovým postižením (individuální terapie, poradenství v oblasti partnerství, rodinných vztahů a výchovy, psychologická diagnostika, krizová intervence atd.). Spolupracujeme s dalšími odborníky, fungujeme i jako kontaktní centrum v oblasti psychiatrické problematiky a problematiky závislostí. Mezi další aktivity poradny patří publikační a přednášková činnost (pro studenty, veřejnost i neslyšící), poradna spolupracuje s dalšími organizacemi neslyšících. Zaměstnanci se průběžně vzdělávali, účastnili se výcviků, stáží a kurzů, udržovali kontakt s komunitou neslyšících. Účastnili se supervizí. Začátkem roku jsme se přestěhovali do větší a více vyhovující místnosti v objektu FRPSP, protože stávající místnost byla velmi malá a prostorově nedostačující zejména pro práci s rodinami a dětskými klienty. V případě potřeby za klienty dojíždíme (např. neslyšící senioři, osoby s psychiatrickou diagnózou) nebo je doprovázíme ke specialistům.

V roce 2008 využívalo služeb psychologické poradny 59 klientů (individuální poradenství), poradna evidovala 241 návštěv a konzultací. Klientelu poradny tvořili v roce 2008 zejména dospělí lidé se sluchovým postižením. Další skupinu tvořily děti se sluchovým postižením a jejich rodiče (slyšící i neslyšící). Služeb naší poradny využívají klienti z celé České republiky, zejména však z Prahy.

Speciální psychologická poradna fungovala v roce 2008 s úvazkovou dotací celkem 1,2 a byla financována z grantu MHMP se spoluúčastí FRPSP. Došlo ke změnám v týmu zaměstnanců poradny, ve kterém jsou nyní tři odborníci orientující se v problematice sluchového postižení: neslyšící psycholog, jehož klienty jsou zejména dospělí neslyšící uživatelé znakového jazyka, dětský psycholog se specializací na sluchové postižení a zkušený psychoterapeut specializovaný na práci se skupinou. Možnost přímé komunikace ve znakovém jazyce je pro neslyšící klienty velmi důležitá. Cítí se bezpečně a přirozeně, což je nezbytným základem pro budování jejich důvěry vůči psychologovi. Poradna téměř nemusí využívat služeb tlumočnicků znakového jazyka.

V rámci finančních (a s tím souvisejících personálních) možností se podařilo cíl naplnit – rozšířili jsme nabídku služeb o individuální a skupinovou psychoterapii se specializovaným psychoterapeutem a komplexní pedagogicko-psychologické poradenství zaměřené na děti se sluchovým postižením). Přestěhovali jsme se do více vyhovujících prostorů. Psychologická péče o sluchově postižené je v ČR stále celkově nedostatečná a zanedbaná, práce naší poradny je zatím ojedinělá. Pro posouzení úspěšnosti projektu srovnáváme počty úspěšně uzavřených případů či úspěšný vývoj situace, kterou se klienti za naší podpory snaží vyřešit. Úspěšnost posuzujeme nejvíce na základě pozitivních zpětných vazeb od klientů. Na základě toho soudíme, že naše práce je úspěšná a plní svůj cíl.

Středisko rané péče Tamtam Praha

V roce 2008 mělo Středisko rané péče celkem 5 odborných pracovníků s celkovým úvazkem 4,55, z toho 4 poradci a jeden vedoucí pracovník. Čtyři mají vysokoškolské vzdělání (PedF UK a PedF MU – speciální pedagog a FF UK – psycholog), jedna středoškolské (sociální práce).

V průběhu roku 2008 prošlo našimi službami 90 klientských rodin, ke konci roku jsme evidovali 78 rodin, kterým byla terénní služba poskytována. Služba rané péče byla ukončena celkem v 12 klientských rodinách, z toho u 11 z důvodu dosažení 6 – 7 let dítěte, u jedné rodiny, kde jsou oba rodiče sami sluchově postižení, matka již dále nepotřebovala využívat terénní služby a nadále může navštěvovat jiné sociální služby, poskytované zřizovatelem ambulantně – zejména aktivačně socializační služby nebo Klub rodičů.

Poradci rané péče uskutečnili celkem 523 konzultací v rodinách klientů, tedy každý poradce průměrně 105 konzultací v rodinách, u každého klienta tedy průměrně 6 konzultací. Některých konzultací se zúčastnili dva pracovníci (znakový jazyk, logopedické nebo psychologické poradenství), vždy se uskutečnila ve dvou první konzultace. Proběhlo 10 vstupních konzultací pro nové klientské rodiny.

Kromě přímých konzultací v rodině poradci navštívili alespoň 1x předškolní zařízení, kam se dítě chystá nastoupit, na vyžádání rodinou doprovázeli na úřady a navštěvovali rodiče a děti při hospitalizaci po operaci kochleárního implantátu.

Proběhlo 332 ambulantních konzultací (při dojíždění rodin do Prahy za odbornými lékaři, servisem kompenzačních pomůcek, kurzy znakového jazyka a setkávání rodičů pořádaných zřizovatelem) a intervencí (telefonických konzultací s rodiči, učiteli a řediteli mateřských a základních škol nebo s lékaři, jednání s úřady, doporučení). Samozřejmě součástí služby byla korespondence pomocí e-mailu.

Pracovníci Střediska Tamtam se organizačně a personálně podíleli na zajištění pobytové akce Federace rodičů a přátel sluchově postižených pro rodiny dětí se sluchovým postižením.

Pracovníci Střediska Tamtam se účastnili aktivně odborných seminářů pořádaných zřizovatelem a na dalších odborných fórech. Vystupovali také na několika společných prezentacích sociální služby rané péče s dalšími poskytovateli na krajských úřadech a na pobytovém týdnu pro rodiny dětí – kandidátů kochleární implantace – pořádaného FN Motol. Společně s dalšími poskytovateli, kteří působí v Jihočeském kraji, vydali informační leták s kontakty a cílovými skupinami. Jednotliví zaměstnanci jsou dále aktivními členy profesní organizace Asociace pracovníků v rané péči.

V průběhu roku 2008 pracovníci Střediska tamtam uskutečnili depistáž mezi pediatry v České republice s cílem zjistit věkové a místní rozložení dětí se sluchovým postižením. Výsledky studie byly prezentovány na Pediatrickém kongresu v Jihlavě v září 2008 a zaslány krajským a státním správním orgánům.

Středisko rané péče Tamtam Olomouc

V průběhu roku 2008 byla poskytována služba rané péče 29 rodinám, z toho u 15 uživatelů bylo poskytování služby rané péče započato v průběhu roku 2008. Vzhledem k navýšení počtu uživatelů služby rané péče na Moravě bylo nezbytné během roku 2008 navýšit personální kapacity střediska. Úvazek odborných pracovníků se v průběhu roku zvýšil z plánovaných 2,1 úvazku na 3,0. Vzhledem k navýšení počtu uživatelů služby i personální kapacity střediska bylo nutné rozšířit pracovní tým o koordinátora s úvazkem 0,5.

Služba rané péče byla poskytována především terénní formou konzultací v rodinách, některých konzultací se účastnili dva pracovníci (poradce a lektor znakového jazyka či logoped), samozřejmostí je účast dvou pracovníků na úvodní konzultace v rodině. V průběhu roku byly poskytnuty dvě jednorázové konzultace v rodinách, kde byla postupně zpřesněna diagnóza dítěte a rodičům byl vzhledem k jiné cílové skupině předán kontakt na jinou službu. Mimo poskytování konzultací v rodině uživatelů služby navštěvovali poradci rané péče předškolní zařízení, kam se chystá dítě nastoupit, na vyžádání doprovázeli rodiče na úřady a se souhlasem rodičů konzultovali s dalšími odborníky, se kterými rodina spolupracuje. Středisko rané péče Tamtam Olomouc nabízelo klientům v roce 2008 i ambulantní individuální terapie, kurzy znakového jazyka a pravidelná úterní setkání rodičů, kterých se pravidelně účastní především neslyšící rodiče. Klienti Střediska rané péče Tamtam Olomouc se účastnili pobytové akce pro rodiny, pořádanou zřizovatelem střediska. Pracovníci Střediska rané péče Tamtam Olomouc se aktivně podíleli i na dalších aktivitách Federace rodičů a přátel sluchově postižených, např. pořádání semináře o screeningu sluchu novorozenců.

V roce 2008 byl ve středisku zahájen dobrovolnický program ve spolupráci s akreditovanou organizací pro dobrovolnictví. Vyškolení dobrovolníci z řad vysokoškolských studentů speciální pedagogiky se podíleli na zajištění hlídání dětí při úterních setkání i na pobytové akci. Z této spolupráce vznikají zajímavé bakalářské a diplomové práce k problematice rodin s dětmi se sluchovým postižením raného věku.

Pracovníci Střediska rané péče Tamtam se aktivně účastnili odborných seminářů a konferencí pořádaných např. Katedrou speciální pedagogiky Pedagogické fakulty Masarykovy Univerzity v Brně či Ústavu zdravotnických studií Fakulty humanitních studií Univerzity Tomáše Bati ve Zlíně. Další vzdělávání odborných pracovníků bylo zaměřeno zejména na standardy kvality sociálních služeb a využití metody videotréninku interakcí.

Středisko rané péče Tamtam aktivně spolupracuje s dalšími poskytovateli služeb rané péče v jednotlivých krajích, velmi přínosná je spolupráce zejména v moravskoslezském kraji, kde se společně podílíme na naplňování krajského plánu vyrovnávání příležitostí pro osoby se zdravotním postižením, ve kterém je služba rané péče významně zakotvena.

Pracovníci střediska jsou zapojeni do procesu komunitního plánování a byli přizváni i ke tvorbě Střednědobého plánu rozvoje sociálních služeb v Olomouckém kraji.

Aktivačně socializační centrum Stodůlky

Služby Aktivačního centra byly poskytovány v souladu se zákonem o sociálních službách.

Aktivačně socializační centrum sledovalo tři základní cíle a k nim s směřovalo všechny nabízené aktivity a programy.

1.cíl - vytvoření podmínek pro přijetí dítěte s postižením v rodině, pro pochopení specifických potřeb dítěte a zvládnutí specifických dovedností rodiči. To vše podporuje a stimuluje vývoj dítěte. Pro naplnění tohoto cíle byly vytvořeny programy pro rodiče s dětmi, kde za odborného vedení specialistů se rodiče učili komunikovat se svým dítětem, formou besed byly předávány zkušenosti rodičů starších dětí, zkušenosti dospělých neslyšících, velká pozornost byla věnována i roli otců v rodině s dítětem s postižením, sourozeneckým vztahům, rodinným vazbám a interakci rodič – dítě.

2.cílem je podpora rodiny s dítětem s těžkým smyslovým nebo kombinovaným postižením. – zaměřený na zvyšování rodičovských kompetencí.3. Pravidelná setkávání a postupné získání jistoty umožňují vytvoření předpokladů pro zvýšení sociálních dovedností dítěte a sociálních jistot rodičů. Vytvoření pozitivních sociálních a citových vazeb v rodině, sociální vazeb v rodičovské skupině a vytvoření programů pro vlastní aktivitu rodičů. Naplnění těchto tří cílů je reálným předpokladem pro budoucí úspěšný vývoj dítěte a integraci do dalších sociálních skupin.

Koncepce obsahu projektu vychází z potřeb rodin, je zaměřená na podporu vývoje dítěte, podporu rodičů a především na posílení sociálních kontaktů jak uvnitř rodiny, tak vnějších vztahů. Nabízené aktivity je možné rozčlenit do tří typů: informační(získání potřebných informací o dítěti a jeho potřebách), aktivační (zvládnutí specifických dovedností rodičů, které umožňují plnohodnotnou péči o jejich dítě), socializační (skupinové a relaxační aktivity pro rodiče). Popsané činnosti se uskutečňovaly v pravidelných strukturovaných celcích.jedenkrát týdně, kdy časový interval je funkčně rozdělen na tři bloky: první je věnovaný individuálnímu nácviku konkrétní terapie rodiče s dítětem zaměřené na rozvoj psychomotorického vývoje dítěte pod vedením odborného pracovníka. Druhý je věnován poskytování potřebných informací formou přednášek a besed, relaxaci rodičů s možností využít podpory skupiny pro hledání odpovědí na otázky, které jsou pro tuto skupinu specifické. Poslední blok je zaměřen na vzájemnou interakci rodič-dítě ve skupině a posílení sociálních dovedností. V prvním roce činnosti se na popsanych aktivitách účastní 60 - 80 rodičů s dětmi, a to buď pravidelně nebo v občas.

S rodiči byl program konzultován a zařazená témata reagovala na dotazníkové šetření mezi uživateli služby. Celkem využilo služeb aktivačního centra v loňském roce 78 klientů a uskutečnilo se 276 programů. Seznam tématických celků je součástí zprávy.

V roce 2008 byly otevřeny ambulantní poradny FRPSP, a to psychologická a speciálně pedagogická. Primárním úkolem v prvním roce existence bylo vytvoření potřebného personálního a prostorového zázemí, získání nových a úprava stávajících diagnostických škál a metodických materiálů a letáků ambulantních poraden.Speciálně pedagogickou poradnu kontaktovalo celkem 14 zájemců o informace nebo o konzultaci. V spec. ped. poradně v minulém roce byli zaměstnání dva odborní pracovníci s celkovým úvazkem 0,4. Bylo poskytnuto celkem 11 ambulantních konzultací, 3 terénní (mateřská škola, víceleté gymnázium) a 25 intervencí (telefonických, korespondenčních, psaní žádostí).

Aktivačně socializační centrum



Další projekty realizované FRPSP

Klub rodičů a dětí se sluchovým postižením

V roce 2008 zahájil svou pravidelnou činnost Klub rodičů a dětí se sluchovým postižením. Neslyšící maminky samy tvořily program, zajímaly se o přednášky na témata týkající se péče o děti, věnovaly se výtvarným činnostem. V době rodičovských aktivit byly měly děti vlastní program.

Klub rodičů



Soubor interaktivních přednášek o sluchovém postižení

Federace rodičů a přátel sluchově postižených realizovala v roce 2008 plánovaný soubor interaktivních přednášek v souladu s projektem. Pouze jedno téma bylo změněno, a to u plánované přednášky o neuroplasticitě mozku a jejím vlivu na sluchové vnímání, která měla být pořádána ve spolupráci s MUDr.J.Příhodovou a pozvaným hostem byla Carol Flexer PhD., CCC-A. Pro velký zájem byl seminář pořádán FN Motol a byl orientován na výsledky uživatelů kochleárních implantátů.

Seminář, jehož tématem byla „Nedoslýchavost – kompenzace a rehabilitace“ byl realizován 17.dubna 2008 v obřadní síni Městského úřadu Prahy 13 v rozsahu pěti hodin. Mezi přednášejícími byl psycholog, speciální pedagog, foniatr, audiolog. Seminář byl doplněn o panelovou diskuzi s rodiči a pedagog dětí s nedoslýchavostí, součástí byly i

rozborů DVD záznamů integrovaných dětí v běžných školách. Účastníky semináře byli lékaři, zdravotnický personál, pedagogové, rodiče dětí se sluchovým postižením, ale i studenti a přednášející z vysokých škol. (viz seznam účastníků)

„Kochleární implantáty – perspektivy“ se konal 30.4.2008 v areálu Federace rodičů a přátel sluchově postižených. Hlavní přednášející byla MUDr.J.Příhodová a její přednáškový blok se věnoval především nově dováženým komponentám, novinkám v systému schvalovacího řízení a novým technickým trendům v oblasti implantací. Další blok tvořily informace Ing Z.Kašpara – Kompenzační pomůcky vhodné pro uživatele KI. Toto téma je důležité především pro rodiče, kteří obtížně hledají informace, které pomůcky určené pro uživatele sluchadel lze zkombinovat a jak s kochleárním implantátem. Třetím blok vedený PhDr.I.Jungwirthovou obsah výsledky dlouhodobého sledování rozvoje komunikace dětí s kochleárním implantátem a popis používaných komunikačních strategií. Seminář byl navštíven především rodiči malých nebo budoucích uživatelů kochleárních implantátů, ale zdravotníky a pedagogy, kteří o tyto děti pečují.

„Screeningové vyšetření sluchu“, tento seminář se konal v obřadní síni městské části Prahy 13, byl akreditován Asociací zdravotních sester a hostem semináře byla zástupkyně Ministerstva zdravotnictví ČR paní MUDr.Vlasta Vrchotová. Zástupci zdravotnických zařízení z Hradce Králové – MUDr.J.Praisler, z Ostravy – MUDr.E.Mrázková, z Prahy – MUDr.H.Slavíková a z Olomouce – Mgr.J.Brožová představili systém screeningového vyšetření a dosažené výsledky svého pracoviště. Z následné výměně všech nutných informací dospěli přítomní přednášející k závěru, že je nutné screeningové vyšetření standardizovat a legislativně ošetřit jeho zařazení mezi povinná vyšetření. Právní rámec tohoto úkolu ozřejmila zástupkyně Ministerstva zdravotnictví, která informovala i dosavadních pokusech odborných společností tento krok učinit. Součástí semináře byly DVD záznamů různých vyšetřovacích metod a postupů.Účastníky semináře byli lékaři, zdravotní sestry, poradci rané péče, rodiče dětí se sluchovým postižením i studenti.

„Titulkování pro neslyšící“ - seminář se uskutečnil 23.1. 2009 v areálu Federace rodičů a přátel sluchově postižených s cílem seznámit příjemce této služby s technickými možnostmi tvorby titulkovaných pořadů, s jejich vývojem i novými technikami, se zákonnými kvótami pro rozsah povinně vysílaných pořadů s titulky u všech provozovatelů televizních stanic. Mezi přednášejícími byli tvůrci titulků i TV tlumočníci do znakového jazyka a dále tvůrci TV zpráv pro neslyšící.

Účastníky byli především neslyšící rodiče, rodiče dětí se sluchovým postižením a studenti se sluchovým postižením.

„Role otců v rodině s dítětem s postižením“ – je náhradní téma za nerealizovaný seminář o neuroplasticitě mozku. Toto téma jsme zvolili na základě získaných zkušeností z námi pořádaných pobytových akcí, i zkušeností získaných při poskytování terénních i ambulantních služeb rodičům malých dětí se sluchovým postižením. Role otců v rodině je velmi důležité, ale i citlivé téma, proto i přípravě programu byla věnována velká pozornost a ke spolupráci byl přizván PhDr.Martin Jára z Otevřené ligy mužů. Program byl strukturován částečně jako společný pro oba všechny rodiče, následný blok byl vytvořen pro matky a otce zvlášť.

Účastníky byli výhradně rodiče dětí.

Informace o všech konaných seminářích i zprávy z nich byly uveřejněny INFO Zpravodaji Federace rodičů a přátel sluchově postižených. Průběh některých programů je se

souhlasem přednášejících zaznamenán pro další možné odborné využití. Propagační materiál k odborným seminářům byl vždy doplněn o informaci, že Ministerstvo zdravotnictví podpořilo realizaci projektu.

Seminář o screeningu sluchu



Vzdělávací program „Poznáváme život neslyšících“

Vzdělávací program „Poznáváme život neslyšících“ se zaměřuje na předání základních informací o životě a potřebách neslyšících a nedoslýchavých lidí, zejména pak na možnosti komunikace s lidmi s tímto typem postižení. Program je určen pro žáky 1. a 2. stupně základních škol v Praze, které ho mohou využít v rámci předmětu „občanská výchova“ (vzdělávací obor: výchova k občanství). Program je přednostně určen pro školy, v nichž je integrováno dítě se sluchovým postižením. Program je veden hravou, interaktivní formou s cílem maximálně zapojit do výkladu samotné děti.

V průběhu září – prosince 2008 jsme uskutečnili celkem **16 přednášek ve všech třídách obou stupňů** (1. – 9. třída; ve 3 třídách byl integrován žák či žákyně se sluchovým postižením). **Přednášek se účastnilo celkem 550 dětí.** Velmi se nám osvědčila kombinace neslyšícího (nebo nedoslýchavého) přednášejícího a slyšícího přednášejícího, protože děti mohly vidět, jakým způsobem spolu komunikují lidé slyšící a neslyšící. Stejně tak byla pro děti podnětná přítomnost tlumočnicků znakového jazyka (tlumočili výklad přednášejících + dotazy dětí) – děti tak mohly přirozeně vidět, jak tlumočení vypadá a jaká pravidla je třeba při tlumočení dodržovat.

Přítomnost neslyšícího či nedoslýchavého člověka přímo ve třídě byla tím pro děti nejvíce přitažlivým prvkem: měly vždy velké množství dotazů na praktické aspekty života lidí, kteří neslyší nebo slyší omezeně. Velmi aktivně se děti také zapojovaly do všech činností, které byly součástí programu (vymýšlení znaků, odezírání, pantomima, upoutávání pozornosti neslyšících lidí, aj.).

Z pozitivní zpětné vazby dětí i jejich učitelů (SMS, telefonáty) usuzujeme, že program je úspěšný a že je velmi dobře hodnocen.

Pobytová akce – komplexní primární podpora rodiny dítěte se sluchovým postižením pro rodiny s dětmi se sluchovým postižením

Účastníci: 13 rodin z celé ČR

V termínu od 11. 5. do 17. 5. 2008 se uskutečnila další z řady tradičních pobytových akcí pro rodiny s dětmi se sluchovým nebo kombinovaným postižením. Nositelem projektu je Federace, účastníky projektu jsou zpravidla klienti rané péče, proto je pobyt realizován především ve spolupráci s týmy rané péče v Praze i Olomouci.

Program byl sestaven z aktivit, které rodičům mohou poskytnout dostatečné množství informací ze všech oblastí dotýkajících se tématu, které je pro ně aktuální, mají možnost nahlédnout do práce logopedů, poradců i dalších pracovníků, věnujících se dětem, ale i možnost sledovat své dítě při hledání své role v sociální skupině a možnost vlastního působení v rodičovské skupině.

Program byl realizován formou individuálních terapií - rozvoj komunikace, rozvoj sluchu, masáže a dále byly připraveny skupinové terapie, MUDr. Jedličky, Ing. Tichého, MUDr. Bendové, MUDr. Slavíkové, MUDr. Příhodové, Mgr. Kopecké a dalších odborníků z Federace.

Do programu byly zařazeny i zážitkové hodiny vedené Mgr. Čerňanskou a PhDr. Járrou, znakový jazyk, film o životě lidí se sluchovým postižením provázený Bárrou

Peřinovou. Důležitou součástí programu vhodnou pro navázání neformálních vztahů byl výlet do Svatého Jána na Ekofarmu nebo opékání buřtů v Srbsku.

Dle sdělení a hodnocení rodičů ve zpětnovazebném dotazníku byli rodiče i děti na pobytu spokojeni, a splnila se jejich očekávání.

Těžce přijímanou skutečností byl pouze fakt, že nemůžeme rodinám pobyt poskytnout opakovaně.

Z pobytu bude vytvořen film z materiálu natočeného rodiči, který bude k dispozici i v knihovně Federace.

Projekt byl dotován: MPSV, MZ ČR

Pobytová akce





Aktivity pro širokou veřejnost a pro děti v roce 2008

Zahradní slavnost

Další velkou tradiční kulturně osvětovou akcí orientovanou především na děti a jejich rodiče je Zahradní slavnost, která je ukončením školního roku. Na její realizaci se podílí Bilingvální škola pro sluchově postižené, Středisko rané péče i Federace. Tento projekt je podpořen Ministerstvem kultury ČR, finanční skupinou PPF. Slavnost se konala 25.června 2008.

Zahradní slavnost





Tradiční Stodůlecký Jarmark tentokrát mezi hrdiny a bohy ve starém Řecku

Tak jako každý rok, i letos se na zahradě a v budově Federace rodičů a přátel sluchově postižených konal tradiční Jarmark, odpoledne plné her, soutěží, nečekaných překvapení a zasloužených odměn. Letošní Jarmark se konal ve středu 24. září a co je hlavní, ty děti, které tentokrát přišly na Jarmark, se hned za brankou staly velkými hrdiny starého Řecku, kteří bojovali ve velkých bitvách a také se strašnými příšerami. A kromě se za brankou malí hrdinové setkali také s mnoha bohy, kteří v dávných a dávných bájných dobách, určovali osudy lidí na celém světě.

Stodůlecký Jarmark





Mikulášská besídka

Dne 3. prosince 2008 se ve Federaci rodičů a přátel sluchově postižených sešel velký počet hostů – rodičů i dětí se sluchovým postižením i slyšících, aby společně vyrobili svícný, svíčky ze včelího vosku, vánoční ozdoby, papírové čerty a mikuláše a vytvořili mikulášský trh. Odměnou pro všechny byly dárky pravých znakujících čertů a Mikulášů.

Mikulášská besídka



Publikační činnost v roce 2008

Vydávání časopisu Info-Zpravodaj v roce 2008

Prostřednictvím časopisu INFO-Zpravodaj realizuje naše organizace Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o.s. (FRPSP) již šestnáctým rokem vzdělávací a osvětovou činnost. Jde o časopis jedinečný, a to ze dvou důvodů. Jeho hlavními čtenáři jsou rodiče dětí s různým typem sluchového postižení a lidé, kteří přijdou s takto postiženými dětmi do styku při výkonu svého povolání (učitelé, pracovníci Speciálně pedagogických center, aj.). Jedinečný je také svým obsahem (viz dále). Časopis vychází ve dvou podobách, jako měsíční informační bulletin a jako čtvrtletní magazín.

V měsíčníku jsou tištěny informace o aktuálních událostech a akcích, které pořádá FRPSP či ostatní organizace specializující se v ČR na práci s lidmi se sluchovým postižením (vzdělávací semináře, akce pro děti, kulturní, sportovní akce...). V roce 2008 došlo při vydávání měsíčníku ke změně jeho podoby - z tištěné na elektronickou, která je rozesílána všem členům naší organizace e-mailem.

Prostřednictvím čtvrtletního magazínu jsou čtenáři srozumitelnou populárně-vědeckou formou seznamováni se základními a aktuálními poznatky z nejrůznějších oblastí rozsáhlé problematiky sluchových vad. Prioritní jsou informace spojené se vzděláváním a výchovou, časopis ale zprostředkovává i poznatky z dalších oborů (technická kompenzace sluchové vady, medicína, psychologie, jazykověda, ...). Přináší i recenze na nově vyšlé tituly, týkající se sluchového postižení, které vyšly v České republice, i zajímavosti a užitečné

poznatky ze zahraničí. Hlavním zdrojem informací pro časopis je specializovaná knihovna Informačního centra o hluchotě FRPSP.

Témata čtyř čísel časopisu Info-Zpravodaj Magazín v roce 2008 (výběr):

1. číslo

- Zkušenosti s užíváním kochleárního implantátu u dětí i u dospělých uživatelů
- Sourozenecké vztahy v rodině, kde je dítě s různým typem sluchového postižení
- Integrace dětí se sluchovým postižením do běžné základní školy
- Umělecké tlumočení z českého jazyka do českého znakového jazyka

2. číslo

- Dítě se sluchadly (dítě nedoslýchavé) v rodině a ve škole
- Raná péče u rodin dětí s kombinovaným postižením, z nichž jedno je postižení sluchové
- Funkce psychologa na škole pro sluchově postižené
- Komunikační výchova u dětí se sluchovým postižením v mateřské a základní škole
- Neslyšící a nedoslýchavé děti a specifické poruchy učení

3. číslo

- Rodina s dítětem s kombinovaným postižením, z nichž jedno je postižení sluchové
 - zkušenosti s výchovou takto postiženého dítěte
 - systém poskytování odborných poradenských služeb
 - pohled psychologa
- Neslyšící a nedoslýchavé děti a autismus
- Raná péče v neslyšících rodinách
- Problém šikany u žáků se sluchovým postižením

4. číslo

- Screeningové vyšetření sluchu
- Zkušenosti s užíváním kochleárního implantátu u mladistvých či dospělých uživatelů
- Život rodiny dítěte s hluchoslepotou
- Multikulturní výchova a neslyšící a nedoslýchavé děti
- Výběr školy: integrace, nebo škola pro sluchově postižené?

Vydání publikace „Kochleární implantáty: rady a zkušenosti“

Hlavním cílem vydání knihy „Kochleární implantace: rady a zkušenosti“ bylo vytvořit materiál, který bude k dispozici rodičům neslyšících dětí, dětí s těžkým sluchovým postižením a dětí s kombinovaným postižením, z nichž jedno postižení je postižení sluchové, kteří pro své děti zvažují možnost kochleární implantace (operace, při níž je dětem voperován elektronické zařízení – kochleární implantát – za účelem kompenzace jejich sluchové vady). V knize najdou rodiče komplexní informace, které je užitečné mít před tím, než se pro implantaci rozhodnou. Kniha je jedinou svého druhu v České republice.

Knihy se skládá z článků dvojího druhu. Jedná se jednak o články, které se věnují obecným tématům, která jsou s existencí a užíváním implantátu spojena, a dále o rozhovory s rodiči dětí, které už implantaci podstoupily, a se samotnými mladými uživateli kochleárních implantátů (viz dále).

Články, které se věnují obecným tématům, přináší **informace o různých aspektech spojených s operací samotnou a dále s péčí, výchovou a vzděláním neslyšících dětí, které mají nebo budou mít kochleární implantát** (předoperační a pooperační péče o děti, popis samotné operace a fungování implantátu, volba komunikačního prostředku v rodině, adaptace vzdělávacího procesu pro děti s kochleárním implantátem, zkušenost neslyšícího člověka – otázka identity dětí s implantátem, role logopedické péče, role pomáhajících institucí pro rodinu dětí s kochleárním implantátem – středisko rané péče, speciálně pedagogické centrum, organizace sdružující rodiče neslyšících dětí a dětí s kochleárním implantátem).

Autory těchto příspěvků jsou odborníci, výběrem, např. pracovníci Rehabilitačního centra kochleárních implantací u dětí ORL kliniky UK 2. LF v Praze (lékař – chirurg, logoped, psycholog), pracovnice Střediska rané péče o děti se sluchovým a kombinovaným postižením, předseda organizace Pevnost - České centrum znakového jazyka, pracovnice Speciálně pedagogického centra, které zajišťuje odbornou péči při integraci dětí do běžných škol, pedagožka ze základní školy pro sluchově postižené, aj.)

Rozhovory byly vedeny s rodiči dětí různého věku, které už implantaci podstoupily. Hlavním tématem rozhovorů bylo: co obnáší příprava na implantaci, jaký postup zvolili rodiče při výchově dětí a s jakými výsledky, volba komunikačního prostředku před operací a po operaci, reakce dítěte na implantát, adaptace dítěte na implantát, jeho pozitivní i případná omezení, další vzdělávání dítěte, volba školního zařízení, zkušenosti ve vybraném školním zařízení a v kolektivu vrstevníků, a dal.)

Vedle rozhovorů s rodiči dětí s kochleárním implantátem je do knihy zařazeno také několik **rozhovorů se samotnými uživateli kochleárního implantátu** – především s dospívajícími dětmi či mladými lidmi, kteří jsou již schopni reflektovat situaci, kteří přímo, nezprostředkovaně, popisují své zkušenosti s užíváním implantátu a hodnotí jeho přínos.

V knize je možné dále najít užitečné kontakty na zdravotnická zařízení a neziskové i státní organizace, které poskytují různé služby rodinám se sluchově postiženými dětmi, seznam užitečné literatury týkající se všech probíraných témat a odkazy na domácí a zahraniční internetové stránky, kde je možné najít zajímavé informace, které se týkají života lidí s kochleárním implantátem.

V roce 2008 jsme připravili knihu do tisku – na činnosti s tím spojené (napsání příspěvků, jejich editace, grafické zpracování) jsme využili dotaci z Ministerstva zdravotnictví ČR a další finanční prostředky získané z jiných zdrojů (nadace). V roce 2009 budeme knihu tisknout a připravovat k distribuci. Poté budou oboru zdravotně sociálních služeb ČR zaslány 3 tituly se všemi požadovanými náležitostmi (uvedení podpory Ministerstvem zdravotnictví ČR).

Úspěchy roku 2008

Zlatý Albert na Videofestivalu „ S Vámi nás baví svět „

V sobotu 1.5. 2008 na 6.celostátním bienále Videofestivalu převzaly Mgr.Martina Péčová a Mgr. Jana Fenclová z rukou hlavního organizátora JUDr. J. Veselého jednu z hlavních cen soutěže amatérských videosnímků z činnosti neziskových organizací – sošku Zlatého Alberta za snímek Federace rodičů a přátel sluchově postižených „Zdravotnictví bez bariér“

Veletrh sociálních služeb

Federace se aktivně podílela na organizaci veletrhu sociálních služeb Prahy 13, kde velké množství návštěvníků seznamovala s důsledky sluchového postižení a možnostmi komunikace. Veletrh se uskutečnil 25.září 2008, doprovodným programem byla výstava představující komplexní činnost Federace. Činnost Federace byla v souvislosti s touto akcí prezentována ČT.

Jiný svět

Akci připravenou Městskou policií určenou především žákům základních škol podpořila i Federace a po dva učili zaměstnanci Federace děti základům komunikace ve znakovém jazyce, seznamovali je s kompenzačními pomůckami, logopedickými programy, nutnými sluchovými cvičeními.

Dobrovolnická akce TESCO

Ke konci prázdnin Federaci navštívilo 30 managerů z OD TESCO s cílem pomoci. Společně a příjemně strávený den byl přínosný pro obě strany, „pomocníci“ se dozvěděli mnoho informací o naší organizaci i o sluchovém postižení, historii vzdělávání neslyšících i aktuálních problémech neziskových organizací.

Dobrovolnická akce Tesco



Další aktivity v objektu Stodůlky

Keramická dílna

Keramická dílna byla vybudována z nevyužité kuchyně. V roce 2008 navštěvovalo pod odborným vedením lektorů kroužky cca 180 dětí i dospělých. Nově nabídnutým programem byla keramika pro děti z mateřských škol a dále i pro malé děti s rodiči. Oba programy byly naplněny. Kroužky nejsou určeny jen dětem se sluchovým postižením, ale jsou využívány i dětmi a dospělými z okolí. Činnost keramické dílny není dotována.

Prostory Federace využívají i organizace se souvztažností ke sluchovému postižení, které rozšiřují a doplňují nabídku služeb poskytovaných Federací. Finanční prostředky získané z nájmu jsou využity pro spoluúčasť při financování jednotlivých projektů.

- ASNEP - Asociace organizací neslyšících, nedoslýchavých a jejich přátel - členové se zde scházejí na pravidelných měsíčních zasedáních
- Redakce časopisu GONG, jehož vydavatelem je Asnep
- Centrum zprostředkování tlumočnických služeb
- Logopedická ambulance
- KOMPONE - prodejna kompenzačních a komunikačních pomůcek pro SP
- pražská pobočka brněnské firmy
- Poradna životního stylu

Federace je zřizovatelem Bilingvální mateřské školy pro sluchově postižené, s.r.o.

Bilingvální mateřská škola pro sluchově postižené s.r.o.

Hábova 1571, 155 00 Praha 5

Bilingvální mateřská škola (dále jen BMS) je soukromé předškolní zařízení, jehož zřizovatelem je Federace rodičů a přátel sluchově postižených. Škola vznikla z iniciativy několika rodčů v roce 1996 a od ledna 1997 byla zařazena Ministerstvem školství mládeže a tělovýchovy do sítě škol, nyní rejstříku škol se schválenou bilingvální koncepcí.

Základním cílem programu je umožnit dětem s těžkým sluchovým postižením spontánní psychický rozvoj, dosažení rozumové vyspělosti na úrovni stejně starých dětí slyšících a vytvoření podmínek pro integraci dětí do běžných základních škol. V roce 2008 byla škola nucena opustit pronajaté prostory Speciálních škol pro sluchově postižené v Holečkově ulici, v Praze 5, kde od roku 1998 realizovala svou činnost, kde částkou 1 milion korun zrekonstruovala třídy a v ceně 500 000,- vybuodovala dětské hřiště.

V říjnu 2008 proběhla rekonstrukce sociálního zařízení v Hábově ulici a od listopadu škola působí výhradně na této adrese. Školní vzdělávací program školy je zaměřen na přípravu dětí na integraci do běžných škol, výrazná pozornost je věnována individuálnímu rozvoji

komunikace. Škola má v programu zařazeny pravidelné návštěvy solné jeskyně, výlety, výstavy a návštěvy divadel.

Bilingvální mateřská škola realizuje své vlastní projekty, někdy ve spolupráci se Střediskem rané Tamtam nebo s Federací.

Generální sponzorem Bilingvální mateřské školy je PPF, a.s.

BMŠ školní výlet Svatý Jan pod Skalou



Vánoce v BMŠ



Rekonstrukce sociálního zařízení v BMŠ



Poděkování

Činnost Federace by nebyla možná bez dotací ze státního rozpočtu. V roce 2008 jsme získali dotace na jednotlivé projekty od ministerstva práce a sociálních věcí, ministerstva zdravotnictví, Magistrátu hlavního města Prahy, MČ Prahy 13, Olomouckého kraje, Moravskoslezského kraje.

Poskytnutí dotací je vázáno podmínkou finanční spoluúčasti občanského sdružení z vlastních zdrojů, proto jsou členské příspěvky velmi zásadním finančním přínosem. Děkujeme všem našim členům, kteří zaplatili členský příspěvek vyšší než 300,- Kč. Děkujeme i všem, kteří se o naši činnost zajímají, není jim lhostejná a v minulém roce nás podpořili ať už finančně, materiálně nebo morálně. Vaši pomoc oceňujeme a velmi si jí vážíme.

Sponzorské dary 2008		
Peněžní		
Nadace Charty 77 - Praha	17000	
Nadace Naše dítě	20000	
Nadační fond Prolomené ticho	35000	
Nadační fond Porozumění	10000	
Svět zvuků	10000	
SEKNE s.r.o.	25000	
Karban	5000	
Reklamní ateliér Švébiš	5000	
Royal office nad telecom	5000	
Dabis	2000	
p. Sedláková	2000	
Asociace postižených dětí	20482	
Věcné		
Codeware s.r.o.	10000	průkazky s čárovými kódy
ZAFI cz.	20000	trika
Tesco	21365	potřeby pro rekonstrukci
Cígler software	11412	účetní program
Česká komora tlumočnicků znakového jazyka	17320	knihy
Artlingua, s.r.o.	4800	tlumočení
Crocodile s.r.o.	2790	bagety na seminář
Legáček a darovánek	3000	ceny do soutěže
Globus	1845	ceny do soutěže
Grada publishing	756	knihy
Společnost pro ranou péči	700	kniha
Mgr. Langer	1020	tlumočení
Unie neslyšících Brno	299	kniha

Finanční zpráva

Finanční zpráva	
Výkaz zisku a ztráty k 31.12.2008	
Výnosy:	
Ministerstvo zdravotnictví	1404000
Ministerstvo práce a sociálních věcí	4282502
Magistrát hlavního města Prahy	463080
Olomoucký kraj	127100
Městská část Praha 13 - Darovací smlouva o poskytnutí grantu	35000
Tržby za vlastní výrobky	65448
Tržby z prodeje služeb	1268645
Tržby za prodané zboží	151931
Úroky a výnosy z finančního majetku	93976
Příspěvky nadací a sponzorské dary	264139
Členské příspěvky	69310
Tržba z prodeje majetku	2655000
Celkem	10880131
Náklady:	
Mzdové náklady	4449676
Zdravotní a sociální pojištění	1382414
Materiálové náklady	538884
Prodané zboží	112880
Energie	828895
Pohonné hmoty	137070
Služby	1443062
Cestovné	45317
Opravy a údržba	436567
Kurzové ztráty	1810
Daně a poplatky	161952
Reprezentace	19487
Odpisy	4190146
Celkem	13748160
Výsledek hospodaření	-2868030

Účetní uzávěrka byla ověřena nezávislým auditorem, který konstatoval, že podává věrný a poctivý obraz účetnictví.

Viz zpráva auditora

Finanční zpráva	
Účetní rozvaha k 31.12.2008	
Aktiva	
Dlouhodobý nehmotný majetek	325264
Dlouhodobý hmotný majetek	1738034
Podíly v ovládaných a řízených osobách	100000
Oprávký k nehmotnému majetku	-325264
Oprávký k hmotnému majetku	-1738034
Zásoby	13630
Finanční majetek	5435851
Pohledávky	576300
Náklady příštích období	11499
Celkem Aktiva	6137280
Pasiva	
Krátkodobé závazky	772773
Vlastní jmění	9804452
Nerozdělená ztráta z minulých let	-1740841
Výsledek hospodaření	-2868030
Jiná pasiva	168926
Celkem Pasiva	6137280

KONTAKTY

Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o.s.

Hábova 1571, 155 00 Praha 5 – Stodůlky

IČO: 004 998 11

tel.: 235 517 691, 235 517 313, 603 710 748

fax: 235 517 808

e-mail: frpsp@frpsp.cz

www.frpsp.cz

bank.spojení: Komerční banka, Praha 1, účet č.: 16835061/0100

Tento kontakt platí pro:

Informační centrum o hluchotě

Sociální poradnu

Psychologickou poradnu

Aktivačně socializační centrum - Acentrum

Vzdělávací programy

Kulturně osvětové programy

Keramickou dílnu

Středisko rané péče Tamtam Praha

Hábova 1571, 155 00 Praha 5

tel.: 251 510 744

fax: 235 517 808

e-mail: ranapece@tamtam-praha.cz

www.tamtam-praha.cz

Středisko rané péče Tamtam Olomouc

Jungmannova 25, 772 00 Olomouc

Tel: 739 642 677, 723 862 419

e-mail: tamtam.olomouc@seznam.cz

www.tamtam-olomouc.cz

Bilingvální mateřská škola pro sluchově postižené s.r.o.

Hábova 1571, 155 00 Praha 5

IČO: 25 14 37 01

tel.: 257 326 015

fax: 235 517 808

e-mail: bms.pipan@seznam.cz

www.pipan.cz

bank.spojení: Komerční banka, Praha 1, účet č.:19-54 56 15 0237/0100