



Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o.s.

Výroční zpráva

2009

www.frpsp.cz



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

Helena Kellerová
hluchoslepá spisovatelka a publicistka

Vážení přátelé,

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 Bilingvální 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 2009 usilovali:

V roce 2009 jsme se intenzivně zaměřili především na ukotvení, systémovou návaznost a především kvalitu poskytovaných sociálních služeb. Nyní naše organizace poskytuje služby rodinám s dětmi se sluchovým postižením od 0 do 18ti let a dospělým neslyšícím v rámci celé ČR.

(viz graf a jednotlivé zprávy) Mimo poskytování sociálních služeb jsme se věnovali realizaci dalších zajímavých a užitečných projektů pro rodiny s dětmi např. Klub rodičů, Pobytová akce, Publikace kochleární implantáty – rady a zkušenosti, Přednášky do škol.

Nejtěžším úkolem loňského roku bylo finanční zajištění všech činností, při netransparentní dotační politice státu. Především Ministerstvo zdravotnictví bez předchozího aviza výrazně snížilo dotační částky o polovinu (viz graf v ekonomické části zprávy). Pro dvacet let fungující organizaci poskytující plně profesionální služby prostřednictvím specialistů s velkým odborným kreditem a s bohatou praxí, je velmi obtížné pracovat s pouze s horizontem ročního rozpočtu, bez záruky alespoň základní rozpočtové částky a s tím, že výsledky dotačních řízení neznáme přesně ještě ani v polovině následujícího roku.

Přesto se nám podařilo realizovat všechny projekty i služby v plném rozsahu, přijmout a podpořit nové klienty, aktivně se zúčastnit odborných konferencí na kterých jsme prezentovali vlastní výzkumy, připravili jsme i osvětové akce pro veřejnost, zaměřené na objasnění problematiky sluchového postižení.

Rok 2009 byl rokem náročným, ale Federaci posílil.

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 17.4. 2010

Valné shromáždění schválilo:

- zprávu o činnosti představenstva FRPSP
- zprávu o činnosti FRPSP
- zprávu o hospodaření v roce 2009

- zpráva revizní komise
- rozpočet na rok 2010

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

Představenstvo

MVDr. Martin Pangrác
RNDr. Olga Moravcová
RNDr. Kateřina Semerádová
PhDr. Jan Klimeš
Ing. Jana Kudrnovská

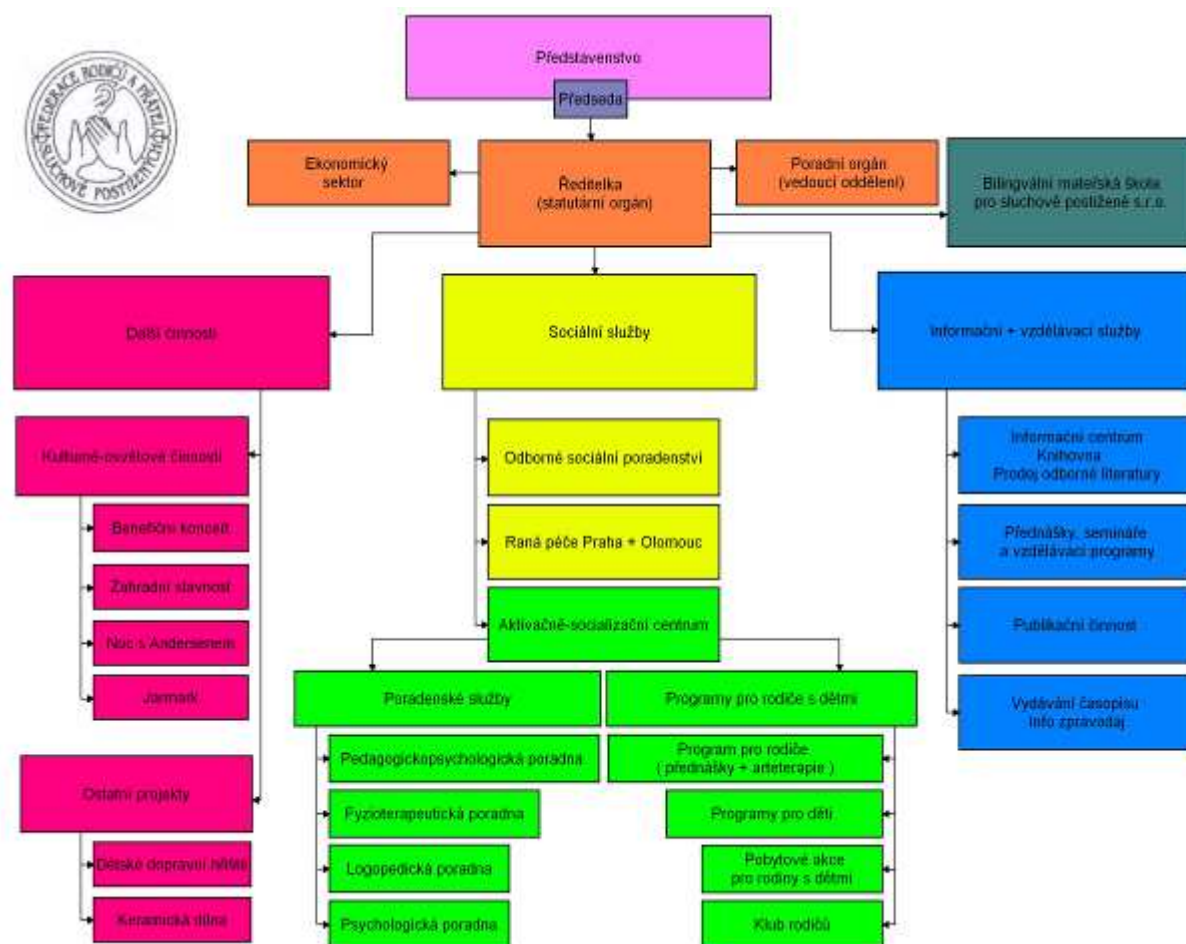
Revizní komise

Miluše Šnajdrová
Mgr. Monika Ťuláková
Mgr. Petr Schreyer

Výkonná ředitelka

Mgr. Jana Fenclová

ORGANIZAČNÍ STRUKTURA



Zpráva o činnosti a realizaci projektů v roce 2009

Poradenské centrum Stodůlky

Projekt - Provoz Poradenského centra Stodůlky byl realizován v průběhu celého roku 2009 v souladu se žádostí.

Poradenské centrum Stodůlky je komplex poradenských služeb pro rodiny se sluchově postiženými dětmi.

Zázemí pro činnost Federace poskytla Praha 13, která Federaci pronajala za symbolické nájemné zanedbaný objekt bývalých jeslí již v roce 1994 s tím, že náklady na provoz a údržbu ponese organizace.

V roce 2005 objekt od státu úředním nedopatřením získala Fakultní nemocnice Motol a nyní již dva roky probíhá realizace navrácení Stodůleckého areálu zpět na stát – na Magistrát hlavního města Prahy. Pro rok 2008 byla uzavřena s Motolskou nemocnicí nájemní smlouva, která rovněž zohledňuje neziskovost naší organizace a předpokládá se, dle posledních informací, že v letošním roce by úřední převod měl být dokončen.

Projekt Poradenské centrum je především centrem veškerého dění celorepublikové organizace, tvoří zázemí všech činností a projektů realizovaných Federací. V roce 2009 byla činnost soustředěna především na:

Spolkovou činnost – kontakt se členy, vedení databáze, zasedání orgánů FRPSP

Zajištění správy a údržby objektu ve Stodůlkách – zajištění podmínek pro činnost celé organizace vedení účetnictví a mezd pro ostatní projekty

Vydávání měsíčníku INFO Zpravodaj – slouží k průběžnému předávání informací pro všechny členy, dostávají ho všichni členové Federace

Stodůlecký jarmark – v září se konal tradiční Stodůlecký jarmark v prostorách a na zahradě objektu, všech soutěží, her i divadelních představení, které jsou v rámci jarmarku připraveny, se účastní děti nejen pražské a mimopražské rodiny s dětmi, ale i děti ze základních škol a zájemci z okolí

Zahradní slavnost – tradičně v červnu konané setkání členských rodin, klientů i spolupracovníků Federace. Kulturní program, který moderoval pan Jaroslav Dušek byl orientován na Cestování, vzhledem ke slavnostnímu otevření Dětského cestovního hřiště. Celé odpoledne se mohli děti i rodiče věnovat hrám a soutěžím. Program byl doplněn o vystoupení kapel, skupiny historického šermu, divadelní představení. Současně byla zajištěna očerstvení a ceny pro děti.

Velikonoční setkání – malování vajíček, výroba ozdob (ptáčků), pomlázek

Mikulášské setkání – Mikulášské trhy, výroba čertů, svícnu a dekorací

Vánoční setkání – výroba ozdob z papíru, zdobení stromečku, pouštění lodiček

Ubytovací služby – pro naše členy ze vzdálenějších částí republiky, zvláště pro rodiny s malými dětmi, které dojíždějí do Prahy na vyšetření, poskytujeme v omezeném rozsahu možnost ubytování

Ve Federaci mají své zázemí projekty realizované z jiných dotačních programů:

Informační centrum o hluchotě, které shromáždilo největší knihovnu a videotéku fondů o sluchovém postižení v ČR. V současnosti je ve fondu více než tisíce položek.

V loňském roce se nám podařilo získat nový PC knihovnický program, který velmi usnadní nejen orientaci v databázi, ale i snazší možnost orientace a objednávání z fondů mimopražským uživatelům.

Návštěvníky knihovny jsou nejen rodiče, ale i odborníci a studenti.

Speciální psychologická poradna pro sluchově postižené. Služby poskytují odborní pracovníci – psychologové, kteří při komunikaci využívají znakový jazyk.

Sociální poradna pro rodiny a sluchově postižené – odborné pracovnice ovládají znakový jazyk. Jejich klientela se rozšiřuje o dospělé sluchově postižené.

Aktivačně socializační centrum pro rodiny s dětmi se sluchovým postižením – strukturované programy pro rodiče s dětmi, besedy, odborné poradny, podpůrné psychoterapeutické skupiny.

Přednášková činnost – pořádání seminářů pro rodiče i odborníky

Keramická dílna – vybudovaná z nevyužívaných prostor bývalé kuchyně. Dílnu navštěvují nejen děti se sluchovým postižením, ale je navštěvována i dětmi slyšícími. Kurzy keramiky jsou tak vhodnou možností pro vzájemné poznání a integraci.

Potřebné prostředky pro spoluúčast získáváme částečně pronájmem nevyužitých prostor. Snahou je vytvořit komplexní centrum pro sluchově postižené, proto jsou zde soustředěny Především organizace se vztahem ke sluchovému postižení:

ASNEP – asociace organizací neslyšících, nedoslýchavých a jejich přátel
Redakce časopisu GONG pro sluchově postižené, - vydává ASNEP
Centrum zajištění tlumočnických služeb neslyšícím
Klub šelestářů při časopisu GONG
Česká společnost tlumočnicků znakového jazyka
Kompane – prodejna kompenzační a komunikačních pomůcek
Logopedická ambulance

Sociální poradna pro osoby se sluchovým postižením a jejich blízké

Sociální poradna pro osoby se sluchovým postižením a jejich blízké v roce 2009 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

Služby poradny v současnosti zajišťují dvě pracovnice na celkem 1,2 úvazku. Sociální pracovnice jsou v přímé péči/kontaktu s klienty (vedoucí navíc koordinuje celý projekt) a splňují odbornou způsobilost, zúčastňují se také odborných seminářů, konferencí a přednášek, které se týkají dané oblasti (sluchové postižení, soc. oblast).

Eva Sichrová pracující na 1,0 úvazku, Bc. Lenka Urbanová na 0,2 úvazku

Vedoucí poradny je Bc. Eva Sichrová.

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

Zpoplatněné služby

Z finančních důvodů jsou stále vybírány poplatky za nadstandardní služby, jako je poplatek za použití **telefonu pro soukromé účely** (zprostředkování hovoru je poskytnuto soc. pracovníci zdarma), **tisk a kopírování**. Výnos není vysoký, ale je i motivující pro uživatele služby (pokud nechtějí platit, mají možnost sami si informaci zapsat nebo může být hovor uskutečněn z jejich osobního mobilního telefonu).

Návštěvnost v roce 2009

Služby odborného sociálního poradenství, které je poskytováno ambulantně (ve výjimečných situacích i v terénu) využilo za rok 2009 celkem 170 klientů/uživatelů služby. Spektrum klientů tvoří rodiče dětí se sluchovým postižením, dospělé osoby se sluchovým postižením, neslyšící, studenti, ale i organizace, firmy či školy.

V roce 2009 využilo služeb poradny celkem **117** klientů, z toho bylo **19** organizací a institucí. Služba byla poskytnuta celkem **318x**, počet je ovšem závislý na aktuálních problémech klientů a jejich potřebě kontaktovat poradnu.

Průměrně za měsíc služeb poradny využilo **21** uživatelů.

Nejvíce intervencí bylo poskytnuto z oblasti sociálních služeb – **200** intervencí (dávky, příspěvky atd.), následuje kontaktní práce - **80** intervencí (pomoc při zprostředkování telefonických hovorů, objednání k lékaři aj.), krizová intervence – **26** intervencí (rozvody, bytová problematika, zaměstnání atd.) a osobní asistence – **12** intervencí (pomoc při sepisování úředních dopisů, odvolání aj.). Někteří klienti v rámci jedné návštěvy poradny potřebovali pomoc či radu z různých oblastí, u jiných bylo třeba vzhledem k složitosti problému záležitost klienta řešit v několika návštěvách a opakovaně.

Někteří z uživatelů služeb sociální poradny využívali i služeb Speciální psychologické poradny. V roce 2010 chceme nadále zajišťovat možnost pravidelné konzultace s psychologem, který poskytuje individuální psychoterapii, školní psychologické poradenství, krizovou intervenci a zprostředkovává další odborná vyšetření.

Plnění cílů stanovených pro rok 2009

Hlavním cílem Sociální poradny je poskytovat klientům **poradenství** v sociální oblasti a pomáhat jim při uplatňování jejich práv. Poradna se uživatelům služby (osobám se sluchovým postižením i jejich blízkým) snažila předávat **přehled a aktuální informace** o poskytovaných sociálních službách, ale také informace z oblasti sluchového postižení. K získávání informací byl využíván internet, tištěné materiály (periodický i neperiodický tisk, publikace, informační brožury), v neposlední řadě byly kontaktovány státní i nestátní instituce (sociální poradny, sociální odbory, ministerstva atd.). Tento cíl byl vzhledem k potřebám uživatelů naplněn v maximální možné míře.

Cíl zvýšit **odborné kompetence sociálních pracovníků** a účastnit se dalšího vzdělávání (např. výcvik krizové intervence, kurz znakového jazyka, školení ze sociální oblasti) byl naplněn pouze z části z důvodu velkého pracovního a studijního vytížení (studium vysoké školy), ale také z nedostatku finančních prostředků na hrazení vzdělávání. Sociální pracovníce rozvíjely znalost znakového jazyka na své vlastní náklady.

Během roku se soc. pracovníce průběžně zúčastňovaly **jednodenních seminářů** a konferencí ze soc. oblasti a oblasti sluchového postižení, které byly zdarma nebo za drobnější registrační poplatky.

Byly zavedeny pravidelné **supervize** (1x/ měsíc) pod vedením psychoterapeutky, kterého se mají možnost zúčastnit pracovníce sociální poradny i pracovníci dalších pracovišť.

Dílním úkolem bylo dotvoření „**Standardů kvality sociálních služeb**“. První verze byla vytvořena v červenci 2008. Nyní již jsou standardy plně k dispozici klientům.

Dalším z cílů bylo vydání **Adresáře služeb nejen pro neslyšící**. Adresář byl vydán v první polovině ledna 2010.



Informační centrum o hluchotě

V roce 2009 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 1.349 osobních návštěv jednotlivých klientů. Dotazy klientů bylo možné zodpovídat telefonicky (asi 55 dotazů) nebo pomocí elektronické pošty (asi 110 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 2009 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 nově přístupný on-line na internetu na adrese: <http://knihovna.frpsp.cz>.

V roce 2009 bylo ve specializované knihovně zaregistrováno **287 čtenářů z různých měst České republiky** (132 pražských a 155 mimopražských čtenářů), z toho 86 nových čtenářů. Bylo uskutečněno 2.351 výpůjček (publikace je možné zájemcům zaslat i poštou, tuto službu využívají zejména mimopražští čtenáři).

3. Vzdělávací služby – šíření osvěty

V roce 2009 pokračovalo Informační centrum v 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. V tomto roce bylo realizováno celkem 39 přednášek ve školách.

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 2009 Informační centrum vydalo knihu „**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 tematicke 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 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 tematicke 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 2009 bylo celkem prodáno, a většinou poštou zasláno, 1.201 knih, videokazet či CD, DVD (publikace lze objednat i přes internet).

7. Vzdělávací služby – vzdělávací zábavné akce pro děti

Informační centrum spoluorganizovalo v roce 2009 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 (3. - 4. 4. 2009). Dále pořádalo „Stodůlecký jarmark“, odpoledne plné her, soutěží (16. 9. 2009). 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 zejména vysokých škol pro přípravu na své budoucí povolání v oblasti služeb lidem se sluchovým postižením. Centrum kontaktují i klienti z řad širší veřejnosti, která se o problematiku sluchového postižení zajímá. Mezi uživateli knihovny jsou i odborníci ze Slovenska.

Noc s Andersenem



Psychologická poradna

Speciální psychologická poradna pro sluchově postižené je specifickým a v ČR ojedinělým projektem, který zajišťuje psychologické a psychoterapeutické poradenství a péči pro osoby se sluchovým postižením. Našich služeb využívají děti i dospělí se všemi typy sluchového postižení a jejich blízcí.

Po rozšíření nabídky služeb poradny v roce 2008 jsme se v roce 2009 zaměřili na udržení všech služeb a jejich neustálé zkvalitňování. Nedošlo k žádným zásadním změnám ve fungování poradny. Odborný tým naší poradny je stabilní a tvoří ho dvě psychologičky a psychoterapeutka. Jedinou větší změnou bylo snížení celkového úvazku poradny z 1,2 na 1,0 z důvodu omezených finančních prostředků. Dopad snížení celkového úvazku týmu poradny na klienty byl minimální a projevil se zejména v mírném omezení skupinových činností.

Práce s klienty probíhá formou psychologického poradenství a individuální či skupinové terapie. Klienti přichází převážně za námi do poradny, ale v omezené míře poskytujeme i terénní služby a v odůvodněných případech navštěvujeme klienty v místě jejich bydliště. Poskytujeme také telefonické a e-mailové poradenství. Spolupracujeme s odborníky z jiných oblastí, s dalšími organizacemi a zařízeními.

Poradna pečovala v roce 2009 o 69 klientů (individuální poradenství) a evidovala 246 návštěv a konzultací. Z námi zajišťovaných skupinových činností mělo prospěch 30 osob. Klientelu poradny tvořili v roce 2009 podobně jako v předchozím roce zejména dospělí lidé se sluchovým postižením. Na poradnu se obracejí klienti z celé republiky. Většina klientů má trvalé bydliště na území hl. m. Prahy.

Ve srovnání s loňským rokem mírně přibylo klientů. Proto jsme rádi, že se přes snížení celkového úvazku podařilo poskytnout služby všem, kteří nás vyhledali.

Středisko rané péče Tamtam Praha

V rámci poskytování služeb rané péče rodinám dětí se sluchovým postižením na území Čech nedošlo v roce 2009 ke změnám.

Od února 2009 sídlí Středisko rané péče v Praze na stejné adrese jako celá organizace, což umožňuje lepší koordinaci všech činností v rámci poskytovatele.

V květnu 2009 odešla jedna poradkyně na mateřskou dovolenou, na její místo nastoupily dvě nové kolegyně se sníženým úvazkem a zároveň dvě stávající poradkyně úvazek navýšily. Celkově tedy ke konci roku úvazek na přímou poradenskou práci, metodické vedení a koordinaci pracoviště 5, 2 (celkem 7 pracovníků). 0,2 úvazku na účetní a administrativní činnosti (1 pracovnice organizace).

Spolu s přestěhováním a navýšením počtu pracovníků došlo k rozšíření prostor Střediska rané péče na tři místnosti se sociálním zařízením a kuchyňkou.

V průběhu roku 2009 prošlo našimi službami 100 klientských rodin, ke konci roku jsme evidovali 87 rodin, kterým je terénní služba poskytována. Roku 2009 byla služba rané péče ukončena celkem v 13 klientských rodinách, z toho u 11 z důvodu dosažení 6 – 7 let dítěte, u jedné rodiny, kde byly konzultace vedeny z důvodu opoždění vývoje řeči dítěte bez sluchového postižení, došlo k výraznému posunu v komunikačních dovednostech, proto rodině dále nabídnuta možnost navštěvovat jiné sociální služby, poskytované zřizovatelem ambulantně – zejména aktivačně socializační služby a ambulantní poradenství. Služby Střediska Tamtam v roce 2009 začalo využívat 25 nových klientských rodin. Na každého poradenského pracovníka připadá průměrně 22 rodin. Vedoucí pracovník a metodik Střediska Tamtam postupně práci ve svých klientských rodinách ukončují ve prospěch metodického vedení a koordinační činnosti pracoviště a celé organizace.

Poradci rané péče uskutečnili celkem 554 konzultací v rodinách klientů, tedy každý poradce průměrně 110 konzultací v rodinách, u každého klienta tedy průměrně 5 - 6 konzultací (počítáno s těmi, kteří v průběhu roku ukončili službu nebo jim začala být poskytována). Některých konzultací se zúčastnili dva pracovníci (znakový jazyk, logopedické nebo psychologické poradenství), vždy se uskutečnila ve dvou první konzultace. Kromě činnosti přímo v rodině poradci navštívili v roce 2009 celkem 44x předškolní zařízení, kam se dítě chystá nastoupit, případně doprovázeli rodiče na úřady a navštěvovali rodiče a děti při hospitalizaci po operaci kochleárního implantátu.

V roce 2009 proběhlo 115 ambulantních konzultací na pracovišti, 32 vstupních nebo průběžných konzultací pro rodiny a 435 intervencí (telefonických konzultací s rodiči, učiteli a řediteli mateřských a základních škol nebo s lékaři, jednání s úřady, doporučení) a žádostí). Samozřejmě součástí služby je korespondence pomocí e-mailu.

Pracovníci Střediska Tamtam organizačně a personálně spoluzajišťovali pobytovou akci Federace rodičů a přátel sluchově postižených pro rodiny dětí se sluchovým postižením, které se účastnilo celkem 17 dětí se sluchovým postižením a jejich rodičů.

Pravidelně přispívali do odborného časopisu vydávaného Federací rodičů a přátel sluchově postižených pro členy organizace.

Pracovníci Střediska Tamtam se účastnili aktivně odborných seminářů pořádaných zřizovatelem i jinými organizacemi a na dalších odborných fórech (Foniatrické dny v Liberci, Konference rané péče v Olomouci). Vystupovali také na několika společných prezentacích sociální služby rané péče s dalšími poskytovateli na krajských úřadech.

Pracovníci Střediska Tamtam se účastnili celostátní kampaně Týden rané péče, v rámci které uspořádali dvě akce v obchodním domě Tesco a v kavárně Dobrá trafika, a dále medializovali služby rané péče a další služby organizace v tisku a televizním vysílání.

Středisko rané péče Tamtam Olomouc

V průběhu roku 2009 byla poskytována služba rané péče 77 rodinám, z toho u 53 uživatelů bylo poskytování služby rané péče započato v průběhu roku 2009. Vzhledem k navýšení počtu uživatelů služby rané péče na Moravě bylo nezbytné během roku 2009 navýšit personální kapacity střediska. Úvazek odborných pracovníků se v průběhu roku zvýšil ze 3,0 na 4.5. Vzhledem k navýšení počtu uživatelů služby i personální kapacity střediska bylo nutné navýšit úvazek koordinátora na 1,0.

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 konzultaci v rodině.

V průběhu roku byly poskytnuty čtyři jednorázové konzultace v rodinách, kde byla postupně zpřesněna diagnóza dítěte a rodičům byl podle potřeby 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 2009 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.

Od září 2009 realizujeme veřejnou zakázku Olomouckého kraje zaměřenou na poskytování služby rané péče rodinám dětí se sluchovým a kombinovaným postižením v Olomouckém kraji. Dotace z MPSV je čerpána pro poskytování služby v ostatních krajích na Moravě.

V roce 2009 se pokračovalo s dobrovolnický program ve spolupráci s Maltézskou pomocí, o.p.s., která je akreditovanou organizací pro dobrovolnictví. Vyskolení dobrovolníci z řad vysokoškolských studentů speciální pedagogiky se podíleli na zajištění hlídání dětí při úterních setkání i na pobytové akci. Pokračovala i spolupráce s katedrou Speciální pedagogiky UP Olomouc ve formě exkurzí v našem středisku, podíleli jsme se i na tvorbě závěrečných prací studentů.

Pracovníci Střediska rané péče Tamtam se aktivně účastnili odborných seminářů a konferencí např. Rovné příležitosti v edukaci osob se speciál.potřebami v Ostravě, Pohledy na porod (3.kongres s mezinárodní účastí) ve Zlíně, Sympozium zdravotních sester v Ostravě, Seminář pro pediatrii v Ostravě.

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. Aktivně jsme se účastnili akce pořádané Společností pro ranou péči- Týden rané péče.

V roce 2009 nám byly schváleny tyto projekty- Statutárního města Olomouce- Úterní setkávání, NROS - blokový grant- Služby rané péče rodinám dětí se sluchovým a kombinovaným postižením v MSK, Moravskoslezský kraj- Automobil pro poskytování služby rané péče v MSK, Mé dítě neslyší? (informační materiály pro rodiče), RP rodinám dětí se sluch. a komb. postižením v regionu Třinecko a Jablunkovsko, Nadace OKD- Poradce rané péče pro Moravskoslezský kraj, Olomoucký kraj- Veřejná zakázka - raná péče rodinám dětí se sluchovým postižením v Olomouckém kraji - 2.výzva, Nadace Naše dítě- Vybavení půjčovny speciálních pomůcek a hraček.

Aktivačně socializační centrum Stodůlky

Služby Aktivačně socializačního centra byly poskytovány v souladu se zákonem o sociálních službách. Aktivačně socializační centrum sledovalo tři základní cíle a k nim směřovalo všechny nabízené aktivity a programy.

1. cílem je 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, vedoucí k samostatnosti v péči o dítě, i při jeho výchově a vzdělávání.

3. cílem je **posílení sociálních dovedností dětí i rodičů**. Pravidelná setkávání a postupné získání jistoty umožňují vytvoření předpokladů pro zvýšení sociálních dovedností dítěte a sociálních jistot rodičů. Pro naplnění tohoto cíle byly realizovány skupinové programy, ale i samostatné programy pro děti a rodiče zvlášť.

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.

Celkem využilo služeb aktivačního centra v loňském roce 85 klientů.

Rok 2009 byl druhým rokem fungování ambulantních poraden Federace rodičů a přátel sluchově postižených, ve kterém se na základě zkušeností z předchozího roku zpřesňovala činnost a působnost jednotlivých poraden. Profilovala se zejména poradna psychologická, jako poradenství pro mládež a dospělé se sluchovým postižením a speciální pedagogická a psychologická poradna jako poradenství pro rodiče dětí školního věku, učitele MŠ nebo ZŠ a dále poradna pro vyšetření školní zralosti a problematiky týkající se školní úspěšnosti dětí se sluchovým postižením. V rámci SPPP se uskutečnily také jednorázové konzultace týkající se vývoje sluchu a kompenzačních pomůcek pro děti od předškolního věku. Zájem o poradenství ohledně kompenzačních pomůcek nebyl velký, proto jsme se rozhodli toto poradenství omezit na občasně, podle konkrétní domluvy s klienty.

Byly vytvořeny prozatímní letáky s informacemi o poradnách.

Ve speciální pedagogické a psychologické poradně byli zaměstnáni dva odborní pracovníci s celkovým úvazkem 0,4.

V roce 2009 nás kontaktovalo celkem 41 rodin. Bylo poskytnuto 29 jednorázových konzultací, z toho tři terénně v rodinách klientů. Terénní byly také 3 opakované konzultace v jedné klientské rodině a 11 konzultací v mateřských a základních školách nebo na úřadě. 16 dětí bylo vyšetřeno v ped.psych. poradně. Bylo poskytnuto 18 telefonních nebo e-mailových informací a 9 intervencí.

Přibližně u jedné poloviny konzultací se, s ohledem na ucelenost informací pro rodiče a učitele a vyšetření dětí, spolupracovaly 2 nebo tři pracovnice poradny (speciální pedagog, psycholog). Tato spolupráce se velmi osvědčila.

Na základě dosavadních zkušeností se v letošním roce soustředíme zejména na větší propagaci služby mezi potenciálními klienty.

Přehled tématických celků aktivačního programu pro rodiče s dětmi v roce 2009 viz. Příloha č. 1

Aktivačně socializační centrum



Další projekty realizované FRPSP

Klub rodičů a dětí se sluchovým postižením

V roce 2009 pravidelně pokračovala činnost Klubu 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 2009 plánovaný soubor interaktivních přednášek v souladu s projektem.

"Co a jak slyšíme" se konal čtvrtek 8. října 2009. V prostorách Úřadu městské části Prahy 13. Mezi přednášejícími byl MUDr. I. Jedlička jeho přednáškový blok, který se věnoval především způsobům vyšetřování sluchu a diagnostice jeho poruch. Dále posluchače seznámil s principy korigování sluchových vad sluchadly. Další blok tvořily informace Ing. T. Tichého, CSc. o sluchových implantátech jejich novinkách a trendech. Třetí blok vedený Ing. Martinem Vondráškem, PhD. Se zabýval principem činnosti kochleárního implantátu a kódovací strategií. Součástí semináře byly DVD záznamů různých vyšetřovacích metod a postupů. Seminář byl navštíven především rodiči malých nebo budoucích uživatelů kochleárních implantátů a pedagogy, kteří o tyto děti pečují.

„Kochleární implantace - operativní zákroky a možná úskalí“ seminář se uskutečnil ve středu 18. listopadu 2009 v areálu Federace rodičů a přátel sluchově postižených s cílem seznámit rodiče sluchově postižených s možnostmi a riziky kochleární implantace. Předníšejícím byl doc. Jiří Skřivan z kliniky otorinolaryngologie a chirurgie hlavy a krku UK, 1. LF a FN v Motole. Účastníky byli výhradně rodiče dětí se sluchovým postižením.

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 „Co a jak slyšíme“



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 roku 2009 jsme uskutečnili celkem **39 přednášek ve všech třídách obou stupňů** (1. – 9. třída). **Přednášek se účastnilo celkem 1.120 dětí.** Velmi se nám osvědčila kombinace neslyšícího 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. **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: 15 rodin z celé ČR

V termínu od 9. 5. do 14. 5. 2009 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 Bářou 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, Nadace Prolomené ticho

Pobytová akce





Aktivity pro širokou veřejnost a pro děti v roce 2009

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 17.června 2009.

Zahradní slavnost



Tradiční Stodůlecký Jarmark Tentokrát byl Jarmark policejní

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. Jarmark se konal ve středu 16. září 2009 a počasí mu opravdu přálo: bylo krásně teplo a slunečno. Děti se totiž musely na chvíli proměnit do role policistů: policistů kriminalistů, dopravních policistů i záchranářů.

Stodůlecký Jarmark



Mikulášská besídka

2. prosince 2009 zavítal do budovy Federace rodičů a přátel sluchově postižených ve Stodůlkách jako každý rok Mikuláš s andělem a dvěma čerty, aby všem hodným dětem rozdali dárky, ovoce a sladkosti. Děti opět dokázaly, že nejsou jen hodné, ale i šikovné. Na šesti stanovištích si mohly vyrobit různé vánoční ozdoby, přáníčka a malé dárky, které potom Mikulášovi ukázaly. Na rozdíl od minulého roku neprobíhala akce pouze v Bilingvální mateřské škole Pipan, ale také v nově zrekonstruovaných prostorách Aktivačního centra.

Mikulášská besídka



Publikační činnost v roce 2009

Vydávání časopisu Info-Zpravodaj v roce 2009

Prostřednictvím časopisu INFO-Zpravodaj realizuje naše organizace Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o.s. (FRPSP) již sedmáctým 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...).

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 2009 (výběr):

1. číslo

- Zkušenosti s užíváním kochleárního implantátu u dětí
- Ze zkušeností Centra kochleárních implantací u dětí
- Zkušenosti lidí nedoslýchavých
- Rozvoj jazyka a komunikace u malých neslyšících a nedoslýchavých dětí
- Dějiny výzkumu znakového jazyka u nás a v zahraničí

2. číslo

- Neslyšící rodiče a děti s kochleárním implantátem
- Integrace dětí se sluchovým postižením do mateřské školy
- Jak dělat logopedii zábavnou formou (praktické náměty)
- Role otců v rodině se sluchově postiženým dítětem

3. číslo

- Vzdělávací projekty různých institucí, které se věnují dětem se sluchovým postižením (školy, občanská sdružení) – inspirace pro práci se sluchově postiženými dětmi
- Početní dovednosti u dětí se sluchovým postižením
- Vývoj identity u dětí se sluchovým postižením
- Vzdělávání neslyšících dětí s kochleárním implantátem v zahraničí (Švédsko)

4. číslo

- Život rodiny dítěte s kombinovaným postižením, z nichž jedno je postižení sluchové
- Metody vyšetření sluchu
- Využití videozáznamu při zpřesnění velikosti ztráty sluchu u dětí s kombinovaným postižením
- Bariéry pro neslyšící ve veřejné dopravě
- Problémy s identitou neslyšících

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 se skládá z článků dvojího druhu. Jedná se jednak o články, které se váží k 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.

Kniha je jedinou svého druhu v České republice.

Úspěchy roku 2009

Veletrh sociálních služeb na Praze 13

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 23.9.-7.10. 2009, doprovodným programem byla výstava představující komplexní činnost Federace.

Jiný svět

Na Slunečním náměstí před radnicí se konala 16. a 17.6.2009 dvoudenní osvětová akce Jiný svět. Akci připravenou Městskou policií určenou především žákům základních škol podpořila i Federace a po dva dny učili zaměstnanci Federace děti základům komunikace ve znakovém jazyce, seznamovali je s kompenzačními pomůckami, logopedickými programy, nutnými sluchovými cvičeními.



Veletrh sociálních služeb na Praze 17

Federace se aktivně podílela na organizaci veletrhu sociálních služeb Prahy 17 který se konal 21 a 22.5. 2009. Návštěvníci byli seznámeni s činností Federace, důsledky sluchového postižení, možnostmi komunikace, kompenzace sluchu, integrace aj.



Spolupráce s Raddison SAS



Další aktivity v objektu Stodůlky

Keramická dílna

Keramická dílna byla vybudována z nevyužité kuchyně. V roce 2009 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 spoluúčast 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 BMŠ) je soukromé předškolní zařízení, jehož zřizovatelem je Federace rodičů a přátel sluchově postižených. Škola vznikla z iniciativy několika rodičů 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 2009 měla škola zcela naplněnou kapacitu, žáky školy byly děti se sluchovým postižením, s kombinovaným postižením, s vadami řeči. V průběhu roku byl realizován Školní vzdělávací program, upravy třídní vzdělávací programy i rozpracována portfolia pedagogů. Celý program je zaměřen na rozvoj komunikace a sociálních dovedností dětí. V programu jsou pravidelně zařazena logopedická cvičení, návštěvy divadel, výstav, solné jeskyně. Informace o činnosti jsou uvedeny na stránkách www.pipan.cz. V průběhu školního roku prošla škola kontrolní činností České školní inspekce a byla veškerá činnost byla pozitivně hodnocena.

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

BMŠ školní výlet Svatý Jan pod Skalou



Poděkování

Činnost Federace by nebyla možná bez dotací ze státního rozpočtu. V roce 2009 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 2009

Peněžní

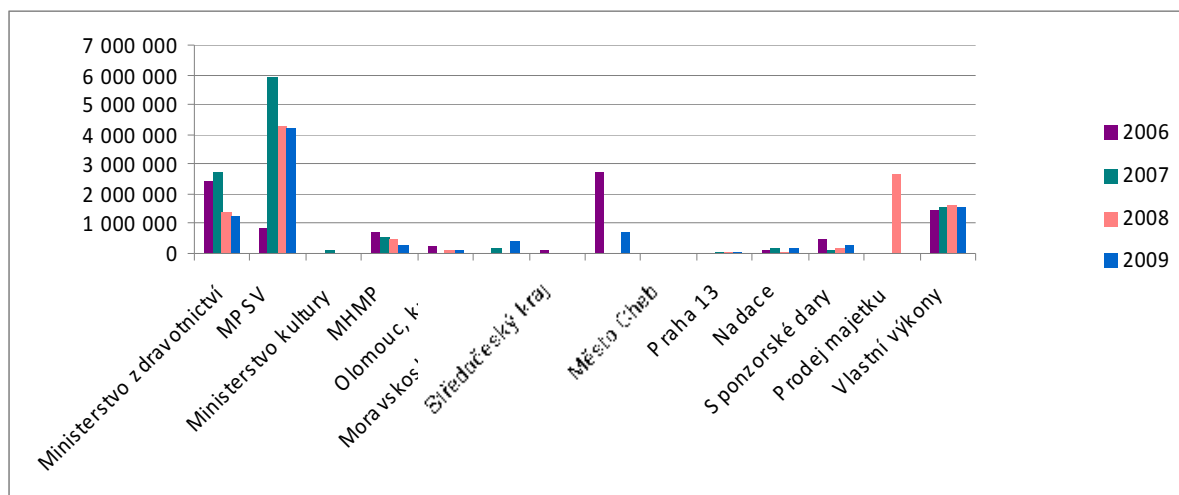
NROS-Pomozte dětem	161568
Nadace OKD	75000
GARRIS, a.s.	50000
Nadační fond Prolomené ticho	40000
Nadace ČSOB	30000
Nadace Charty 77-Praha	17000
Nadační fond Svět zvuků	10000
PRAGUE AIRPORT TRANS,s.r.o.	10000
SPARK INTERPRETING & TRANSLATION s.r.o.	4000
Librex-nakladatelství	2136
Karel Žemlička	2000
Martin Kubálek	1000
Ladislav Werkmann	1000
Kristina Kratochvílová	600
Magda Šmídová	500
NANOSPOL s.r.o.	500
anonymní dárci	50170

Věcné

Nadace Charty 77-Praha	8818	letáky
AHOLD CZECH REPUBLIC, a.s.	11587	občerstvení na Seminář, Jarmark
M.A.Martin Péč	11000	PC
Iveta K.Pavlovičová	2112	knihy
Portál, s.r.o.	1454	knihy
Mgr. Jitka Motejzíková	1036	knihy
Český klub ohluchlých	750	Videokurz
neznámý dárci	603	knihy
UK v Praze, nakladatelství Karolinum	600	knihy
GRADA PUBLISHING, a.s.	557	knihy
Mladá fronta	299	knihy

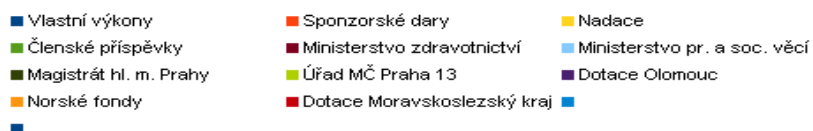
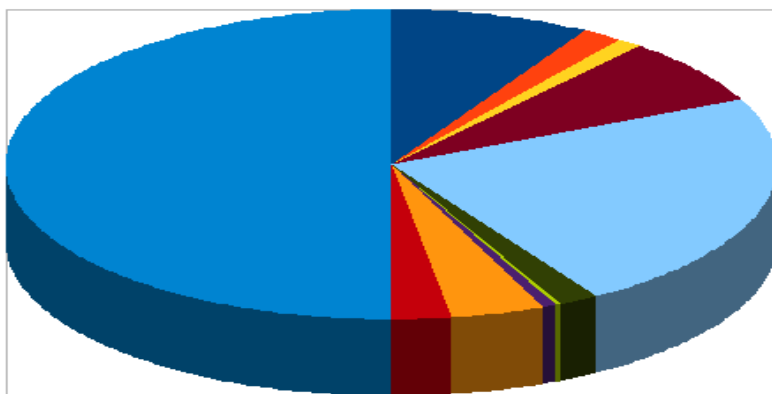
Finanční zpráva

	2006	2007	2008	2009
Ministerstvo zdravotnictví	2 404 000	2 700 000	1 404 000	1 268 000
MPSV	861 000	5 931 000	4 282 000	4 235 312
Ministerstvo kultury	0	150 000	0	0
MHMP	739 000	527 000	463 000	300 000
Olomouc, kraj	250 000	30 000	127 000	120 000
Moravskoslezský kraj	0	158 000	0	435 000
Středočeský kraj	120 000	0	0	0
ESF	2 712 000	0	0	719 430
Město Cheb	0	8 000	0	
Praha 13	25 000	64 000	35 000	40 000
Nadace	109 000	191 000	75 000	170 000
Sponzorské dary	487 000	112 000	189 000	317 541
Prodej majetku			2 655 000	0
Vlastní výkony	1 447 000	1 592 000	1 650 000	1 575 391



Výnosy

	1 528
Vlastní výkony	148,00
Sponzorské dary	317 541,00
Nadace	170 065,00
Členské příspěvky	47 178,00
Ministerstvo zdravotnictví	1 268
	000,00
Ministerstvo pr. a soc. věcí	4 235
	312,00
Magistrát hl. m. Prahy	300 000,00
Úřad MČ Praha 13	40 000,00
Dotace Olomouc	120 000,00
Norské fondy	719 430,44
Dotace Moravskoslezský kraj	435 000,00
	9 180
	674,44



KONTAKTY

Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o.s.
Hábova 1571, 155 00 Praha 5 – Stodůlky
IČO: 004 998 11

tel.: 235 517 313, 603 710 748

fax: 235 517 691

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

Příloha 1:

Přehled tématických celků aktivačního programu pro rodiče s dětmi v roce 2009

1. Stimulační aktivity pro děti

- 7. 1.** Pohádka: O Máše a medvědech; logopedické hry; pobyt venku – sáňkování
- 14. 1.** Pohádka: O Sněhulce; pohybové hry; VV: ptáčci v krmítku
- 21. 1.** VV: razítka a prstové barvy; říkanky; pohybové hry
- 28. 1.** Pohádka: Boudo, budko + dramatizace; pohybové hry; VV: zvířátka
- 11. 2.** Pohádka: O Smolíčkovi; VV: jeleni a jezinky – vybarvování
- 18. 2.** Pohádka: O kohoutkovi a slepičce; VV: lepení – kohoutek a slepička
- 25. 2.** pohybové hry; VV: masky zvířátek
- 4. 3.** VV: hnízda ze slámy, ptáčci z modelíny; pohybové hry
- 11. 3.** Pohádka: O perníkové chaloupce – ochutnávka perníčků; VV: stříhání – výroba perníčků; pohyb: rytmižace
- 18. 3.** Pohádka: Hrnečku, vař; pobyt na zahradě – pohybové hry
- 25. 3.** Pohádka: Pejsek a kočička – Jak vařili dort; sluchové cvičení v kolektivu; puzzle (stříhání, lepení)
- 1. 4.** Pohádka: O koťátkách; VV: výroba mašle; hry na zrakové vnímání, psychomotorické hry
- 15. 4.** Pohádka: O kůzlátkách + dramatizace; psychomotorické hry; VV – koláž
- 22. 4.** Pohádka: Červená Karkulka; VV: křídové otisky; pohybové hry
- 29. 4.** Pohádka: O třech prasátkách; malování lepidlem a sypání pískem
- 6. 5.** Hudební hodina s Mgr. Kabzanovou – rytmižace; pobyt venku
- 20. 5.** Pohádka: Máša a medvědi; VV: motýli; pohybové hry – rytmižace s bubnem
- 27. 5.** Pohádka: O štěňátku; výroba masky; cvičení na balonu
- 3. 6.** Pohádka: O Šípkové Růžence; pohyb: koulovaná (z papíru); VV: společná práce – strom
- 10. 6.** Pohádka: O Palečkovi; pohyb: boj o polštáře; VV: motýli
- 24. 6.** Pohádka: O koblížkovi – ochutnávka koblih; pohyb: cvičení - opičí dráha, říkanka „Zajíc ve své jamce“; VV: trhání a skládání obrázku
- 9. 9.** Pohádka: Medvídkovy balonky; pohyb: hry s nafukovacími balonky; VV: trhání a lepení barevných papírů; pobyt venku
- 23. 9.** Pohádka: Ztratil se bílý míč; pohyb. hry: napodobování pohybů zvířat, říkanka Chodí medvěd okolo; VV: vybarvení a nalepení zvířátek; pískoviště, trampolína
- 30. 9.** Pohádka: Medvídkovy balonky; pohybové hry; práce s barevným papírem

7. 10. Pohádka: O nákladním vlaku; pohyb: hra na vláček a semafor; VV: vybarvování vagonků (vodové barvy); pobyt venku

14.10. Pohádka: O ježkovi a podzimu; pohyb: česání ovoce, sbírání listů...; VV: výroba pelíšků pro ježky – lepení papíru a listů

21. 10. Pohádka: O dešti; pohyb: jak prší (mrholení, kapání, prudký déšť – klepání prsty na dlaň, tleskání... + zrychlování či zpomalování tempa podle bubnu); VV: malování deštníku voskovkami – přemalování vodovkami (zůstávají kapky)

11. 11. Říkanka: Koulela se brambora; pohyb: překážková dráha; VV: domeček z barevných dřívek (předtím říkanka Byl jeden domeček...)

18. 11. Pohádka: Hrnečku vař!; pohyb: protahování (kaše se vaří), překážková dráha (kaše se valí všude okolo); VV: vyrábění kouzelného hrnečku (malování, lepení)

25. 11. Pohádka: Papírový drak; pohyb: slalom, překážková dráha (jak létá papírový drak ve větru); VV: vybarvování papírového draka, lepení očí, nosu, úst

9. 12. Cvičení na míči, volná hra, malování

Celkem: 31x

2. Besedy a přednášky pro rodiče

14. 1. Přednáška: Mgr. Anna Kabzanová – Individuální logopedická péče u dětí se sluchovým postižením

(Mgr. Kabzanová pracovala v MŠ logopedické, kam byly integrovány i děti se sluchovou vadou a ve škole pro sluchově postižené v Praze – Ječné ulici jako logopedka v SPC a jako učitelka hudební výchovy a logopedie.)

21. 1. „Kavárna“ (moderovaná beseda rodičů)

28. 1. Beseda: Bc. Vendula Stará – Můj život a zkušenosti s výchovou dětí

(Bc. Stará je neslyšící a pochází z neslyšící rodiny, i její manžel je neslyšící a mají dva syny – slyšícího a neslyšícího, pracuje jako moderátorka Zpráv ve znakovém jazyce, učí znakový jazyk a má zkušenosti z práce s dětmi v mateřské a základní škole pro SP.)

11. 2. Přednáška: Ing. Stanislav Sedlák - Technické otázky užívání kochleárních implantátů

(Ing. Sedlák pracuje v Laboratoři elektronických smyslových náhrad, kde se zabývá mimo jiné měřením implantátů během operace, nastavováním a programováním řečových procesorů, atd.)

25. 2. Přednáška: PhDr. Iva Jungwirthová – Sourozenecké vztahy

(Specifika vztahů mezi slyšícím a neslyšícím sourozencem. PhDr. Iva Jungwirthová pracuje jako psychologka a poradkyně rané péče ve FRPSP.)

11. 3. Přednáška: RNDr. Josef Brožík – Jazyk a komunikace neslyšících

25. 3. Beseda: INTEGRACE V MŠ – zkušenosti rodičů i učitelky a ředitelky MŠ

(V moderované diskusi se o své zkušenosti s integrací podělí tři maminky, paní učitelka a ředitelka jedné pražské MŠ s integrovanými SP dětmi.)

22. 4. Beseda s maminkou: Jana Kudrnovská

(Paní Kudrnovská je maminkou dvou chlapců se sluchovým postižením.)

6. 5. Přednáška: Mgr. Anna Kabzanová – Hudební výchova u sluchově postižených dětí

20. 5. Beseda: ASISTENT PEDAGOGA u dětí se sluchovým postižením

(V moderované diskuzi se o své zkušenosti podělí asistentka pedagoga na škole pro sluchově postižené a maminka, paní učitelka i asistentka pedagoga chlapce integrovaného do běžné ZŠ.)

3. 6. Přednáška: Doc. PhDr. Věra Pokorná – Vliv jazyka na rozvoj myšlení

23. 9. Beseda: Mgr. Věra Strnadová - Ptejte se na cokoliv, co vás zajímá...

(Věra Strnadová ohluchla v šesti letech a je jednou z nejvýraznějších neslyšících osobností u nás. Píše knihy o problematice sluchového postižení, mj. o výchově dětí se sluchovým postižením. Prosazuje se za práva lidí se sluchovým postižením (antidiskriminační zákony, skryté titulky u televizních pořadů, přepis mluveného slova v reálném čase...)

7. 10. Přednáška: PhDr. Iva Jungwirthová – Zkušenosti s auditivně verbální metodou

(PhDr. Iva Jungwirthová pracuje jako psychologka a poradkyně rané péče ve FRPSP.)

21. 10. Přednáška: Dětský pacient se sluchovým postižením.

(O problémech a úskalích v souvislosti s lékařskou péčí hovoří J. Fenclová, L. Dvořáková, M. Basovnicková.)

18. 11. Seminář s MUDr. Jiřím Skřivanem na téma „Kochleární implantace“

(Operativní zákrok a možná úskalí.)

Celkem: 15x

3. Arteterapie pro rodiče (s Mgr. Renatou Čerňanskou)

Celkem: 16x

4. Společné akce pro rodiče s dětmi

8. 4. Velikonoční setkání – malování vajíček, výroba ozdob (ptáčků), pomlázek

17. 6. Zahradní slavnost

16. 9. Stodůlecký policejní Jarmark

2. 12. Mikuláš ve Stodůlkách

16. 12. Vánoční setkání – výroba ozdob z papíru, zdobení stromečku, pouštění lodiček

Celkem: 5x



Středisko rané péče Tamtam Olomouc

Jungmannova 25, 772 00 Olomouc, e-mail: ranapece@tamtam-olomouc.cz, tel: 739 642 677, 723 662 419, www.tamtam-olomouc.cz

Středisko rané péče Tamtam Praha

Hábová 1571, 155 00 Praha 5, e-mail: ranapece@tamtam-praha.cz, tel: 251 510 744, www.tamtam-praha.cz



Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o.s.

Hábová 1571, 155 00 Praha 5 – Stodůlky, e-mail: frpsp@frpsp.cz, tel: 235 517 313, 603 710 748, www.frpsp.cz
IČO 00499811, číslo účtu: 168350610100



Podpořeno grantem z Islandu, Lichtenštejnska a Norska v rámci finančního mechanismu EHP a Norského finančního mechanismu prostřednictvím Nadace rozvoje občanské společnosti.

