



EUROFEST GERMANY

През тази година - от 4 до 9 август,
след кратка пауза,
Европейската федерация на родителите
на деца с увреден слух - ФЕПЕДА,
отново ще организира и проведе
Европейска семейна среща.
Домакин ще е Германия.

8

ДЕЙНОСТТА НА АРДУС ПРЕЗ 2018 Г.

Богата, разнообразна и отговорна

I. Рехабилитация на слуха и говора и подпомагане в учебния процес на деца и младежи с увреден слух, извънкласни дейности и курсове, психологическа помощ на деца и младежи с увреден слух и техните семейства, със съдействие на жестов преводач и/или сурдопедагог, при комуникация с образователни институции, държавна администрация и работодатели.

- индивидуални часове за рехабилитация на слуха и говора и подпомагане в учебния процес - **123 деца и младежи**;
- индивидуални курсове по английски и немски език, арттерапия, плуване, карате, балет, шофьорски курс и по общообразователни предмети - **25 младежи и деца**;
- помощ за подготовка и явяване на изпити на студенти с увреден слух - **4 студенти**, които учат в УНИБИТ, ЛТУ, Тракийски и Великотърновски университети, Земеделски колеж във Велико Търново;



- индивидуални консултации при психолог - **7 човека**;
- групови занимания в Центровете в София и в Пловдив - групови занимания по български

език в три възрастови групи в София - начален, среден и горен курс; развитие на речта; математика; английски език и артзанимания - **47 деца и младежи**;

Младежите и родителите с увреден слух имаха възможност да се възползват от услугите на жестов преводач за улесняване на комуникацията с образователни институции, държавна администрация и работодатели.

II. Подпомагане за закупуване на учебници и учебни пособия, батерии за кохлеарни имплантни системи.

1. за закупуване на учебници и учебни пособия - **102 ученици и студенти** от цялата страна

➤ **11 кабинета за рехабилитация** на слуха и говора в София, Берковица Варна, Видин, Габрово, Плевен, Стара Загора и Пловдив;

➤ за сираците и полусираците от специалното училище в София - закупени учебни пособия на стойност **350 лв.**

2. за закупуване на част от необходимите им батерии на **87 деца и младежи** с кохлеарни импланти

Следва на стр. 2

ПРОЕКТ

„Равни шансове за децата и младежите с увреден слух и техните семейства“



ЦЕНТЪР ЗА ПОДКРЕПА НА ХОРА
С УВРЕДЕН СЛУХ
Асоциация на родителите на деца
с увреден слух



Проект: BG05M9OP001 -2.011-0006

Равни шансове за децата и младежите с увреден слух
и техните семейства

Цел: Създаване на предпоставки за активно социално включване на деца и младежи с увреден слух и техните семейства.

Начало: 01.04.2018 година
Край: 31.12.2020 година

На **1 април 2018 г.**, АРДУС стартира изпълнението на проект **BG05M9OP001 -2.011-0006** - „Равни шансове за децата и младежите с увреден слух и техните семейства“. Осъществява се с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси“, на обща стойност **374 688.88 лв.**

Продължителността на проекта е **33 месеца** - от **1 април 2018 г.** до **31.12.2020 г.**

Следва на стр. 3

Каква е основната цел?

Да се създадат предпоставки за активно социално включване на деца и младежи с увреден слух и семействата им. Предложените дейности са насочени към повишаване степента на информираност на обществото за проблемите и възможностите на хората с увреждания и промяна в обществените нагласи спрямо тях.

Основен акцент е подобряване на знанията и уменията и повишаване на личните и социалните компетенции на хората с увреден слух и техните семейства, както и постигане на ефективно партньорство и диалог с администрацията, социалните партньори и обществото.

Специфичните цели

1. Удовлетворяване потребността от адаптиране на наличната информация за възможностите за заетост за нуждите на хора с увреден слух.
2. Повишаване информираността на целевата група за възможности за обучение, рехабилитация, диагностика и интеграция.

Следва на стр. 3

ПАРТНЬОРСТВО

За фестивала „София МОНО“ и още нещо



Асоциацията на родителите на деца с увреден слух стартира партньорство с театрален фестивал „София МОНО'2018“, организиран от „Артишок“ ЕООД, част от календара на Културните събития на Столична община за миналата година.

Следва на стр. 3

ДЕЙНОСТТА НА АРДУС ПРЕЗ 2018 Г.

Богата, разнообразна и отговорна

Продължава от стр. 1

III. Интеграционни и социални дейности с нестопански характер в полза на членовете на АРДУС, рехабилитационни лагери, семинари и конференции, международна дейност

1. Семинари

На 24.03.2018 г. в хотел „Шипка“ в София се проведе семинар за родители и за младежи с увреден слух.

Родителите се запознаха със следните теми:

➤ „Една година в САЩ на пълна стипендия!“

- темата бе представена от Елена Джокович, представител Американски Съвет за България, която запозна родителите как програмата YES подкрепя ученици с увреждания.

➤ „На първа среща с глухота“. Проф. Елена Тодоровска сподели свои лични преживявания за прогресивната загуба на слуха, за живота си в тишина и как този факт се отразява на нея и семейството ѝ и на професионалната ѝ реализация в сферата на молекулярната биология и генетика. А дали любовта „чува“ - на този въпрос отговори дъщеря ѝ - адвокат Елена Тодоровска.

➤ „Емоционалната интелигентност или как да управляваме собствените си емоции и да се разграничаваме от чуждите такива.

Първи стъпки в ненасилствената комуникация в ролята ни на родители“ - беше темата, разработена и представена от психолога Йордан Танковски.

По време на семинара за децата бяха организирани занимания по развитие на речта.

За младежите с увреден слух семинарите бяха:

• „Разумни финанси“ - лекторите Ели Симова и Михаела Кършакова разясниха на присъстващите как да изградят разбиране за основите на личната си финансова грамотност и да придобият умения за взимане на адекватни решения. Те запознаха аудиторията какво са разумни финанси, как се прави бюджет, как, къде и за какво да теглят кредити, как да спестяват кога и колко да харчат, как разпознават кредитна и дебитна карта. Младежите правиха нагледно примерен бюджет за своите приходи и разходи.

• „Как да се изразявам правилно“. Темата беше подготвена от Ива Евстатиева, слухоречев рехабилитатор. Представиха се някои основни речеви етикети, както и примери и от-

работени практически упражнения, свързани с правилната речева изява на младежите в различни ежедневни комуникационни ситуации.

2. Рехабилитационни лагери

През юли и септември се проведеха два рехабилитационни лагера - в с. Вонеща вода и в Приморско. Участваха общо **136 човека** - деца, младежи, родители, сурдопедагози, жестови преводачи и ръководители. Средствата от перото бяха изразходени за наставане и храна на 70 човека - деца и младежи с увреден слух и ръководители.

По време на лагерите всеки ден се провеждаха часове по рехабилитация на слуха и говората, занимания за развиване на умения за работа в екип и комуникация, образователни игри и спортни занимания. Провеждаха се и упражнения за координация, ориентация в пространството и баланс, съобразени със състоянието им в ежедневната им активност.

По време на морския рехабилитационен лагер в Приморско, се проведе обучение по Уинд сърф, с участието на 20 деца и младежи с увреден слух, съпроводено с упражнения за координация, баланс и обща физическа подготовка. Изградиха се навици за взаимопомощ и асистирание по време на обучение във водна среда.

На рехабилитационните лагери, децата и младежите показаха знания, умения и талант чрез участието им в различните дейности и мероприятия, организирани през лагерните дни. Те научиха нови и интересни факти за българската история и култура.

Родителите имаха възможност да се консултират със специалистите сурдопедагози и да обменят информация помежду си за проблеми, свързани с глухотата и развитието на децата им.

3. Интеграционни дейности

В периода 16-18 април в София се състоя Седми европейски форум за социално предприемачество в зала „ЕФЕ“ на столичния хотел „Маринела“. Над 100 социални предприятия от Италия, Испания, Франция, Англия, Гърция, Турция и България представиха продуктите и услугите си. На форума АРДУС се представи като организация, предоставяща специализирани социални и образователни услуги. Изложени бяха творби, изработени от децата и младежите с увреден слух и печатни издания.

На 22 април в Централния военен клуб в София се проведе Традиционният пролетен бал

на деца със слухови нарушения, организиран от Образователен център за деца и младежи с увреден слух „Яника“. Каузата на бала тази година беше създаване на Фонд за допълнителна рехабилитация на слуха и говората.

На 10 ноември младежи от арттелието на АРДУС в Пловдив участваха в месенето на хляб, заедно с Българско-турския литературен клуб в Консулството на Турция в Пловдив.

На 25 ноември децата с увреден слух, подпомогнати от АРДУС, взеха участие в състезанията по плуване, организирани от Фондация „Воден път“ и спечелиха медали в различни категории.

На 1 декември беше отворено „Коледно ателие“, в което се изработиха подаръци. Раздадоха се по време на томболата за тържеството на АРДУС в София. В ателието се включиха деца на различна възраст и родители, които сами осъществиха идеите си.

Коледните тържества на АРДУС се проведеха на 8 декември в София, а на 15 декември - в Пловдив.

За Коледа, **800 деца и младежи** с увреден слух от цялата страна получиха подаръци, подсигурени от дарители, както и коледни картички, изработени от деца от масови детски градини и училища в София.

IV. Дейностив национални и международни организации, печатни издания с незападно разпространение, информационна дейност, поддръжка на центрове за подкрепа и консултации на деца и младежи с увреден слух и семействата им, подпомагане, организирани и координирани дейностите на АРДУС.

АРДУС активно си сътрудничи с организации на и за хора с увреждания, работещи в областта на интеграцията на хората с увреждания в България и Европа. Центровете за подкрепа и консултации на семействата на деца с увреден слух функционират в София и Пловдив. През 2018 г. се откриха кабинети за рехабилитация и консултации в Габрово и Стара Загора.

Асоциацията издаде през м. март поредния брой на информационния бюлетин. Отпечатани бяха информационни материали в помощ на родителите и специалистите, както и за информиране на обществото за дейността на АРДУС.

Информация за дейността на АРДУС се публикува на сайта на организацията www.ardusbg.com и на страницата ни в Facebook, както и в други печатни и електронни медии. Чрез тези дейности членовете ни и обществото имат възможност своевременно да се информират за дейностите и за предстоящите събития.



ПРОЕКТ

„Равни шансове...“



Продължава от стр. 1

3. Предлагане на мерки за професионално ориентиране и консултиране на безработни хора с увреден слух.

4. Консултиране на семейства на хора с увреден слух за възможностите, които държавата, в частност АРДУС, предоставят в подкрепа на социалната интеграция на хората с увреден слух, както и улесняване на достъпа до налични социални услуги.

5. Откриване на директен диалог с работодатели за създаване на заетост и стажантски програми спрямо възможностите на хората с увреден слух.

6. Промяна на обществените нагласи спрямо целевата група, изместването на фокуса на внимание от дефицита на слух и повишаване на възможността за социална интеграция на хората с увреден слух;

7. Широка обществена подкрепа за интегрирането на деца и младежи с увреден слух в масови училища, включването на глухи безработни в стажантски програми, адаптирането на администрацията към комуникационните ограничения при общуване с хора с увреден слух.



ПАРТНЬОРСТВО

За фестивала „София МОНО“ и още нещо

Продължава от стр. 1

Сдружението се включи в съпътстващата програма на фестивала, по-точно в детската програма, на тема „Приказните създания от българския фолклор“.

Децата се срещнаха с авторката Юлия Спиридонова, която им прочете откъси от своята авторска книжка, предназначена за деца - „Къде си, Слънце“. Те научиха как жабчето и таласмът разбудят халата - най-голямото

ЧЕСТИТО!

Кабинет за рехабилитация

В края на 2018 г., в град Габрово беше открит Кабинет за рехабилитация на слуха и говората на АРДУС, който широко отвори врати, за да е в помощ на децата с увреден слух.

Необходимостта от слухоречев рехабилитация, от социално взаимодействие, от подкрепа и взаимопомощ са основните причини за разширяването на дейността на АРДУС. До този момент, децата в област Габрово не са ползвали помощ от специалисти в областта на слухоречевата рехабилитация на местно/областно ниво.

Всеизвестно е огромното значение на ранната рехабилитация на слуха и говората. Определяща е и възможността родителите, близките и децата да получават актуална информация за възможностите, начина на въздействие и развитие при наличието на слухов дефицит.



Всичко това е наша мисия и задължение. Затова ръководството на АРДУС приветства децата с увреден слух и специалистите, които ще им помагат в новооткрития кабинет в Габрово. На добър час!

Адрес: гр. Габрово, Спортна зала, служебен вход, етаж 5
Тел. за връзка - 0886135510, Грета Томова

ПЛОВДИВ

Израз на уважение към глухите



Асоциацията на родителите на деца с увреден слух благодари на Генералното консулство на Република Турция в Пловдив, на Българо-Турския литературен клуб и на Клуба на почетните консули в града на тепетата за поканата да бъде част от събитието, с което се отбелязва и празнува Международния ден на майчиния език. В празника участваха членове на филиала ни в Пловдив и на РО на СГБ.

На този голям празник на различни езици беше произнесена известната Шекспирова фраза: „Да бъдеш или да не бъдеш - това е въпросът!“.

Сред 36-те езици, за първи път беше включен и българският жестов език, което е израз на уважение от страна на организаторите към общността на глухите хора у нас. Прочутата фраза с превод на жестов език, представи Боки Калчева. А Дани Бъгова участва с танцово изпълнение във вечерната многообразна културна програма.



По повод празника АРДУС беше удостоена с плакет, който прие Жулиета Пейкова, връчен от г-н Хюсеин Ергани, генерален консул на Република Турция в Пловдив.

и взаимно си партнираха. Не липсваха и любопитни усмивки и забавни рисунки. А после - игра на воля в парка на Военната академия в София.

През тази година АРДУС планира децата ни да се включат в поредното издание на фестивала „София МОНО 2019“, като партньор на театър „Мале Мале“. Фестивалът ще се проведе в началото на юни т.г. В програмата е включено и заглавието: „Сетивен театър в парка, в партньорство с театър „Мале Мале“ и децата от Сдружение АРДУС“.



В СИНЕМОРЕЦ

„Красотата на различието“

Под този надслов, Асоциация на родителите на деца с увреден слух отново беше домакин на международен младежки обмен. Реализира се от 9 до 18 септември м.г., с финансовата подкрепа на програма „Еразъм+“.



Младежи с увреден слух от Полша, Румъния, Литва и България прекараха незабравими десет дни в китното морско селце Синеморец. Обсъдиха теми, сред които човешките права; превенция от социално изключване; социалния диалог, като основа на ценностите на европейското самосъзнание.

Уъркшопи, игри и презентации бяха примесени с обиколка на антични места из района - градовете Ахтопол, Царево и Созопол. А при разходката с лодки по р. Велека участниците придобиха впечатления за мистичната Странджа.

По време на обмена се дискутираха теми, свързани с прилагането на европейските и местните политики за хората с увреждания в държавите, партньори по проекта. Участниците имаха възможност да споделят добри практики на образователно и социално включване. Обсъди се ролята и значението на образованието, ролята на застъпничеството и значението



на овластяването на младежи с увреден слух, с което се създадоха условия за повишаване на компетенции.

В рамките на проекта се реализираха срещи с представителите на местната власт. Младежите участваха и в най-голямата акция за почитване - „Да изчистим България“.

Българите представиха страната ни в национална вечер, облечени в народни носии, на която гостите направиха първите си стъпки в българско хоро. Те също бяха подготвили много интересни и „вкусни“ презентации.

Благодарим на всички за всеотдайността, споделеността и незабравимите мигове!

ЕТО КАКВО СПОДЕЛИХА НЯКОИ ОТ БЪЛГАРСКИТЕ УЧАСТНИЦИ В МЕЖДУНАРОДНИЯ ОБМЕН ПО ПРОЕКТА - ПИСМЕНО И СЪС СНИМКИ

МАРИЯ ЯКИМОВА



Бях в групата на АРДУС, която участва в промята по проекта „Красотата на различието“ в град Синеморец.

Участниците бяха поляци, румънци, латвийци и ние, българите. През цялото време бяхме ангажирани с игри, занимания и дискусии за човешките права, дискриминацията и въобще всичко, което се отнася за живота на хората с увреден слух. Обсъждахме проблемите, които срещаме, и методите за по-добро и достъпно образование.

Не липсваха екскурзии и разглеждане на забележителности. За чужденците това беше ново и непознато и с радост ги разходихме из красивите ни кътчета. Винаги беше осигурен превод и всички проявявахме толерантност един към друг. А времето, прекарано на плажа, ми беше любимо. Учихме се да караме каяк, лодка и уиндсърф. Имахме състезания по отбори, като ни бяха представени много предизвикателства. Търсихме по карта за ориентир, имахме цял лист със задачи, които ако изпълнихме най-бързо, печелихме.



Научихме се да действаме и като екип и да разчитаме един на друг, когато е необходимо. Както всеки ден, една държава беше отговорна за сервирането и отсервирането на храната. Не всички го приехме с ентузиазъм, но видяхме, че това е една полезна дейност, която учи на дисциплина и отговорност.

Времето беше слънчево като цяло и всички много се забавлявахме. Използвахме всяка минута, за да сме заедно. Имахме програма за всеки ден, всичко беше структурирано по час, но имаше време за всичко.

Участвахме и в почистването. Научихме се да рециклираме и да изхвърляме ненужното.

Предпоследната вечер беше международна. Всяка държава представи обичаите си, храната и типичните си танци. Бяхме заинтересовани от другите и за по-малко от час почти всичко беше изядено и изпито. Последната, прощалната вечер, ни беше тежко. На следващия ден ни предстоеше раздяла. Но вечерта мина в танци, прегръдки и си казахме - ще се срещнем пак.

ДАРИ ДИМИТРОВ



На 19 години съм и съм ученик от Националната търговско-банкова гимназия, специалност „Оперативно счетоводство“.

Имах невероятната възможност да бъда част участниците в Международния обмен, проведен в град Синеморец миналата година.

Винаги, когато си спомням за него, ме изпълват приятни чувства. Радвам се, че бях сред участниците. Срещнах се и се запознах с много млади хора, опознах нови култури. А и упражних своя английски език.

За мен обменът беше от голяма полза. Всеки ден имаше интересни занимания, игри, различни предизвикателства, които развива комуникативните ми умения.

Сприятелих се с младежи от Литва.

Радвам се, че българската ни група беше домакин на тази проява и че младежите от Румъния, Полша и Литва имаха възможност да посетят страната ни. Ако отново се провежда такъв международен обмен у нас или в друга държава, с удоволствие пак бих се включил.

МЛАДЕЖКИ ОБМЕН

В очакване на приключението

През януари т.г. Ани Якимова беше представител на АРДУС на подготовителната среща във връзка с младежкия обмен на тема „Разнообразие зад неизречените думи“, който ще се проведе в периода 31 март - 7 април в град Клуж, Румъния.



Ето какво сподели за читателите на бюлетина:

- Имах честта да представявам Асоциацията на родителите на деца с увреден слух на срещата на организаторите на обмена в румънския град Клуж. Благодаря от сърце за предоставената ми възможност да се запозная с ръководителите на проекта и да разбера какво се изисква от младежите ни.

Заминах за Клуж с полет през Букурещ, с цел да тествам маршрута. Късно вечерта на 17 януари бях посрещната лично от ръководителката на проекта - г-ца Круна Поп. На следващия ден сутринта се запознах с любезните домакини - организаторите на обмена, и с представителите на партньорските организации - Мартина от Полша, Педро от Португалия и Мария от Албания.

Вълнението ми беше голямо, защото отдавна не бях упражнявала английския си, а съзнавах отговорността да чуя и разбера всичко необходимо за успешното представяне на отбора ни. Първият ден на визитата премина в семинари, в които уточнихме програмата на обмена и изискванията към всички участници. Тъй като знам колко са важни спортът и игрите на открито за децата ни, успях да включа в програмата не малко спорт.

ЗАПОЗНАЙТЕ СЕ С



Една малка радио и телевизионна звезда

Защо е звезда? Ще разберете.

Димана Илиева е от красивия крайдунавски град Русе. На две години губи слуха си... Лекари, изследвания, диагноза, слухопротезиране, рехабилитацията за търсене на първите звуци, думи, срички.

Родителите ѝ се информирали и запознали с кохлеарната имплантация, която помага на нечуващия да възприеме света около себе си. Решили - да поставят на Димана кохлеарен имплант...

Първата операция била в началото на януари 2009 г. в ИСУЛ в София. Година по-късно - втората, за поставяне на кохлеимплант и на другото ухо. Настройки, рехабилитация при слухово-речеви рехабилитатори Румяна Петкова и Христина Славкова.

Постоянството и упоритостта дали резултати. В комплексната работа с Димана се включили и рехабилитаторите ѝ в Русе - Веси Добрева и Стела Пасева, семейството, приятелите. На „помощ“ с емоционалната си подкрепа и споделяне на лични истории се притекли и родители на деца с увреден слух, членове на АРДУС.

През годините Димана опровергава първоначалните нагласи и отношение към глухите хора и към репликата на един медик - „Е, едва ли ще дава интервюта по радиото...“ Момиченцето проговаря - ясно, правилно. Родителите, които били радиоводещи, непрекъснато ѝ говорели, поправяли, разяснявали думите и значението им.

Димана порасна, на 12 г. е. Бърборана е, много чете, с чувство за хумор е и често се шегува с приятелите си, превръща се във формален и неформален лидер на класа, в който учи, включва се в доброволчески инициативи, тренира различни спортове. Има в „активна“ си и десетина радио и телевизионни интервюта.

Сега не посещава ежедневно Кабинета за рехабилитация на слуха и говора. Ежедневието на малката госпожица е в училище, къщи, в библиотеката, в спортната зала. А за какво мечтае! Да се занимава с технологии в помощ на глухите хора и да работи с деца като нея, за да им покаже, че няма невъзможни неща.



На следващия ден, заедно с другите представители, разгледахме града и местата, които ще посетят децата. Проучих транспорта, цените, спортните площадки, музеите и залите за занимания. Клуж е един прекрасен исторически град, част от Древен Рим. В това пътуване научих защо италианският и румънският езици са толкова близки. Но заедно с традициите си, това е един град на младите - с много училища, университети и спортни площадки.

След като имах възможността да прекарам три прекрасни дни в Клуж, заедно с останалите представители, съм убедена, че децата ни ще бъдат посрещнати сърдечно и, че им предстоят много забавления и нови приятелства. Така, неусетно, ще подобрят и общуването си - с международния жестов език и с английския език. А защо не и румънски?!

След завръщането си в България, споделих с участниците от АРДУС изискванията на организаторите и им възложих конкретни задачи.



”

В русенския вестник „Утро“ от 17 септември 2014 г., прочетох в статията на Ася Пенчева, че родителите на Димана са се включили доброволно в кампанията „Българската Коледа“. Участвали са в телевизионни предавания, в които са обяснили, колко е важна ранната диагностика на слуха при бебетата и че трябва да се потърси помощта на лекарите. Така са помогнали на семейства с деца с увреден слух. Благодарение на семейството на Димана - семейство Илиеви, и на самата нея, когато е била на 8 години, болницата в Русе се е снабдила с нов съвременен апарат за скрининг на новородени.

Мария Михайлова

”

ПО СВЕТА

Международна проява

От 13 до 16 юни 2018 г., в австрийския курортен град Бад Ишл се проведе IV международна конференция, насочена към ранната семейна намеса при деца с увреден слух. Участваха специалисти - лекари, генетици, рехабилитатори, както и родители, деца и възрастни със слухови нарушения от цял свят.

Със съдействие на фирма „МЕД-ЕЛ“, от България участваха двама рехабилитатори и един родител - Ивелин Цветков, бащата на Яна, който сподели впечатленията си.

По данни на Световната здравна организация до 2050 г. броят на хората със слухови проблеми ще се увеличи драстично и най-вероятно всеки 10-и ще има подобни оплаквания. Една от основните причини е съвременния начин на живот, високата звукова замърсеност и неправилната употреба на слушалки (или некачествени такива).

34 млн. от съвременните хора с увреден слух са деца (общо над 460 млн.), като при 60% от случаите тази диагноза би могла да се предотврати, но уви, липсвала е информация, нямало е адекватни медицински грижи, слаби национални политики и др.

Голяма част от дискутираните теми бяха за ранна диагностика при децата, по-ясно намеса и партньорство на НПО, работещи с хора с увреден слух, с политически организации и поставянето на параметри на проблемите, евентуални бъдещи решения и адекватни политики.

Засегнаха се и медицинските аспекти (в това число генетични и психологически) на глухотата и най-новите интердисциплинарни изследвания. Представиха се многобройни добри примери за професионална реализация на хора с увреден слух - добри музиканти, танцьори, лекари, юристи, инфлуенсъри и др.

Личните ми впечатления и изводи от перфектно организираното събитие

Въпреки чувството за безвреме, което ни е налегнало в България, нещата не са толкова трагични, защото от обменените международни контакти се уверих, че имаме добри лекари, адекватна и съвременна информация, добри рехабилитатори. Но недостатъкът е, че са малко и са концентрирани основно в София.

Ролята на специалистите е огромна в развитието на всяко дете с увреден слух, но нашата, на родители, е безценна. Ние сме отговорни да им предадем много знания, които те да използват на късен етап. Как да развиваме личните качества на детето е въпрос, чийто разрешаване изисква да имаме точно цел, следвана от плана за реализацията ѝ, пътя за постигането, проверка и оценка на резултата. Трябва да контролираме процеса и да не гоним лимити, защото всеки един от нас е различен.



Изведената основната максима за най-пълноценното развитие на децата ни беше: колкото по-рано, толкова по-добре ... и ние трябва да сме отговорни, да я разпространяваме и сред другите родители на нечуващи деца, въпреки страха и болката, които всеки от нас е изпитал, когато е разбрал, че детето му е със слухова загуба или глухота. Жестовият език у нас е изолиран само за хората без помощни средства за чуване. Но по-света той се владее умело и от рехабилитатори, лекари, социални работници, семейство и се стимулира използването му от всеки, с цел най-добрата комуникация.

Наред с толерантността от другите, много важно за израстването на децата ни е те да бъдат представяни на обществото, за да могат да получат шанс да му се представят и да бъдат разбрани.



КОХЛЕАРНА ИМПЛАНТАЦИЯ

ЗАДЪЛЖИТЕЛНИ ВЪПРОСИ, ЧИЙТО ОТГОВОРИ ТРЯБВА ДА НАУЧИТЕ



Когато разберете, че единствената възможност за чуване на детето ви е кохлеарен имплант, сте поставени в ситуация на струпване на много нова информация, която трябва да осмислите и на много решения, които да вземете за кратко време.

Изборът на марката кохлеарен имплант е само едно от решенията, но е важно, защото това ще е средството, което ще позволи на детето ви да чува през целия си живот. За това е важно вие - родителите, да бъдете подготвени с въпроси, които да зададете на екипа по кохлеарна имплантация. Ето някои от най-важните, често задавани, които се отнасят до:

ЖЕСТОВ ЕЗИК

Курс за родители, близки и приятели

Д-р Славина Лозанова

Жестовият език е пълноценна езикова система и средство за комуникация от ключово значение за качеството на обучение, образование и социална реализация на глухите хора.

В съвременната научна литература се застъпва тезата, че слуховото нарушение не е толкова сензорно увреждане, колкото е комуникативен проблем. Извеждат се различни доказателства в подкрепа на жестовия език като средство за разгръщане на вродената ни езикова способност, която впоследствие може да се разгърне в знания и умения за използване на два, а може и повече езика. Ако детето научи принципите на комуникация, изгради богат пасивен и активен речник от жестове, свързва тези жестове в смислени изречения и започне да мисли на абстрактно ниво, на по-късен етап изградените понятия и умения могат лесно да се „облекат“ в думи на български, английски или друг вокален език.

Жестовият език осигурява и комфорт в комуникацията между децата и родителите във всеки възрастов етап. Намира място не само в семейното възпитание, но и в обучението на глухите ученици, осигурявайки достъп до учебното съдържание.

Проучванията доказват по категоричен начин, че жестовият език не пречи на проговарянето на децата, нито оказва негативно влияние върху използването на словесен език. Но поддържането на двата езика, изисква осигуряване на условия за активното им използване в комуникацията с глухи или чуващи.



Целта на курса, организиран в рамките на проект на АРДУС, е да запознае родителите с жестовия език на глухите българи и да изгради умения за използването му в различни ситуации от ежедневието и комуникацията с глухи деца и младежи. Това се постига чрез следните задачи:

- Придобиване на знания за системата на българския жестов език

Употребата му като лексика и начини на изразяване. За целта учебното съдържание е разпределено на тематичен принцип (семейство, време, дрехи, животни и др.).

- Придобиване на умения за използване на жестов език според комуникативната цел, което става чрез организиране на съдържанието на ситуационен принцип - запознаване с глухи хора, отправяне на молба, получаване на информация, предаване на информация и др.;

- Овладяване на техники за използване на жестове и жестов език в различни условия на взаимодействие с глухи деца и ученици.

Тази задача предполага запознаване на родителите с различните начини за използване на жестови средства - използване на отделни жестове за подпомагане на разбирането; дактилирането като техника за предаване и уточняване на значение; употреба на калкираща реч за подпомагане на огромяването или овладяване на граматиката на българския език; използване на жестов език за осигуряване на разбиране и неформално общуване;

- Запознаване с принципите и начините за използване на жестов език според представата и разбиранята на глухите хора - задача, която се реализира чрез участие на глухи ползватели на езика, анализ на изказвания на жестов език и различни видео материали, представящи глухите хора като носители на езика и членове на различна културно обусловена общност.

Курсът събира не само родители и близки на деца със слухови нарушения, но и техни приятели. Той отговаря на все по-често проявяван интерес, провокиран от осъзнатата полза от жестовия език и необходимостта от пълноценна комуникация с глухи близки и приятели. Участниците разказват за нескрипото любопитство и изненада на децата към тях и опитите им да научат език, който принципно е само на глухите хора. Някои родители споделят, че децата им ги преоткриват като събеседници, а други, че жестовият език им помага да разбират децата си много по-добре.

Описаните обстоятелства са доказателства, че жестовият език създава условия за споделяне и изграждане на топли семейни взаимоотношения, както и за повишаване на доверието към родителите.

КОХЛЕАРНА ИМПЛАНТАЦИЯ

- Какво е кохлеарният имплант (кохлеарна имплантна система - КИС) - вътрешна и външна част?
- Колко са фирмите производители, които го предлагат и имаме ли право на избор?

Въпроси, които се отнасят за вътрешната част на КИС:

- Какво представлява вътрешната част и каква е разликата в електродите на различните фирми производители?
- По какъв начин размерът, дължината, начинът на поставяне и разположението на електродите влияе на това как детето ви ще чува?
- Как се поставя устройството?
- Какви са рисковете от операцията?
- Може ли да се запази остатъчният слух?
- Може ли да се прави ЯМР и при какви условия?

Въпроси, касаещи фирмата производител: Те са много важни, защото вие свързвате

семейството и детето си за цял живот с тази фирма.

- Колко дълги са гаранциите за отделните части на устройствата?
- Каква е цената на елементите, след като вече не са в гаранция?
- Колко бързо се обслужват клиентите и извършват ремонтите?
- Имат ли политика за замяна на изгубени или счупени елементи?

Въпроси за външната част на КИС

- Външните процесори ще се променят през годините и ще имате достъп до подобрения и до бъдещи технологии?
- Външната част не е константа, както вътрешната или както фирмата производител.
- Влагоустойчиви ли са?
- С какви батерии работят и колко дълъг е животът им?
- Има ли интересни функции на устройството?
- Какви цветове опции имат?

➢ Съвместими ли са с други устройства за слушане?

➢ Имат ли приложения, които могат да се използват за телефоните?

Уверете се, че бъдещите външни процесори ще работят с настоящия или предишни видове вътрешни импланти, така че детето ви да има достъп до бъдещи технологии, независимо от това.

Препоръчваме ви да посетите офисите на фирмите, предлагачи кохлеарни импланти и да разговаряте с инженерите, които ще се грижат за имплантите на детето ви. Те са хората, които могат да ви дадат подробна информация и отговор на почти всички изброени въпроси. С тях ще контактувате при възникващи технически проблеми или въпроси, свързани с експлоатацията на системата.

Каквато и марка да изберете, пожелаваме ви най-доброто чуване за вашето дете!

СЕМЕЙНА СРЕЩА

ЗАЕДНО

- родители и деца



Срещата в Германия ще премине под надслов „Овластяване на деца и младежи с увреден слух и заедно посрещане на бъдещите предизвикателства“.

Организатор и инициатор на събитието е ФЕПЕДА, съвместно с немските партньори от Асоциация на глухи деца, Асоциация на родители на деца с увреден слух в гр. Хесен и Асоциация на младежи с увреден слух. Всички те ще се обединят и с опита си ще направят събитието незабравимо за участниците от всички възрастови групи от различни страни на Европа.

В програмата на шестдневната европейска семейна среща са включени срещи-разговори, лекции и тематични уъркшопове, където ще се обменя, ще споделят моменти и преживявания от всекидневието. Участниците ще научат повече за овластяване на децата и младежите с увреден слух и как да се справят с предизвикателствата, които се изправят пред малки и големи.

Тринайсет души ще са водещите на отделните прояви с различни активности за деца и младежи - съобразени с възрастта им, за родители и близки, включени в програмата. Работният език ще е английският, но ще бъде осигурен превод на и от немски жестов език.

ИЗВАДКИ

От поканата и програмата за семейната среща в Германия

Организаторите канят семейства с деца и младежи с увреден слух от цяла Европа да участват в Европейската семейна среща, организирана от Европейската федерация на родителите на деца с увреден слух в сътрудничество с три асоциации в Германия.

Комплексът, където ще се проведе, е в близост до Франкфурт в природен парк „Hochtaunus“, сред панорамната област на Dorfweil, в малко селце сред хълмовете на Taunus, част от област Schmitten. Красивата местност от над 30,000 кв.м е разположена в горски район, с благоприятен климат и атмосфера и е отлична локация за Европейския семеен лагер.

В поканата се казва, че всички асоциации - организатори и домакини, обединяват опита си. За възрастните ще предложат лекции и тематични уъркшопове, за да научат повече за овластяването на децата и младежите с увреден слух и посрещането на бъдещите предизвикателства.



ПРИЗИВ

Световен ден на слуха



ФЕПЕДА, създадена през 1990 г., е основната платформа за представителство на семейства с деца с увреден слух в Европа.

На Световния ден на слуха Федерацията напомни, че децата и младежите с увреден слух в Европа трябва да имат достъп до безплатни и подходящи слухови апарати, без ограничение във възрастта.

Световният ден на слуха

Отбелязва се от 2008 г., съгласно „Пекинската декларация“, приета на Първата международна конференция за превенция и рехабилитация на слуха в края на април 2007 г. в Пекин, Китай, под егидата на Световната здравна организация (СЗО), с цел да се информира обществеността за дейностите в сферата на здравеопазването за намаляване и преодоляване на проблемите със слуха, както и да се насърчат дейностите за подпомагане на хората с увреден слух. По данни на СЗО към 2017 г. над 360 млн. души по света имат увреден слух, а 32 млн. от тях са деца.

Датата 3 марте избрана, защото графичното изписване на цифрата 3 наподобява формата на ухо. Мотото на деня за 2019 г. е „Проверете слуха си!“.

На съвещанието си на 2 март м.г. в Хелзинки, Финландия, ФЕПЕДА припомни, че пет на всеки хиляда бебета, родени в страните на ЕС, са със загуба на слуха. Много от тях носят слухови апарати, които им позволяват достъп до звуковата среда, информацията и устната комуникация.

Слуховите апарати са помощни средства,

те са един от най-ефективните начини за равнопоставеност на над 51 млн. европейски граждани със загуба на слуха. Въпреки това, в повечето държави от ЕС достъпът до слухови апарати представлява допълнително икономическо препятствие за хората с увреден слух и семействата им. В някои страни социалната система осигурява само обществено финансиране на слухови апарати за деца и младежи, лимитирано от възрастта на ползвателя, което не е оправдано. Освен това в повечето случаи общественото финансиране покрива частично разходите за апарата (от 10% до 50%). Има и изключения - в някои страни членки на ЕС, хората с увреден слух имат свободен достъп до слухови апарати, без възрастово ограничение.

ФЕПЕДА настоява в националното законодателство в страните членки на ЕС да се гарантира правото на всички лица със загуба на слуха да имат достъп до безплатни слухови апарати, вкл. батерии и аксесоари, без дискриминация по възраст. Апаратите да са с високо качество и адаптирани към конкретните нужди на всяко лице, независимо дали е с едностранна или двустранна загуба на слуха. Едва тогава ЕС и държавите членки ще изпълнят задълженията, посочени в Международната конвенция за правата на хората с увреждания - подкрепа и защита на правата им. По-специално - чл. 26 постановява, че държавите, страни по конвенцията, насърчават наличието, познаването и използването на помощни средства и технологии, предназначени за хора с увреждания, които се отнасят до рехабилитация и адаптация.



За децата и младежите ще бъдат осигурени различни активности. Вечерните дейности са предназначени за цялото семейство.

Детската програма

- Подходяща за деца над 4 г. и младежи.
- 13 водещи ще осигурят специална програма за децата и младежите.
- Програмата ще включва разнообразни занятия - работилници, игри, тимбилдинг дейности и свободно време навън.

Децата могат да участват в групи, в зависимост от възрастта и интересите им.

Детската програма ще организира Асоциация „Bundesjugend“ - много опитна и квалифицирана във воденето на такива дейности.

Организаторите ще проверят възможността за предаване в Комплекса на грижа за деца под 4-годишна възраст.

Пристигането в града на срещата трябва да е на 4 август т.г., неделя. Официалното откриване ще е в 19.00 ч., след което ще има парти за добре дошли на всички участници. Отпътуването е на 9 август, петък, след 9.00 ч.

Работният език на FEPEDA EUROFEST в Германия 2019 е английски език.

- Превод от немски език и немски жестов език ще бъде подсигурен от неделя вечер до четвъртък вечер.

- Официалната програма в понеделник ще бъде превеждана на английски език и на немски език - говорим и жестов.

П.П. Цялата програма можете да намерите в сайта на АРДУС - www.ardusbg.com

Превод на страницата от английски:
Антония Яричкова



АРДУС

Отговорен редактор
Мария Михайлова
Дизайн и предпечат
Красимира Пенова