

Psychospołeczne podstawy rehabilitacji
osób niepełnosprawnych

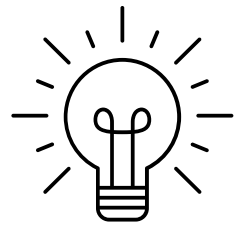
Co ma zrobić rodzic, gdy dowiaduje się o niepełnosprawności dziecka?



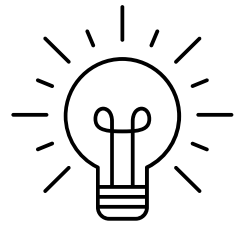
Prezentację przygotowały:

Magdalena Chabros, Klaudia Dekarczyk, Zofia Szarek, Aleksandra Stelmaszczuk

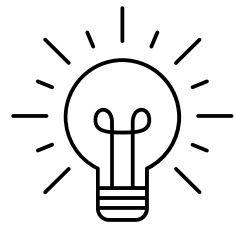
O czym będziemy dziś rozmawiali?



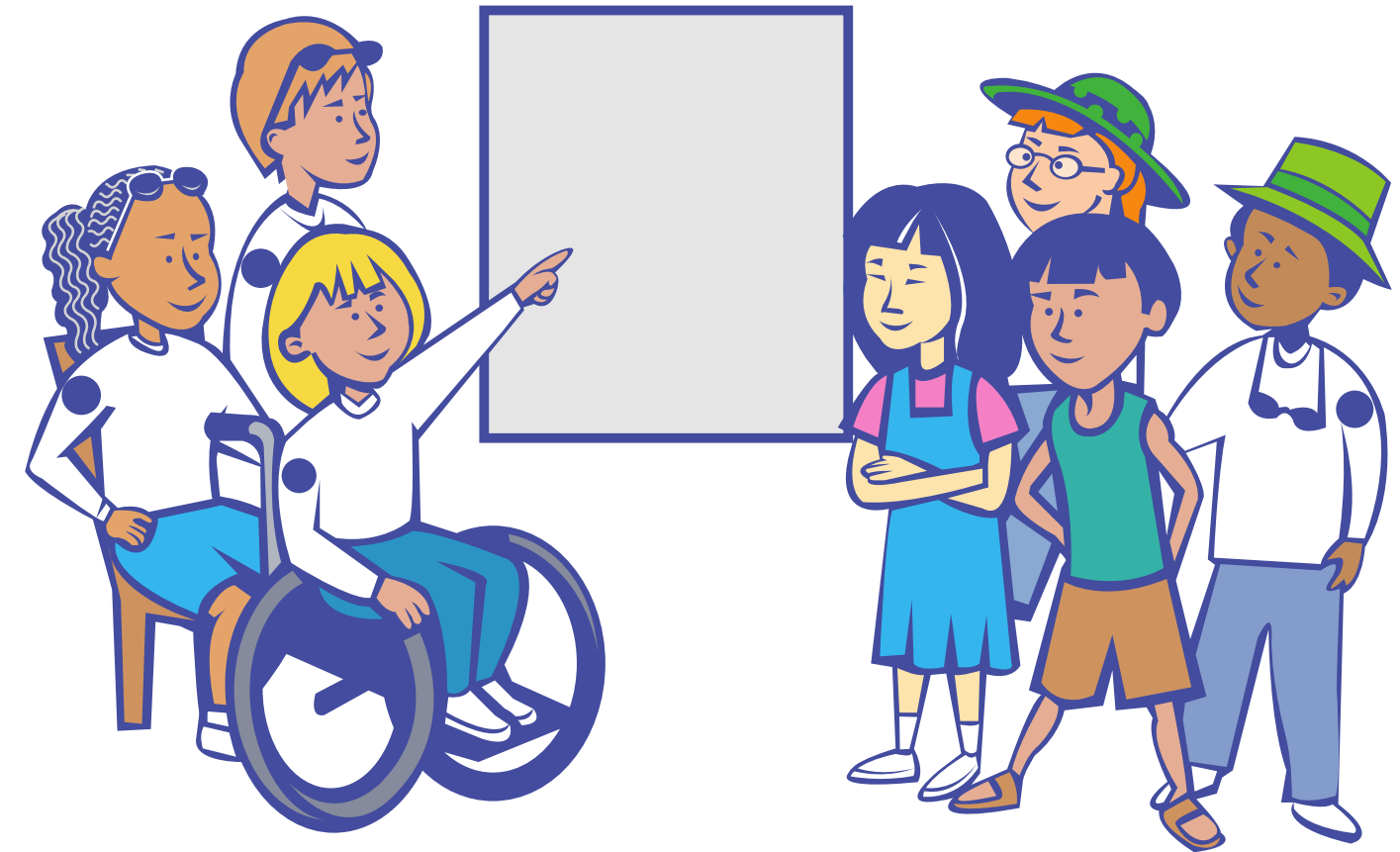
Skład grupy projektowej



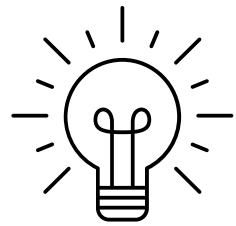
Wybór tematu projektu



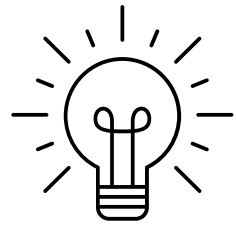
Cele stworzonego projektu



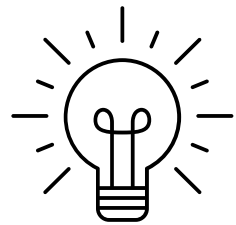
O czym będziemy dziś rozmawiali?



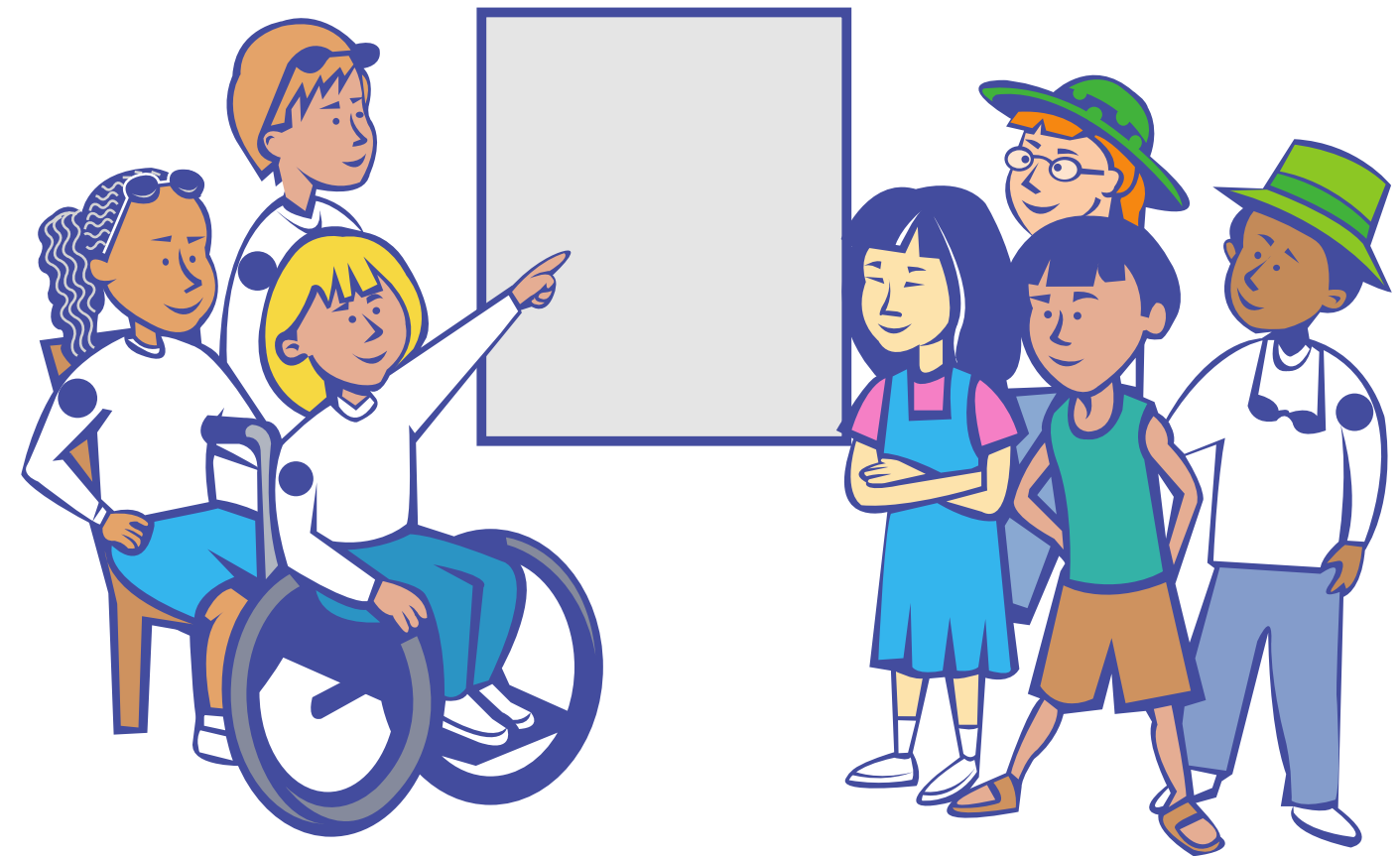
Etapy stworzonego projektu



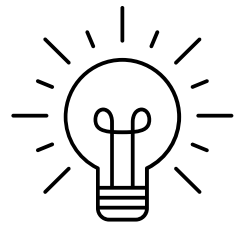
Przebieg realizacji projektu



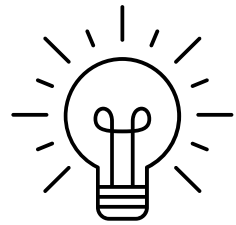
Efekty zamierzone a osiągnięte



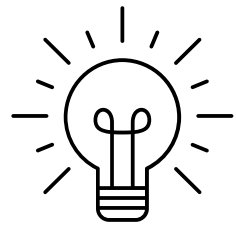
O czym będziemy dziś rozmawiali?



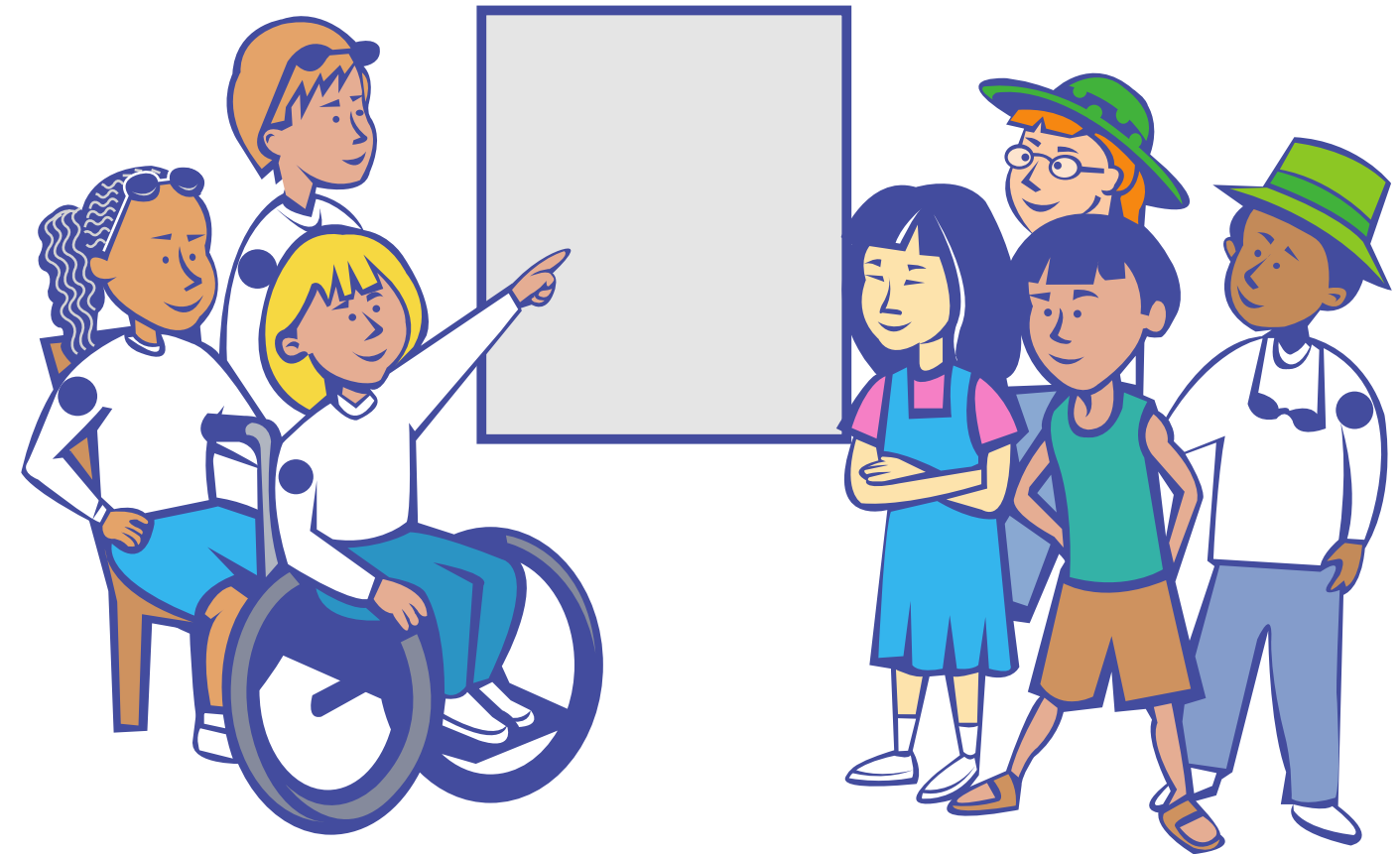
Nowa wiedza/umiejętności/kompetencje



Upowszechnienie projektu



Metarefleksja



Skład grupy projektowej



Magdalena



Klaudia



Zofia



Aleksandra

Wybór tematu projektu

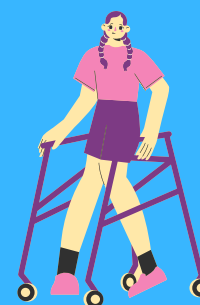
Rodzice

To normalne, że czujesz strach,
szok, żal czy niezrozumienie!



Dzieci

Rodzice to Twoi sojusznicy,
pamiętaj o tym!



Pozostała społeczność

Pomożesz, bo możesz!



Cele stworzonego projektu



Uświadomienie rodzicom

- Nie jesteś pozostawiony sam sobie!
- Nowa rzeczywistość nie jest wcale gorsza!
- Jesteś dla swojego malucha najważniejszy!



Uświadomienie społeczności

- Rozejrzyj się!
- Zaangażuj się!
- Zrozum!
- Wsprzyj!

Cele stworzonego projektu

Kompleksowe umieszczenie
informacji na temat
niepełnosprawności dziecka

Wskazanie punktów
pomocowych

Dostarczanie informacji jak
prawidłowo wspomagać rozwój
dziecka niepełnosprawnego

Nauka funkcjonowania w
środowisku osób z
niepełnosprawnością

Cele stworzonego projektu

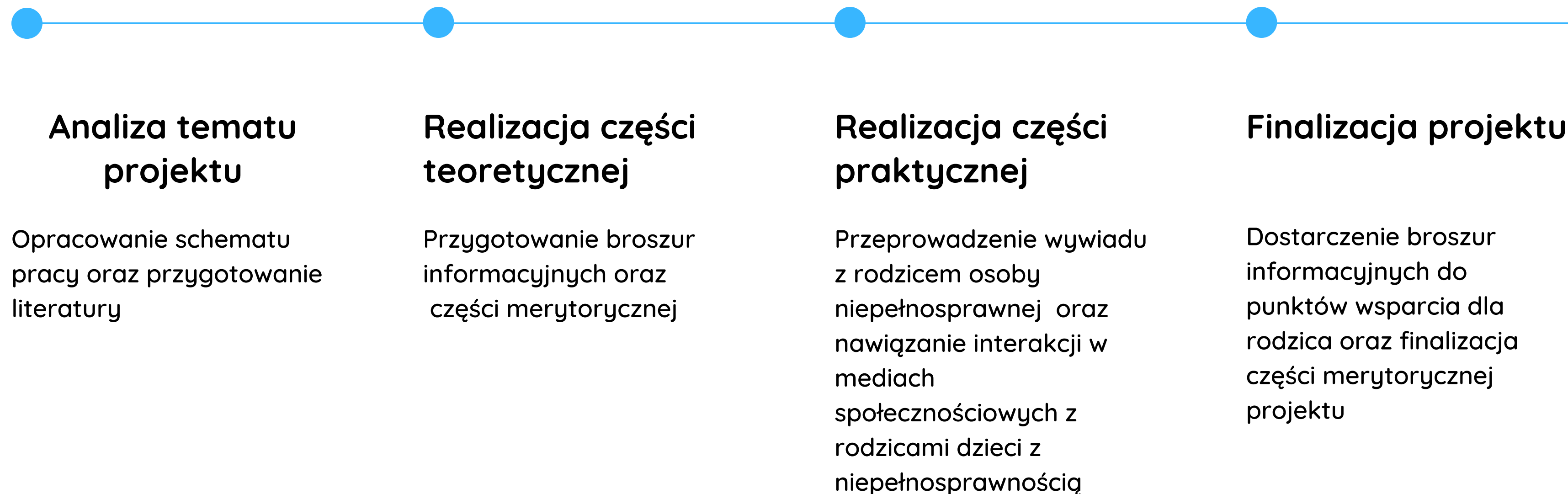
Przedstawienie alternatyw
dotyczących kształcenia dziecka
niepełnosprawnego

Wskazanie różnych form
aktywności dziecka
niepełnosprawnego

Zaproponowanie udziału w
grupach wsparcia dla rodziców
dzieci niepełnosprawnych

Wywiad z rodzicem dziecka
niepełnosprawnego

Etapy tworzenia projektu



Przebieg realizacji projektu

Realizacja części teoretycznej projektu

Realizacja części praktycznej projektu

Omówienie i analiza projektu

Finalizacja i wdrożenie projektu



Wywiady z rodzicami dzieci z niepełnosprawnością

Wywiad 1:

Mama 26-letniej
Katarzyny z Zespołem
Downa

Wywiad 2:

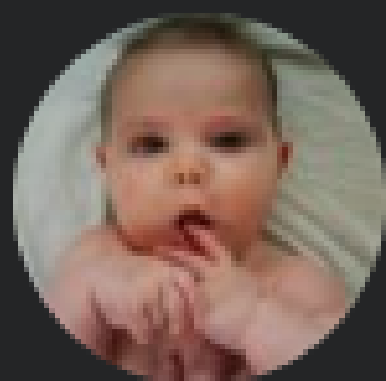
Mama 9-letniej Agnieszki z
Mózgowym Porażeniem
Dziecięcym, prawostronnym
niedowładem spastycznym
organizmu, małogłowie,
padaczką oraz opóźnieniem
rozwoju psychoruchowego i
mowy

2 wywiady = 2 różne spojrzenia

- brak wsparcia ze strony lekarzy po otrzymaniu wiadomości o niepełnosprawności dziecka
- strach przed oddaniem dziecka do szpitala
- lęk
- brak zaufania do lekarzy po kolejnych nieudanych próbach leczenia schorzeń
- bezsilność
- etykietowanie

- oswajanie się z chorobą dziecka
- wsparcie ze strony lekarzy
- ciągła walka i wiara
- dziecko z niepełnosprawnością odmieniło ich rodzinę
- obawy przed kolejną ciążą

Dyskusja z rodzicami dzieci z niepełnosprawnością na forum



Rodzice niepełnosprawnych dzieci - dyskusja na każdy temat

Grupa publiczna · 23 tys. członków

Dyskusja z rodzicami dzieci z niepełnosprawnością na forum



Zofia Szarek ▶



Rodzice niepełnosprawnych dzieci - dyskusja na każdy temat

1 maja o 20:56 · 🌐

Dzień dobry,

W ramach projektu na studiach z psychologii rehabilitacji osób z niepełnosprawnością, poruszam z moją grupą temat rodziców dzieci z niepełnosprawnością.

Chciałyśmy z grupą stworzyć pewnego rodzaju poradnik dla rodziców, którzy dowiadują się o niepełnosprawności dziecka, gdzie będą mogli znaleźć niezbędne informacje o dostępnej pomocy, placówkach, słowa wsparcia i wyrazy uznania za trud jakiego się podejmują.

Dyskusja z rodzicami dzieci z niepełnosprawnością na forum

Z racji tego, chciałabym prosić Was, drodzy Rodzice o małą pomoc. Jeśli tylko wyrazicie chęć, proszę o komentarz lub wiadomość prywatną, z odpowiedzią na pytania:

1. jaką pomoc oferuje państwo i czy jest ona wystarczająca - na jakie wsparcie można liczyć ze strony społeczeństwa.
2. Co czuliście dowiadując się o niepełnosprawności dziecka i jak wpłynęło to na Wasze życie
3. Co chcielibyście usłyszeć w tamtym momencie od innych, a czego zdecydowanie wolelibyście nie słyszeć
4. Jak Wy się czujecie w obliczu tej sytuacji i z czym musicie się mierzyć.

Zapraszam do dyskusji w komentarzach lub w wiadomości prywatnej

Zdobyta wiedza

Czego tak naprawdę
potrzebują rodzice

Nie wszyscy chcą pomocy

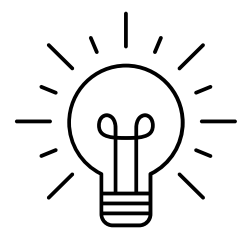
Istnieje dużo grup, które
pomagają

Życie z
niepełnosprawnym
dzieckiem to duże
wyzwanie

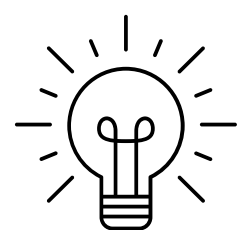
Rodzice potrzebują
wsparcia

Rodzice też chcą pracować

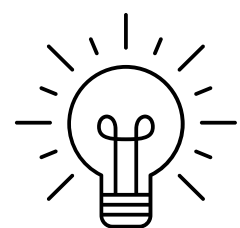
Upowszechnienie projektu



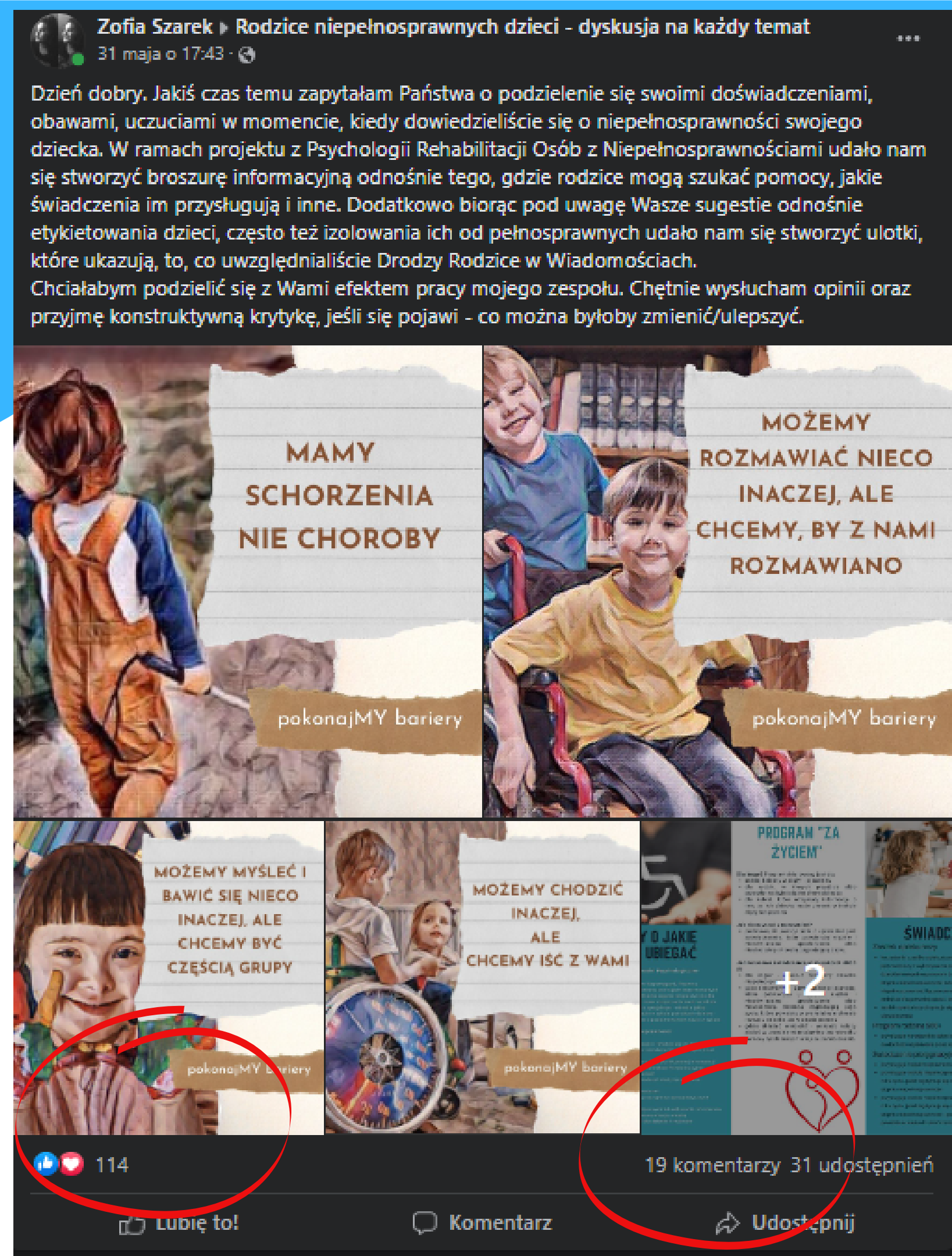
Rozdanie ulotek



Grupy na Facebooku



Instagram





112



Widzowie



marten12x



Łukasz Sztuczka



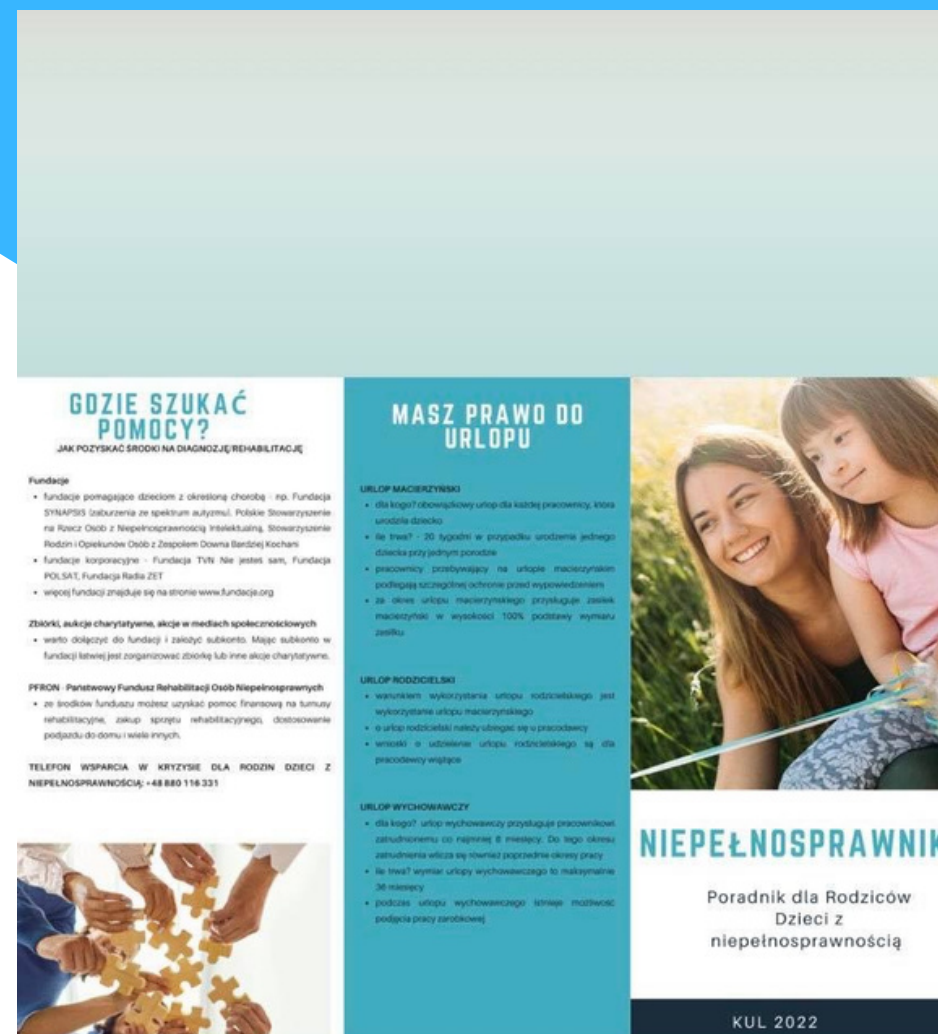
Klaudia



Psychodietetyk



Upowszechnienie projektu



Podaj dalej!



Facebook



Wyróżnione relacje



Więcej



Podaj dalej!



Facebook



Wyróżnione relacje



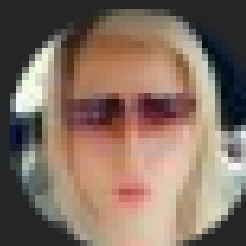
Więcej



Sylwia [redacted]

Pięknie napisane 😊❤️

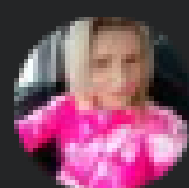
Super Odpowiedz Udostępnij 2 dni



Eliza [redacted]

Piękne ❤️❤️

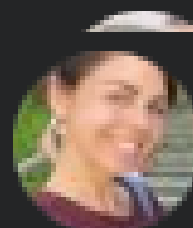
Super Odpowiedz Udostępnij 2 dni



Marzena [redacted]

Mamy takie same Marzenia jak wy więc wspólnie je spełniamy 😊

Super Odpowiedz Udostępnij 2 dni Edytowano



Agnieszka [redacted]



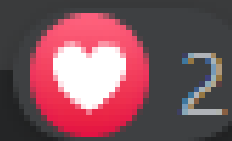
Piękna broszura ❤️ merytoryczna a zarazem estetyczna 👍 brawo i

Super Odpowiedz Udostępnij 2 dni

Marta

Kochani dodam jeszcze niepełnosprawność wynikająca z ciężkich przebiegów astmy/alergii/problemów z oddychaniem. Bardzo mało się o tym mówi. Sama jestem mama chłopca dla którego pocałunek w policzek czy dotyk jeśli są na ustach lub rękach śladowe ilości białek mleka, orzechów, ziemniaków, jakichkolwiek zbóż, jajek, soi, drobiu i wielu innych może być śmiertelny, a wstrząsy anafilaktyczne to pewne. Fakt że niezwykle trudno znaleźć wspólną bezpieczną przestrzeń dla ich rozwoju w "pełnosprawnym" świecie jest faktem. Warto o tym mówić by świat zrozumiał także że prosba o mycie rąk po jedzeniu w przedszkolach lub zakaz przynoszenia orzechów w dane miejsce nie jest fanaberia a realna forma uniknięcia czyjejś śmierci. To mocno brzmi ale to świat, o którym chciałabym by ludzie usłyszeli i zrozumieli. Gdyż dzieci z takimi schorzeniami jest i będzie coraz więcej i trzeba nad tym pracować by mogli normalnie egzystować

Lubię to! Odpowiedz Udostępnij 2 dni



2



Kamila

Mój synek nie rozmawia, nie mówi,
ale komunikuje się ludźmi..wiele
niepełnosprawnych osób niestety
nie może prowadzić rozmowy

Lubię to!

Odpowiedz

Udostępnij

2 dni

Edytowano



Zofia Szarek

Kamila Lewandowska poprzez
rozmowę nie rozumiemy tutaj
tylko mowy samej w sobie.
Chodzi właśnie o
komunikację, brak tendencji
do unikania kontaktu ze
strony osób pełnosprawnych

Lubię to!

Odpowiedz

Udostępnij

2 dni

Metarefleksja

Co się udało?

Dotrzeć do rodziców, którzy mają niepełnosprawne dzieci
Stworzyć ulotki i je rozdać, udostępnić w internecie
Stworzyć plakaty
Stworzyć poradnik dla rodziców i zamieścić go w mediach społecznościowych

Co można było zrobić inaczej?

Dotrzeć do większej liczby rodziców
Poszukać innych miejsc gdzie można było zamieścić plakaty

Co się nie udało?

Zawieszenie plakatów w placówkach medycznych i szkolnych
Dotarcie do jeszcze większej liczby osób

Bibliografia

- <https://twojpsycholog.pl/blog/diagnoza-niepelnosprawnosci-dziecka-co-robic>
- https://neurologia-dziecieca.pl/neurologia_37-67-73.pdf
- Z. Kawczyńska-Butrym, Niepełnosprawność – specyfika pomocy społecznej, Katowice 1998, s. 86-90.
- J. Uchman, J. Żółkiewska. W punkt: Poradnik dla rodzin z dzieckiem z niepełnosprawnością – ebook. Laboratorium Marzeń



Dziękujemy za uwagę!

Może pojawiły się u Was jakieś pytania?