

# ODBORNÍCI NA SLOVO VZATÍ

## PROFESIONÁLNÍ PODPORA PRO DĚTI S TĚLESNÝM I MENTÁLNÍM HENDIKEPEM

Nabízíme odbornou pomoc také rodinám s dětmi s tělesným a mentálním hendikepem a s dětmi s poruchou autistického spektra. Cílem je podpořit rodiny tak, aby si věděly rady a mohly své dítě vychovávat doma.

### PROFESIONALITA SPOJENÁ S RESPEKTEM A POKOROU

Naše pracovnice jsou odborně vzdělané v oboru sociální práce nebo speciální pedagogiky a neustále se dále vzdělávají. Procházejí dlouhodobým zaškolováním, procházejí supervizemi, učí se novým metodám, účastní se konferencí. Pracují s rodinami v tíživé sociální situaci, orientují se v možnostech rozvoje psychomotoricky dítěte, rozumí specifikům zdravotních obtíží dítěte.

### CO RODINY POTŘEBUJÍ

Pro každé dítě a jeho rodinu sestavíme společně s rodiči individuální plán na základě odborného vyhodnocení úrovně psychomotorického vývoje dítěte a potřeb rodiny. Podporu šijeme rodinám přímo na míru. Učíme rodiče, jak s dítětem komunikovat, jak rozpoznávat jeho potřeby. Ukazujeme, jak dítě rozvíjet, jaké metody a postupy při tom používat, jaké volit pomůcky. Jsme připraveni být rodičům psychickou oporou, dodáváme jim potřebné informace, přinášíme praktické nápady, doporučení, kontakty. Pořádáme akce pro rodiny, kde se mohou seznámit, navázat přátelství, sdílet radosti i starosti.

### V ROCE 2021 JSME PODPOŘILI

**194**

děti s tělesným či mentálním postižením

**629**

děti se zrakovým či kombinovaným zrakovým postižením

**55**

děti v rámci sociálně aktivizační služby pro rodiny

Spolupracujeme s odborníky doma i v zahraničí



**Společnost pro ranou péči**

[www.ranapece.cz](http://www.ranapece.cz)



## JAK TO VIDÍ RODINY

„Radost, úleva, vyčerpání, obavy, pocit zodpovědnosti, starosti i otazníky do budoucna. To vše bylo spojeno s narozením našeho syna Marečka. Brzy se objevily vývojové svalové problémy způsobené vrozenou formou svalového onemocnění. Ani v současné době se neposadí, nemůže stát, pravou ruku téměř nepoužívá, levou omezeně. Trpí silnou skoliózou páteře. Informace o Markově zdravotním stavu, prognóze do budoucna a možnostech léčby se k nám dostávaly postupně. Kromě informací chyběly tolik potřebné síly pro překonání prvních překážek, adaptaci na nový stav a vyhledání spřízněných kamarádů. Ranou péči jsme kontaktovali v době, kdy Mareček oslavil první narozeniny. Najednou jsme v tom nebyli sami a měli jsme možnost podělit se o starosti, obavy, ale i malé pokroky a radosti. Z moře bezradnosti jsme se začali ubírat řekou optimismu a smysluplných řešení jednotlivých problémů.“

## SLOVO ODBORNÍKA

„Děti, které přicházejí na svět brzy nebo se zdravotním postižením, potřebují nejen intenzivní péči bezprostředně po narození, ale také dlouhodobou podporu, která na ni navazuje. V této oblasti si vážím skvělé spolupráce se Společností pro ranou péči, která provází děti s ohroženým vývojem po dobu prvních roků života, odborně je rozvíjí a pomáhá jim minimalizovat důsledky předčasného narození nebo postižení. Mohu se spolehnout, že další osudy mých pacientů jsou u nich v dobrých rukou.“



MUDr. Lumír Kantor, Ph.D.

## O SPOLEČNOSTI PRO RANOU PÉČI

Společnost pro ranou péči učí rodiny s dítětem s postižením žít naplněný život. Poradkyně rané péče přivázejí odbornou pomoc až domů. Společně s rodiči rozvíjejí dítě tak, aby co nejlépe využilo svůj potenciál. Od vzniku organizace v roce 1990 jsme provázeli tisíce rodin po celé České republice. Aktuálně se náš osmdesátiletý tým prostřednictvím sedmi poboček stará o 900 rodin.



**Společnost  
pro ranou péči**

[www.ranapece.cz](http://www.ranapece.cz)