

25 let

PROFESIONÁLNÍ
RANÉ PÉČE V ČR



Společnost
pro ranou péči

**Katalog publikací
a doplňkových předmětů
Společnosti pro ranou péči**

25 let



provázíme rodiny už 25 let

25 let

PROFESIONÁLNÍ
RANÉ PÉČE V ČR



Společnost
pro ranou péči



Katalog publikací a doplňkových předmětů Společnosti pro ranou péči

**Publikace a doplňkové předměty z tohoto katalogu
si můžete objednat e-mailem na adrese:**

centrum@ranapece.cz

či telefonicky v pracovních dnech mezi 9:00-15:00

tel.: 224 826 858, 777 235 630

**Zboží zasíláme na dobírku
(k ceně se připočítává poštovné a balné)
nebo si ho můžete vyzvednout osobně
v sídle organizace:**

**Společnost pro ranou péči, z.s.
Klimentská 2
Praha 1, 110 00**

Naše cesta

Metody práce s rodinou v rané péči Výpovědi rodičů



Autor: kolektiv autorů

Metody práce s rodinou v rané péči: Mgr. Terezie Hradilková

Příběhy rodin, klientů rané péče, zaznamenaly a zpracovaly: Mgr. Kateřina Doskočilová, Mgr. Marie Modlitbová, Mgr. Martina Papoušková, Mgr. Andrea Sitařová, Mgr. Jana Tušlová a Mgr. Barbora Žáková

Vydalo: Středisko rané péče SPRP České Budějovice v roce 2012.

ISBN: 978-80- 8710-20- 9

Určeno pro: rodiče dětí (s postižením), studenti sociálních a pedagogických oborů, odborníci

Velikost/stran: 21x21 cm, 54 stran

Publikace vás seznámí se situací rodin těch nejmenších dětí s postižením a s tím, jak jim v jejich roli pomáhá služba rané péče. Je spojením přehledu o nabídce a metodách terénní sociální služby a sdílení zkušeností rodin, které nabídky na své cestě využili.

První kapitola představuje ranou péči jako sociální službu pro rodiny dětí s postižením. Shrnuje vývoj a současnou situaci oboru a nabídky sociální služby rané péče v Česku. Zaměřuje se na podporu rodiny, kdo v ní hraje jakou roli a jaké metody a postupy má pracovník v rané péči pro rodiče k dispozici.

Kdo lépe může o této situaci vypovídat, než sami rodiče?

Pro pochopení situace rodičů dětí s postižením je rozsahem a významem zásadní druhá část publikace, ve které vypráví matky příběhy svých dětí a rodin, o tom, co rodiče dětí s postižením prožívají, co potřebují a jak jim v tom pomáhá raná péče. Příběhy jsou doplněny komentáři poradkyň rané péče, které zaznamenaly příběhy a v rámci své profese rodiny doprovázely a zajišťovaly pro ně potřebnou podporu a pomoc.

Otcové: společná cesta



Autoři: Paul Schmitt, L.C.S.W, Fernanda Armenta-Schmitt, Ph.D.

Z anglického originálu FATHERS: A Common Ground přeložila: Iva Jungwirthová

Vydala: Společnost pro ranou péči v roce 2004

Určeno pro: rodiče dětí s postižením, studenty a odborníky oborů sociální práce, psychologie

Publikace byla vydána s laskavým svolením původního vydavatele Blind Childrens Center v Californii, USA. **Je ilustrována fotografiemi** otců s jejich dětmi pořízených na akcích Společnosti pro ranou péči

Velikost/stran: 15 x21 cm, 47 stran

Kniha je souborem autentických výpovědí otců dětí se zrakovým postižením, o jejich pocitech, vztahu ke svým dětem, vyrovnávání se s vlastní rolí a úkoly. Je řazena do kapitol věnujících se tématům od Důležitost otce, přes Hledání viníka nebo Muži chtějí být slyšeni až po Na společné cestě. Kapitoly jsou doplněny citacemi otců k tématům a radami odborníků v rámečcích. Osobní a velmi otevřené výpovědi otců a témata rodičovství a otcovství dávají knize širší uplatnění než pouze ve vztahu ke konkrétnímu druhu postižení dítěte (v tomto případě postižení zraku).

Jedinečnost knihy (stále na trhu ojedinelé) ocení všichni, kteří vnímají dítě s postižením jako součást rodiny, kde matka i otec mají své nezastupitelné role. Zejména v Česku, kde je pečující role přisuzována matkám a pečující profese převážně obsazeny ženami.

„Otcové si zaslouží knížku určenou jen jim. Knižku, která může pomoci rozvinout naše silné rodičovské stránky a třeba i dodat sebedůvěru ve společnosti, která tradičně přisuzuje větší rodičovskou roli matkám. Děti s postižením jsou především dětmi a všechny otcovské instinkty, nashromážděné v našich genech za stovky generací, báječně fungují. Takže se nebojme uvolnit, rozvinout, učit se, improvizovat, a prostě mít radost ze svého dítěte. Pěkné čtení.“ (z předmluvy k českému vydání Pavla Jungwirtha)

Dosahování, lezení, chůze... dejme se na cestu!

**Prostorová orientace
a samostatný pohyb předškolních dětí**



Autoři: Susan S. Simmons ,Ph.D., Sharon O´Mara Maida, M.Ed.

Překlad: Jana Vachulová

Vydala: Společnost pro ranou péči v roce 2009.

Velikost/stran: 28x21,5 cm, 24 stran

Brožura je určena rodičům zrakově postižených dětí . Je plná zajímavých tipů, návodů a rad, jak podpořit své dítě v samostatném pohybu a prostorové orientaci. Provází předškolním pohybovým vývojem dítěte od prvních doteků kolem sebe, přes lezení a chůzi, až k používání bílé hole.

„Raný věk je pro dítě časem úžasného experimentování se zvuky, vůněmi, chutěmi a materiály, které mu umožní „vidět“ svět bez zraku nebo s jeho malými zbytky. Sahání za předměty, lezení a chůze jsou stavebními kameny nezávislosti. Schopnost používat informace získané těmito činnostmi a pomocí smyslů dítěti umožní „vidět“, i když jinak“ (z úvodní kapitoly)

Brožura je doplněna fotografiemi klientů SPRP.

„Když...“

„Když není všechno tak, jak si přáli“

informace pro týmy porodnic a perinatologických center



Editorcky: Mgr. Terezie Hradilková, PhDr. Iva Jungwirthová , Mgr. Pavla Matyášová

Vydala: Společnost pro ranou péči v roce 2015, 3.upravené vydání.

ISBN: 978-80-260-7700-8

Určeno pro: pro členy týmu porodnic, neonatologických a perinatologických pracovišť, studenti a odborníci oborů neonatologie, psychologie, pediatrie, porodnictví, sociální práce

Velikost/stran: 21x21 cm, 11 stran

Publikace nabízí zdravotníkům, zejména neonatologům a pediatrům, informace o tom, v jaké situaci se ocitá rodina s nedonošeným nebo postiženým dítětem. Může jim pomoci zorientovat sebe i rodiče v nové situaci a zodpovědět si např. následující otázky:

Jak k rodině přistupovat při narození dítěte?

Jak sdělovat nepříznivou diagnózu?

Jak s rodinou komunikovat?

Jaké jsou možnosti podpory a návazných služeb?

Učíme se společně

**Tvůrčí přístup k výuce dětí
s kombinovaným a zrakovým postižením**



Autoři: Mary Lee, Lindi MacWilliam

Z anglického originálu Learning together, přeložila: Jana Vachulová

Vydala: Společnost pro ranou péči v roce 2009.

ISBN a EAN: 978-80- 254-4652- 2

Určeno pro: učitele dětí v předškolním věku a na prvním stupni, logopedy, rodiče a poradce rané péče, případně studenty pedagogiky a odborníky na komunikaci.

Velikost/stran: 21x29,5 cm, 127 stran

Publikace se věnuje komunikaci s dítětem se zrakovým a kombinovaným postižením od narození do školního věku se zaměřením na proces učení. Autorky popisují, jak dětem se zrakovým a kombinovaným postižením vytvářet prostředí pro aktivní vzdělávání. Vychází z předpokladu, že zrak je v raném stadiu života hnací silou vývoje a dítě s postižením zraku potřebuje podporu. Například zajištěním srozumitelného prostředí a vytvářením příležitostí k pochopení a posílení základních souvislostí se světem kolem nás.

„Nejpřiměřenější přístup k potřebám dětí se zrakovým postižením má být interaktivní, zaměřený na dítě, a přihlížející k jeho zrakovému postižení...Děti se chtějí učit. Mají vrozenou potřebu růst a vyvíjet se. Naším úkolem je zajistit všem dětem správné podmínky pro podporu tohoto přirozeného procesu.“
(z úvodu autorek)

Kniha je průvodcem k podpoře učení předškolního dítěte a zároveň předkládá praktické příklady a kazuistiky z dvacetileté praxe autorek. Na konci publikace je připojena znaková sada Canaan Barrie.

Maliček

**Kniha nápadů pro rodiče
k podpoře počáteční gramotnosti u dětí s postižením zraku**



Autor: Mary Lee

Z anglického originálu This little finger přeložila: Jana Vachulová

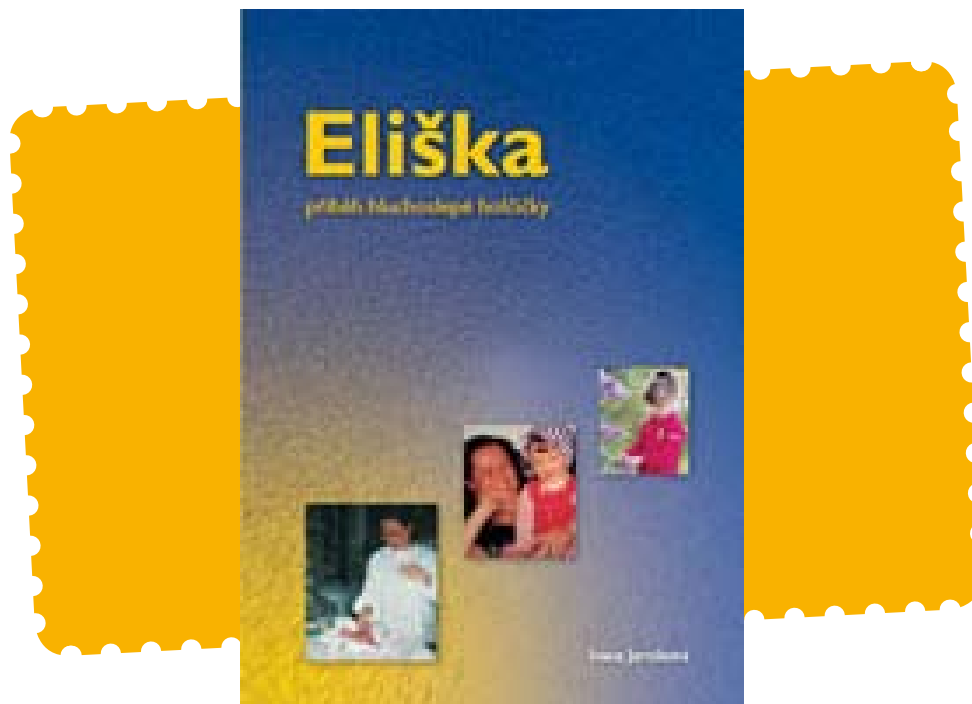
Vydala: Společnost pro ranou péči v roce 2009.

Určeno pro: rodiče dětí se zrakovým postižením (od narození do prvních dvou tříd věku) poradenští pracovníci, pedagogové dětí se zrakovým postižením předškolního věku a na prvním stupni, případně studenti pedagogiky

Velikost/stran: 21x29,5 cm, 40 stran

Účelem brožury je pomoci rodičům podpoře vývoje malého dítěte s postižením zraku – jak naučit dítě chápat základní pojmy, jazyk, případně i psaný text a obrázky. V brožuře jsou navrženy činnosti, které mohou rodiče dělat společně s dítětem v rámci každodenních rituálů. Dále jsou v ní uvedeny různé způsoby, jak zpřístupnit dítěti s postižením zraku čtení – ať už za pomoci zvětšených textů nebo hmatem. Brožura je vytvořena tak, aby byla základem pro rozhovory s poradcem rané péče nebo jiným pomáhajícím odborníkem. Stránky je možné volně kopírovat tak, aby informace na nich obsažené byly používány právě tehdy, když přímo odpovídají potřebám rodiny.

Eliška - příběh hluchoslepé holčičky



Autorka: Ivana Jarníková

Vydala: Společnost pro ranou péči v roce 2005.

ISBN: 80-239- 6206-X

Určeno pro: Rodiče dětí s duálním postižením, pedagogy, speciální pedagogy, sociální pracovníky a další odborníky.

Velikost/stran: 21x29 cm, 44 stran

Autorkou textu je Ivana Jarníková, matka Elišky. V knize se prolíná vyprávění s autorčinými osobními deníkovými záznamy, a protože tato rodina byla klienty pražského střediska SPRP, také se záznamy poradkyň rané péče z jednotlivých návštěv.

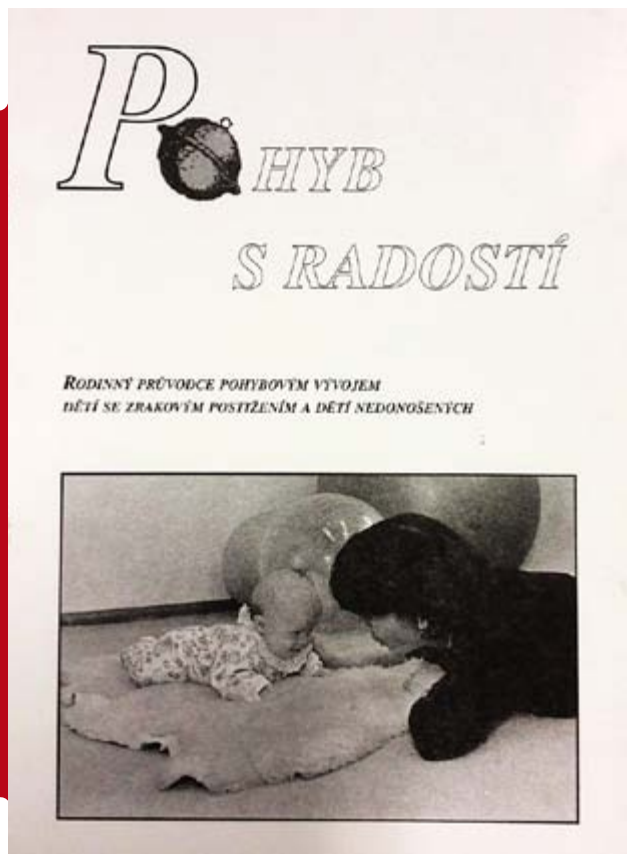
Knížka mapuje pocity, problémy, ale i pokroky s Eliškou od jejího narození přes zjištění závažnosti jejího postižení, období vložení a naprogramování kochleárního implantátu až po první slova. Časově postihuje období do šesti let věku.

Vznikla tak velmi cenná a bohatá knížka, která si pro svoji upřímnost a hloubku zpovědi autorky získá maminky, její informativnost jistě zaujme tatínky a odborná (až metodická) úroveň bude přínosem pro studenty a odborníky z oblasti sociální práce, speciální pedagogiky a terapií.

Knihla byla vydána s finanční podporou Hilton / Perkins Program of Perkins School for the Blind, Watertown, MA, USA prostřednictvím grantu Nadace Conrada N. Hiltona v Renu, Nevada.

Pohyb s radostí

**Rodinný průvodce pohybovým vývojem
dětí se zrakovým postižením a dětí nedonošených**



22 instruktážních fotografií

Z anglického originálu *Move with me* přeložila: Dr. Karla Korteová

Fotografie: Ludvík Hradilek

Vydala: Společnost pro ranou péči v roce 1998

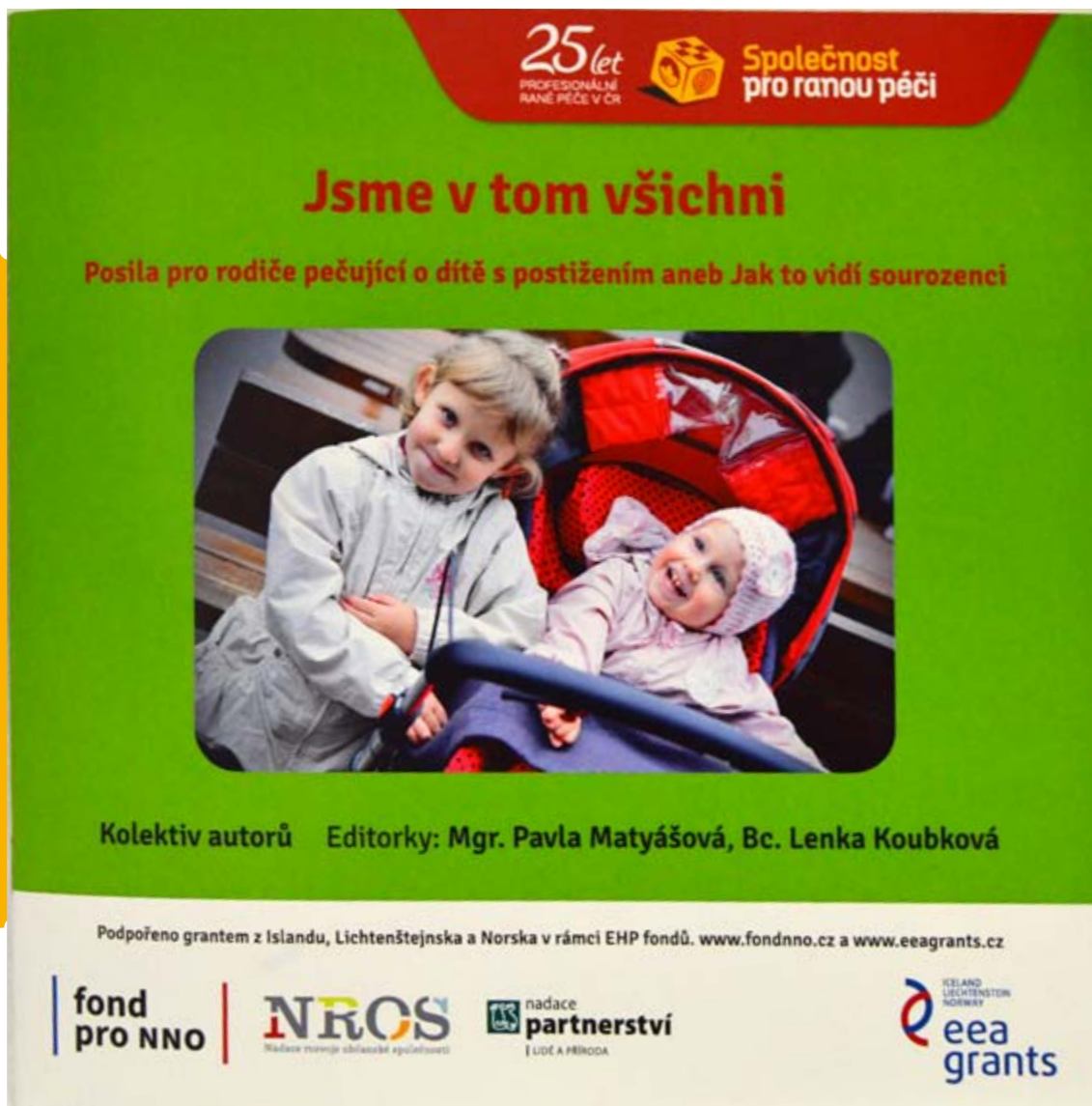
Určeno pro: rodiče dětí se zrakovým postižením, poradenští pracovníci, pedagogové dětí se zrakovým postižením předškolního věku a na prvním stupni, případně studenti pedagogiky

Velikost/stran: A4/ 16 stran

Rodinný průvodce pohybovým vývojem dětí se zrakovým postižením a dětí nedonošených, určený především pro rodiče. Seznamuje s nejrůznějšími způsoby, jak rodiče mohou podpořit pohybový vývoj svého dítěte. V knize najdou náměty a ukázky polohování, které pomáhá k tomu, aby dítě získalo dostatek motivujících podnětů a slouží jako vhodný doplněk k různým metodám, podle nichž řada rodičů cvičí. Slouží jako základní vodítko, které lze ale přizpůsobit podle individuálních potřeb konkrétního rodiče a dítěte.

Jsme v tom všichni

Posila pro rodiče pečující o dítě s postižením
aneb Jak to vidí sourozenci



Autor: Kolektiv autorů

Editor: Mgr. Pavla Matyášová, Bc. Lenka Koubková

Stran: 15 stran

Publikace se zabývá tématem sourozenců v rodinách dětí s postižením. Obsahuje teoretické statě i praktické návody jak podpořit zdravé sourozenecké vztahy a jak pochopit náročnou situaci intaktního sourozence, i jak celou situaci vnímají. Na dobrých příkladech z praxe je ukázáno, že sourozenec s postižením nemusí být vždy zátěží, ale i přínosem pro osobnostní růst všech v rodině.

Šlo to... Půjde to

s logem Společnosti pro ranou péči
a nápisem "Provázíme rodiny už 25 let"



Povzbuzení a rady pro rodiče pečující o dítě s postižením, kteří se chystají na návrat na trh práce. Publikace obsahuje souhrn informací, které jsou užitečné rodičům před návratem na trh práce. Vedle osobních zpráv rodičů, kteří se již dokázali vyrovnat s překážkami a nastoupili do zaměstnání, nabízí publikace přehledné informace o školní integraci, osobní asistenci, odlehčovacích službách a dalších možnostech podpory včetně kontaktů na organizace.

Publikace obsahuje černobíle fotografie z archivu rodin a SPRP

Autor: Kolektiv autorů

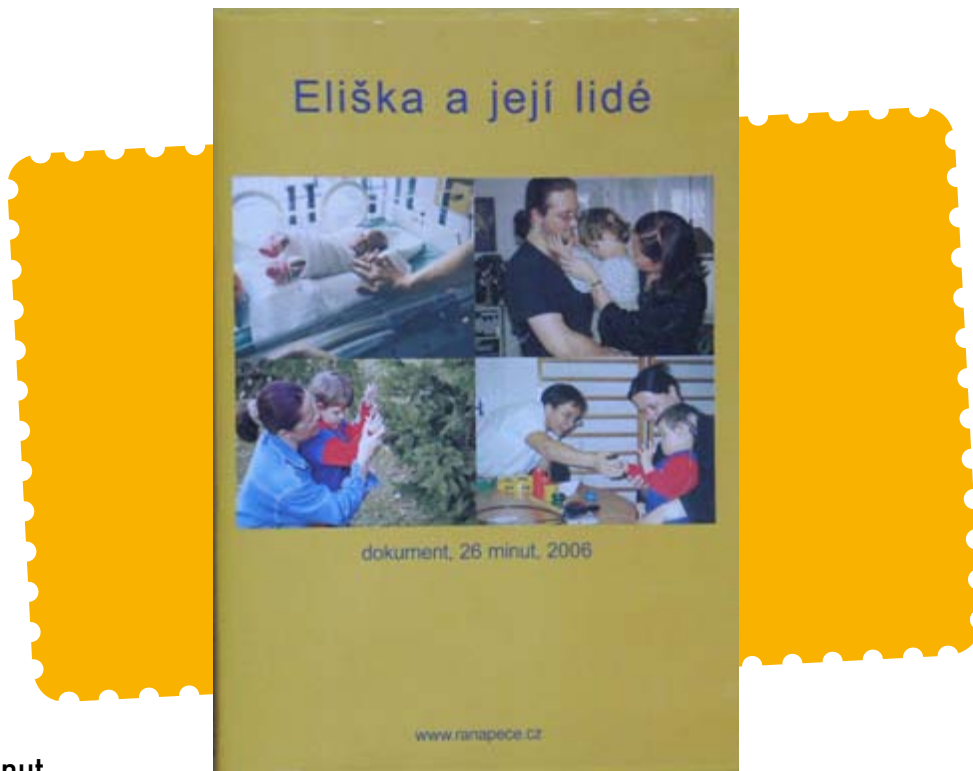
Vydala: SPRP 2015

ISBN: 978-80-906077-0-5

Eliška a její lidé

Potřeby dítěte s hluchoslepotou

Doprovodný materiál ke knize Eliška - příběh hluchoslepe holčičky



DVD film, 26 minut

Dokument o vývoji, výchově a stimulaci holčičky s duálním postižením (hluchoslepotou) v rodině.

Námět a scénář: Mgr. Terezie Hradilková

Určeno pro: rodiče dětí s (duálním) postižením zraku a sluchu, pedagogové, psychologové, poradci rané péče, studenti příslušných oborů

Vydala: Společnost pro ranou péči v roce 2006

Vytvoření 25 minutového dokumentu iniciovala Společnost pro ranou péči na základě šestileté spolupráce s rodinou Elišky, hluchoslepe holčičky. Snímek je sestříhem rodinného archivu. Ve filmu jsou zachyceni členové rodiny při každodenní interakci a komunikaci s Eliškou. Dokument ukazuje neúnavnou a vytrvalou snahu všech Eliščiných blízkých zprostředkovat jí okolní svět způsobem, kterým ona vnímá, tj. převážně hmatem, a ukazuje i její proměnu po operaci kochleárního implantátu, její první slova a učení se. Záměrem filmu je ukázat možnosti a dary rodiny, která bere dítě s postižením jako svého plnohodnotného člena a poskytuje mu lásku, pozornost, péči, řád, porozumění, trpělivost a dostatek příležitostí k učení.

Snímek vznikl s finanční podporou **Hilton / Perkins Program of Perkins School for the Blind**, Watertown, MA, USA prostřednictvím grantu Nadace Conrada N. Hiltona v Renu, Nevada.

KUK

Rozvoj a stimulace zraku může být hra



DVD film, 17 minut

Dokument, edukační film o programu Stimulace zraku rané péče Společnosti pro ranou péči

Námět a scénář: Petra Kellarová, Terezie Hradilková

Režie: Pavel Loffelmann

Vydalo: Středisko rané péče SPRP Ostrava, 2009

Určeno pro: rodiče dětí se zrakovým a kombinovaným postižením ve věku 0 -7 let, studenti a odborníci oborů sociální práce, speciální pedagogika, poradenství, poradci rané péče pro rodiny dětí se zrakovým (a kombinovaným) postižením.

Krátký film o programu Stimulace zraku. Přibližuje metody, pomocí kterých lze rozvíjet zrakové vnímání dětí s postižením zraku. Dozvíte se v něm, jak se vyvíjí zrak a zrakové vnímání dítěte, co se děje, když ve vývoji zraku není vše tak, jak má být. Ukazuje poradkyně rané péče a instruktorky stimulace zraku při konkrétní práci v rodinách, v domácím prostředí, v situacích hry s dítětem a instruktáži rodičů při návodech, jak lze dítě učit se dívat. „KUK“ poskytuje odpovědi na otázky: co mohu udělat pro rozvoj vidění mého dítěte? Co to je stimulace zraku? Jak mohu provádět stimulaci doma? Jak mám postupovat a jaké předměty a hračky mohu použít? Jak mohu upravit prostředí domácnosti, aby se moje dítě dobře orientovalo a naučilo se dívat kolem sebe, rozumělo, co se kolem něj děje? „KUK“ objasňuje rodičům, co je čeká, jsou-li klienty rané péče zařazeni do programu Stimulace zraku. Prostřednictvím výpovědí rodičů předává film zkušenosti a nápady rodin, odborný komentář a výpovědi instruktorek stimulace zraku objasňují formy a postupy programu stimulace zraku. Film chce povzbudit rodiče v začátcích her s dítětem se zrakovým postižením, ukazuje pomůcky a hry přímo v rodinném prostředí a motivuje je pro cvičení využitelná během her a každodenních situací. Nabízí inspiraci a nápady, jak být dítěti dobrým pomocníkem v poznávání svého okolí a učení se dívat.

IQ kostka

Hračka pro rozvoj a učení vidění u kojenců



Určeno pro: rodiče či jinou pečující osobu a dítě do šesti měsíců věku, vhodné také na jednotky intenzivní péče pro kojence

Tato pomůcka se stala znakem Společnosti pro ranou péči, vystihuje to, o co funguje: radost ze hry, rozvoj dítěte v přirozeném prostředí, význam stimulace v raném věku.

Víte, že vidění se všichni musíme naučit?

Tato hračka byla vyvinuta jako pomůcka pro rodiče malých dětí, kojenců, pro rozvoj jejich vidění a rozumových schopností. (Vymyslela ji dětská zdravotní sestra na Aljašce v 70. letech 20. století, která dlouhá léta pracovala s malými kojenci a jejich maminkami.)

Vycházela z tehdy nových poznatků, že stimulace zraku pomocí jednoduchých černobílých vzorů po narození vede k tomu, že děti se učí rychleji zaměřit pozornost, rozpoznávat své okolí a mají větší zájem o nové podněty... Další výzkumy pak ukázaly, že schopnost kojenců reagovat na stimulaci se projevuje mnohem dříve, než se předpokládalo. Rovněž se ukázalo, že kojenci dávají přednost černé a bílé před jinými barvami údajně do 6 měsíců věku. Poznávají tematické tváře, reagují na geometrické vzory a zajímají se o celistvé věci spíše než o drobné detaily.

Výzkumy rovněž ukázaly, že centra zrakového vnímání v mozku jsou specializovaná podle jednotlivých druhů podnětů. U dětí jejich schopnost zrakového vnímání byla jakýmkoliv způsobem porušena, by zrakové vjemy a podněty měly být rozmanité a svou strukturou odpovídat podnětům z běžného prostředí. Proto jsou na kostce optimálně zastoupeny všechny tvary, linie a obrázky, které jsou pro rozvoj zrakových představ podstatné a v běžném prostředí se vyskytují.

Jak doporučujeme kostku používat:

Využijte chvíli, kdy máte na dítě čas a ono je právě čilé, dobře naladěné na společnou hru. Dítě chovejte v náručí a volnou rukou držte IQ kostku blízko jeho obličeje, cca 30 cm, popřípadě blíže, třeba i těsně před očima – pokud to vyžaduje jeho zrakové schopnosti. Doporučuje se začínat schématickým obrázkem obličeje. Pak postupně po jednom ukazujte další obrázky umístěné na kostce. Kostku můžete dítěti připevnit i do postýlky od blízkosti obličeje, stejně tak jako zavěsit nad dítě nebo do stimulačního koutku.

Papírová verze IQ kostka

Vystřihovánka, černo tisk, čtvrtka, A4 nebo A3

Látková IQ kostka

Bavlna s potiskem, poutko k zavěšení

Strana 10 cm

Pexeso Lépe vidět svět I

Dětská stolní hra pexeso



Určeno pro: děti (i slabozraké) ve věku 3-7 let, rodiče, vhodné pro společnou hru rodičů, sourozenců a spolužáků dítěte se zrakovým postižením doma, v mateřské školce, první třídě, mateřských a rodinných centrech.

Pexeso Lépe vidět svět II

Dětská stolní hra pexeso



Určeno pro: děti (i slabozraké) ve věku 3-7 let, rodiče, vhodné pro společnou hru rodičů, sourozenců a spolužáků dítěte se zrakovým postižením doma, v mateřské školce, první třídě, mateřských a rodinných centrech.

Lapač snů

Vybarvi a vystříhni si jednoduchý závěsný mobil



Vystřihovánka s návodem, papír s barevným potiskem, A4

Určeno pro: rodiče či jinou pečující osobu a dítě ke společné výrobě, vymalování a hře.

Dámské tričko

s logem Společnosti pro ranou péči
a nápisem "Provázíme rodiny už 25 let"



Výstřih do „V“,

barva: červená, modrá, černá

velikost: S, M, L

Materiál: 100% bavlna

Rozměry:

S: délka 61cm, šířka 42cm

M: délka 62cm, šířka 46cm

L: 63cm, šíře 49cm

Plátěná taška

s logem Společnosti pro ranou péči
a nápisem "Provázíme rodiny už 25 let"



Barvy: červená, modrá, černá

Rozměry: 40cmx38cm

