



STOWARZYSZENIE RAZEM ROZKODUJMY AFAZJĘ

– to jedyne w Polsce stowarzyszenie działające na rzecz dzieci z afazją rozwojową, utworzone przez rodziców, których dzieci pomimo prawidłowego słuchu fizycznego i co najmniej normy intelektualnej, mają trudności z nabywaniem i rozumieniem mowy.

DYSFUNKCJĘ NASZYCH DZIECI SPECJALIŚCI OKREŚLAJĄ JAKO:

- niedoksztalcenie mowy o typie afazji,
- afazja rozwojowa,
- niedoksztalcenie mowy pochodzenia korowego,
- alalia, dysfazja lub SLI.

GŁÓWNE CELE STOWARZYSZENIA RAZEM ROZKODUJMY AFAZJĘ:

- upowszechnianie wiedzy na temat niedoksztalcenia mowy o typie afazji (zaburzenia ekspresji i rozumienia mowy) w społeczeństwie, szczególnie w środowisku rodziców, pedagogów, psychologów i logopedów oraz lekarzy, nauczycieli i terapeutów pokrewnych specjalności
- szerzenie informacji o tym, czym jest afazja rozwojowa, jakie są jej objawy oraz jakie towarzyszą jej trudności
- próba ujednoczenia nazewnictwa związanego z tym zaburzeniem mowy, co znacznie ułatwi komunikację w relacji: „specjalista-specjalista” oraz „specjalista-rodzic”
- wprowadzić takie rozwiązania prawne, które umożliwią naszym Afatykom uzyskanie najskuteczniejszej i najszybszej pomocy w radzeniu sobie z własnymi deficytami poprzez szybką i właściwą terapię.

@ kontakt@rozkodujmyafazje.pl

www www.rozkodujmyafazje.pl



Razem Rozkodujemy Afazję



Stowarzyszenie Razem Rozkodujemy Afazję

CO JUŻ OSIĄGŃELIŚMY?

- ✓ prowadzimy na FB wirtualną grupę wsparcia: Afazja Dziecięca i ORM - Grupa dla Rodzin, Specjalistów i Nauczycieli skupiającą wszystkich w jednym miejscu, na której wymieniamy się doświadczeniem, ale także dzielimy się radościami i troskami w codziennym życiu z afatykami
- ✓ zorganizowaliśmy (wraz z SOSW nr 4 w Łodzi) 3 Konferencje Naukowe „Afazja rozwojowa – droga przez diagnozę, terapię i edukację ku wyrównaniu szans”
- ✓ wzięliśmy udział w konsultacjach w MEN nt. dostosowania arkusza egzaminacyjnego dla ósmoklasisty
- ✓ prowadziliśmy spotkania „z sercem” czyli realne grupy wsparcia dla rodziców dzieci z Afazją - Wrocław, Warszawa, Łódź, Szczecin, Kraków, Radom
- ✓ otworzyliśmy – wraz z ZafazjąNaSportowo - już 5 klubów dla dzieci i młodzieży z afazją rozwojową (Łódź, Radom, Kraków, Wrocław, Toruń), ale w planach mamy następne lokalizacje
- ✓ prowadzimy korespondencję z Ministerstwem Edukacji i Nauki
- ✓ wzięliśmy udział w spotkaniach konsultacyjnych dotyczących edukacji włączającej – Ministerstwo Edukacji i Nauki
- ✓ organizujemy obchody Dnia Osób z Afazją Rozwojową – 1 października
- ✓ przygotowujemy i udostępniamy plakaty informacyjno-edukacyjne w temacie afazji rozwojowej
- ✓ prowadzimy akcję pt. „Plakat o afazji rozwojowej w każdej Poradni Psychologiczno-Pedagogicznej w Polsce” (dystrybucja plakatów)
- ✓ przeprowadzamy konkursy z nagrodami
- ✓ organizujemy pikniki dla dzieci z afazją rozwojową i ich rodzin
- ✓ udzielamy porad telefonicznych i mailowych dla rodziców, nauczycieli i specjalistów
- ✓ pojawiliśmy się również w prasie i wzięliśmy udział w programie Polsatu „Wystarczy chcieć” oraz audycjach radiowych nieustannie współpracujemy ze środowiskiem nauczycieli i specjalistów.

JAK MOŻESZ WESPRZEĆ NASZE DZIAŁANIA?

•BNP Paribas Bank Polska S.A. – nr konta 88 1600 1462 1831 4747 0000 0001
– koniecznie z dopiskiem „darowizna na cele statutowe”

•FaniMani – poprzez stronę <https://fanimani.pl/> dokonujesz zakupów u swoich ulubionych sprzedawców, a % z tych zakupów (nie obciążając Twoich wydatków) zostaje przekazany na rachunek Stowarzyszenia Razem Rozkodujemy Afazję