

Výroční zpráva za rok 2004

Občanské sdružení „Klub Hornomlýnská“

web: www.hornomlynska.cz

email: info@hornomlynska.cz

telefony: 271 910 328, 608 302 810, 736 512 549

IČO: 75036711

DIČ: 011-75036711

číslo bankovního účtu: 51-1477380287/0100

Jméno, adresa, telefon a profese členů správní rady nebo jiného řídicího subjektu

Adresa všech členů je: Hornomlýnská 1255, 148 00 Praha 4

- Daniela Dolejšová, předsedkyně OS, tel.: 608 302 810, nyní POB
- Alena Tunzerová, místopředseda OS, tel.: 604 181 374, nyní na MD
- Petra Kašová, hospodářka OS, tel.: 271 913 444, účetní v ústředí ARPZPD v ČR
- MUDr. Daniel Čáslavka, jednatel OS, tel.: 608 179 663, servis počítačů
- Monika Babická, člen OS, tel.: 777 052 118, nyní POB

motto:

***I člověk s nejtěžším postižením může žít důstojný a plnohodnotný život.
Má stejná práva, potřebuje stejné příležitosti.***

VZNIK KLUBU HORNOMLÝNSKÁ

Občanské sdružení „**Klub Hornomlýnská**“ vzniklo 20. ledna 2003 jako člen Asociace rodičů a přátel zdravotně postižených dětí v ČR (ARPZPD).

Jeho zakladateli jsou rodiny s dětmi s nejtěžším kombinovaným postižením a handicapovaní obyvatelé domu speciálního určení Hornomlýnská 1255 v Praze 4 – Kunraticích .

Členem klubu se však může stát každý, kdo má zájem využívat jeho služeb nebo se podílet na jeho chodu.

POSLÁNÍ KLUBU HORNOMLÝNSKÁ

Posláním klubu je zlepšit život rodin, které na Praze 4 pečují o děti se zdravotními problémy a pomoci vytvořit podmínky pro důstojný život postižených obyvatel domu zvláštního určení Hornomlýnská . Aktivně pracujeme na změně přístupu státu i veřejnosti k dětem s nejtěžším postižením a na systematické obhajobě jejich rovných práv, včetně práva na jejich přirozené začlenění do společnosti.

CÍLE KLUBU HORNOMLÝNSKÁ v roce 2004

- **vytvoření a provozování rehabilitace** pro obyvatele domu zvláštního určení Hornomlýnská
- **iniciování vytvoření denního rehabilitačního stacionáře** určeného pro děti s nejtěžším kombinovaným postižením
- **provozování klubu rodičů postižených dětí** pod hlavičkou ARPZPD v ČR
- **iniciování vytvoření chybějící služby** v sociální sféře, tj. **integrace dětí s nejtěžším kombinovaným postižením do běžných MŠ za pomoci osobní asistence**
- **zahájení pilotního projektu „Dejte nám šanci“**

FILOSOFIE KLUBU HORNOMLÝNSKÁ

- vytvoření důstojných podmínek pro život každého postiženého člověka
- zajištění informovanosti rodin o možnostech, které nabízí stát těmto rodinám
- zajištění širokého spektra služeb pro tyto rodiny
- usilování o aktivní prosazování zájmů rodin se zdravotně postiženými dětmi v Praze 4, snaha napomoci postupnému zlepšování složité životní situace těchto rodin.

POSTAVENÍ ORGANIZACE V REGIONU

Občanské sdružení ARPZPD – klub Hornomlýnská je samostatným občanským sdružením – a současně členem Asociace jako jeden z jejích Klubů. To má řadu výhod – může čerpat ze zkušeností a zázemí celostátní ARPZPD ČR a současně vyvíjet činnost na Asociaci zcela nezávislou.

Službou integrace dětí předškolního věku s těžkými postiženími se nezabývá žádná jiná státní organizace ani NNO a nevíme ani o žádném podobném projektu v ČR. Aktivní činnost OS brzy znamenala rozšíření působnosti na rodiče dětí z celé Prahy. Obecný dosah činnosti této NNO v oblasti obhajoby lidských práv však už dnes je celostátní (viz TV, rozhlas, tisk).

ZPŮSOB FUNGOVÁNÍ ORGANIZACE

- Nejvyšším orgánem ARPZPD v ČR - klubu Hornomlýnská je výroční členská schůze, která se svolává podle potřeby, nejméně však 1x za rok. Zde jsou členové klubu Hornomlýnská podrobně informováni o činnosti výboru, o nakládání se získanými finančními prostředky apod., plánují další činnost a určují priority činnosti, volí nový výbor klubu. Zároveň každý člen obdrží za každý kalendářní rok Hospodářskou zprávu o příjmech a výdajích za uplynulý rok.
- Mezitím o záležitostech klubu rozhoduje zvolený 5ti členný výbor. Členové výboru i další dobrovolníci se aktivně podílejí na organizování akcí, za svá rozhodnutí a činnost zodpovídají členům klubu.
- Místní členové klubu Hornomlýnská jsou o veškrém dění podrobně informováni na nástěnkách v prostoru domu Hornomlýnská 1255, ostatní písemně a na webu klubu.
- Od 20. 1. 2003 do 31. 12. 2004 zajišťovali veškerou činnost klubu Hornomlýnská dobrovolní pracovníci z řad rodičů postižených dětí a obyvatelé domu zvláštního určení ve svém volném čase, ale také lidé, které naše úsilí zaujalo a rozhodli se nás v našich začátcích podpořit. Celkově se jedná o 12 dobrovolníků.

ZPŮSOB FINANCOVÁNÍ ČINNOSTI

Klub Hornomlýnská získalo v roce 2004 finanční prostředky:

- z členských příspěvků
- ze sponzorských darů
- z vlastní činnosti – prodej výrobků na akcích pořádaných pro veřejnost

Použití získaných finančních prostředků sponzorům vyúčtováváme a dokladujeme.

VZTAH K JINÝM ORGANIZACÍM

Úzce spolupracujeme a koordinujeme činnost s dalšími organizacemi, regionálními i republikovými, z nichž většina pracuje se zdravými i handicapovanými dětmi .

Mezi ty nejdůležitější patří spolupráce s:

ARPZPD v ČR, Národní radou zdravotně postižených v ČR, Střediskem rané péče Haštalská v Praze, OS Já-člověk, Magistrátem hl. m. Prahy, MČ Kunratice, MČ Praha 4, MČ Kolovraty, Českým výborem UNICEF, Nadací Divoké husy, KC Zahrada MČ Praha 11, dalšími kluby ARPZPD v ČR, DC Paprsek, DC Petrovice, Nadace Eurotel, Nadace VIA

a mnoho dalších, kterým se omlouváme pokud jsme je konkrétně neuvedli :-)

ZVLÁŠTNÍ PODĚKOVÁNÍ

Michaela Frycová, místopředsedkyně Národní rady zdravotně postižených v ČR, bez níž by nebyl projekt „Dejte nám také šanci“ naše „Matka cesta“

MUDr. Daniel Čáslavka, správce webu hornomlynska.cz

PhDr. J. Šturma, ředitel DC Paprsek,

Ing. E. Outrata, senátor pro Prahu 4

M. Havlíčková, ředitelka ARPZPD v ČR

Ing. arch. I. Kabelová, starostka MČ Kunratice

JUDr. J. Hutař, Národní rada zdravotně postižených ČR

PaedDr. J. Vachulová, metodik Střediska raná péče Haštalská Praha 1

PhDr. M. Janíková, člen zastupitelstva hl. m. Prahy

PhDr. M. Teplá, speciální školství, MŠMT ČR

PaedDr. H. Mrnková, ved. soc. odd., odbor soc. péče a zdravotnictví hl. m. Prahy

PhDr. Mgr. H. Tarkó, místostarostka Prahy 4

Mgr. M. Balcar, Nadace Divoké husy

A. Tomková, redakce Českého výboru pro UNICEF

Hana Prchalová, OS Pohoda

Mgr. H. Kožová, KC Zahrada

Jana Zahradníčková, programová manažerka Nadace VIA

Mgr. Iva Uzlová, vedoucí Střediska podpory integrace, OS Rytmus

Panda Plus s.r.o

patroni Projektu „Dejte nám také šanci manželé“ herci Jana Boušková a Václav Vydra a také patronka spisovatelka Simona Monyová

Jiří Pavlín, správce webu rodina.cz

a mnoho dalších, které neuvádíme, ale přesto velice děkujeme.....

PROPAGACE NAŠÍ ČINNOSTI

- svou činnost propagujeme v tisku celoplošném např. Vlasta, Děti a my - Portál, Ring, Večerník Praha,...
- ve zpravodajích MČ Prahy a v časopise Rolnička, který je určen pro rodiče zrakově postižených dětí
- probíhá sněm zástupců jednotlivých klubů ARPZPD v ČR, kam vysílá naše OS svého zástupce, který informuje o našich aktivitách
- na Internetu, portálech pro handicapované občany (Internetporadna.cz), webu určeném pro rodinu www.rodina.cz, na našich stránkách www.hornomlynska.cz
- informace o naší činnosti jsou uveřejněny v publikaci „Sociální služby na území hl. Města Prahy“
- o našich aktivitách jsme informovali také na akcích pro veřejnost a to:
 - Den dětí v ZOO, kde jsme získali 1 z 20 stánků určených pro OS z celé ČR.
 - Den dětí v regionu KC Zahrada
 - veřejná schůze MČ Kolovraty, MČ Kunratice

PROJEKTY KLUBU HORNOMLÝNSKÁ

Nadace VIA nám poskytla 20 tisíc korun na podporu organizačního rozvoje, z kterých jsme hradili konzultace, které nám pomohly v celkovém rozvoji našeho občanského sdružení.

1) Zřízení stacionáře s komplexní rehabilitační péčí pro děti s těžkým postižením z jižní části Prahy v roce 2004.

Poté co jsme v roce 2003 získali nebytové prostory a grant Eurotelu, začali jsme řešit stavební úpravy.

Po několika jednáních s hygieničkou hl. m. Prahy jsme po vzájemné dohodě koncem roku 2003 dospěli k názoru, že současné nebytové prostory určené pro vznik dětského stacionáře nesplňují takové požadavky, které by nám umožnily do budoucna nabízet a rozšiřovat své služby. Hlavním problémem pro hygienu je nevyhovující kuchyň, jelikož zde není okno a nelze ho ani vytvořit. Děti by zde mohly trávit max. 3 hodiny denně a navíc bez stravy a vody. Z těchto důvodů by v budoucnu nemohla být mimo jiné poskytována respitní péče. Naší snahou je získat prostory, které již dříve sloužily jako mateřská centra či jesle a mají tedy vyřešeny otázky prostoru a hygieny.

Proto oslovujeme státní instituce a hledáme prostory v okolí Kunratic, Prahy 11 (JM) a Prahy 4. Bohužel se nám nepodařilo nové nebytové prostory nalézt.

Zasíláme průběžnou zprávu nadaci Eurotel a MČ Kunratic, kteří nám v roce 2003 přispěli 100 tisíci Kč na vybudování DC v Hornomlýnské. Popisujeme změnu v našem úsilí, proč se nám nepodařilo vybudovat DC v Hornomlýnské a popis následujících řešení. Věříme, že i přes naše pochybení, kdy jsme tyto změny nedali včas na vědomí (v dobré víře, že se nám podaří vyřešit problém s nebytovým prostorem), dostaneme šanci i nadále dokazovat své úsilí a snahu zlepšovat životní podmínky dětí s postižením.

Vzhledem k naléhavosti problému neumístěných dětí naše sdružení oslovilo DC Paprsek v čele s Dr. Šturmou, které jsme požádali o pomoc. Podařilo se nám tak vyřešit umístění dětí, které to nejvíce potřebovaly a zároveň ulehčit i jejich rodinám. Naše OS Hornomlýnská zapůjčilo do Petrovic získané rehabilitační pomůcky a didaktické hračky, celková hodnota výrobků byla cca 300 tisíc korun.

Požádali jsme vlastníka nebytových prostor, které máme v pronájmu, aby nám umožnil změnu využívání prostor na kancelářské místnosti. Vzhledem k velikosti prostoru jsme přenechali část prostor (se souhlasem majitele – magistrátu) do podnájmu dalším OS. Jedná se o OS Formika, jejíž služby se týkají podporovaného zaměstnávání a OS Osa s centrem na podporu samostatnosti mentálně postižených osob.

Jelikož došlo k tak zásadním změnám – tj., že OS Hornomlýnská nebude budovat a provozovat stacionář, rozhodli jsme se realizovat jiný projekt, který dá těžce postiženým dětem šanci. Kromě vytvoření a provozování rehabilitace a klubu rodičů postižených dětí se bude naše občanské sdružení věnovat integraci postižených dětí do předškolních zařízení za pomoci osobní asistence. Tato cesta by nám mohla umožnit dostat děti do kolektivu svých vrstevníků již vzhledem k alarmujícímu stavu, že dětské stacionáře pro handicapované děti jsou plně vytížené a neumístěné děti čekají i několik let na šanci umístění. Proto věříme, že se nám podaří získat finanční prostředky na rozjetí našeho projektu s názvem Dejte nám šanci.

2) Dejte nám šanci aneb integrace dětí s nejtěžším kombinovaným postižením za pomoci asistentů pedagoga v běžných předškolních zařízeních - MŠ

Základní idea a stručný obsah projektu, včetně těch osob, jimž projekt prospěje:

Hlavním cílem projektu je přispět k vyrovnání příležitostí i pro děti s nejtěžším postižením. Projekt má alespoň trochu přiblížit normální život a kontakt s vrstevníky i dětem s těžkým vícenásobným postižením.

Nespecifikovaný počet dětí s těžkým kombinovaným postižením dostane šanci účastnit se aktivit v kolektivu zdravých dětí v běžné MŠ. Půjde o kratší pobyty, max. čtyřhodinové. U některých dětí bude návštěva běžné MŠ doplněním domácí péče, některé děti budou mimoto navštěvovat i speciální rehabilitační stacionáře nebo speciální školky. Cílem není postavit tento projekt proti speciálním zařízením, ale doplnit speciální péči zapojením i do běžné MŠ. U těžkých kombinovaných postižení někdy půjde o pasivní zapojení, s postupným aktivnějším zapojováním podle individuálních možností a v souladu s individuálním plánem každého dítěte. Cílem projektu není měnit nebo „normalizovat“ postižené dítě, to má právo na svou odlišnost. Cílem je normalizovat příležitosti dětí, normalizovat situaci, v níž žijí, redukovat jejich současné úplně vyloučení z „normálních“ příležitostí. Každé dítě bude mít svého vyškoleného asistenta/asistentku, který se na základě individuálního plánu dítěte, programu školky a spolupráce s učitelkou ve školce účastní s dítětem programu v běžné mateřské školce. Účast každého dítěte s postižením bude velmi individuální a přizpůsobená hrám, zpívání a dalším aktivitám zdravých dětí, bude stimulovat možnosti přiblížit se „normálnímu“ světu ostatních dětí. Možnost sledovat zdravé děti, být s nimi, pokoušet se je napodobovat, to vše má pro dítě s těžkým postižením obrovský význam. Program byl prodiskutován s učitelkami MŠ a s malou několikatisícovou podporou soukromé osoby bude na podzim 2004 pilotně odzkoušen.

To, že většina postižených dětí (ale zdaleka každé dítě s těžkým postižením) má možnost navštěvovat speciální zařízení, zpravidla stacionář, je jistě velký pokrok proti minulosti, kdy nebylo nic. Přesto to představuje izolaci od světa zdravých dětí. Ve speciálním stacionáři se dítě nenaučí „normálně“ jednat se svými zdravými vrstevníky - protože s nimi nebude společně vyrůstat. Nebude mít reálnou představu o svém skutečném handicapu proti zdravým dětem, o svých skutečných schopnostech, o tom, v čem jsou jeho schopnosti jiné. Když se bude stále srovnávat jen s dětmi podobně postiženými, bude mít zcela nereálnou představu o sobě, nenaučí se jednat se „zdravými“ dětmi. Když se však bude od malička setkávat se zdravými dětmi, adaptuje se, bude si umět říci si o pomoc, když ji potřebuje (samozřejmě jen pokud to např. těžký handicap umožní). Mnoho věcí jednoduše odkouká, když se s nimi bude dennodenně potkávat. Postupně a přirozeně bude zjišťovat, že jeho schopnosti jsou jiné. **Naučí se svou „jinakost“ přijímat a zacházet s ní. Je velmi pravděpodobné, že takové dítě bude v dospělosti méně trpět pocitem méněcennosti, bude sebevědomější, v rámci omezení daných tíží handicapu může být i samostatnější.**

Rozhodující kritéria, která musí zájemce splňovat, aby mu služby mohly být poskytovány včetně kritérií pro odmítnutí poskytnout služby:

Kritéria poskytování:

- přání rodičů dítěte s postižením, aby mohlo navštěvovat běžnou mateřskou školu, nejlépe v místě bydliště
- stupeň postižení dítěte musí být takový, který by dítě indikoval za běžných – tradičních - okolností k návštěvě speciálního zařízení, stacionáře (mentální, kombinované, smyslové postižení).
- posouzení, zda je integrace skutečně vhodná a bude pro dítě přínosem (zajišťují pracovníce Ranné péče, pracovníci o.s. Klubu Hornomlýnská ve spolupráci s kolegy ze speciálně pedagogických center v Praze a s příslušnými dětskými lékaři)

Kritéria možného odmítnutí:

- nedostatek finančních prostředků na mzdy asistentů
- nevhodnost projektu pro konkrétní dítě (specifika zdravotního stavu)
- ohrožení ostatních dětí (např. agresivita)
- potřeba speciálního výcviku asistenta (možno přijmout po doplnění kvalifikace - např. pro epileptiky)

Informace o poskytovaných sociálních službách

Cíle služeb, které jsou poskytovány – jak poskytované služby pozitivně ovlivní nepříznivou sociální situaci lidí, kteří služby využijí

Cílem poskytnutí služby je vyrovnání příležitostí, jde o to, umožnit dětem s těžším postižením návštěvu běžné MŠ a umožnit jim tak kontakt s běžným prostředím již od dětství. Dítě tak získá reálnější pohled na sebe sama, srovnání se „zdravými“ vrstevníky, naučí se přirozeněji přijímat svou odlišnost, naučí se být skutečnou součástí „normálního světa“. **Co se zanedbá v dětství, nikdy nelze později dohnat.** Zdravé děti se naopak od nejtěplejšího dětství budou setkávat s odlišností, naučí se toleranci k odlišnosti, naučí se jak nabízet a poskytovat pomoc. Nejde o to konkurovat rehabilitačním stacionářům, ale doplnit speciální péči o prvky, které poskytnout nemůže – kontakt se zdravými vrstevníky, poznání nároků, jaké jsou na zdravé děti kladeny. Dítě bude do běžné MŠ chodit jen několik hodin, jinak bude v domácí péči nebo ve speciální péči rehabilitačního stacionáře nebo speciální školky. Jde o pilotní projekt, vhodnou délku je třeba vyzkoušet, a i pak bude zřejmě individuální případ od případu. Přesvědčili jsme se, že nejen pro děti s postižením, ale i pro jejich rodiče je důležité, když jejich „jiné“ dítě může chodit do normální školky. I oni získají větší sebedůvěru a pocit příslušnosti ke „světu zdravých“. A rodiče dětí, které nejsou zařazeny v žádném stacionáři, projekt umožní alespoň občas zajít na úřad, kam se s těžkým speciálním kočárem někdy ani nedostanou, zajít ke kadeřníkovi, do knihovny, nebo se prostě jen bez kočáru projít...

Úspěch projektu není měřen pokroky dětí v dovednostech (právě pro velmi těžká postižení) - i když pokroky očekáváme a budou individuálně zaznamenávány a hodnoceny ve vztahu k výchozímu stavu.

Kvantitativním ukazatelem úspěchu projektu bude počet dětí, kterým bude poskytnuta příležitost, která je pro zdravé dítě samozřejmostí – pravidelná návštěva běžné mateřské školy, možnost tak alespoň trochu „ochutnat“ co je pro ostatní děti běžné a samozřejmé.

Kvalitativním ukazatelem bude zvýšení kvality života dětí, jejich pozitivní emoční vyladění a dobrá nálada, hodnocení rodičů, případně lékařů a dalších odborníků. Dosažené pokroky ve vývoji dětí jsou jen bonusem navíc, který podtrhuje důležitost projektu.

Další významné údaje

Integraci dětí předškolního věku s těžkými postiženími do běžného prostředí ani osobní asistencí dětem tohoto věku se systematicky nezabývá žádná státní organizace a pokud víme ani žádná NNO. Není nám znám žádný podobný projekt v ČR, rodiče jsou bezradní na koho se obrátit, z tohoto důvodu vznikl tento projekt.

Došli jsme k závěrům, že stále existují tzv. „**neumístitelné děti**“, a to nejen v Praze, ale v celé České republice. Dokonce i počet fungujících stacionářů je mnohonásobně menší než poptávka, navíc zařízení, která provozují i rehabilitační činnost, tak důležitou pro postižené, mnohdy vedou několikaleté pořadníky. Není žádnou výjimkou denní zařízení vzdálené i několik desítek kilometrů od domova rodiny. Dítě tak tráví na cestách denně hodinu, dvě i více. Již přijaté děti zůstávají v zařízeních často dlouhodobě, i v dospělosti, nové dětské stacionáře vznikají minimálně. Mnohé předškolní postižené děti jsou tak odkázány většinou pouze na péči své rodiny, nemohou navštěvovat žádné dětské zařízení. Bohužel tak dochází z našeho pohledu k diskriminaci a potlačování základních lidských práv těchto dětí.

Každý odborník potvrdí, že co je zanedbáno v útlém dětství, se zpravidla už nedokáže později dohnat, rozvinout. **Ve vývoji dítěte je důležitý každý den. U těžce postiženého dítěte to platí dvojnásob.** Každý den, kdy tyto děti nemají možnost se rozvíjet, navždy přicházejí o kus své budoucí životní šance žít alespoň trochu jako ostatní děti.

Významný je i přínos, který se týká zdravých vrstevníků. „Normální“ děti přijímají handicapované kamarády bezprostředně, učí se, jak se k nim přirozeně chovat. Projekt je tedy současně výchovou malých dětí (zdravých i postižených) k lidským právům v praxi.

Již nyní má zájem zdokumentovat tento projekt ČT pro pořad „Klíč“, téměř dohodnuta je dlouhodobější spolupráce s TV Prima.

Spolupracujeme s:

MČ Praha 4, která se rozhodla v r. 2004 integraci předškolních dětí podpořit finančně. Spolupracujeme s dalšími MČ hl. m. Prahy a také s jinými organizacemi jako jsou jednotlivé kluby ARPZPD v ČR, NRZP v ČR, Českým výborem UNICEF, Střediskem Rané péče Praha 1, o. s. Rytmus, které bude školit naše asistenty, SPC, s Národní radou zdravotně postižených, s komorou mentálně postižených NRZP ČR, s nezávislými odborníky...

Příklady vytipovaných dětí které jsou (zatím jen velmi předběžně) vybrány k účasti v projektu:

- **chlapec Lukáš**, 4 roky, apalický syndrom, ležící, klidný, vnímavý, reagující na určité podněty (Praha 4 Kunratice)
- **dívka Klárka**, 4 roky, neurčená genetická vada-zástava růstu, klidná a reagující (Praha 4 Hodkovičky)
- **chlapec Martin**, 5 let, DMO, vnímavý a reagující na určité podněty (Praha 12, Modřany)
- **chlapec Honzík**, 5 let, DMO veselé a snaživé dítě, má zájem o nové podněty (Praha 4 Pankrác)
- **dívka Natálka**, 4 roky, kombin. postižení, srdeční vada, milá a vstřícná holčička (Praha 14, Modřany)
- **chlapec Simon**, 5 let DMO, centrální slepota, dítě s velkou chutí do života (Mukařov)
- **chlapec Jakub**, 4 roky, komb. postižení s celkově opožděným vývojem, přesto zájem o nové informace (Praha 4 Hodkovičky)

- všechny děti jsou velmi těžce vícenásobně postiženy
- u všech je těžší, velmi těžké až hluboké mentální postižení
- u všech je postižení zrakové

3) Řešení situace postižených obyvatel domu Hornomlýnská Rehabilitační zařízení pro obyvatele domu zvláštního určení Hornomlýnská v roce 2004.

ZÁKLADNÍ IDEA

Občanské sdružení Hornomlýnská vzniklo jak z podnětu rodičů dětí se závažným kombinovaným postižením, tak z iniciativy obyvatel domu zvláštního určení Hornomlýnská 1255. Záměrem je vybudovat ve volných nebytových prostorách objektu rehabilitaci.

VÝCHOZÍ STAV 2003

V našem domě je cca 100 bytových jednotek, v každé žije minimálně jeden těžce postižený člověk, mnohdy i dvojice lidí s postižením, nejčastěji tělesným nebo vícenásobným. Pouze malá část těchto obyvatel má možnost o své zdraví aktivně pečovat a předcházet zhoršení zdravotního stavu – ti, jimž zdravotní stav umožní rehabilitaci v rehabilitačních zařízeních mimo bydliště. Imobilní nájemníci se potýkají s problémem nedostupnosti vhodné rehabilitace. To se podepisuje na jejich celkovém zdravotním a psychickém stavu. Pokud handicapovaný občan má bolesti a nemůže v tom sám aktivně nic udělat, vede to u něj k nedůvěře, zatrpklosti a časem i k odmítání komunikace s ostatními, kteří tyto problémy nemají a často je ani nejsou schopni pochopit. Je stále mnoho slov o právech lidí s postižením, ale realita je jiná. Fakt, že nemám možnost rehabilitace, i když ji pro své postižení většinou potřebuji více, než člověk bez postižení, je jasným příkladem přetrvávající diskriminace.

S obdobnými potížemi se potýkají také rodiče dětí s nejtěžším zdravotním postižením.

Jsou to děti imobilní, s kombinovaným postižením, většinou ležící, které potřebují 24hodinovou komplexní péči. Péče o takové dítě je velmi náročná fyzicky, zvedání těchto dětí, které váží 20, ale třeba i více než 50 kg, jednostranně a soustavně přetěžuje pohybový aparát pečujících rodičů. Ti jsou proto po několika letech ohroženi fyzickým i psychickým vyčerpáním vážnými zdravotními problémy, nejčastěji s páteří.

NÁPLŇ REHABILITACE

Komplexní péče s důrazem na časně zachycení případných obtíží a odchylek, a na to navazující pomoc. Uplatnění běžných terapeutických rozvíjících a stimulačních programů,

ale zároveň uplatňování speciálních rehabilitačních metod, např. podle prof. Vojty, reflexně-synergické metody, cvičení na míči, společného cvičení. Úsilí je zaměřeno na individuální práci s klientem a na zmírnění trvalých následků handicapů

SOUČASNÝ STAV 2004

Po úspěšném získání nebytových prostor koncem roku 2003 jsme začali shánět finanční prostředky na stavební úpravy a vybavení rehabilitace. Získáváme grant Philip Morris, finanční částka by měla sloužit na stavební úpravy rehabilitace

Uzavřeli jsme dohodu s Janou Rubášovou, ředitelkou rehabilitačního komplexu

Medicentrum, které je smluvním partnerem všech zdravotních pojišťoven pro poskytování rehabilitační péče a může nám tak zajistit potřebný úvazek pro vykazování zdravotní péče pojišťovnám. Medicentrum by zřídilo v našem domě detašované pracoviště, které by sloužilo postiženým lidem.

Převzali jsme darem od německé společnosti Gollwitzer Int. Spedition s.r.o. kancelářský nábytek, který nám poslouží při vybavení kanceláře OS a rehabilitace. Podařilo se nám získat několik rehabilitačních pomůcek od Nadace Dobré dílo sester sv. K. Boromejského.

Jelikož došlo k časovému prodloužení ze strany stavebního úřadu, byli jsme nuceni otevření rehabilitačního centra odsunout až na rok 2005. Věříme, že v tomto roce začne již rehabilitace fungovat ke značné spokojenosti nájemníků domu zvláštního určení Hornomlýnská 1255.

4) Klub rodičů postižených dětí v roce 2004

V prostorách, kde měl původně vzniknout stacionář, jsme vybudovali klubovnu, která nyní slouží k volnočasovým aktivitám rodin s postiženými dětmi. V budoucnu zde plánujeme (pokud se nám podaří sehnat finanční prostředky) vytvoření základny – kanceláře určené pro schůzky s rodinami dětí, které se zúčastní našeho projektu „Dejte nám také šanci“ aneb integrace dětí s nejtěžším kombinovaným postižením do MŠ za pomoci osobní asistence.

Věříme, že se jim bude v naší kanceláři s dětským koutkem líbit!

Pravidelné setkávání rodin s dětmi s nejtěžším kombinovaným postižením, kde si rodiče předávají své zkušenosti. V klubu vznikla nová přátelství, rodiny spolu podnikají různé aktivity i mimo klubové akce. Rodiny postupně zjistí, že mohou žít téměř „normálním“ životem. Rodiny si musí uvědomit, že se svým problémem nejsou sami, že si vzájemně mohou pomoci.

- utužovat přátelské vztahy v klubu a pocity sounáležitosti
- připravovat atraktivní a pestrý program pro volný čas
- podporovat aktivní přístup k životu členů klubu
- poskytovat matkám postižených dětí možnost seberealizace při zajišťování činnosti klubu
- dlouhodobým působením na širší veřejnost se záměrem přiblížit problematiku rodin se zdravotně postiženými dětmi vyvolat zájem o pomoc postiženým rodinám a napomoci jejich začleňování do společnosti
- zvyšovat počet členských rodin na Praze 4 a aktivně obhajovat jejich zájmy

Služby pro rodiny s postiženými dětmi

- informační pomoc klubu nabízí kontakty klientů s úřady, lékaři, pojišťovnami, výrobci a dodavateli pomůcek, centry rané péče, speciálními pedagogickými centry, školami apod.
- půjčovna kompenzačních a rehabilitačních pomůcek, didaktických hraček, odborné literatury apod.

FINANČNÍ ZPRÁVA

	k 1.1. 2004	10 000,00Kč
Pokladna	k 31.12.2004	9.951,20Kč
	k 1.1.2004	70 163,20Kč
Běžný účet KB	k 31.12.2004	124 222,80Kč

Příjmy v roce 2004

Příjmy v roce 2004		
Státní dotace	MČ Praha 4	60 000,00Kč
	Úřad práce Beroun	11 225,00Kč
Finanční sponzorské dary:	Nadace Divoké husy	2 605,00Kč
	Nadace Eurotel	20 000,00Kč
	Nadace VIA	77 500,00Kč
	Damovo	50 000,00Kč
	Niké	10 000,00Kč
	Mgr. Ottová	10 000,00Kč
	p. Zbytovský	5 000,00Kč
	p. Ecková	2 000,00Kč
	p. Alinaková	1 200,00Kč
	p. Borovský	1 000,00Kč
Členské příspěvky:	17 členských rodin	2 600,00Kč
Ostatní:	Podnájem Osa	6 750,00Kč
	Podnájem Formika	9 750,00Kč
	Úroky z účtu v bance	37,00Kč
Příjmy celkem:		269 468,00 Kč

Výdaje v roce 2004

Nákup hraček a inventáře		127 014,00Kč
Mzdy, pojištění a daně z mezd		34 640,00Kč
Nájmy a služby MHMP		22 972,00Kč
Provozní výdaje:	telefony	18 000,00Kč
	poštovné	1 035,50Kč
	kopírování a ověřování	1 005,50Kč
	kancelářské potřeby	1 854,20Kč
	poplatky za účet a KK	3 618,00Kč
	nájmy	3 578,00Kč
	stavební povolení a poplatky	1 740,00Kč
Výdaje celkem		215 457,20Kč