

Asociace rodičů a přátel zdravotně postižených dětí v ČR

Klub Hornomlýnská

Výroční zpráva za rok 2006



**I rodiny s dětmi s postižením
mohou žít důstojný a plnohodnotný život.
Mají stejná práva, potřebují stejné příležitosti.**

OBSAH

Úvodní slovo

Vznik, poslání a cíle sdružení

Slovo odborníka

Projekt *Dejte nám šanci- integrace dětí s těžkým postižením do předškolních zařízení za pomoci asistenta pedagoga*

Příběh Danielky a Denisky

Mateřská škola Happy Child – hodnocení spolupráce

Příběh Ondry

Mateřská škola Pro Family – hodnocení spolupráce

Příběh Martínka

Petrklíč – hodnocení spolupráce

Příběh Kristýnky

Mateřská škola Milíčův dům – hodnocení spolupráce

Příběh Tomáška

Mateřská škola Praha 9 - Satalice – hodnocení spolupráce

Příběh Pepíčka

Vyjádření rodiče – hodnocení spolupráce

Příběh Aničky

Projekt *Půjčovna didaktických a rehabilitačních pomůcek pro děti s těžkým kombinovaným postižením*

Projekt *Výbudování Centra pomoci rodinám s dětmi se zrakovým a kombinovaným postižením FILIPOVKA*

Projekt *Výtvoření a provozování rehabilitace pro obyvatele domu zvláštního určení Hornomlýnská*

Prezentace na veřejnosti

Struktura klubu a jeho tým

Podpora pro zaměstnance

Spolupracující organizace

Naši dárci

Finanční zpráva (účetní uzávěrka za rok 2006)

CD s reportáží o projektu *Dejte nám šanci* vysílanou v pořadu Klíč na ČT 1 v dubnu 2006

Identifikační údaje a kontakty

Úvodní slovo

Na samém počátku jsem byla maminkou dítěte s těžkým postižením, která se dlouhodobě snažila pro Lukáška najít denní stacionář. Zařízení, kde by měl odpovídající služby, ale buď byla přeplněná, nebo jsem měla vážné výhrady k tomu, jak fungují.

Chtěla jsem situaci změnit, a proto vzniklo občanské sdružení *Klub Hornomlýnská* pod hlavičkou *Asociace rodičů a přátel zdravotně postižených dětí v ČR (ARPZPD v ČR)*, se záměrem vybudovat si vlastní stacionář. Získali jsme nebytové prostory v našem bezbariérovém domě: v suterénu pro rehabilitaci a v patře pro stacionář, který nakonec nevznikl – náš záměr byl pro malé prostory zamítnut hygienikem. Usilovali jsme o získání nových prostorů pro stacionář, nějakou prázdnou budovu školky nebo jeslí – to se jednak ukazovalo jako málo reálné, a také by toto řešení vyžadovalo investice v řádu okolo 11 mil. korun. Věděli jsme, že než se něco takového podaří realizovat, uplyne dlouhý čas a děti s postižením ten čas nemají, každý promarněný den ve vývoji dítěte je nenahraditelná ztráta.

Michaela Frycová, má “učitelka a průvodce neziskovým sektorem“ nám vnukla myšlenku, že nadějí pro naše děti nemusí být jen budování nového stacionáře. Že možná mohou mít prospěch z téhož, co přináší prospěch zdravým dětem, tedy jejich zařazení do běžných *materšských školek (MŠ)*. To nevyžaduje žádné nové investice, žádné další budovy a žádné velké miliony. Když jsme si tu myšlenku osahali, okamžitě jsme ji adoptovali. I ostatním rodičům se zalíbila. Někteří byli nadšení, vlastně ani nedoufali, že by jejich dítě někdy mohlo chodit do běžné MŠ.

Přestali jsme se zabývat budováním stacionáře a na myšlenku skutečné integrace jsme založili nový projekt *Dejte nám šanci*. Zjistili jsme, že podobný projekt nikdo v našem okolí systematicky nerealizuje, většina sdružení i státních a obecních projektů jde cestou budování stacionářů pro děti s těžkým postižením a speciálních školek pro děti s lehčím postižením, kde nabízejí i místa pro zdravé děti a říkají tomu integrace. V praxi to stejně nefunguje, protože rodiče zdravých dětí o speciální školky nestojí. Přesvědčili jsme se, že o integraci se hodně mluví, ale realita je jiná. Začali jsme hned jednat se školkami a měli jsme z toho dobrý pocit.

U mnoha z nich existovala dobrá vůle a ochota do toho s námi jít.

V roce 2004 jsme zahájili integraci prvního dítěte – Tomáška, chlapce prakticky nevidomého, s autistickými rysy a se silně opožděným vývojem. Tomášek i nadále dochází do běžné MŠ a moc bychom vám přáli vidět ten pokrok co udělal!

Když jsme poprvé žádali finanční prostředky od *Magistrátu hlavního města Prahy (MHMP)* pro rok 2005, dobře jsme si uvědomovali, jaká je obrovská konkurence, jaké organizace s námi soutěží, že jsme za sebou neměli žádnou historii, žádné zaměstnance... Uspěli jsme. A to přesto, že v roce 2005 magistrát rozdělával dokonce mnohem méně peněz, než předchozí roky. Náš projekt byl uznán hodným podpory a dostali jsme na jeho realizaci 825 000 korun. To byla obrovská vzpruha a obrovská naděje – pomoc byla v tom roce poskytnuta 23 rodinám. Také se rozjel nový projekt *Půjčovna pomůcek*, který si dodnes klade za cíl zkvalitnění integrace dětí pomocí rehabilitačních, kompenzačních a didaktických pomůcek. Pro rok 2006 jsme získali již 1 825 000 korun jen od *MHMP*, pomoc směřovala již k 47 dětem. O úspěšnosti a potřebnosti tohoto projektu svědčí mimo jiné i grantová a dárcovská podpora v dosavadní celkové výši 4 264 000 Kč také od nadací jako je *NROS* ze sbírky *Pomozte dětem*, *Nadace O2*, *Nadace VIA*, *Nadační fond Českého rozhlasu* ze sbírky *Světluška* a dalších.

Rádi bychom vás na dalších stránkách seznámili s dalšími konkrétními informacemi o naší činnosti v roce 2006, např. s projektem *Centrum FILIPOVKA*, zazní zde také pro nás tak potřebné připomínky a názory spolupracujících organizací a přiblížíme vám osudy našich rodin a dětí. Myslím, že to všechno, co se událo, ukazuje, jak se posouvá organizační rozvoj sdružení, které jsem založila. Určitě jsem v tak velký rozvoj nedoufala. Neuměla jsem si ani představit, že za rok od podání žádosti budeme mít vlastní kancelář, základní peníze na provoz, že rozjedeme tak úžasný projekt a že se nám podaří během necelých tří let získat skoro 6 mil. korun. Věříme, že vás následující řádky a stránky mile potěší a třeba i pomohou v rozhodování investovat své síly k podpoře *Klubu Hornomlýnská*...

Daniela Dolejšová, zakladatelka o. s.

Vznik

Klub Hornomlýnská vznikl v lednu 2003 jako člen *Asociace rodičů a přátel zdravotně postižených dětí v ČR (ARPZPD v ČR)*.

ARPZPD v ČR je občanské sdružení vytvořené v souladu se zákonem č. 83/1990 a je zaregistrované u Ministerstva vnitra ČR pod číslem VSC/1-7228/91R dne 23. 7. 1991.

Klub Hornomlýnská je zaregistrován pod evidenčním číslem 74 u *ARPZPD v ČR* dne 20. 1. 2003.

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

Naše poslání

Hlavním posláním občanského sdružení *Klub Hornomlýnská* je intenzivní práce na změně přístupu státu i veřejnosti k dětem s různým druhem postižení a na systematické obhajobě jejich rovných práv, včetně práva na jejich přirozené začlenění do společnosti.

Cíle sdružení

Příspěť k odstraňování diskriminace a porušování práv dětí s postižením ovlivňováním veřejného mínění prostřednictvím prezentace činnosti sdružení v médiích.

Umožnit dětem s postižením (předškolního a mladšího školního věku) docházku do běžných mateřských škol a rozvíjení volnočasových aktivit za pomoci asistence a příspěvku tím k vyrovnání jejich vzdělávacích příležitostí:

projekt Dejte nám šanci

Vytvořit dětem s postižením podmínky pro co nejkvalitnější individuální výuku opřenou o rehabilitační, kompenzační a didaktické pomůcky, které jim pomohou v jejich celkovém rozvoji:

projekt Půjčovna rehabilitačních a didaktických pomůcek

Pomoci rodinám s dětmi s těžkým zrakovým a kombinovaným postižením zvládat náročnou péči o tyto děti prostřednictvím služby respektivní (odlehčovací) péče a dalšího komplexu služeb zahrnujícího půjčovnu pomůcek a odborné literatury, poradenství, hipoterapii, canisterapii a pořádání psychorehabilitačních pobytů v rámci Klubu rodičů:

projekt Centrum FILIPOVKA

Zajistit pro obyvatele domu s postižením (především vozičkáře), ale také pro jejich rodinné pečující příslušníky včasnou a účinnou zdravotní rehabilitační pomoc:

projekt Provozování rehabilitace pro obyvatele domu zvláštního určení Hornomlýnská.

Slovo odborníka

Děti s těžkým postižením jsou stále významně diskriminovány v mnoha směrech. Málo se o tom ví, skoro se o tom nemluví, protože rodiče jsou příliš přetížení každodenní péčí, nezbývá jim čas ani síly na nějaké veřejné protestní akce. Není to tak dlouho, co *Národní rada osob se zdravotním postižením ČR* podala ústavní stížnost na stát ve věci této diskriminace.

Projekty *občanského sdružení Hornomlýnská* reagují na situaci, kdy se rodiče malých dětí s kombinovaným postižením dostávají do situací, kdy jim stát a společnost dávají zřetelně najevo, že jejich děti jakoby neměly žádnou lidskou hodnotu, kdy nemají žádná práva, žádný nárok na nic. Společnost s jejich rodiči jedná, jakoby měli doma jen jakési bezcenné bytosti. Jakoby šlo o děti „na odpis“.

Dítě s postižením přitom velmi potřebuje mít život stejně pestrý jako jiné děti. Potřebuje poznávat nové lidi, nová prostředí, pozorovat vše kolem sebe. Potřebuje nejen cílenou specifickou stimulaci a rozličné formy rehabilitace, ale potřebuje i styk s vrstevníky, pozorovat jejich hry. I dítě s těžkým postižením je součástí společnosti. Zkušenosti ukazují, jak moc prospěšné je pro zdravé děti, pokud součástí dětského kolektivu je dítě s postižením. Je to prevence xenofobie, přirozený trénink tolerance a ohleduplnosti, přirozené přijímání odlišností, děti se učí nabízet pomoc, kultivují své lidství.

Dítě s postižením se naopak od nejútlejšího dětství přirozeně učí chápat samo sebe v běžné realitě, od počátku vnímá své schopnosti v kontextu s ostatními, učí se přijímat svou odlišnost a vyrovnávat se se svými handicap. Je omyl domnívat se, že dítě i s těžkým postižením nic z toho nevnímá, že je mu jedno kdo, kde a jak o něj pečuje, co se kolem něj děje. I pouhé pozorování hrajících si dětí, vnímání jejich smíchu, zpěvu, pohybu – to vše vyvolává prokazatelně kladné reakce i u nejvíce postižených dětí.

Ve světě se péče o děti s postižením v posledních dvaceti letech obrovsky proměnila. Ve vyspělých zemích je spousta programů, kdy cílené rehabilitační programy se prolínají s integrací v běžném prostředí ve snaze vyrovnat příležitosti i pro děti s těžkými postiženími, normalizovat jejich život jak jen možno. Cílem ovšem není „normalizovat“ dítě s postižením, ale normalizovat příležitosti, normalizovat podmínky pro jeho vývoj, prostě dát mu stejné šance.

Dítě s těžkým postižením potřebuje jednak vyrůstat v láskyplném prostředí rodiny, dostat šanci žít s vrstevníky v běžném prostředí a účastnit se jejich aktivit a navíc proti dětem bez postižení ještě potřebuje individuální pomoc, podporu a asistenci, aby se mohlo oněch běžných aktivit účastnit a mít z nich prospěch.

Co pro to musí udělat společnost?

Uvědomit si, že děti s těžkým postižením jsou v situaci, kdy nejsou dodržována jejich lidská práva, že se jedná o jasnou diskriminaci.

Podporovat rodiny s těmito dětmi morálně i materiálně tak, aby děti mohly vyrůstat v rodině.

Dát těmto dětem šanci stejné příležitosti jako dětem bez postižení (návštěvy běžných školek, škol a dalších normálních dětských zařízení).

Umožnit dětem asistenční služby podle jejich individuálních potřeb tak, aby to pokud možno kompenzovalo jejich znevýhodnění a mohly běžných příležitostí v komunitě skutečně využívat.

A v neposlední řadě by měla existovat možnost kam se odvolat v případě, že jako rodič cítím, že mé dítě je diskriminováno.

Michaela Frycová
místopředsedkyně Národní rady osob se zdravotním postižením ČR
členka Vládního výboru pro zdravotně postižené osoby

Projekt Dejte nám šanci



integrace dětí s těžkým postižením do předškolních zařízení za pomoci asistenta pedagoga

Informace o projektu

Jde o projekt, kdy potřebné děti s různými druhy postižení předškolního věku dostanou šanci navštěvovat denně čtyři hodiny běžnou mateřskou školkou. Každé dítě má svého vyškoleného asistenta / asistentku, který se na základě individuálního plánu dítěte, programu školky a spolupráce s učitelkou účastní s dítětem programu v běžné mateřské školce. Účast každého dítěte s postižením je velmi individuální a přizpůsobená jeho možnostem, schopnostem i zdravotnímu stavu.

Pro koho je projekt určen

Naší cílovou skupinou jsou děti s postižením předškolního věku do 7 let. Původním záměrem projektu bylo soustředit se na cílovou skupinu dětí s nejtěžším kombinovaným postižením.

Svého cíle jsme dosáhli, jedná se o děti se závažnými druhy postižení, např. Downův syndrom, apalický syndrom, Aspergerův syndrom, mozečkový syndrom, uživatelé naší služby jsou také děti s autismem, epilepsií, dětskou mozkovou obrnou, mentálním postižením, rozštěpem páteře, dále děti se smyslovým postižením – se

zbytky zraku či nevidomé, se zbytky sluchu či neslyšící.

V současné době poskytujeme službu i pro děti, které mají zdravotní postižení, ale ani po letech u nich není určena přesná diagnóza. Na základě potřeby rodičů se zaměřujeme i na další skupinu dětí s poruchami chování, především s lehkou mozkovou dysfunkcí (LMD) a syndromem poruchy pozornosti s hyperaktivitou (ADHD). Většinou se jedná o předčasně narozené děti, a to má za následek nerovnoměrný vývoj. Přestože tyto děti nemají nárok na ZTP či ZTP/P, potřebují zvýšenou individuální péči. Pro tyto děti není nutná docházka do speciálních zařízení, ale do běžných MŠ nemohou být přijaty bez zajištění asistence.

Největší překážkou integrace lidí s postižením nejsou schody a obruby chodníků...

Nejhorší zábrany jsou v našich myslích, jsou to předsudky, netolerance, nepochopení...

Statistické údaje za rok 2006

počet uživatelů služeb:	47
počet asistentů:	52
počet osobních konzultací s rodiči dětí:	55 setkání / cca 110 hodin
počet vstupních pohovorů s asistenty:	84 setkání / cca 95 hodin
počet osobních konzultací s asistenty:	42 setkání / cca 42 hodin
počet hodin individuální práce asistentů s dětmi:	12 807 hodin
počet osobních konzultací s MŠ:	51 konzultací / cca 102 hodin
počet skupinových setkání rodičů:	2 setkání / cca 8 hodin
supervize asistentů:	10 supervizí/20 hodin
videotrénink interakcí:	1 VTI
celkem tel. kontaktů (s rodiči, asistenty, MŠ):	cca 2250 telefonátů
počet terénních návštěv v MŠ:	51 terénních návštěv / cca 102 hodin
návštěv odborných pracovišť (SPC, SRP, PPP):	12 návštěv / cca 26 hodin

Celkem s námi spolupracovalo v rámci „kruhu podpory“ 25 mateřských školek, 3 střediska rané péče, 10 speciálně pedagogických center, 2 pedagogicko-psychologické poradny.

Pokračování projektu v roce 2007

Na základě potřeb a zájmu ze strany rodičů plánujeme ve výraznější míře rozšířit službu o asistenci dětem při volnočasových aktivitách.

Služba tak bude probíhat nejen v MŠ, ale i v domácnostech a mimo domov dětí s cílem komplexní stimulace dětí zaměřené na celkový rozvoj jejich osobnosti a samostatnosti.

Vzhledem k vzrůstajícímu zájmu chceme zvýšit počet asistenčních míst na 38 a v průběhu roku poskytnout službu cca 51 dětem s postižením.

Cílovou skupinu plánujeme rozšířit o děti mladšího školního věku do 10 let, které nemohou z důvodu těžkého postižení nastoupit povinnou školní docházku.



Zvláštní poděkování



Příběh Danielky a Denisky

Z vyprávění maminky o Danielce a Denisce

Danielka a Deniska jsou dvojčátka s mozečkovým syndromem a psychomotorickou retardací.

Holčičky se ve 4 letech nejsou schopny samy najíst, napít, obléknout či obout, musí nosit plenky a zatím nemluví. Obě dvě vyžadují celodenní asistenci kvůli častým pádům, nestabilitě a celkové nesoběstačnosti.

Pro jejich další vývoj je velmi důležité, aby mohly být ve společnosti ostatních dětí a měly možnost se s nimi, společně s asistentkami, zapo-

jít do programu třídy a napodobovat tak své zdravé vrstevníky. Existuje reálná šance, že časem svůj handicap téměř odstraní. Mezi zdravými dětmi jsou obě holčičky velmi spokojené a šťastné.

Po dlouhém hledání a úsilí se holčičky podařilo umístit do vhodné školky s integračními třídami v Sulanského ulici na Praze 4.

Jsou nutné dvě asistentky, protože dívenky mají každá svou a ve třídách jsou rozděleny, aby nenapodobovaly samy sebe, ale zdravé děti.



Z deníku Danielky

(vedeného její asistentkou)

...Dáda ještě zdokonalila „opici“ (držení nohama, když ji nosím v náruči), dále kreslení, tendenci zapojovat se s ostatními dětmi a hlavně mluvení. Reaguje a odpovídá podle možností – ptáček „pípá“ a jmenuje se „Pepík“; po obědě přijde „mima, mama“, dnes jsem dokonce postřehla, že řekla „Dáda“. Krásně jí jde kreslení – od února pečlivě trénujeme (což neznamená, že předtím ne, jen ne tak často) kreslení vodovými barvami, zpívám Dádě podle požadovaného tvaru buď „kolo, kolo mlýnský“ pokud chce prostě jen kolo; „Travička zelená“ pokud chce travičku; „Prší prší“ pokud chce čáry a „Už se ten Tálinský rybník nahání“, pokud chceme nakreslit rybník. Dáda také krásně kreslí na tabuli a hlavně kreslí kola, místo původních čaranic „bez ladu a skladu“...

Z deníku Denisky

(vedeného její asistentkou)

...ráno jde Deniska rovnou do tělocvičny a opět trénuje vylézání a slézání z lavičky. Vždy udělá krok, nohu pokrčí a došlapuje bezpečně – nebalancuje. Ještě před týdnem měla styl, že spíše padala. Občas ji zaujme něco jiného – magnety na tabuli, hra na klavír; děti hrající si s pískajícím míčem. Hra se stíny ji zaujala natolik, že odmítá jít svačit, utíká od ní. Pozoruje jak se stín mění, když kolem chodí děti během cvičení, sama se snaží cvičit a pozoruje svůj vlastní stín. Točí se vsedě a pak se tomu vesele směje (užívá si motání hlavy?). Poskakuje s přískokem Jdeme ven. Bouchá. Venku větvičky, trampolína s Majdou – nechává se houpat a snaží se sama na ni vylézt. Jezdíme na koloběžce. Holčička z dálky slyší maminku a jde ji vítat, 2x zavýská a volá mamama...

MŠ Happy Child – hodnocení spolupráce

Mateřská škola HAPPY CHILD s.r.o

Jana Masaryka 627/31 Praha2-Vinohrady
Tel.605 814 547 ,224 251 992 e mail: lsavitri1@gmail.com
IČO: 276 13 968

V Praze dne: 11.6.2007

Vážení.

Chtěli bychom touto cestou vyjádřit poděkování Klubu Hornomlýnská za vynikající spolupráci při zajišťování asistentů pedagoga v naší soukromé mateřské škole HAPPY CHILD s.r.o. Měli jsme možnost využít spolupráci několika asistentů a vždy to bylo ku prospěchu dětí i celé školy. Naše škola má ve svém programu také integraci a díky ní jsme mohli umístit i postižené děti s autismem, epilepsií, rozštěpem páteře apod.

Uvítali bychom také větší odborné proškolení asistentů v případě, že by se jednalo o těžší postižení dětí.

Dosavadní spolupráce byla velmi přínosná pro obě strany a věřím, že bude pokračovat i v budoucnu.

S pozdravem

Za MŠ HAPPY CHILD s.r.o.



Savitri Braunová
Ředitelka školy

Příběh Ondry

Z vyprávění maminky o Ondrovi

Ondra se narodil s vývojovou vadou mozku, která se projevuje především velmi silnou spasticitou celého těla. Nepoužívá ruce ani nohy, mentálně je mírně zpožděný. V srpnu 2007 mu bude 5 let.

Má velmi rád společnost dětí, je vnímavý a komunikativní. Nemluví, vydává mnoho zvuků a komunikuje především očima. Je schopen sedu ve speciální židli nebo kočárku. Jeho stav se snažíme zlepšit různými terapiemi a rehabilitací, plaváním, spoluprací s logopedkou.

Největší terapeutkou a kamarádkou je však pro Ondru jeho sestřička Kačenka, která se narodila v prosinci 2005.

Od prosince 2005 Ondra navštěvuje mateřskou školku *Profamily* na Proseku, kde se ho snaží maximálně zapojit do kolektivu ostatních dětí. Jelikož nemůže být ve školce bez pomoci, doprovázela ho nejdříve placená chůva.

Od září 2006 díky *Klubu Hornomlýnská* školku Ondra navštěvuje se svou asistentkou Helenou, kterou si velmi oblíbil a na společně strávený čas se vždy moc těší. Společně cvičí na gymbalónu, hrají si v "kuličkovém bazénu", "pracují" v keramice a výtvarce, učí se rozeznávat barvy, tvary, materiály, chodí na procházky.

Čas trávený ve školce tak pro Ondru znamená nejen zábavu při sledování jiných dětí, ale především aktivně a smysluplně využitý dopoledne.



Z deníku Ondřeje (vedeného jeho asistentkou)

...Ondra se ve školce umí přizpůsobit probíhající činnosti, hlavně pokud ho nadchne. Problém je spíš, pokud jsou kolem rušivé elementy, to se pak soustředí na ně, nebo pokud někdo dělá něco jiného, otáčí se za ním. Tím, že je Ondra velmi citlivý, je také citlivý k ostatním lidem. Myslím si, že umí dobře vnímat a chápat své okolí. Komunikace je alternativní, umí si vybrat z možností např. obrázků, ano-ne, ukazuje

očima – podívá se na určité dítě řekne-li se jeho jméno. Kontakt s vrstevníky je velice dobrý, děti ho mají rády, reaguje na ně smíchem, radostí. S hlinou pracujeme společně, Ondra velmi rád rozdělává, zpracovává, hněte hlinu. Řekla bych, že se na to více soustředí, než na konečný výrobek. Ondra má rád změnu činností, má rád pohyb (který je mu příjemný) a pohyb ostatních...

MŠ Pro Family – hodnocení spolupráce

Klub Hornomlýnská
Hornomlýnská 1255
Praha 4 - Kunratice

Mateřská škola
Pro Family s.r.o.
Novoborská 371
Praha 9 - Prosek

Naše mateřská škola Pro Family s.r.o. Praha 9, Novoborská 371 integruje do svého kolektivu děti se zdravotním postižením a úzce spolupracuje s Asociací rodičů a přátel zdravotně postižených - Klub Hornomlýnská.

V integraci je naším stálým pomocníkem při řešení problémů, zpracovávání individuálních plánů, další možné práce s postiženým dítětem.

Jsme v úzkém kontaktu ohledně asistentů, jejich práce a plnění daných úkolů .



Eugenie Hamplová
ředitelka mateřské školy

MŠ PRO FAMILY s.r.o.
Novoborská 371
190 00 Praha 9, IČO: 61507962
☎ 286 888 162

V Praze dne 5. 6. 2007

Příběh Martínka

Z vyprávění maminky o Martínkovi

Martínek se narodil na jaře 2001 jako krásné a zdravé dítě. Prvních 10 měsíců to bylo bezproblémové dětátko. Poslední lednový den roku 2002 byl mírně nastydlý. Večer jsme jej uložili ke spánku a asi za hodinu jsme jej našli v postýlce pozvraceného. V ten večer nejspíše začal náš příběh. Prvních pár minut při převlékání a mytí ještě křičel, pak najednou zpopelavěl a ztratil vědomí. Na ARO v nemocnici si pro poruchu vědomí pobyl 4 týdny. Nepodařilo se zjistit, proč se to všechno stalo... Nicméně, další rok se Mart' a dál vyvíjel normálně, bylo to chytré, krásné a veselé dítě.

Tři týdny před Martinovými 2. narozeninami nemoc udeřila opět. A opět strašlivě. Martin upadl do mnohahodinového – několikadenního epileptického záchvatu. Bylo nutné jej uvést do umělého kómatu; na ARO a následně na JIP strávil 3 měsíce. Následkem tohoto úderu bylo závažné poškození hybnosti, protože Martin ochrnl na levou stranu těla. Znatelně se zpomalil i jeho psychický vývoj. A ačkoliv si nad přesným mechanismem vzniku Martinovy nemoci lámali hlavu nejlepší čeští lékaři – specialisté, opět se toho mnoho nezjistilo.

Další dva roky jsme zasvětili postupnému likvidování následků této ataky. Martin zvládl postavit se na vlastní nohy, začal chodit, dobře vládl oběma rukama a pěkně mluvil. Díky jeho silné vůli (a snad i našemu snažení) se z něj stalo dítě, které se od svých vrstevníků sice lišilo, ne však zásadně.

Z deníku Martínka (vedeného jeho asistentkou)

...Martínek se do školky moc těšil. Opět si chtěl hrát v kuchyňce. S Pepíčkem a Dominikou vařil. Tentokrát už se daleko víc snažil hru i slovně okomentovat. Poté společně s ostatními kluky měli mašinky a koleje a hráli si. Martínek u hry i povídal. Hráli jsme s dětmi na mašinku, všichni také houkáme. Martínkovi se špatně chytá toho před sebou, ale moc se mu to líbí.

V kontaktním kroužku se pokračovalo ve čtení Knížky pro Lucinku. Martínek pěkně poslouchal a pěkně rozeznával zvířátka podle zvuků,

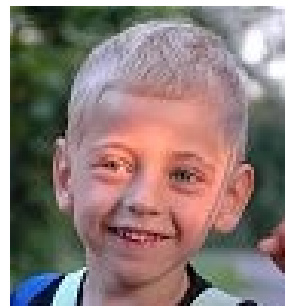
No a pak přišel duben 2005. Během tří dnů Martínek opět ochrnl – nyní na pravou stranu těla, a co bylo snad ještě zoufalejší – přestal mluvit. Nadále všemu rozuměl, ale sám nedokázal nic říci. Vše vyvrcholilo opětovným těžkým epileptickým statem. V červnu 2005 jsme si z nemocnice přinesli chlapečka, který neuměl sedět, neudržel hlavičku ve vzpřímené poloze, nepřetočil se ze zad na břicho, měl velké obtíže s polykáním...

Ale Martin je velký bojovník. Díky Bohu, vrátila se mu řeč, byť kvůli ochrnutí mluvidel je mu hůř rozumět. Celkem slušná je hybnost levostranných končetin. Sám si stoupne, posadí se, dřepne si nebo klekne. Martin však samostatně nechodí a i chůze s dopomocí je obtížná – pravá nožička zůstala částečně ochrnutá. Velmi špatně snáší nefunkčnost pravé ručičky – je pravák a mnoho her a zajímavých činností teď nemůže dělat. Sám se nenají, neoblékne, nechytne větší míč, nepostaví hrad z kostek. Dosud zapomíná, že teď mnoho věcí prostě nesvede, a pouští se do nebezpečných činností, například do samostatné chůze.

Martinovi je 4,5 roku a nové podněty, které ve školce získává, jsou pro něj nesmírně důležité. A on to vše zcela určitě dobře vnímá – dává to najevo například tím, že v sobotu a v neděli ráno pláče, pročpak nejde do školky. Martínek dostal šanci žít v něčem jako zdravé dítě. Je to pro něj i pro celou naši rodinu velký dar.

...které vydávají. Pak se hrálo na různé nástroje a zpívalo. Martínek dělal doprovod rolníčkami, moc se mu to líbilo! Potom společně s Michálkem pouštěl kuličky na kuličkové dráze, to se mu taky moc líbilo.

Pěkně se při odchodu rozloučil...



MŠ Petrklíč – hodnocení spolupráce



občanské sdružení Petrklíč (k duši klíč)

provozovatel Centra pro děti a rodinu v Praze - Radotíně a EKOCentra pro děti a rodinu v Praze-Lipencích

e-mail: centrum@petrklíč.net
Náměstí Osvoboditelů 1368
153 00 Praha-Radotín
telefon, fax: 257 812 230

e-mail: ekocentrum.petrklíč@volný.cz
Dolnočernošická 443
Praha-Lipence, 252 28 Černošice
telefon: 257 920 295

www.petrklíč.net

Asociace rodičů a přátel zdravotně postižených dětí v ČR
KLUB HORNOMLÝNSKÁ
k rukám PhDr. Anežky Misauerové

V Radotíně dne 5.6.2007

Věc: Zhodnocení spolupráce ve školním roce 2006/2007

V předškolním zařízení OS Petrklíč byly ve školním roce 2006/2007 integrované dvě děti. Ve spolupráci s Asociací rodičů a přátel zdravotně postižených dětí v ČR Klub Hornomlýnská se nám podařilo zajistit pro tyto integrované děti kvalitní asistentky. Od května 2007 začal navštěvovat naše předškolní zařízení další postižený chlapec, jehož asistentku nám opět zajistil Klub Hornomlýnská. Práci všech tří asistentek hodnotíme velmi kladně jak z pohledu postižených dětí tak i ve vztahu k Občanskému sdružení Petrklíč.

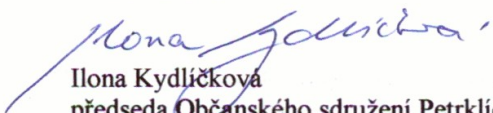
Celkovou úroveň služeb, které nám poskytuje Klub Hornomlýnská, můžu po roce spolupráce zhodnotit jako výbornou a to z pohledu jak komunikace mezi oběma občanskými sdruženími tak i kvality služeb.

Do budoucna bychom uvítali možnost dalšího sebevzdělávání asistentek v oblasti konkrétního postižení daného dítěte. Jakákoliv podpora v tomto směru bude přínosem nejen pro asistentku, která si rozšíří znalosti v této konkrétní oblasti, tak i pro samotné postižené dítě. Jsme obeznámeni s faktem, že asistentky procházejí základní školením, ale z našeho pohledu je nedostačující.

Děkujeme za dosavadní spolupráci a upřímně se těšíme na budoucí.

S pozdravem

Občanské sdružení
PETRKLÍČ (k duši klíč)
IČO: 26595958
Náměstí Osvoboditelů č. 1368
153 00 Praha - Radotín
☎ 257 812 230


Ilona Kydličková
předseda Občanského sdružení Petrklíč



Příběh Kristýnky

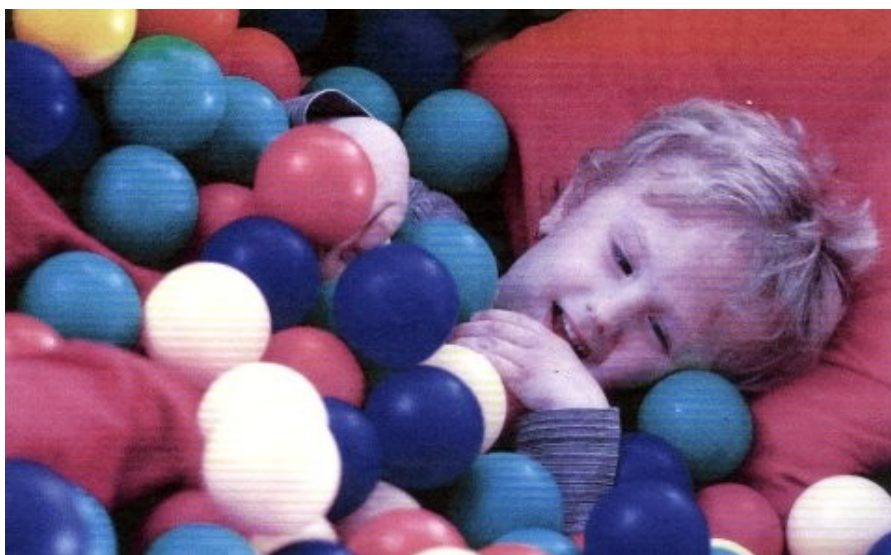
Z vyprávění maminky o Kristýnce

Naše holčička se pohybuje plazením po břišku pouze za pomoci rukou. Nohy při plazení zapojí jen minimálně. Její postižení je způsobeno vrozenou vývojovou vadou mozku, srůstů lebečních švů, centrálním hypotonickým syndromem. Má atrofii zrakového nervu a problémy s jídlem: vadí jí větší kousky tvrdšího jídla i příliš řídká strava, jelikož má od srůstů lebečních švů deformaci horního patra.

Je krmena lžičkou (občas se pokouší nakrmit sama), řekne jen máma, táta, ham a veve (Veronika, její sestra) – tato slova říká smysluplně. Převážně a nejraději leží, začala si také sedat v kleku mezi nožičkami. Když ji někdo

posadí do tureckého sedu, vydrží chvíli sedět i v této poloze. Má moc ráda, když je okolo ní hodně dětí a může pozorovat jak si hrají, běhají, smějí se – to je nejspokojenější. Nejraději si hraje s míčem a zvukovými hračkami, má ráda vodu. Uklidňuje ji zpěv.

Pro Kristýnku a nás její rodiče je moc důležité, aby měli možnost navštěvovat alespoň na 4 hodiny denně kolektiv zdravých dětí, který může Kristýnce alespoň částečně zlepšit její zdravotní stav. I přesto zbude na nás mnoho povinností – rehabilitace, odvod do školky a pravidelné návštěvy u lékařů.



Z deníku Kristýnky (vedeného její asistentkou)

...Jak si Kristýnka zvykla mezi dětmi, je patrné již z jejích reakcí v ranním kroužku. Začátkem školního roku vyžadovala holčička hračku k samostatnému hraní, teď již dokáže opustit svůj svět, pozorovat reakce paní učitelky i dětí v kroužku a podle svých možností se zapojit – např. při hře na hudební nástroje. Zároveň Kristýnce již nevadí občasný hluk dětí. Navíc se některé holčičky samy od sebe starají o to, aby měla malá v kroužku připravený svůj polštářek.

Kristýnka sice stále ještě nemluví, ale po mnohonásobném opakování se naučila jednoduché pohyby ke třem říkankám a dokáže si pohybem ruky říci, jakou říkanku chce, abychom spolu ukazovaly. Na slovní pokyn: „Ukaž, jak jsi, Kristýnko, velická“, již zvedne svoje ruce (spolu

s mýma) nad hlavu. Holčička se stále více zajímá o dění ve třídě. Pozoruje děti při volné hře. Sama se již dokáže například doplazít k bazénku s míčky, zvednout se a rukama se dostat přes jeho okraj. Má radost, když si s ní děti posílají autíčko.

Před Vánoci byla vykonána sbírka na speciální pomůcky a hračky pro Kristýnku. Nejen že přispěla řada rodičů, ale dokonce některé děti a jejich sourozenci dali pro Kristýnku peníze ze svých kasiček. Integrace Kristýnky je jistě velkým přínosem pro děti ve třídě – učí se tolerovat zvláštnosti Kristýnky a stále více si uvědomují, že to není vůbec samozřejmé, když někdo umí chodit, mluvit...

MŠ Miličův dům – hodnocení spolupráce

Mateřská škola Miličův dům Praha 3, Sauerova 2/1836
Tel: 222 582 364, e-mail: milicuvdum@volny.cz, www.milicuvdum.cz

Asociace rodičů a přátel zdravotně postižených dětí v ČR
Klub Hornomlýnská

Věc: hodnocení spolupráce

S Klubem Hornomlýnská spolupracuje naše Mateřská škola Miličův dům od doby vzniku Klubu Hornomlýnská. Podařilo se nám společně integrovat celkem 7 dětí a určitě jsme společně naplnili základní ideu a dali dětem šanci účastnit se všech aktivit v kolektivu zdravých dětí.

Spolupráci hodnotím jako vynikající po všech stránkách, včetně vedení si záznamů o dětech asistenty.

Děkuji všem zúčastněným a těším se na další spolupráci.

Marta Vrabcová
ředitelka MŠ

V Praze dne: 4.6.2007



MATEŘSKÁ ŠKOLA MILIČŮV DŮM
Praha 3, Sauerova 2/1836
IČO: 63831261

Příběh Tomáška

Z vyprávění maminky o Tomáškově

Tomášek je předčasně narozený (25. týden těhotenství). Vzhledem k velké nezralosti je prakticky nevidomý (částečně rozezná světlo a tmou) a pohybově a duševně opožděný.

Dělá ale skvělé pokroky. Nechá se vodit s pomocí za jednu ruku a začíná se orientovat v prostoru. Jeho mluvený projev je bohatší, má rád legraci a opětuje ji. Miluje vodu a plavání, ale i jiné sporty. Vůbec rád zkouší všechny novoty a nebrání se jim.

Pobyt ve školce, kterou začal navštěvovat již minulý rok s pomocí asistenta, mu opravdu velmi prospívá. Bez větších problémů se zapojil se do kolektivu dětí a výsledky na sebe nenechaly dlouho čekat. Rozvíjí se po všech směrech.

K tomu také napomáhá denní rehabilitace s maminkou a další odborná péče, která je zapotřebí (např. oční, psychologická, logopedická vyšetření a spolupráce se *Společností pro ranou péči pro zrakově postižené*).



Z deníku Tomáše (vedeného jeho asistentkou)

...kreslíme křídou na tabuli a potom na ni dáváme magnety. Tomovi se líbí zvuk magnetu, když se „přisaje“ k tabuli a silou ho zase odlepuje a směje se, že mu to ruku zase přitahuje zpět.

Tom si hraje s Ondrou s míčem, potom spolu čteme z pohádkové knížky a říkáme si, co je studené, co horké, co sladké a co slané. Dávám mu přitom ochutnat sůl x cukr, teplou x studenou vodu, apod.

Jdeme do tělocvičny za ostatními cvičícími dětmi. Máme buben a já klepu Tomovi na záda a chci, aby podobný rytmus vybubnoval, ale ten si bubnuje podle svého. Učíme se samohlásky do rytmu bubnu. Hledáme květiny, voníme k nim a říkáme si jejich jména, zkoušíme různé materiály v přírodě a určujeme si k čemu patří.

Tomík se snaží chodit sám, dokáže vybalancovat i menší kopečky, jde za mým hlasem či jiným zvukem, kterým ho přivolám...

MŠ Praha 9 – Satalice – hodnocení spolupráce

Mateřská škola Praha 9 - Satalice

U Obory 385

190 15 Praha - Satalice

v Praze dne 28.5.2007

Vážená Asociace ,

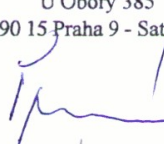
Chtěla bych tímto dopisem zhodnotit spolupráci, která již bude trvat tři roky. Jelikož jsem se setkala s integrací dítěte poprvé před třemi roky, obracela jsem se na pomoc a radu právě na Vás , na Klub Hornomlýnská, o kterém jsem se dozvěděla od rodičů postižené dívky.

Spolupráce po tyto tři roky je velice dobrá, jakákoliv situace, která nastala / i nepříjemná ohledně asistentky / se s Vámi vyřešila velice dobře. Vaše pracovníce při jednání jsou ochotné příjemné a bez Vašich zkušeností a ochoty ve spolupráci a poskytovaných služeb bych se do integrace postiženého dítěte nikdy neodvážila. A to zvlášť v dnešní době, pokud to je mateřská škola ,ve státním zřízení, které si nemohou snížit stav dětí ve třídách / pokud zde mají integrované jedno nebo dvě děti / A tyto děti musejí mít asistenty. Díky tomuto Klubu funguje integrace dětí se zdravotním postižením v mateřských školách jako je třeba ta naše.

Děkujeme za spolupráci

Špalková Marie
ředitelka školy .

Mateřská škola Praha 9 - Satalice
U Obory 385
190 15 Praha 9 - Satalice



Příběh Pepíčka

Z vyprávění maminky o Pepíčkově

Pepíno je dítě s rozštěpem páteře, nechodící, s lehkou mentální retardací. Pepíček je schopen rozumět krátkému vyprávění a zapojovat se v jednoduchých větech do rozhovoru. Sám sedí a leze po čtyřech. Sám se také nají, ale musí být oblékán a je inkontinentní.

Má rád vodu a je rád venku na zahradě a v lese, kde se zajímá o okolní dění, o lidi a zvířata. Do činnosti se zapojuje s krátkými přestávkami a úkoly dovede řešit pod individuálním vedením.

Ačkoliv Pepíček vyrůstá se svými staršími sourozenci, je nesmírně důležité, aby mohl trávit alespoň 4 hodiny denně mezi svými vrstevníky, ve zdravém prostředí běžné MŠ. Tento projekt je pro Pepíčka šancí, jak si mezi zdravými dětmi dále osvojovat potřebné dovednosti a více se rozvíjet.

Na mamince zůstává i tak mnoho úkonů – včetně rehabilitace a pravidelné návštěvy lékařů.



Z deníku Pepíčka (vedeného jeho asistentem)

...Pepíkovi se ve školce zatím líbí, o víkendu se prý ptal, kdy tam zase půjde. Překvapilo mě, že mi začal říkat Jiří, dosud mě jen častoval povely jako Dělej! a Dej!. Dopoledne seděly děti v kroužku, zpívaly a tloukly do rytmu dřívky – Pepík přizvukoval.

Na pískovišti si hrál s bagrem, trochu se o něj přetahoval s jedním klukem. Vždy, když přijdeme z venku, hlásí, že si chce umýt ruce. Po návratu si hrál s Eliškou v kuchyňském koutku. Vztekalo se, když mu nešla otevřít dvířka trouby.

Děti chodily dokola, držely se za ruce a zpívaly písničku Čížečku, čížečku. Pepík byl uprostřed a dobře se bavil.

Pepíkova maminka přišla trochu později, tak jsem jej uložil na molitan spolu s ostatními dětmi, klidně ležel a pozoroval ostatní děti...

Vyjádření rodiče – hodnocení spolupráce

23. 5. 2004

Spolupráce s klubem HORNOMLYŮSKA' je a byla vždy bezproblémová'.

Býl mi zájistem asistent pro mého autistického syna.

Zájistem byl rychle, bezplatně.

Vzhledem k tomu že organizaci, které se specializují na asistenci službu je poskromnu. Ista le!

Byla jsem velmi potěšena vstřícností a dobrou organizovaností tohoto klubu. Bez této pomoci by se můj autistický syn nemohl rozvíjet dle jeho velmi speciálních potřeb. a za to jsem víc než vděčná. Doufám že spolupráce

s tímto klubem přetrvá i nadále na takto vysoké úrovni, plná lidí s otevřeným srdcem a pochopením pro potřebné. Je zde cítit že to tyto lidé dělají má s touto pomocí druhému, má pro peníze!



Příběh Aničky

Z vyprávění maminky o Aničce

Anička je dítě s Downovým syndromem. Nebýt projektů jako je právě *Dejte nám šanci*, stala by se Anička při této diagnóze řadovým případem takto postižených dětí. Díky pohybové rehabilitaci a výchovným programům má však naději své postižení minimalizovat a jednou se snad i zapojit do běžného života. Možnost dítěti plně poskytnout tuto speciální péči je však podmíněna podobnými projekty, protože o hodně přesahuje finanční možnosti rodičů.

Aničce dlouho trvalo, než se naučila chodit a tím dlouho zaostávala i v řeči. Bez intenzivních rehabilitačních cvičení by tento stav trval možná až do současnosti. Když se ale zhruba před třetí čtvrtě rokem konečně rozchodila, její duševní vývoj se nečekaně zrychlil. Teď se už Anička vyvíjí stejně rychle jako její nepostižení vrstevníci, proti nimž je ovšem stále skoro o rok zpožděná.

Přes svoje postižení patří k dětem se šťastnou povahou – je živá a veselá, zároveň je poslušná a v rámci svých možností učenlivá. Teď

už rozumí všemu, co se jí povídá, a sama se učí mluvit. Ráda chodí na procházky, pohladí každého pejska, který o to stojí, ráda si sama maluje, dokáže si dlouho a se zaujetím sama hrát s panenkami, miluje předčítání obrázkových knížek a zpívání písniček. Hodně jí také pomáhá o dva roky starší bratr.

Děti s Downovým syndromem mívají dobře vyvinutou sociální stránku osobnosti, ba dokonce často lépe, než "normální děti". To je zrovna případ Aničky. Anička má ráda děti i dospělé, je vstřícná a citlivá, dokáže projevit přátelství i soucit. Tyto vlastnosti jí pomůžou k prvnímu pobytu v běžné denní školce, kam nyní bude docházet za pomoci asistentky financované z prostředků projektu *Dejte nám šanci*.

Syndrom nesyndrom – najednou to vypadá, že z Aničky bude docela šikovná holka. Cenou za takové zjištění je ovšem spousta práce nejen rodičů, ale i rehabilitačních a výchovných pracovníků.



Z deníku Aničky (vedeného jejím asistentem)

...po příchodu Anička radostně vyráží mezi děti a zapojuje se do obvyklých her. Nechávám ji samotnou mezi dětmi, z dálky ji sleduji. Když ji někdo pohladí po vlasech, pohlazení opětuje, společně jezdí na skluzavce, skáčou na gumovém psovi, hrají si v domečku.. Když Anička nechce být s ostatními, bere si knížku a učíme se spolu říkanku "Byl jeden domeček".

Anička je z básničky nadšená, několikrát ji opakujeme a s její pomocí ji Anička téměř celou odříká, poté jde zase mezi děti. Při cvičení se už Anička zapojila samostatně, opakuje pohyby po ostatních. Holky zpívají a tancují, berou Aničku mezi sebe.

Anička měla narozeniny – děti jí přejí a ona jim rozdává bonbony. Při nácviku básní na vystoupení děti přednášejí, já s Aničkou hrajeme diváky. Aničce se nechce odejít domů...

Projekt Půjčovna didaktických a rehabilitačních pomůcek pro děti s těžkým kombinovaným postižením.



Informace o projektu

Projekt je zaměřený na vybudování půjčovny didaktických a rehabilitačních pomůcek s cílem zkvalitnit integraci dětí s těžkým kombinovaným postižením v MŠ.

V rámci projektu Dejte nám šanci se děti s pomocí vyškolených asistentů (na základě individuálních vzdělávacích plánů a spolupráce s učiteli) účastní programu v běžných mateřských školách. Zapojení každého dítěte s postižením je velmi individuální a přizpůsobené jeho potřebám, možnostem a stanoveným aktivitám. Kromě společného programu se zdravými vrstevníky asistenti s dětmi pracují individuálně, velice důležité jsou pro tyto děti výchovné vlivy zaměřené na jejich aktivizaci a rozvoj motorických, psychických a sociálních dovedností a k tomu potřebují s ohledem na charakter postižení každého dítěte didaktické a rehabilitační pomůcky, které by jim napomáhaly k celkovému rozvoji.

Naší snahou bylo vytvořit pro děti ve školách co nejpodnětnější prostředí nejen umožněním začlenění dětí s těžkým kombinovaným postižením mezi zdravé vrstevníky v mateřských školách, ale zároveň umožněním co nejkvalitnější individuální výuky opřené o kvalitní rehabilitační a didaktické pomůcky.

Rehabilitační a kompenzační pomůcky

Dětem s tělesným postižením pomáhají k chůzi, k sedění, při stolování, k procvičení koordinace pohybu horních a dolních končetin, umožňují jim sebeobsluhu, samostatný pohyb nebo zachování zdravotního stavu.

Dětem se zrakovým postižením umožňují získávat informace nebo styk s okolím prostřednictvím hmatových nebo sluchových vjemů nebo prostřednictvím zbytků zraku.

Dětem se sluchovým postižením kompenzují ztrátu sluchu a přispívají k sociální adaptaci a k nezbytnému styku s okolím.

Didaktické pomůcky a hračky

pomáhají dětem s postižením při rozvoji jemné a hrubé motoriky, v nábviku logického myšlení, prostorové představivosti, stimulaci zraku, sluchu a dalších smyslů (labyrinty, puzzle, motanice, domina, hry atd.), Montessori didaktické pomůcky pomáhají rozvíjet řeč a matematické schopnosti.

Při výběru pomůcek jsme kladli důraz především na aktivní, tvořivý a soutěživý přístup dětí při výuce. Pomůcky jsme vybírali v kvalitním provedení, které zaručují jejich nezávislost na čase a četnosti použití.

Pomůcky byly používány v předškolních zařízeních po dobu docházky dětí, tj. 5x týdně 4 hod denně. Po domluvě s rodinou bylo možné pomůcky zapůjčit i domů.

Pro koho je projekt určen

Změřili jsme se na cílovou skupinou dětí s těžkým kombinovaným postižením předškolního věku do 7 let, které navštěvují běžné mateřské školy.

Jednotlivé pomůcky, vybrané a zakoupené na základě zmapování individuálních potřeb dle charakteru postižení každého dítěte, průběžně využívalo a dosud využívá přibližně 20 dětí s postižením.

Od druhé poloviny roku 2007 se plánujeme zaměřit také na cílovou skupinu dětí s těžkým postižením mladšího školního věku do 10 let, na tzv. neumístitelné děti, které vzhledem ke svému postižení nemohou navštěvovat běžné školy ani denní stacionáře (z důvodu jejich omezené kapacity) a jsou tak odkázány pouze na péči své rodiny. Chceme přispět k vytvoření co nejpodnětnějšího prostředí pro děti s postižením i v domácnostech, které umožní rozvoj jejich schopností a dovedností a také snížení omezení vyplývajících z jejich postižení.

Pokračování projektu

Námi vybrané a zakoupené pomůcky mají dlouhodobé využití, počítáme, že budou sloužit i dalším dětem v rámci zmíněné nové cílové skupiny.

Půjčovnu pomůcek budeme provozovat i v následujících letech, od druhé poloviny roku 2007 bude součástí nabídky služeb v rámci nově vytvořeného *Centra pomoci rodinám s dětmi se zrakovým a kombinovaným postižením – FILIPOVKA*.

Zvláštní poděkování





Co chce projekt změnit

Realizace projektu povede k vytvoření potřebné a chybějící odlehčovací služby (respitní péče), jež vyplní stávající mezeru v síti pražských sociálních služeb.

Vznik zařízení umožní našemu sdružení celoročně pomáhat rodinám zvládnout soustavnou a náročnou péči o děti s těžkým postižením a předcházet krizovým situacím, kdy dochází k fyzickému nebo častěji psychickému vyčerpání pečující osoby. V neposlední řadě chceme zamezit nutnosti umístění dětí v celoročním ústavu sociální péče, ke kterému by mohlo dojít právě z tohoto důvodu.

Děti s těžkým zrakovým a kombinovaným postižením, odkázané pouze na péči rodiny, se nacházejí v nepříznivé životní situaci v důsledku minimálního kontaktu s vnějším společenským prostředím a vyrůstání v prostředí s omezenými podněty pro rozvoj jejich dovedností. Těmto dětem chceme dát možnost kontaktu s jinými dětmi a alespoň částečného zapojení do aktivit podobných aktivitám zdravých dětí stejného věku.

Kromě respitní péče chceme zajistit širší nabídku služeb, dostupných pro všechny rodiny

s dětmi se zrakovým a kombinovaným postižením v Praze, které umožní rodičům těchto dětí aktivní zapojení do běžného života.

Cíl a obsah projektu

Cílem projektu je trvalá podpora rodin, které pečují o děti s těžkým zrakovým a kombinovaným postižením, poskytnutí prostoru pro sdílení osobních zkušeností s ostatními rodiči a přispět tím ke zlepšení jejich životní situace prostřednictvím těchto aktivit a služeb:

- odlehčovací služba (respitní péče)
- klub rodičů
- půjčovna rehabilitačních a didaktických pomůcek a odborné literatury
- canisterapie
- pobyt v psychorelaxační místnosti
- zajištění psychorehabilitačních pobytů rodičů s dětmi s postižením s možností hipoterapie

Dětem s postižením chceme dát možnost poznat i jiné prostředí mimo vlastní domov, být s ostatními dětmi a zapojit se do společných aktivit.

Pro koho je projekt určen

Projekt bude sloužit pražským rodinám, které trvale pečují o děti se zrakovým a kombinovaným postižením předškolního věku do 6 let a děti mladšího školního věku do 10 let (které nemohou z důvodu těžkého postižení nastoupit povinnou školní docházku).

Služba respitní péče bude určena především dětem s těžkým postižením, držitelům průkazu ZTP anebo ZTP/P, dětem takzvaně neumístitelným v běžných zařízeních – MŠ, ZŠ ani v denních stacionářích z důvodu jejich omezené kapacity.

Jak projekt vznikl a co se nám podařilo

Na jaře 2006 jsme na základě mnohačetných žádostí rodin, které trvale pečují o děti se zrakovým a kombinovaným postižením (jejichž charakter postižení jim neumožňuje docházet do denních stacionářů, či MŠ) mapovali současnou situaci poskytovatelů respitní péče v Praze. Dospěli jsme k závěru, že zde chybí organizace, která by se úzce zaměřila v oblasti odlehčovacích služeb na cílovou skupinu dětí v raném věku, jejich specifické potřeby.

Následně jsme vytvořili nabídku výše zmíněných služeb, kterou jsme spolu s dotazníky distribuovali přes střediska rané péče přímo pražským rodinám, našim potenciálním klientům, které projevily velký zájem o tyto služby.

Zvláštní poděkování



Naše občanské sdružení zároveň dostalo v té době nabídku pronájmu části nebytových prostor (cca 207m²) v bývalých jeslích v Praze 4 ve Filipově ulici a tyto prostory se staly ideální nejen pro poskytování odlehčovacích služeb, ale i pro další naše aktivity a služby.

V únoru 2007 jsme po dohodě s pronájemcem získali dalších 72 m² plochy, což nám umožní poskytovat služby většímu počtu dětí – původní záměr byl okolo 10 dětí najednou, po zvětšení prostoru můžeme poskytovat respitní péči až 18 dětem během jednoho pobytu.

Na podzim loňského roku jsme zahájili rekonstrukci získaných prostor, kterou v současnosti dokončujeme. Zároveň probíhá dovybavení místnosti nábytkem, technikou, rehabilitačními a didaktickými pomůckami, konečná úprava a výzdoba místností, vybudování rampy pro bezbariérový přístup do centra.

Pokračování projektu

Počátek zahájení služeb Centra FILIPOVKA předpokládáme v červnu 2007. Naší snahou je, aby se jednalo o projekt s co nejdelší časovou působností, nejen kvůli své potřebnosti, ale také z důvodu již zmíněných chybějících služeb.

***Obětavost mnoha rodičů dětí s postižením nemá hranic,
ale je nutné jim situaci aspoň trochu ulehčit.***

Projekt Vytvoření a provozování rehabilitace pro obyvatele domu zvláštního určení Hornomlýnská



Co chce projekt změnit

V domě zvláštního určení Hornomlýnská 1255 v Praze 4, kde má naše sdružení sídlo je cca 100 bytových jednotek. V každém bytě žije minimálně jeden těžce postižený člověk, mnohdy i dvojice lidí s postižením, nejčastěji tělesným nebo kombinovaným.

Stejně jako zdraví, patří i nemoc a zdravotní postižení k životu. Riziko zdravotního postižení v důsledku nemoci, úrazu nebo vrozené vady existuje u každého občana a roste s přibývajícím věkem. V České republice je asi 1 200 000 občanů se zdravotním postižením. Zdravotním postižením se rozumí, na rozdíl od nemoci, dlouhodobý nebo trvalý stav, který již nelze léčbou zcela odstranit. Jeho negativní důsledky je však možno zmírnit soustavou promyšlených opatření, na nichž by se měla podílet celá společnost.

Nedostupná a zároveň nedostačující rehabilitační péče, i když ji pro své postižení tito lidé většinou potřebují více, než lidé bez postižení, je jasným příkladem přetrvávající diskriminace.

Pokud má člověk s postižením 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.

Cíl a obsah projektu

Projekt si klade za cíl zajistit pro obyvatele domu zvláštního určení Hornomlýnská možnost pravidelného soustavného udržování pohyblivosti. Snahou je také zabránění zhoršování původního zdravotního postižení. Jedním z úkolů je motivovat klienty pro pravidelné cvičení, které vede k uvolňování zatuhlosti, zmírňování spasticity. Prostřednictvím posilování zbytkových funkcí organismu se zaměřujeme na minimalizování přímých důsledků trvalého nebo dlouhodobého zdravotního postižení.

V roce 2006 jsme v kvalitním zázemí naší organizací vybudované rehabilitace s potřebným vybavením poskytovali masérské služby, cvičení na posilovacích přístrojích. Pod záštitou *MEDICENTRA* – rehabilitačního střediska – zde probíhala pravidelně jednou týdně fyzioterapie, kterou měli klienti předepsanou na poukaz ZP svým odborným lékařem. Naše prostory jsme také opakovaně zapůjčili organizaci *Modrý Klíč* pro potřeby fyzioterapie dětí s postižením (z důvodu stavebních oprav jejich vlastních rehabilitačních prostor).

Pro koho je projekt určen

Jde o dospělé i děti: v domě v Hornomlýnské ulici je 106 bezbariérových bytových jednotek zvláštního určení, v každé 1 až 2 lidi s postižením ZTP nebo ZTP/P – jedná se přibližně o 125 nájemců s postižením jako jsou vozíčkáři, osoby s následky DMO, osoby s roztroušenou mozkomíšní sklerózou, a jiné různé typy postižení.

Další ohroženou cílovou skupinou jsou pečující osoby, které se starají o své nemocné dospělé členy rodiny. Potýkají se s obdobnými potížemi jako rodiče dětí s nejtěžším zdravotním postižením. Péči věnují většinou lidem s kombinovaným postižením, často i ležícím, kteří potřebují 24hodinovou komplexní péči. Péče o takového člena rodiny je velmi náročná nejen psychicky, ale i fyzicky. Pečující, kteří se starají o blízké s těžkým postižením, mají po několika letech velké problémy s páteří a pohybovým ústrojím, a také nutně potřebují léčebnou rehabilitaci, kterou však mnohdy nemají možnost absolvovat, protože není, kdo by je v péči zastoupil. Pro ně jsou určeny přístroje, které zároveň mohou používat i klienti s lehčím či středně těžkým postižením.

Pokračování projektu

Jedná se o projekt, který si zaslouží velkou pozornost a důležitost z důvodu své potřebnosti a naléhavosti.

Vzhledem k nutnosti ohraničit zaměření projektů v rámci činnosti sdružení *ARPZPD v ČR Klub Hornomlýnská* výhradně na cílovou skupinu



dětí s postižením a jejich rodin, vyvstala potřeba oddělit projekt od ostatních a založit tak nové občanské sdružení *Rehabilitace Hornomlýnská, o.s.*

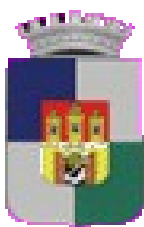
Záměrem nové organizace je navázat na dosavadní aktivity v oblasti rehabilitace v domě zvláštního určení Hornomlýnská vytvořením vhodného prostředí pro poskytování fyzioterapie, fyzikální terapie, masážních služeb, pro pravidelné cvičení na posilovacích přístrojích a skupinové cvičení pod dohledem odborných cvičitelů.

Včasná a účinná rehabilitační pomoc je investicí, která je pouze zlomkem nákladů, vynakládaných později na občany se zdravotním postižením.

Zvláštní poděkování



MČ Praha – Kunratice



MČ Praha 4

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

Prezentace na veřejnosti

- informace o naší činnosti jsou uveřejněny v publikaci „Sociální služby na území hl. Města Prahy“
- prezentace na webových stránkách (www.hornomlynka.cz), na webech zaměřených všeobecně (www.rodina.cz) i tématicky zaměřených na problematiku postižení (www.internetporadna.cz)
- informační materiál – leták – poslední aktualizace v květnu 2006
- výroční zpráva
- články v tisku – Časopis Děti a my 4/2006, The Prague Post v březnu 2006
nepravidelně v regionálním zpravodajích MČ Praha – Kunratice
a v časopise Rolnička, který je určen pro rodiče dětí se zrakovým postižením
- reportáž v televizním pořadu Klíč, vysílaném na programu ČT 2 v dubnu 2006
- o našich aktivitách jsme informovali také v květnu 2006 na akci *Pečení dětem* pro veřejnost pořádané již podruhé pro naše sdružení Českým výborem UNICEF a zároveň pod záštitou *Nadace Divoké husy* (zdvojnásobení výtěžku sbírky)
- propagační nástěnka v kanceláři
- valná hromada ARPZPD v ČR, kam naše sdružení vysílá svého zástupce, který informuje o našich aktivitách.

Sbírka Pečení dětem pořádaná ve spolupráci s Českým výborem UNICEF



Struktura klubu a jeho tým

Výbor klubu (statutární orgán)

Daniela Dolejšová	předsedkyně
Alena Tunzerová	místopředsedkyně
Mgr. Jitka Šimková	hospodářka

Základní pracovní tým

Daniela Dolejšová	výkonná ředitelka
Tereza Rozsypalová	vedoucí <i>projektu Dejte nám šanci</i> a koordinátorka asistentů
Mgr. Anežka Misauerová	koordinátorka asistentů / koordinátorka služby
Mgr. Zuzana Hůlová	organizačně-ekonomický pracovník
MUDr. Daniel Čáslavka	správce PC, webmaster
Michaela Frycová	konzultantka při organizačním rozvoji a řízení (dobrovolník)
asistenti	v průměru 25 / měsíc, celkem 52 během roku 2006

Patrony projektu *Dejte nám šanci* jsou herci Jana Boušková a Václav Vydra.



Patronkou Klubu *Hornomlýnská* je spisovatelka Simona Monyová.



Podpora pro zaměstnance

Vzdělávací kurz pro asistenty

Jedná se o akreditovaný (28 826/103-25/401) vzdělávací rekvalifikační kurz pro asistenty učitele ve třídě s integrovaným žákem v rozsahu 80 hodin teorie a 600 hodin praxe, který pořádá *Rytmus, o.s.*

Obsahem teoretické části jsou vybraná témata ze speciální pedagogiky, obecné pedagogiky a psychologie. Praktická část se odehrává přímo na pracovišti asistenta při práci s konkrétním dítětem.

Kurz je doplněn supervizí – 1x za měsíc a 1 lekcí videotréninku interakcí. Kurz je ukončen zkouškami. Na základě jejich složení obdrží asistent osvědčení.

V roce 2006 se zúčastnilo vzdělávacích kurzů pro asistenty 15 našich pracovníků.

Supervize, videotrénink, metodické vedení pro asistenty

Z hlediska zvýšení kvality práce asistentů pedagogů je nezbytné zajištění dalších podpůrných služeb přímo pro ně. Jedná se o supervizi, kterou mají možnost absolvovat 1x měsíčně a videotrénink interakcí, jehož cílem je pomoci asistentovi navázat dobrou spolupráci s dítětem a poskytnout kvalitní zpětnou vazbu o průběhu služby. Supervize a VTI zajišťuje naše externí spolupracovnice Mgr. Radomila Lorencová z SPC Starostrašnická.

V roce 2006 proběhlo celkem 42 hodinových osobních konzultací s asistenty (metodické vedení) v celkové délce 42 hodin, 1 videotrénink interakcí a 10 supervizí pro asistenty.

Supervize, metodické vedení pro základní tým

Na vzdělávání těchto zaměstnanců jsou vyčleněny finanční prostředky a to ve výši 5000,- Kč za rok na osobu

Každý pracovník má možnost vybrat si akreditovaný kurz nebo školení dle vlastního uvážení a podle svých potřeb, které jsou slučitelné s jeho pozicí a profesí.

Pravidelně 1x měsíčně je zajištěna skupinová supervize, popř. je možno využít i nabídky jednotlivé supervize.

Spolupracující organizace

Rytmus, o.s. – zajišťuje akreditovaný vzdělávací kurs pro asistenty pedagoga

Formika, o.s. – konzultační činnost v oblasti řízení organizace, vytvoření funkčního prostředí pro poskytování služeb v souladu se standardy kvality sociálních služeb dle MPSV, odborné poradenství při tvorbě metodiky služby

Josef Selichar – SETRANS firma, která významně působí na poli prodeje a půjčovny zdravotních pomůcek. Oslovila nás a nabídla spolupráci při vzniku Integračního centra ve Filipově ulici na území Prahy 11. Získali jsme nebytové prostory, kde budeme nabízet naše služby.

OSA, o.s. – centrum pro podporu samostatnosti v rámci volnočasových aktivit

Komunitní centrum Motýlek – předávání zkušeností s poskytováním služby respitní péče

Dům rodin Smečno – spolupráce při realizaci pořádání psychorehabilitačních pobytů pro rok 2007

Spolupracující mateřské školy

Praha 1 – MŠ Helichova

Praha 2 – MŠ Happy Child
MŠ Španělská

Praha 3 – MŠ Milíčův dům

Praha 4 – MŠ Sulanského
MŠ Křejského
MŠ Matěchova

Praha 5 – MŠ Petrklíč Radotín
MŠ Sluníčko pod střešou
MŠ Srdíčko
MŠ Kurandové
MŠ Duha

Praha 6 – MŠ Řepy
MŠ Arabská
MŠ Tychonova

Praha 7 – MŠ Letohradská
MŠ U Uranie

Praha 9 – MŠ „U Rybníčku“
MŠ Kbely Albrechtická
MŠ Na výsluní
MŠ Profamily
MŠ Satalice
MŠ Příborská

Praha 10 – MŠ Parmská
MŠ Hřibská

Spolupracující střediska rané péče (SRP), speciálně pedagogická centra (SPC), pedagogicko-psychologické poradny (PPP)

SRP Haštalská, Praha 1

SRP Diakonie ČCE, Praha 5

SRP Tamtam, Praha 5

SPC Klub rodičů a přátel dětí

s Downovým syndromem, Praha 8

SPC Tyršova ul., Praha 2

SPC Jedličkův ústav, Praha 2

SPC Starostrašnická, Praha 10

Asociace pomáhající lidem s autismem –

APLA, Praha Řepy

DC Paprsek, Praha 9 - Prosek

SPC V Olšinách, Praha 10

SPC Amos, Praha 5

SPC Štíbrova, Praha 8

Centrum alternativní a augmentativní

komunikace, Tyršova 13, Praha

PPP Železná 18, Praha 1

PPP Vokovická 32/3, Praha 6

**Vážíme si spolupráce všech uvedených organizací,
bez jejichž pomoci bychom nemohli naplnit smysl našeho sdružení:
pomáhat rodinám a jejich dětem s postižením!**

Naši dárci

Grantová podpora včetně dalších dárců v roce 2006

Magistrát HL. m. Prahy	1 852 000 Kč
– dotace na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006	
Nadační fond Českého rozhlasu ze sbírky Světluška	491 000 Kč
– nadační příspěvek na realizaci projektu Vybudování <i>Centra pomoci rodinám s dětmi se zrakovým a kombinovaným postižením FILIPOVKA</i>	
NROS ze sbírky Pomozte dětem!	123 000 Kč
– nadační příspěvek je určen na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006 a je financován ze sbírkového projektu <i>Pomozte dětem!</i> organizovaného společně <i>Nadací rozvoje občanské společnosti</i> a <i>Českou televizí</i> (jedná se o 2. splátku nadačního příspěvku, 1. splátka byla poskytnutá v roce 2005, celková výše příspěvku dosáhla 246 400 Kč)	
Městská část Praha 4	80 000 Kč
– finanční dar je určen k částečné úhradě nákladů na rehabilitační přístroj MOTOMed, který bude sloužit obyvatelům domu zvláštního určení Hornomlýnská 1255, Praha 4	
Siemens s.r.o – Fond pomoci	77 955 Kč
– finanční dar na zakoupení 5 pomůcek pro pohyb v leže ROLLBRETT 3470100, které jsou využívány klienty – integrovanými dětmi s kombinovaným postižením v běžných MŠ	
PAM market s.r.o.	50 000 Kč
– finanční dar na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006	
Městská část Praha 2	40 000 Kč
– dotace na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006, konkrétně na úhradu nákladů spojených se zajištěním asistence pro děti s postižením – obyvatelé MČ Praha 2	
Panda Plus s.r.o.	29 980 Kč
– finanční dar na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006	
Městská část Praha – Satalice	26 020 Kč
– finanční dar na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006, konkrétně na úhradu nákladů spojených se zajištěním asistence pro dítě s postižením z MČ Praha – Satalice	
Městská část Praha 10	23 819 Kč
– finanční příspěvek na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006, konkrétně na úhradu nákladů spojených se zajištěním asistence pro děti s postižením – obyvatelé MČ Praha 10	
Městská část Praha – Kunratice	20 000 Kč
– finanční dar na zakoupení rehabilitačních pomůcek sloužících obyvatelům domu zvláštního určení Hornomlýnská 1255, Praha 4	
Nadace Divoké husy	18 327 Kč
– zdvojnásobení výtěžku ze sbírkové akce <i>Pečení pro děti</i> , kterou pro nás zorganizoval <i>Český výbor pro UNICEF</i> v květnu 2006, finanční prostředky jsou určené na nákup rehabilitačních pomůcek v rámci projektu <i>Půjčovna didaktických a rehabilitačních pomůcek pro děti s těžkým kombinovaným postižením</i>	
Český výbor pro UNICEF	18 327 Kč
– výtěžek z akce <i>Pečení pro děti</i> dne 6. 5. 2006, určen na nákup rehabilitačních a didaktických pomůcek v rámci projektu <i>Půjčovna didaktických a rehabilitačních pomůcek pro děti s těžkým kombinovaným postižením</i>	

KHEIRON s.r.o.	15 000 Kč
Městská část Praha 9	15 000 Kč
– finanční dar na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006, konkrétně na úhradu nákladů spojených se zajištěním asistence pro děti s postižením z MČ Praha 9	
Městská část Praha 11	12 000 Kč
– grant na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006, konkrétně na úhradu nákladů spojených se zajištěním asistence pro děti s postižením z MČ Praha 11	
Městská část Praha 13	10 000 Kč
– grant na projekt <i>Dejte nám šanci</i> v roce 2006, konkrétně na úhradu nákladů spojených se zajištěním asistence pro děti s postižením z MČ Praha 13	
TAX DIMENSION s.r.o.	10 000 Kč
– finanční dar na nákup posilovací věže, sloužící obyvatelům domu zvláštního určení Hornomlýnská 1255, Praha 4 se zdravotním postižením a jejich pečujícími rodinnými příslušníky	
K. Haushalter	9 600 Kč
Simona Monyová	8 000 Kč
D. Dolejšová	6 420 Kč
Segafredo Zanetti ČR	5 000 Kč
ADRON s.r.o.	4 725 Kč
M. Matucha	2 500 Kč
D. Aliňáková	1 200 Kč
T. Andreas	1 120 Kč
Z. Hůlová	700 Kč
I. Šatrová	600 Kč
T. Rozsypalová	600 Kč
L. Málková	400 Kč

Finanční prostředky získané v roce 2006, určené pro rok 2007:

- Nadační fond Českého rozhlasu – sbírka Světluška 150 000 Kč**
– nadační příspěvek je určen na realizaci projektu *Dejte nám šanci* – integrace dětí s postižením do běžného prostředí za pomoci asistence (se zaměřením na děti se zrakovým a kombinovaným postižením) v roce 2007. Velice si této pomoci vážíme a děkujeme! (jedná se o první splátku nadačního příspěvku, celková výše získaného nadačního příspěvku je 200 000 Kč)
- Nadační fond Českého rozhlasu – sbírka Světluška 150 000 Kč**
– nadační příspěvek je určen na realizaci projektu *Centrum pomoci rodinám s dětmi se zrakovým a kombinovaným postižením FILIPOVKA 2007*. Velice si této i předešlé pomoci vážíme a děkujeme! (jedná se o první splátku nadačního příspěvku, celková výše získaného příspěvku je 200 000 Kč)
- Nadace O2 240 000 Kč**
– nadační příspěvek je určen na realizaci projektu *Dejte nám šanci* – integrace dětí s kombinovaným postižením do předškolních zařízení za pomoci asistenta pedagoga v roce 2007. Děkujeme za podporu! (jedná se o první splátku grantu, celková výše získaného grantu je 300 000 Kč)
- NROS ze sbírky Pomozte dětem! 90 000 Kč**
– nadační příspěvek na realizaci projektu *Dejte nám šanci* - integrace dětí s kombinovaným postižením do předškolních zařízení za pomoci asistenta pedagoga v roce 2007. Děkujeme za opětovnou finanční podporu! (jedná se o první splátku grantu, celková výše získaného grantu je 180 000 Kč)
- Nadace Naše dítě 12 500 Kč**
– nadační příspěvek na projekt *Dejte nám šanci* – integrace dětí s postižením za pomoci asistence 2007
- Nadace VIA – Dobročinný fond Philip Morris 80 000 Kč**
– nadační příspěvek je určen na projekt Vybudování *Centra pomoci rodinám s dětmi se zrakovým a kombinovaným postižením FILIPOVKA*, konkrétně na úhradu části nákladů na vybudování rampy pro bezbariérový přístup do centra.
- Úřad vlády ČR 4 473,50 Kč**
– jedná se o finanční dar ze soukromé sbírky zaměstnanců Úřadu vlády ČR a byl poskytnut jako příspěvek na realizaci projektu *Centrum pomoci rodinám s dětmi se zrakovým a kombinovaným postižením Filipovka*.

Všem dárcům patří naše veliké poděkování!

Rozvaha analyticky

Strana 1

ARPZPD v ČR klub " Hornomlýnská"

IČ: 75036711

Rok: 2006

Číslo účtu Název účtu	Počáteční stav	Obraty za období MD	Obraty za období D	Obraty rozdíl	Koncový stav
Aktiva					
211100 Pokladna	2052,50	597989,00	590178,00	7811,00	9863,50
21x Penize	2052,50	597989,00	590178,00	7811,00	9863,50
221100 Účty v bankách	370520,27	4322291,30	3313762,10	1008529,20	1379049,47
22x Účty v bankách	370520,27	4322291,30	3313762,10	1008529,20	1379049,47
261100 Peníze na cestě	0,00	1027000,00	1027000,00	0,00	0,00
26x Převody mezi finančními účty	0,00	1027000,00	1027000,00	0,00	0,00
2xx	372572,77	5947280,30	4930940,10	1016340,20	1388912,97
311100 Odběratelé	0,00	136216,00	136216,00	0,00	0,00
314100 Poskytnuté provozní zálohy a zálohy na zásoby	2324,00	185921,00	106300,00	79621,00	81945,00
31x Pohledávky	2324,00	322137,00	242516,00	79621,00	81945,00
335100 Pohledávky za zaměstnanci	0,00	500,00	500,00	0,00	0,00
33x Zúčtování se zaměstnanci a institucemi	0,00	500,00	500,00	0,00	0,00
378100 Jiné pohledávky	13000,00	109,00	3109,00	-3000,00	10000,00
37x Jiné pohledávky a závazky	13000,00	109,00	3109,00	-3000,00	10000,00
381100 Náklady příštích období	0,00	854,00	0,00	854,00	854,00
385100 Příjmy příštích období	4100,00	1750,00	4100,00	-2350,00	1750,00
388100 Dohadné účty aktivní	0,00	29216,00	0,00	29216,00	29216,00
38x Přejídné účty aktiv a pasiv	4100,00	31820,00	4100,00	27720,00	31820,00
395000 Vnitřní zúčtování	0,00	45699,00	45699,00	0,00	0,00
39x Opravná položka k zúčtovacím vztahům a vnitřní zúčtování	0,00	45699,00	45699,00	0,00	0,00
3xx	19424,00	400265,00	295924,00	104341,00	123765,00
Aktiva celkem	391996,77	6347545,30	5226864,10	1120681,20	1512677,97

Pasiva

321100	Dodavatelé	7242,00	955304,20	953770,70	-1533,50	5708,50
324000	Přijaté zálohy	0,00	0,00	29216,00	29216,00	29216,00
325100	Ostatní závazky	0,00	2574,00	2574,00	0,00	0,00
32x	Závazky	7242,00	957878,20	985560,70	27682,50	34924,50
331100	Zaměstnanci	0,00	1386647,00	1565079,00	178432,00	178432,00
336100	Sociální pojištění	0,00	417798,00	486157,00	68359,00	68359,00
336200	Zdravotní pojištění	0,00	199885,00	230150,00	30265,00	30265,00
33x	Zúčtování se zaměstnanci a institucemi	0,00	2004330,00	2281386,00	277056,00	277056,00
342100	Daň z příjmů ze závislé činnosti	-1414,00	18172,00	27914,00	9742,00	8328,00
342200	Srážková daň	0,00	17320,00	18851,00	1531,00	1531,00
348100	Nároky na dotace Magistrát HMP	0,00	1852000,00	1852000,00	0,00	0,00
348200	Nároky na dotace Měst. část Pha 10	0,00	60181,00	60181,00	0,00	0,00
348300	Nároky na dotace Měst.část Pha 2	0,00	40000,00	40000,00	0,00	0,00
34x	Zúčtování daní, dotací a ostatní zúčtování	-1414,00	1987673,00	1998946,00	11273,00	9859,00
368000	Závazky k účastníkům sdružení	0,00	20000,00	20000,00	0,00	0,00
36x	Závazky ke sdružením a závazky z upsaných nesplacených	0,00	20000,00	20000,00	0,00	0,00
379100	Jiné závazky	1000,00	3980,00	2980,00	-1000,00	0,00
37x	Jiné pohledávky a závazky	1000,00	3980,00	2980,00	-1000,00	0,00
383100	Výdaje příštích období	6748,50	6748,50	13285,50	6537,00	13285,50
384100	Výnosy příštích období	1910,00	1910,00	5100,00	3190,00	5100,00
389100	Dohadné účty pasivní	0,00	0,00	84894,00	84894,00	84894,00
38x	Přechodné účty aktiv a pasiv	8658,50	8658,50	103279,50	94621,00	103279,50
3xx		15486,50	4982519,70	5392152,20	409632,50	425119,00
901000	Vlastní jmění	80163,02	0,00	0,00	0,00	80163,02
90x	Vlastní jmění	80163,02	0,00	0,00	0,00	80163,02
931000	Výsledek hospodaření ve schvalovacím řízení	235752,47	235752,47	0,00	-235752,47	0,00
932000	Nerozdělený zisk, neuhrazená ztráta minulých let	60594,78	0,00	235752,47	235752,47	296347,25
93x	Výsledek hospodaření	296347,25	235752,47	235752,47	0,00	296347,25
9xx		376510,27	235752,47	235752,47	0,00	376510,27
Pasiva celkem		391996,77	5218272,17	5627904,67	409632,50	801629,27
Hospodářský zisk za období					711048,70	
Hospodářský zisk celkem						711048,70

Výsledovka analytický

Strana 1

ARPZPD v ČR klub " Hornomlýnská"

IČ: 75036711

Rok: 2006

Číslo účtu	Název účtu	Počáteční stav	Obraty za období MD	Obraty za období D	Obraty rozdíl	Koncový stav
Náklady						
501100	Spotřeba DDHM	0,00	262267,51	0,00	262267,51	262267,51
501200	Kancelářský materiál	0,00	34495,10	0,00	34495,10	34495,10
501400	potraviny-občerstvení	0,00	2651,50	0,00	2651,50	2651,50
501500	Pomůcky pro zdravotně postižené	0,00	79305,00	0,00	79305,00	79305,00
501900	Ostatní materiál	0,00	7130,35	0,00	7130,35	7130,35
502100	Spotřeba energie	0,00	93367,99	39128,00	54239,99	54239,99
50x	Spotřebované nákupy	0,00	479217,45	39128,00	440089,45	440089,45
511100	Opravy a udržování	0,00	178500,00	0,00	178500,00	178500,00
518100	Ostatní služby	0,00	81750,00	17088,00	64662,00	64662,00
518200	Telefon - Telefonica O2	0,00	14030,50	0,00	14030,50	14030,50
518202	Telefon - T-Mobil	0,00	46481,50	0,00	46481,50	46481,50
518203	Telefonní karty	0,00	4000,00	0,00	4000,00	4000,00
518204	Mobilní telefony pro sl.účely	0,00	6657,00	0,00	6657,00	6657,00
518300	Poštovné	0,00	6515,50	0,00	6515,50	6515,50
518400	Nájemné	0,00	60546,00	0,00	60546,00	60546,00
518500	Školení,kurzy	0,00	39467,00	0,00	39467,00	39467,00
518600	Právní a ekonomické služby	0,00	109117,50	0,00	109117,50	109117,50
518700	Nákup SW	0,00	320,11	0,00	320,11	320,11
51x	Služby	0,00	547385,11	17088,00	530297,11	530297,11
521100	Mzdové náklady	0,00	476400,00	0,00	476400,00	476400,00
521200	Dohody o provedení práce	0,00	135490,00	0,00	135490,00	135490,00
521300	Dohody o pracovní činnosti	0,00	893928,00	0,00	893928,00	893928,00
524100	Zákonné sociální pojištění	0,00	356290,88	0,00	356290,88	356290,88
524200	Zdravotní pojištění	0,00	123239,12	0,00	123239,12	123239,12
52x	Osobní náklady	0,00	1985348,00	0,00	1985348,00	1985348,00
538100	Ostatní daně a poplatky	0,00	200,00	0,00	200,00	200,00
53x	Daně a poplatky	0,00	200,00	0,00	200,00	200,00
542000	Ostatní pokuty a penále	0,00	105,00	0,00	105,00	105,00
546001	Dary	0,00	27000,00	0,00	27000,00	27000,00
549100	Jiné ostatní náklady	0,00	0,54	0,00	0,54	0,54
549200	Bankovní poplatky	0,00	6481,50	0,00	6481,50	6481,50
549300	Pojištění	0,00	6094,00	0,00	6094,00	6094,00
549800	Ostatní mimořádné náklady	0,00	1265,00	0,00	1265,00	1265,00
54x	Ostatní náklady	0,00	40946,04	0,00	40946,04	40946,04
582100	Poskytnuté členské příspěvky	0,00	1000,00	0,00	1000,00	1000,00
58x	Poskytnuté příspěvky	0,00	1000,00	0,00	1000,00	1000,00
Náklady celkem		0,00	3054096,60	56216,00	2997880,60	2997880,60
Výnosy						
602100	Tržby z prodeje služeb	0,00	100,00	460,00	360,00	360,00
602200	Tržby z prodeje služeb-školka	0,00	0,00	24505,00	24505,00	24505,00
60x	Tržby za vlastní výkony a za zboží	0,00	100,00	24965,00	24865,00	24865,00
644100	Úroky	0,00	0,00	247,80	247,80	247,80
649100	Jiné ostatní výnosy	0,00	0,00	4250,00	4250,00	4250,00
64x	Ostatní výnosy	0,00	0,00	4497,80	4497,80	4497,80
682100	Přijaté příspěvky (dary)	0,00	3980,00	1768427,50	1764447,50	1764447,50
684100	Přijaté členské příspěvky	0,00	1000,00	300,00	-700,00	-700,00
68x	Přijaté příspěvky	0,00	4980,00	1768727,50	1763747,50	1763747,50
691100	Provozní dotace - MHMP	0,00	0,00	1852000,00	1852000,00	1852000,00
691200	Provozní dotace - Měst.část Praha 10	0,00	18181,00	42000,00	23819,00	23819,00
691300	Provozní dotace - Měst. část Praha 2	0,00	0,00	40000,00	40000,00	40000,00
69x	Provozní dotace	0,00	18181,00	1934000,00	1915819,00	1915819,00
Výnosy celkem		0,00	23261,00	3732190,30	3708929,30	3708929,30
Hospodářský zisk za období					711048,70	
Hospodářský zisk celkem						711048,70

**Prohlédněte si reportáž o našem *projektu Dejte nám šanci*
vysílanou v pořadu Klíč na ČT 1 v dubnu 2006**

CD - Klíč

Identifikační údaje a kontakty

název o. s.: Asociace rodičů a přátel zdravotně postižených dětí, Klub Hornomlýnská
sídlo: Hornomlýnská 1255, 148 00 Praha 4 – Kunratice, viz mapa [1]
pracoviště: Centrum FILIPOVKA, Filipova 2013, 148 00 Praha 4 – Chodov, viz mapa [2]
telefon, fax: 271 910 328
e-mail: info@hornomlynska.cz
web: www.hornomlynska.cz
IČO: 75036711
DIČ: CZ 75036711
číslo účtu: 51-1477380287/0100
Komerční banka, pobočka Praha 4, expozitura Chodov, Roztylská 2232, Praha 4

mapka:

