

Rodzice dziecka z SLI?

Co
mogę
zrobić we
własnym
zakresie?

Co oznacza
SLI dla mojej
rodziny?

Co oznacza
SLI dla osób
wokół nas?

Co
muszę
załatwić?

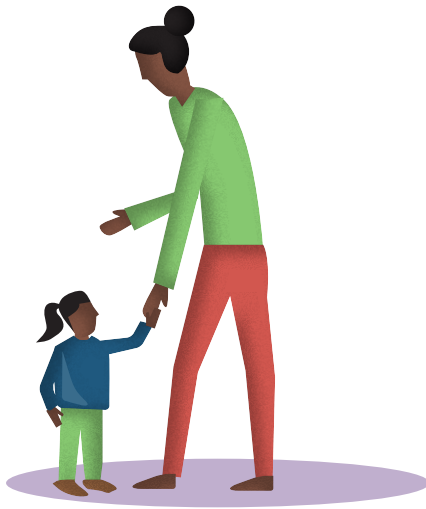
Masz pytania?
Zadaj je!
Chętnie Ci
pomożemy!

Co
oznacza
SLI dla
mnie?

Co
oznacza
SLI w
przyszłości?







Dobrze, że zadajesz pytania!

Twoje dziecko bierze udział w leczeniu (prawdopodobnych) zaburzeń rozwoju językowego (SLI)*. Leczenie może odbywać się w zajęciach grupowych lub w domu. Dużo zmienia się w życiu Twojego dziecka, ale także i w Twoim. Możesz mieć wiele spraw na głowie.

Otrzymujesz mnóstwo informacji i z pewnością masz pytania. Zawsze możesz zadać pytania osobom prowadzącym leczenie. Można to zrobić np. Podczas spotkania zapoznawczego lub w rozmowach o rozwoju dziecka, ale także przy innych okazjach. Najlepiej przygotuj sobie listę pytań, które chcesz zadać.

Ta ulotka z pytaniami może Ci w tym pomóc. Znajdują się w niej pytania, które zadaje sobie wielu rodziców. Zaznacz pytania, które są dla Ciebie ważne i dodaj swoje. Zabierz ze sobą tę ulotkę na konsultacje z osobami prowadzącymi leczenie.

Chcesz dowiedzieć się więcej o (podejrzeniu) SLI?
Wejdź na stronę www.allesovertos.nl.

*SLI to angielski skrót oznaczający TOS, który jest stosowany w Polsce.

Co oznacza SLI dla mnie?

Gdzie mogę podzielić się moimi doświadczeniami i obawami z innymi rodzicami?

Gdzie mogę otrzymać wsparcie? Na przykład wtedy, gdy nie będę sobie radzić?

Mam wątpliwości, jak wychowywać dziecko z SLI. Czy dobrze postępuję?

Trudno jest mi być rodzicem dziecka, które ma problemy. Jak sobie z tym poradzić?



Czuję złość/smutek/niepewność (wpisz co),

jeśli chodzi o SLI mojego dziecka. Jak sobie z tym poradzić?

Wiele oczekuje się ode mnie, w domu i w pracy. Teraz, kiedy moje dziecko jest leczone, jest jeszcze więcej do zrobienia. Jak mogę odpowiednio zadbać o siebie?

Przywożę dziecko na zajęcia w grupie terapeutycznej. Jak mogę otrzymać zwrot kosztów podróży od towarzystwa ubezpieczeniowego?



Nie mogę osobiście przywozić dziecka na zajęcia w grupie terapeutycznej. Jak załatwić taksówkę? Jak załatwić refundację kosztów taksówki?


Co muszę załatwić?

Czy mam prawo do dodatkowego zasiłku rodzinnego na dziecko? Jak mogę to załatwić?

Czy moje dziecko może oprócz grupy terapeutycznej również uczęszczać do przedszkola lub korzystać z opieki dziennej?

Jak mogę pomóc dziecku w komunikacji?

Jaka jest moja rola w leczeniu mojego dziecka?

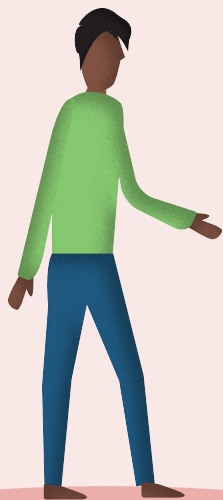


Co mogę zrobić we własnym zakresie?

Najważniejsze dla mnie jest to, aby moje dziecko nauczyło się (wpisz czego)

W jaki sposób biorę udział w leczeniu mojego dziecka? Czy możemy omówić, jakie są moje możliwości?

Czy można nad tym pracować? Czy mogę o tym porozmawiać i poszukać wspólnie rozwiązania?



Jak mam wytłumaczyć rodzeństwu mojego dziecka, co oznacza SLI?

Moje dziecko z SLI potrzebuje dodatkowej uwagi. Co mam zrobić, aby nie odbywało się to kosztem moich pozostałych dzieci?

Jak sprawić, aby każdy w rodzinie uczestniczył w rozmowach?

Co oznacza SLI dla mojej rodziny?



Jakich wyborów dokonujemy jako rodzina? Na przykład: Czy to konieczne, aby każdy nauczył się języka migowego?

Co zrobić, aby moje pozostałe dzieci nie brały na siebie zbyt dużej odpowiedzialności za ich brata lub siostrę z SLI lub aby zbyt często nie pomagały rodzeństwu?

Jak wyjaśnić innym osobom, co to jest SLI?



Jak mogę wesprzeć moje dziecko w kontaktach z dorosłymi w otoczeniu?

Moje dziecko chce mieć przyjaciół. Jak mogę wesprzeć moje dziecko w kontaktach z innymi dziećmi?

Co oznacza SLI dla ludzi wokół nas?

Jak zaangażować dziadka, babcię, opiekunki lub inne osoby w wspieraniu mojego dziecka z SLI i naszej rodziny?

Niektórzy ludzie mówią: „To samo przejdzie.” Jak mam na to zareagować?



Do kogo mogę się zwrócić z pytaniami po zakończeniu leczenia?

Jak wygląda przejście od leczenia do szkoły?

Czy SLI mija?

Co oznacza SLI w przyszłości?



Czy moje dziecko będzie mogło pójść do zwykłej szkoły podstawowej w sąsiedztwie?

Czy po zakończeniu leczenia może dziecko jeszcze otrzymywać pomoc? Na przykład brać udział w zajęciach logopedii?

Chcesz dowiedzieć się więcej o (podejrzeniu) SLI?
Wejdź na stronę www.allesovertos.nl.



Niniejszą ulotkę z pytaniami opracowała w 2022 roku grupa projektowa „Razem z Rodzicami” złożona z rodziców dzieci z SLI, specjalistów i badaczy. Organizacje Adelante, Auris, Kentalis, Libra, NSDSK i Pento miały swoich przedstawicieli w tej grupie.