



## **NYHEDSBREV fra Dyspraksiforeningen – januar 2011 – NR. 2**

---

### **Økonomi**

Vi var så heldige at få de penge ind igen fra Jascha fonden, som foreningen havde lagt ud for udsendelse af Evas speciale. Vi har igen i år fået et bidrag på 10.000 kr. fra Familiefonden, og den betaling som vores næstformand, Marit Hvitamar fik for at deltage i referencegruppen for VISOs udredningsprojekt omkring verbal dyspraksi (se herunder), donerede hun villigt til foreningen. Tusind tak til de to fonde og Marit!

### **Forældreaften med ergoterapeut**

Vi planlægger at lave en forældreaften i løbet af foråret om generel dyspraksi/DCD/SI med en ergoterapeut, der har stor viden om og erfaring med netop dette. Hun vil holde oplæg og man kan stille spørgsmål.

### **Dyspraksivandring med efterfølgende komsammen med spændende oplæg**

D. 13. august afvikles den årlige dyspraksivandring arrangeret af Allerødderne, og i år holder foreningen efterfølgende social komsammen med mad og oplæg fra vores protektor, Ann-E. Knudsen. Ann er lektor, konsulent og foredragsholder. Hun beskæftiger sig med forskning i og formidling af viden om krydsfeltet mellem hjerne, udvikling og læring. Mere herom senere.

### **Lydbyggerplakat og postkort**

genoptrykkes snart, fordi vi kun har få tilbage og (især) fordi vi har skiftet billeder ud og nu har de fulde rettigheder til plakaten. Medmindre vi får søgt og bevilget penge til at udsende det, vil vi fortsat udlevere det ved arrangementer og interesserede kan afhente det hos Carsten på Frederiksberg ved at maile til [carsten@dyspraksi.dk](mailto:carsten@dyspraksi.dk)

### **VISOs projekt**



med at afdække hvilken viden der er internationalt og nationalt om verbal dyspraksi – og senere udbrede viden, er færdigt, og resultatet fremgår af en rapport, som er præsenteret og offentliggjort.

Foreningen er blevet hørt omkring undersøgelsens tilrettelæggelse og indhold, men ikke i forhold til rapportens indhold. Vores repræsentant i projektets referencegruppe var næstformand Marit Hvithamar. Undersøgelsen har som lovet desværre ikke afdækket, om talepædagogerne lokalt konkret har viden nok til at kunne sikre børn med verbal dyspraksi en effektiv intervention. Der var mange deltagere til de to præsentationer af rapporten, som var målrettet fagfolk. I Ålborg i januar deltog 80 og i København i december kom der 167. Der vil derfor nu være flere der ved noget om verbal dyspraksi, og det er jo altid nyttigt.

Trods manglerne er rapporten spændende læsning, hvilket man kan gøre her: [Verbal dyspraksi - Kortlægning af viden på området – Servicestyrelsen](#)  
Vil man læse mere om VISOs projekt, er det omtalt i flere nyhedsbreve fra

2009/2010

## Videnscenter

[ViHS, Videnscenter for  
Handicap og Socialpsykiatri](#)

Der har i årevis været små selvstændige videnscentre for visse handicap. Nogle er startet med fondsmidler og de fleste fik en overgang midler fra amterne, men efter strukturreformen kom de på finansloven og hørte under VISO. Det er derfor tilfældigt hvilke handicap, der har været videnscentre for, og der har aldrig været et for dyspraksi eller lignende.

Nu er det vedtaget, at alle centrene bliver erstattet af et stort nyt videnscenter: Videnscenter for Handicap og Socialpsykiatri. VISO skrev bl.a. følgende i en pressemeddelelse:

*"Brugere og pårørende får også bedre muligheder for rådgivning inden for handicap og socialpsykiatri, når 10 videnscentre og tre vidensnetværk samles i ét stort center - Videnscenter for Handicap og Socialpsykiatri. En af styrkerne ved det fælles videnscenter er, at det vil give flere ressourcer til vidensarbejde og på sigt dække eksisterende videnshuller på området. (min fremhævning)*

Ifølge leder Bo Beck menes der med denne vending, at centret vil dække alle handicap og funktionsnedsættelser, herunder verbal, oral og generel dyspraksi/DCD mv.

## Speciale

Eva Kirschners speciale 'Talehandicappede børns rettigheder i praksis' blev i efteråret udsendt til ca. 200 aktører, herunder taleinstitutter, PPR-kontorer, forældre, foreninger som også kunne have interesse i det, VISO, m. fl. Det kostede knap 8.000, som foreningen lagde ud og senere fik bevilget af Jaschafonden. Specialet har fået pæn opmærksomhed, bl.a. har Eva på opfordring skrevet indlæg til et blad for talepædagoger, Dansk Audiologopædi, er blevet bedt om at holde oplæg på to arrangementer i efteråret og har sammen med en af familierne fra undersøgelsen medvirket i nogle nyhedsindslag d. 12. oktober på 3 nyhedskanaler. Desværre har mange ikke kunnet høre dem, og grundet DRs ophavsret og manglende vilje til at lade lyttere høre gamle nyhedsudsendelser - medmindre de vil betale DR 1000 kr. for at få tilsendt en CD med dem på - er det ikke muligt at give andre nem adgang til at høre dem - de kan kun høres på Evas bærbare. Specialets udsendelse løser ingen problemer, men bl.a. får flere offentligt ansatte og forældre kendskab til deres rettigheder og pligter, og forældres oplevelse af problemerne på området bliver tydeliggjort.



## Generalforsamlingen

forløb godt, bestyrelsen blev genvalgt og vi fik et nyt bestyrelsesmedlem, Lars Iversen, som har ydet og stadig yder en helt uundværlig indsats med opdatering af vores hjemmeside og andre IT-relaterede ting. Revisor Brian Kjellerup blev genvalgt og Jeanette Edelbo blev valgt som revisorsuppleant. Tak til begge.

Der var mange gode ideer fra medlemmerne på generalforsamlingen, som vi vil forsøge dels at føre ud i livet og dels at 'give i udbud', dvs. opfordre menige medlemmer til at byde ind på enkeltopgaver. Mere herom følger senere i år.

## **Intelligenstest og diagnoseproblemer**

I sidste nyhedsbrev bad vi jer fortælle os om de problemer, som I er stødt på i forbindelse med intelligenstest og diagnoseproblemer. Vi fik kun en tilbagemelding vedr. tests, og har derfor bedt en fagperson om, at skrive om intelligenstest på hjemmesiden.

Diagnoseproblemerne er alvorlige og vi vil arbejde videre med det i løbet af året. Har du endnu ikke udfyldt vores spørgeskema, må du meget gerne gøre det – inden august.

Det er et kort online spørgeskema og tager kun kort tid at udfylde. Det er en stor hjælp i foreningens arbejde for bedre forhold for børnene og deres familier, at vi har historier fra det virkelige liv. Det er bl.a. pga. sådanne historier, at VISO fik verbal dyspraksi som indsatsområde.

I bestemmer selv, om I vil være anonyme eller ej. Vi anonymiserer altid historier, som vi bruger – både hvad angår person- og stednavne mv.

Klik på [linket](#) nedenfor og udfyld ☺.

[http://spreadsheets.google.com/viewform?formkey=dDINX1I1SEJoUmNkVFdS  
TW5Lc3IVdFE6MQ](http://spreadsheets.google.com/viewform?formkey=dDINX1I1SEJoUmNkVFdS<br/>TW5Lc3IVdFE6MQ)