

Wspierając nasze niesłyszące lub niedosłyszące dziecko, uczymy je poczucia własnej wartości, kształtujemy jego tożsamość, opartą na pozytywnym postrzeganiu siebie, co wpłynie również na jego relacje z innymi osobami.

Warto otwarcie rozmawiać z osobami z naszego otoczenia o niedosłuchu, aby przełamać tabu i krzywdzące stereotypy. Dla nas, rodziców dziecka z niedosłuchem, bardzo pomocny jest kontakt z innymi rodzicami, którzy znaleźli się w podobnej sytuacji. Zrozumienie i zaakceptowanie nowej rzeczywistości wymaga czasu, a doświadczenia innych mogą być tu dużym wsparciem. Nie bójmy się pytać, o wszystko co nas niepokoi.



### Do jakiego przedszkola i do jakiej szkoły będzie chodziło moje dziecko?

Dużo zależy tu od umiejętności, możliwości oraz od stopnia opanowania języka przez dziecko. Każde dziecko, szczególnie to z wadą słuchu, to niepowtarzalna osoba o indywidualnych potrzebach, zdolnościach i predyspozycjach. Dzieci z wadą słuchu mogą uczęszczać do placówek ogólnodostępnych, integracyjnych lub specjalnych. Najważniejsze jest to, aby wybrać dla dziecka placówkę, w której będzie miało zapewnione optymalne warunki do nauki oraz rozwijania swoich pasji i zainteresowań. Funkcjonujący obecnie system edukacyjny dysponuje wieloma narzędziami wsparcia ucznia niedosłyszącego, także w „zwykłej” szkole. Dodatkową pomocą są też nowoczesne rozwiązania technologiczne, jak np. systemy FM, a także coraz większa świadomość i otwartość nauczycieli na potrzeby edukacyjne dzieci z wadą słuchu.

### Jak niedosłuch mojego dziecka wpłynie na funkcjonowanie mojej rodziny?

Nie ma co ukrywać, że wychowanie dziecka z wadą słuchu będzie wymagało dużo więcej pracy niż w przypadku dziecka słyszącego. Poza oczywistymi obowiązkami związanymi z rodzicielstwem, z pewnością dużo czasu i energii będzie trzeba przeznaczyć na regularne wizyty w poradniach specjalistycznych, badania diagnostyczne i kontrolne, dobór i ustawienia aparatów słuchowych czy procesorów dźwięku. Dodatkowo konieczne będą też wizyty w urzędach czy instytucjach (opinie, orzeczenia, zaświadczenia). Najbardziej istotny i odczuwalny dla rodziny będzie jednak czas przeznaczony na rehabilitację dziecka. Należy tu podkreślić, że jest on szczególnie ważny i cenny w przypadku małych dzieci, znajdujących się na etapie naturalnego przyswajania języka i postugiwania się mową.

Warto go więc wówczas poświęcić dla dobra naszego dziecka, aby w przyszłości mogło rozwijać się, realizować marzenia i w pełni uczestniczyć w życiu społecznym oraz zawodowym.

### Jakie przysługują mi ulgi i dodatkowe uprawnienia?

- Ulgi w komunikacji miejskiej dla dzieci i młodzieży z niepełnosprawnością oraz ich opiekuna.
- Ulgowe przejazdy środkami publicznego transportu zbiorowego: PKS, PKP (klasa 2) – nawet do 78 % dla dziecka z niepełnosprawnością i jego opiekuna.
- Możliwość bezpłatnego dowozu do najbliższego przedszkola lub szkoły podstawowej (zadanie realizowane przez gminę).
- Zniżki lub bezpłatny wstęp przy korzystaniu z różnych obiektów rekreacyjnych, sportowych, na wydarzenia kulturalne np. bezpłatne wejście do warszawskiego ZOO.
- Uprawnienia wynikające z Kodeksu pracy np. zmiany w systemie czasu pracy, dłuższy okres wykorzystania urlopu wychowawczego.

### Wsparcie finansowe

- Dofinansowanie z Państwowego Funduszu Rehabilitacji Osób Niepełnosprawnych (PFRON)
  - Do zaopatrzenia w sprzęt ortopedyczny, środki pomocnicze i sprzęt rehabilitacyjny np. aparaty słuchowe.
  - Do turnusu rehabilitacyjnego.
  - Do likwidacji barier architektonicznych, w komunikowaniu się i barier technicznych np. dofinansowanie do zakupu systemu FM, laptopa, programów edukacyjnych wspierających terapie.
  - Do nauki polskiego języka migowego.
  - Większość wniosków składamy przez właściwe dla miejsca zamieszkania Powiatowe Centrum Pomocy Rodzinie (PCPR, a w Warszawie WCPR).
  - Refundacja z Narodowego Funduszu Zdrowia (NFZ) części kosztów zakupu aparatów słuchowych oraz wkładek do aparatów.
  - Wsparcie z Zakładowego Funduszu Świadczeń Socjalnych np. w formie jednorazowej zapomogi.
- Konta 1,5 %, prowadzone przez fundacje lub stowarzyszenia np. przez PFPDN -ECHO-, zebrane na indywidualnym koncie środki przeznaczane są na wszelkie wydatki związane z leczeniem lub rehabilitacją podopiecznych.



- Zasiłek pielęgnacyjny, przyznawany jest w celu częściowego pokrycia wydatków wynikających z konieczności zapewnienia osobie z niepełnosprawnością opieki i pomocy – wynosi 215,84 zł.
- Świadczenie pielęgnacyjne, w związku ze sprawowaniem opieki nad osobą z niepełnosprawnością do ukończenia 18. roku życia. Od 2025 r. wynosi 3287 zł.
- Zasiłek rodzinny, przyznawany na podstawie kryterium dochodowego.
- Rodzina uprawniona do pobierania zasiłku rodzinnego może także skorzystać z dodatku z tytułu kształcenia i rehabilitacji dziecka z niepełnosprawnością.
- Jednorazowe świadczenie „Za życiem” w wysokości 4000 zł.



### Pomocne strony internetowe

<http://www.fundacja-echo.pl/>  
<http://razemdlasluchu.pl/>  
<https://whc.ifps.org.pl/>  
<http://www.wcpr.pl/>  
<http://www.poradnia-top.pl/>  
<http://www.niepelnosprawni.gov.pl/>  
<https://www.pzg.org.pl/>  
[http://www.kuratorium.waw.pl/ftp/Mazowiecki\\_Informat or dla Rodzicow i Opiekunow Dziecka z Niepelnospra wnoscia\\_1\\_.pdf](http://www.kuratorium.waw.pl/ftp/Mazowiecki_Informat_or_dla_Rodzicow_i_Opiekunow_Dziecka_z_Niepelnospra_wnoscia_1_.pdf)

# Kilka ważnych słów



## od rodziców do rodziców dzieci z niedosłuchem



## WYNIK - NIEDOSŁUCH

Wprowadzone w Polsce bezpłatne przesiewowe badania słuchu u noworodków pozwalają już w pierwszych dniach życia sprawdzić słuch Twojego maleństwa.

Nieprawidłowy wynik tego badania może (ale nie musi) oznaczać kłopoty ze słuchem.

Dla dobra dziecka i Twojego spokoju skonsultuj się jak najszybciej z audiologiem, żeby to sprawdzić.

Nawet jeśli diagnoza potwierdzi się, możesz dziecku pomóc.



Szybkie podjęcie działań, da Twojemu dziecku możliwość opanowania języka i mowy. Pamiętaj, są instytucje, miejsca i specjaliści, którzy pomogą Ci odnaleźć się w tej nowej i nieznannej sytuacji. Nie czekaj i skorzystaj z tego wsparcia.

Współcześnie dzieci z niedosłuchem mogą rozwijać się tak samo jak ich słyszący rówieśnicy. Mogą mówić, śpiewać, tańczyć, grać na instrumentach muzycznych. Trzeba im w tym tylko odpowiednio pomóc. Nie trać cennego czasu, działaj!

## TRUDNE POCZĄTKI

Narodziny dziecka są jednym z najbardziej wyjątkowych momentów dla całej rodziny. Jest to wydarzenie, które całkowicie zmienia dotychczasowe życie i postrzeganie rzeczywistości. Rodzice pokładają w dziecku wiele nadziei, wyobrażają sobie ile radości przyniesie im jego wychowanie, snują plany na przyszłość. Pełni miłości i troski dla tej najważniejszej osoby obserwują jak się rozwija. Są szczęśliwi i dumni z kolejnych, zdobywanych umiejętności.

W tym czasie zazwyczaj pojawia się też trudna do zaakceptowania informacja, że dziecko nie słyszy ... Ta niespodziewana wiadomość stawia wszystkie dotychczasowe plany i marzenia pod znakiem zapytania. Emocje, jakie wówczas towarzyszą bliskim, są trudne do wyobrażenia sobie przez kogoś kto ich nie doświadczył. To mieszanka strachu, gniewu, niedowierzania, braku nadziei, obaw o przyszłość i wielu innych. W mniejszym lub większym stopniu odczuł je każdy z nas – rodzic dziecka z niedosłuchem.

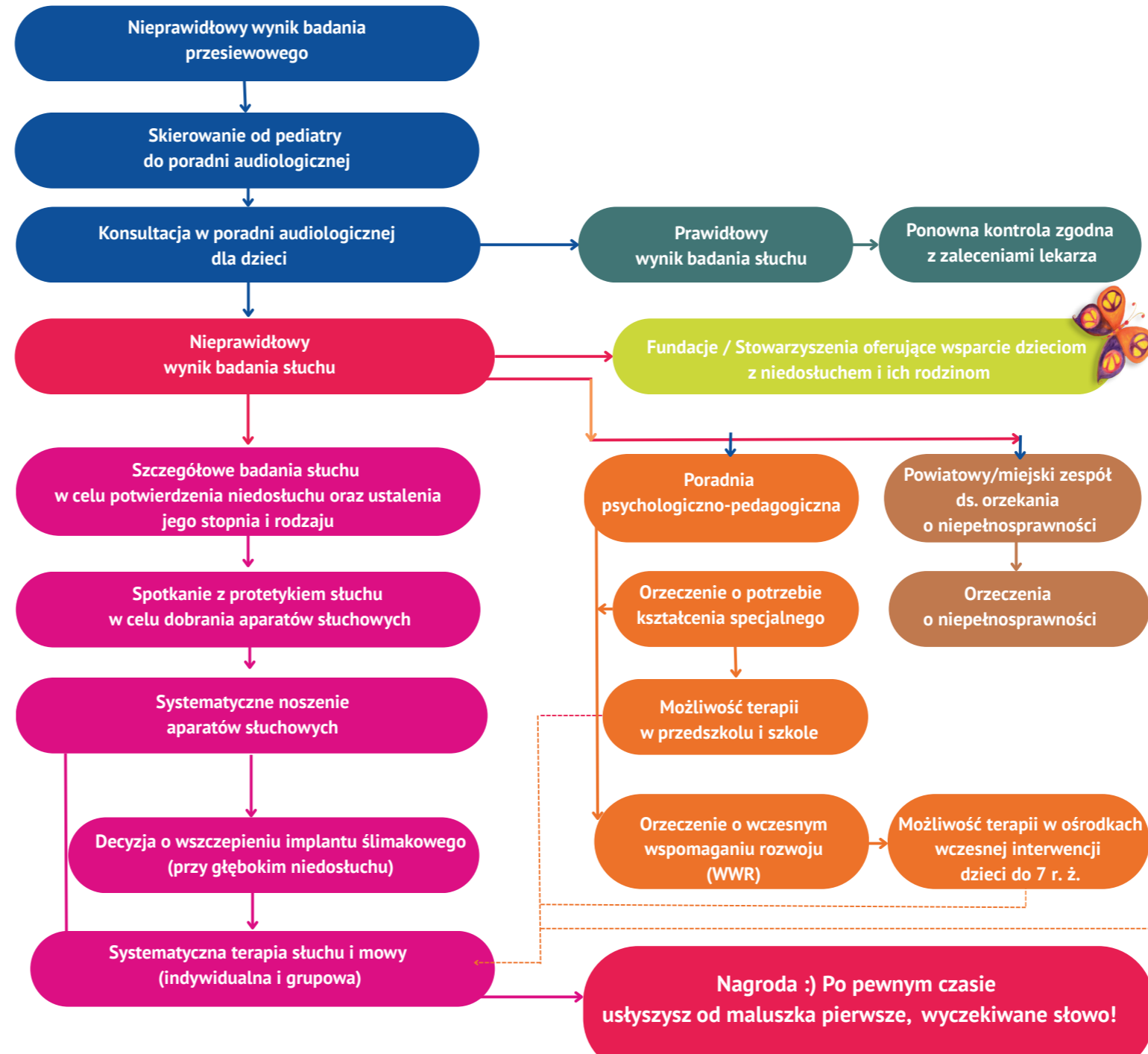
To mieszanka strachu, gniewu, niedowierzania, braku nadziei, obaw o przyszłość i wielu innych. W mniejszym lub większym stopniu odczuł je każdy z nas – rodzic dziecka z niedosłuchem.

Na tym etapie najważniejsze jest uzyskanie wsparcia i uświadomienie sobie, że nie jesteśmy z tym sami. Obecnie naszym dzieciom można skutecznie pomóc. Dzieci, nawet z głębokim niedosłuchem mogą czerpać radość z doświadczania świata dźwięków. Chodzą do przedszkoli i szkół ogólnodostępnych, kończą studia oraz z satysfakcją pracują. Przy odpowiednim wsparciu nowoczesnych rozwiązań z zakresu audiologii, a także specjalistycznej, regularnej terapii słuchu i mowy, w przyszłości będą mogły w pełni realizować swoje marzenia i pasje. Rolą rodziców jest stworzenie odpowiednich warunków do ich rozwoju oraz rodziny pełnej ciepła, akceptacji, wyrozumiałości i wytrwałości.

Choć na początku wydaje się to trudne, to, gdy opadną pierwsze emocje, gdy pojawią się pierwsze słowa, gdy nawiązane zostaną nowe przyjaźnie, okaże się, że można znów z optymizmem patrzeć w przyszłość. Usłyszeć pierwsze, wypowiedziane przez malucha słowo to dla każdego rodzica wyczekiwany z niecierpliwością i wrzuszający moment, a dla rodzica dziecka niedosłyszającego przełomowa i bezcenna chwila.



## Ścieżka diagnostyczna w przypadku niedosłuchu u dzieci:



## PAKIET INFORMACJI NA START



### • Czy moje dziecko będzie mówiło?

Współcześnie przy wczesnym wykryciu niedosłuchu (np. przesiewowe badania noworodków, przesiewowe badania słuchu w przedszkolach i szkołach), dzięki odpowiedniej, systematycznej i specjalistycznej rehabilitacji słuchu i mowy, a także przy właściwym dopasowaniu aparatów słuchowych lub wszczepieniu implantów ślimakowych, dzieci niedosłyszające mają szansę rozwijać mowę i kompetencje językowe na poziomie porównywalnym do słyszących rówieśników.

### • Czy moje dziecko będzie używało języka migowego?

Polski język migowy to pełnowartościowy język, którym komunikują się osoby Głuche w Polsce i nie należy się go bać. Dużo zależy tu od decyzji rodziców. Współcześnie dzieci niedosłyszające mogą mówić lub migać albo mogą być dwujęzyczne (mogą mówić i migać na tym samym poziomie). Na tę decyzję z pewnością wpływa otoczenie, w którym rodzina funkcjonuje np. dzieci rodziców niesłyszących częściej wybierają język migowy jako pierwszą formę komunikacji. W rodzinach słyszących często bywa odwrotnie. Wiele dzieci, nawet z głębokim niedosłuchem, swobodnie posługuje się mową i nie zna języka migowego. Wszystko zależy od decyzji rodziców.

### • Co powiedzą inni ?

Osoby z naszego najbliższego otoczenia prawdopodobnie na początku też nie będą wiedziały jak powinny się zachować. Wiele zależy tu od naszej postawy. Najważniejsze jest abyśmy to my rodzice w pełni zaakceptowali niedosłuch naszego dziecka oraz stworzyli bezpieczny, pełen miłości i ciepła dom.