

Wrocław, dnia 15.04.2018r.

Stowarzyszenie Razem Rozkodujemy Afazję

Gaj Oławski 32

55-200 Oława

Szanowna Pani

Anna Zalewska

Minister Edukacji Narodowej

Al. J.Ch.Szucha 25

00-918 Warszawa

Pismo w sprawie form terapii dzieci z afazją rozwojową i sposobu ich finansowania.

Szanowna Pani Minister,

W lutym 2017 roku decyzją Pani Minister została zmniejszona subwencja oświatowa dla dzieci z afazją rozwojową, spowodowane jest to zmniejszeniem kwoty bazowej z 4.0 do 2.9 (dla dzieci przedszkolnych), wyrównując ją do kwoty bazowej dla dzieci szkolnych.

Stowarzyszenie Razem Rozkodujemy Afazję kolejny raz chce zwrócić uwagę Pani Minister na nieadekwatną wysokość subwencji oświatowej w stosunku do ilości i różnorodności terapii, którymi powinny być objęte dzieci z afazją rozwojową.

Na potrzeby danego pisma wśród rodziców dzieci ze zdiagnozowaną afazją przeprowadzona została w dniach od 09 lutego 2018 roku do 31 marca 2018 roku ankieta, w której rodzice odpowiadali na pytania jakimi formami terapii objęte są ich dzieci, jakimi powinny być objęte i jakie są formy finansowania terapii.

Jak wynika z przeprowadzonych badań – 96,2% rodziców odpowiedziało, że ich dzieci ze zdiagnozowaną afazją rozwojową korzystają z terapii logopedycznej (jest to terapia dominująca). Zdecydowanie mniejsza liczba dzieci korzysta również z innych terapii – niezbędnych w kontekście wyrównania szans rozwojowych w stosunku do dzieci bez zaburzeń. Rodzice wskazują szereg dodatkowych terapii, z których korzystają lub korzystały w przeszłości dzieci, oraz co ważne wskazują terapie, z których dzieci nie korzystają, a są wskazane jako niezbędne do poprawy funkcjonowania.

Z przeprowadzonych badań w kontekście finansowania terapii wynika, że większość rodziców – oprócz korzystania z terapii finansowanych ze środków publicznych tj. subwencja oświatowa, NFZ, PFRON i inne – niestety finansuje terapię dzieci z prywatnych środków.

Ponad połowa badanych rodziców, bo aż 53,65% w celu uzyskania wielotorowej specjalistycznej pomocy dla dzieci musi dodatkowo opłacać terapię ze środków własnych (średnia miesięczna kwota wynosi 630,65 zł). 19% rodziców całość terapii dla swojego dziecka z afazją rozwojową opłaca ze środków prywatnych.

Subwencja oświatowa dla dzieci z afazją wynosi 2,9 kwoty bazowej. Z powyższych badań jednoznacznie wynika, że kwota ta jest niewystarczająca dla zaspokojenia wielotorowej i specjalistycznej terapii dla dziecka z afazją rozwojową.

Po raz kolejny pragniemy zwrócić uwagę, że dzieci z afazją mają specyficzne potrzeby rozwojowe, edukacyjne oraz możliwości psychofizyczne, wymagają wszechstronnej, kompleksowej pomocy i form pracy, aby miały szansę na przyszłość taką jaką mają ich rówieśnicy.

Dlatego też żywimy głęboką nadzieję, że przy podziale części subwencji oświatowej waga przypisana afazji zostanie dostosowana do realnych potrzeb dzieci.

Z wyrazami szacunku

Anna Stawiarz

Prezes Stowarzyszenia

W załączeniu do pisma przedstawiamy raport z badania ankietowego „Formy terapii dzieci z afazją rozwojową”