

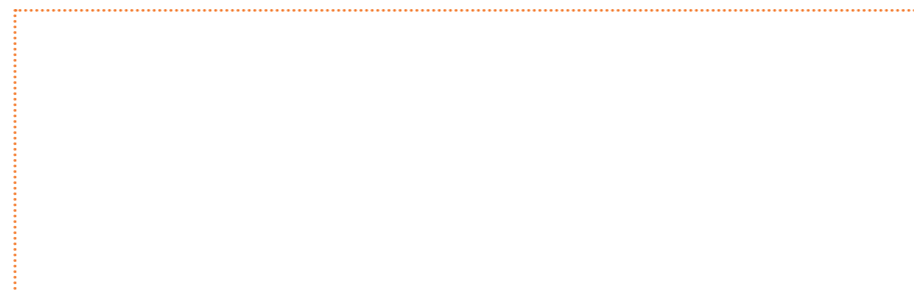


KORT OM AFASIFÖRBUNDET

- Vi arbetar för att personer med afasi eller språkstörning/DLD ska kunna delta i samhället på lika villkor som andra.
- Vi finns på riks-, läns- och lokalnivå. Viktiga frågor är hälso- och sjukvård, livslång rehabilitering, hjälpmedel, tillgänglighet, skolfrågor och vuxenutbildning.
- Våra lokal- och länsföreningar ordnar mötesgrupper, studiecirkel, föredrag, utbildningar och utflykter.

SÅ HÄR BLIR DU MEDLEM:

Ring 08-545 663 60 eller gå in på Afasiförbundets webb www.afasi.se



Ge en gåva till Afasifonden: bankgiro 5666-8726, eller Swish 123 576 32 71

e-post: info@afasi.se telefon: 08-545 663 60

webb: www.afasi.se

Följ Afasiförbundet på Facebook och Twitter

Foto: Jyrki Sivenius.

På bilderna: Karin och Twana har afasi, Jasmina har en språkstörning.

Produktion: Voff Media AB. Text: Afasiförbundet. Afasiförbundet ©, 2019



Vi vägrar vara tysta!

AFASIFÖRBUNDET

Afasiförbundet är en intresseorganisation för barn, unga och vuxna som har afasi eller språkstörning/DLD och deras anhöriga. Alla med ett intresse för våra frågor är välkomna som medlemmar. Tillsammans kan vi förbättra situationen för människor med afasi och språkstörning.

DET HÄR ÄR AFASI OCH SPRÅKSTÖRNING

En person med afasi har varierande svårigheter med att tala, förstå tal, läsa och/eller skriva, men ofta oförändrat intellekt. En del har svårt att känna igen siffror och att räkna. Närminnet kan också ha påverkats.

Afasi uppstår efter en förvärvad hjärnskada. Vanligtvis beroende på en stroke, men även av tumörer eller traumatiska skador som trafikolyckor, idrottsskador och gatuvåld.

Språkstörning/DLD är en medfödd funktionsnedsättning som påverkar talet, språkförståelsen eller användningen av språket.

Både afasi och språkstörning är osynliga funktionsnedsättningar. Att ha svårt att kommunicera gör det besvärligt att vara delaktig i samhället på lika villkor som andra.

Många som har afasi har även en kognitiv och/eller en fysisk funktionsnedsättning.

Ditt medlemskap är viktigt, tack för att du stödjer Afasiförbundet!

SÅ HÄR UNDERLÄTTAS KOMMUNIKATIONEN

Det finns olika sätt att stödja kommunikation och delaktighet. Ge tid för samtalet, avbryt inte, lyssna, fråga, kommentera och bekräfta att du har förstått. En bra struktur för samtalet underlättar.

Gester, bilder, mimik och kroppsspråk är viktiga i samspelet med människor som har afasi. Kommunikationen kan bli bättre till exempel med samtalspartnerträning, kommunikationsböcker

med bilder och digitala tekniker med bildstöd. Telefoni med bildstöd gör det lättare att göra sig förstådd.

För människor med språkstörning kan alternativ och kompletterande kommunikation (AKK), teckenkommunikation, samtalsmatta och bilder vara ett stöd. Både för personer med afasi och språkstörning är det viktigt att få träning med logoped.

DET HÄR GÖR AFASIFÖRBUNDET

Afasiförbundet arbetar intressepolitiskt på riks-, läns- och lokalnivå för att förbättra situationen för personer med afasi och språkstörning. Viktiga frågor är hälso- och sjukvård, livslång rehabilitering, hjälpmedel, universell utformning/tillgänglighet, skolfrågor och vuxenutbildning.

Vår utgångspunkt är FN:s konvention om rättigheter för personer med funktionsnedsättning och allas lika värde.

Afasiförbundets läns- och lokalföreningar anordnar

mötesgrupper, studiecirkelar, föredrag, utbildningar och utflykter för medlemmar.

På Mötesplats Afasi tränar människor med afasi sitt språk i digital miljö.

Talknuten är vår verksamhet för barn, unga och vuxna med språkstörning/DLD och deras anhöriga.

Afasifonden ger stöd till människor med afasi samt till forskning och utveckling av rehabiliterings- eller habiliteringsmetoder.

