

A photograph of a woman and a man sitting closely together on a dark grey couch. The woman, on the left, has long brown hair and is wearing black-rimmed glasses and a black sweater. The man, on the right, is bald with a short beard and is wearing black-rimmed glasses and a light green sweater. They are both smiling warmly at the camera. The background is a plain, light blue wall. To the right, a tall, thin black floor lamp is visible. A red blanket is draped over the couch between them.

Vi med afasi

Att leva med afasi

Afasi uppstår efter en förvärvad hjärnskada som stroke, olycka eller hjärntumör. Efter det första akuta skedet har många fullt fokus på att komma tillbaka till vardagen och att hitta sitt språk igen. En del gör det ganska snabbt, men för andra krävs livslång träning och rehabilitering. Det är även viktigt att närstående får utbildning för att bli goda samtalspartners.

Bli medlem du också

Att träffa andra som lever med afasi kan ofta vara till stor hjälp. I Afasiförbundet och våra afasiföreningar har vi kunskap och erfarenhet. Vi vet hur det är att leva med afasi. Hos oss får du träffa andra som gjort en liknande resa, som förstår och kan inspirera. Det gäller även dina närstående. Afasiföreningarna ordnar språkstimulerande och sociala aktiviteter. De är också en viktig röst i kommuner och regioner när det handlar om frågor som berör dig.



Jörgen:

”Många med afasi lämnas ensamma efter tiden på sjukhus och rehabilitering. Det var samma för mig. Därför kontaktade jag en afasiförening.”

Mathilda:

”Det är så kul att min historia når ut, att någon berörs och tänker att de kan göra samma resa.”



Du har rättigheter

Afasiförbundet arbetar för att förbättra villkoren för dig och andra med afasi. Det gör vi främst genom att sprida information och driva förbättringar i samhället. Vår utgångspunkt är FN:s konvention om rättigheter för personer med funktionsnedsättning.

Våra huvudfrågor är:

- Rätten till jämlik rehabilitering
- Rätten till digital delaktighet
- Rätten till skola och utbildning

Vi arbetar även med rätten till arbete och försörjning samt tillgänglig samhälls- och krisinformation. Som medlem stödjer du vårt viktiga arbete. Ju fler medlemmar vi är desto mer kan vi göra.

Tips! Du kan engagera dig i våra styrelser och uppdrag. I alla våra föreningars styrelser finns ledamöter som har afasi.

Dina medlemsförmåner

Du kan vara medlem i en afasiförening eller ha direktmedlemskap. Som medlem får du:

- **Tidningen Afasi.** Du får tidningen fyra gånger per år med intervjuer, aktuell forskning, förbundets arbete och korsord. Du får även den inlästa taltidningen.
- **Levla upp.** Du får vårt digitala språkstimulerade spel med roliga minispiel helt gratis. Det är framtaget av personer med afasi, logopederna och spelföretaget Liopep samt Begripsam i ett unikt samarbete.
- **Olycksfallsförsäkring.** Du är försäkrad till och från föreningsaktiviteter. Som medlem kan du även teckna en förmånlig privatförsäkring hos Folksam.
- **Digitala föreläsningar.** Du kan delta i digitala föreläsningar om intressanta ämnen.
- **Informationsmaterial.** Du kan beställa våra material om afasi, hjärntrötthet och samtalspartnerträning gratis mot porto.

Bli medlem i Afasiförbundet



<https://afasi.se/bli-medlem>

Telefon: 08-545 663 60

Vi finns på webben afasi.se
och i sociala medier.

