****Tisková zpráva

**Pomozme dětem s Aspergerovým syndromem žít mezi námi**

**18. února je Mezinárodní den Aspergerova syndromu a u Patrona dětí začíná dvouměsíční kampaň na pomoc dětem s autismem**

Děti s Aspergerovým syndromem mluví, reagují a pohybují se. Nejsou mentálně postižené. Na první pohled je asi ani nepoznáte. Reagují ale jinak na běžné situace, jejich emoce a navazování vztahů s lidmi jsou odlišné od těch našich. **Aspergerův syndrom patří mezi diagnózy označované jako poruchy autistického spektra a v sobotu 18. února slaví svůj mezinárodní den.** U jeho příležitosti odstartoval charitativní projekt Patron dětí ve spolupráci s organizacemi ADAM – autistické děti a my, Dotyk II, Jdeme Autistům Naproti, Paspoint, Poradnou rané péče MATANA, Za sklem a s Autistickou školou na svých webových stránkách **kampaň na pomoc dětem s autismem**. Kampaň potrvá do 16. dubna a jejím cílem je umožnit prostřednictvím finanční sbírky co největšímu množství dětí, aby mohly absolvovat terapie k **nácviku chybějících dovedností, vhodné vzdělávání a získaly další pomůcky a služby**, které jim umožní žít lépe mezi námi. Většina z nich totiž není hrazena ze zdravotního pojištění a je velmi drahá. Pomoci může na [**https://patrondeti.cz/pribeh/autismus**](https://patrondeti.cz/pribeh/autismus) každý.

V ČR žije odhadem 15 000 dětí i dospělých s Aspergerovým syndromem. *„Podle informací, které máme od spolupracujících organizací, však není většina lidí s Aspergerem vůbec diagnostikována, obzvláště těch s mírnější formou. Z příběhů dětí, kterým opakovaně pomáháme, však vidíme, že to vůbec nemají v životě jednoduché. Potřebují speciální vzdělávání, terapie k nácviku dovedností či podporu jejich zájmů i talentů. Potřebují pomoct, aby se mohly rozvíjet a lépe mezi námi žít,“* říká **Edita Mrkousová, výkonná ředitelka Patrona dětí**.

Stejně nepřesné statistiky jako u Aspergerova syndromu jsou i u dalších diagnóz v rámci poruch autistického spektra. Obecně se však tvrdí, že se každý rok v ČR narodí 2 000 nových autistů. *„Život dětí s Aspergerem může být v určitých chvílích pro okolí nepochopitelný. Věci kolem sebe mohou vnímat jinak, než je vnímáme my. Ony samy mohou být nepochopeny ostatními. Pokud mezi tím chaosem a nejistotou najdou něco, čemu rozumí, co je baví, co jim dává smysl, pak se na to velmi často upnou a nastudují si o tom všechny možné informace. Nezřídka tomu věnují celý život a v mnoha případech se tento ‚koníček‘ může stát do budoucna i profesí, ve které vynikají a mohou za ní získávat možná i nějaká ocenění,“* objasňuje maminka sedmiletého Marka, který je do kampaně na pomoc dětem s autismem přihlášen. Maminka Péti zase říká: „*Péťa nemá žádné kamarády. Má problémy hlavně s komunikací a porozuměním běžných společenských situací. Co nám přijde normální, jemu často ne a naopak.“* Vybrané příběhy dětí přihlášených do kampaně najdete na [Blogu Patrona dětí](https://patrondeti.cz/blog/kategorie/pomoc-pro-deti-s-autismem).

„*Dává velký smysl podpořit děti s Aspergerovým syndromem a vůbec všechny na autistickém spektru v jejich osamostatňování. Děkujeme, že pomáháte měnit jejich životní osudy,“* uvádí **předsedkyně spolku Jdeme Autistům Naproti Markéta Jandeková**. **Ředitelka spolku ADAM – autistické děti a my Marie Gerdová** k tomu doplňuje: *„Když se do rodiny narodí dítě s poruchou autistického spektra, od základu se v rodině změní vše. Je to obrovská zátěž pro rodiče, kteří nejen začínají hledat způsoby, jak svému dítěti pomoci, ale jsou také vystavování obrovskému tlaku okolí za nevhodné chování jejich dětí.“* Podle pracovníků **z organizace Paspoint** klade péče o děti s autismem na jejich blízké vysoké nároky v oblasti emoční, psychické i sociální. *„Podporu a pomoc je tedy třeba směřovat nejen k rozvoji dítěte, jeho sourozencům, ale také k rodičům. Pro zvládnutí této náročné situace potřebují mít možnost a prostor k odpočinku, aby nabrali síly, předešli vyčerpání a mohli co nejlépe plnit svoji roli rodiče,"* uvádí **vedoucí rané péče Veronika Pelánová**.

**Petra Pavelková, poradkyně rané péče z Poradny rané péče MATANA** říká, že žádní dva autisté nejsou stejní. *„Pokud se o nich hovoří, je to vždy ve velmi hrubých obrysech, nelze stanovit premisu ‚autista dělá to a to‘. Spojuje je pouze určitá oblast činností, které zvládají jinak než většinová populace, ale v nekonečně mnoha formách a intenzitě. Velmi důležitou roli v jejich životě hraje rodinná podpora, pochopení a láska, která jim pomáhá ve vývoji a mentálnímu růstu. I přes velké množství bariér je důležité, abychom jim tuto potřebu naplnili, a to nejen v rodinném kruhu, ale i lepším přístupem intaktní společnosti.“* **Předsedkyně spolku Za sklem Marta Pečeňová** pak její slova dále rozvíjí: *„Každý jsme jiný, a přitom všichni toužíme po stejných věcech, jako je láska, přátelství či pocit bezpečí. Lidé na spektru autismu to mají stejně, i když jsou často většinovou společností vnímáni, že jsou rádi ve svém světě jinakosti a nepotřebují nás. Rádi bychom touto osvětovou akcí přiblížili široké veřejnosti problematiku autismu a poukázali na to, že jinakost nemusí být překážkou, ale naopak mostem mezi námi,“*

*„Nekoukejte se na děti s autismem přes prsty. Neodsouvejte je na okraj společnosti jen proto, že jsou jiní. Přijměte je a pomozte zbourat pomyslné klece, ve kterých se tyto děti nacházejí. Přispěním pomůžete rodičům si odpočinout a dětem zažít něco nového,“* **vzkazuje na závěr Michal Panáček, ředitel spolku MIKASA.**

V den zahájení kampaně, 16. února, Patrona dětí pomáhal již **138 dětem s poruchou autistického spektra z celkově registrovaných bezmála 400**. Pomáhající organizace či speciální školy mohou děti registrovat i v průběhu kampaně.

Patron dětí je charitativní projekt zaměřený na přímou a opakovanou pomoc sociálně a zdravotně znevýhodněným nezletilým dětem z ČR. Finanční příspěvek jde ze 100 % na pomoc dětem, protože provoz Patrona dětí plně hradí Nadace Sirius, která ho v roce 2017 založila. Každý příběh má svého Patrona, tj. osobu, která potvrzuje potřebnost pomoci. Všechny žádosti, Patroni i dodavatelé pomoci jsou navíc pečlivě prověřeni v oddělení risku.