

Overweegt u na het lezen van deze folder om lid te worden van de Afasie Vereniging Nederland? Het lidmaatschap kent vele voordelen.

- U ontvangt dan 4x per jaar het verenigingsblad De Praatkrant, waarin u nuttige informatie kunt vinden over o.a. hulpmiddelen en de activiteiten van de AVN.
- Als lid kunt u deelnemen aan alle activiteiten die in uw regio georganiseerd worden.
- U krijgt korting op alle artikelen van de AVN en de SAN, zoals de cd-rom Kompro of Play-OK.

Door lid te worden steunt u het werk van de AVN. Hiermee stelt u het bestuur, de medewerkers en de vrijwilligers in de gelegenheid nog beter de werkzaamheden te verrichten die u van een patiëntenvereniging en belangenorganisatie mag verwachten.

U kunt zich aanmelden als nieuw lid door onderstaande bon in te vullen en te sturen naar het Landelijk bureau. De kosten voor het lidmaatschap bedragen per jaar:

Voor I- en L-leden (instellingen en logopedisten) € 34,05
Voor overige leden € 27,25

Voor donateurs geldt: Indien u de Praatkrant wilt ontvangen, vragen wij een minimumbijdrage van € 27,25 per jaar. Zonder abonnement op de Praatkrant bent u vrij om zelf de hoogte van uw bijdrage vast te stellen.

Zodra wij uw aanmelding hebben ontvangen, sturen wij een bevestiging van uw lidmaatschap en een informatiepakket.

UITGAVEN

KOMPRO

Kompro is het computerproject van de Afasie Vereniging Nederland: elke regio heeft de beschikking over computers, die uitgeleend worden aan leden met afasie (A-leden). Bij elke computer hoort een Kompro-programma, dat speciaal gemaakt is voor mensen met afasie. Voor iedereen en op elk niveau zijn oefeningen en spelletjes beschikbaar. Een vrijwilliger brengt de computer bij de leden thuis en geeft dan de nodige uitleg. Tegenwoordig hebben steeds meer mensen zelf een computer in hun bezit. Die mensen kunnen het taal oefenprogramma voor thuisgebruik aanschaffen. Sinds de lancering in maart 1999 zijn bijna 4000 exemplaren van het interactieve taal oefenprogramma KOMPRO 2000 'over de toonbank gegaan'. Het programma werd in 2004 technisch herzien waardoor het nu geschikt is voor gebruik met de besturingsprogramma's Windows '95, '98, 2000, ME en XP. Leden van de Afasie Vereniging Nederland kunnen het programma tegen een aantrekkelijke ledenprijs aanschaffen.



Play OK

De combinatie van oefenen en spelen bleek bij de ontwikkeling van diverse producten in de praktijk voor veel mensen met afasie een ideale manier te zijn om het door de handicap ontstane overschot aan vrije tijd zinvol te besteden. Tevens levert de combinatie van oefenen en spelen in veel gevallen bovendien een zeer belangrijke bijdrage in de weg naar herstel van de taal- en communicatiefuncties. Veel mensen met afasie hebben dankzij Kompro en Afiant de smaak van het werken met de computer en het spelplezier weer te pakken. De vraag naar meer (computer)spellen, die speciaal ontwikkeld en geschikt zijn voor mensen met afasie, groeit dan ook gestaag. Daarom ontwikkelde de SAN een nieuwe spel cd-rom voor mensen met afasie: Play OK! Play OK bevat zeven verschillende spellen, die zowel op de computer thuis als via het Internet kunnen worden gespeeld. Deze zeven spellen, die ieder verschillende moeilijkheidsgraden en spelmogelijkheden hebben, bieden mensen met afasie de mogelijkheid zowel motorische als cognitieve vaardigheden te trainen op een hedendaagse en aansprekende manier. Meer informatie over deze spel cd-rom kunt u vinden op www.playok.nl.



Overige uitgaven

Naast bovenstaande artikelen kennen zowel de AVN als de SAN verschillende andere uitgaven. Het betreft hier verschillende folders, brochures, boeken en materialen. Deze bieden informatie over afasie, de bijkomende problemen, vertellen het verhaal van ervaringsdeskundigen, zijn geschikt als oefenmateriaal of worden gebruikt door logopedisten in de behandeling van afasie. Voor meer informatie over de verschillende uitgaven van de AVN of SAN kunt u contact opnemen met het secretariaat. De uitgaven staan deels ook beschreven op onze website en kunnen hier ook worden besteld.

Bij het secretariaat is tevens een literatuurlijst verkrijgbaar met titels van over het algemeen meer makkelijk leesbare boeken over afasie, geschreven of vertaald in het Nederlands. De inhoud van elk boek wordt op de literatuurlijst in het kort beschreven.

ANDERE ORGANISATIES

Stichting Afasie Nederland (SAN)

Deze in 1969 opgerichte stichting heeft ten doel de zorg voor mensen met een afasie te bevorderen. Zij probeert dit doel te bereiken door o.a.

- bevorderen van wetenschappelijk onderzoek
- bevorderen van de behandelingsmogelijkheden
- bevorderen van de sociale begeleiding
- ontplooiën van alle andere activiteiten die met het doel van de Stichting verband houden

Ten behoeve van logopedisten en anderen die zich door beroep en/of studie voor het verschijnsel afasie interesseren, geeft de SAN het referatenblad 'AFASIOLOGIE' uit. Afasiologie bevat korte samenvattingen van recente wetenschappelijke artikelen over afasie en aanverwante stoornissen die in de belangrijkste wetenschappelijke tijdschriften zijn gepubliceerd. Voor abonnementen kunt u zich richten tot het secretariaat van de AVN/SAN.

Chronisch zieken en Gehandicapten Raad Nederland (CG-Raad)

De AVN is aangesloten bij de Nederlandse Gehandicapten Raad. Dit is een overkoepelende organisatie, waarbij vele Nederlandse patiëntenverenigingen zijn aangesloten.

Afasie Vereniging Curaçao

Sinds 1995 bestaat er een zustervereniging van de AVN op Curaçao. Met de Association Afasia Kòrsou wordt regelmatig contact onderhouden. Via deze vereniging beschikt de AVN over veel informatie over afasie in het Papiaments. Via het landelijk bureau van de AVN is deze informatie voor onze leden opvraagbaar.

Association Internationale Aphasie (A.I.A)

De AVN heeft zich in 1997 aangesloten bij de A.I.A (Association Internationale Aphasie), het internationale samenwerkingsverband van landelijke verenigingen voor afasie. Naast de meeste EU landen zijn ook Zwitserland, Japan, Argentinië en de Verenigde Staten lid van de AIA. De directeur van de Afasie Vereniging Nederland, Monique Lindhout, werd tijdens de Algemene Ledenvergadering van 2003 benoemd tot president van de AIA. Binnen de AIA wisselen de leden informatie uit op mondiaal niveau en proberen zij over grenzen heen belangen van mensen met afasie te behartigen. De AVN hoopt door haar participatie in dit internationale samenwerkingsverband een bijdrage te kunnen leveren aan een beter overleg tussen en een nauwere samenwerking met diverse andere (Europese) landen. Meer informatie over de AIA en haar leden is te vinden op: www.aphasia-international.com

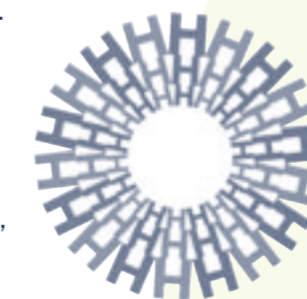


A.I.A.
Association
Internationale
Aphasie

Landelijk Platform Hersenletsel

Niet-aangeboren hersenletsel (NAH) kan tal van oorzaken hebben en ook de gevolgen zijn heel divers, zowel voor de patient als voor zijn naasten. Je kunt mensen met hersenletsel overal tegenkomen. Ze zijn niet herkenbaar, maar hun problemen zijn wel heel concreet en hun belangen komen vaak overeen. Ze vinden elkaar in patiëntenorganisaties, waarin ze ervaringen delen, tips uitwisselen en informatie opdoen. Zij en hun naasten vinden er de herkenning die noodzakelijk is in een periode waarin niets meer lijkt op hoe het was.

De verschillende patiëntenorganisaties op het gebied van niet-aangeboren hersenletsel werken samen in het Landelijk Platform Hersenletsel. In dit platform vindt de gezamenlijke behartiging plaats van gemeenschappelijke belangen van mensen die op welke manier dan ook geconfronteerd zijn met de gevolgen van niet-aangeboren hersenletsel. Het platform laat de stem horen van mensen met hersenletsel en hun naasten en geeft op die manier voeding aan de kennis over hersenletsel, vanuit het perspectief van de mensen om wie het gaat. Door als patiëntenorganisaties samen te werken in het Landelijk Platform Hersenletsel worden de krachten gebundeld om het effect van de belangenbehartiging te verstevigen.



Landelijk
Platform Hersenletsel

AFASIE VERENIGING NEDERLAND
STICHTING AFASIE NEDERLAND



Waarschijnlijk kreeg u enige tijd geleden voor het eerst te maken met afasie. Afasie roept in het begin vragen op, zoals: wat is afasie, hoe ontstaat het en welke bijkomende problemen kunnen er zijn?

Wat is afasie?

Ieder mens gebruikt taal. Praten, het vinden van de juiste woorden, begrijpen, lezen, schrijven en gebaren maken zijn onderdelen van ons taalgebruik. Wanneer als gevolg van hersenletsel een of meer onderdelen van het taalgebruik niet meer goed functioneren, noemt men dat afasie. Afasie, A (= niet) fasie (= spreken) betekent dus dat iemand niet meer kan zeggen wat hij wil. Hij kan de taal minder goed gebruiken dan voorheen. Naast de afasie kunnen verlammingen en/of problemen optreden met:

- het bewuste handelen'
- het waarnemen van de omgeving,
- het concentreren, het nemen van initiatieven en het geheugen.

Mensen kunnen geen twee dingen meer tegelijkertijd doen.

Veel mensen ondervinden tijdens hun vakantie in het buitenland de frustratie van het niet goed kunnen duidelijk maken wat ze bedoelen of het niet goed begrijpen wat de ander zegt. Zelfs in landen waarvan wij menen de taal goed te beheersen, zoals Engeland of Frankrijk, merken we dat bijvoorbeeld bij een doktersbezoek. In landen waarvan we de taal minder goed beheersen, zoals Portugal, Turkije of zelfs China, worden onze communicatiemogelijkheden met de lokale bevolking steeds beperkter en lukt het ons zelfs niet meer altijd om op ons bord te krijgen wat we zo graag wilden eten. Mensen met afasie ondervinden dagelijks deze problemen. Afasie is dus een taalstoornis. Geen twee mensen met afasie zijn precies gelijk, afasie is bij iedereen anders. De ernst en omvang van de afasie zijn onder andere afhankelijk van de plaats en de ernst van het hersenletsel, het vroegere taalvermogen en iemands persoonlijkheid. Sommige mensen met afasie kunnen wel goed taal begrijpen, maar hebben moeite met het vinden van de juiste woorden of met het bouwen van zinnen. Anderen spreken juist wel veel, maar wat zij zeggen is voor de gesprekspartner niet of moeilijk te begrijpen; deze mensen hebben vaak grote problemen met het begrijpen van taal. Het taalvermogen van de meeste mensen met afasie bevindt zich ergens tussen deze twee uitersten. Let wel: iemand met afasie beschikt over het algemeen over zijn volledige intellectuele capaciteiten! Bijna altijd is er na het ontstaan van de afasie enig spontaan herstel van de taal. Zelden of nooit is dat herstel volledig. Toch is er met veel oefenen, telkens weer proberen en volhouden vaak nog verbetering te krijgen.

JA, ik word lid van de Afasie Vereniging Nederland als:

Alid, omdat ik zelf afasie heb of partner ben van iemand met afasie

B-lid, omdat ik betrokken ben bij iemand met afasie als familielid / hulpverlener / vrijwilliger

D-lid, omdat ik de AVN financieel wil steunen, waarbij ik wel / geen prijs stel op toezending van De Praatkrant

L-lid, omdat ik logopedist ben.

Naam Voorletter(s) M / V

Adres

Postcode Woonplaats

Telefoon Geboortedatum

E-mail

Handtekening Datum

Als u het werk van de AVN en/of SAN wilt steunen, kunt u dit doen door een gift over te maken ten name van:

Afasie Vereniging Nederland, Arnhem **Stichting Afasie Nederland, Arnhem**
Bank: 44.35.36.872, Giro: 80.85.87 **Bank: 23.00.45.235, Giro: 19.18.074**

U kunt ook donateur worden van de AVN en/of SAN. Vermeld u dan op uw overschrijving: jaarlijkse donatie.

Landelijk bureau AVN/SAN
Bakenbergseweg 125
6814 ME Arnhem
Tel. 026 - 351 25 12
Fax 026 - 351 36 13
E-mail AVN@afasie.nl
E-mail SAN@afasie.nl

AFASIE VERENIGING NEDERLAND
STICHTING AFASIE NEDERLAND

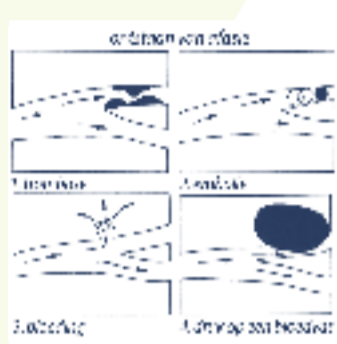


WWW.AFASIE.NL

AFASIE

hoe ontstaat het?

ONTSTAAN VAN AFASIE



Afasie ontstaat door een hersenletsel. De oorzaak van zo'n hersenletsel is meestal een een bloedvat-aandoening. Zo'n aandoening wordt ook wel beroerte, hersenbloeding, herseninfarct of hersen-attaque genoemd. In medische termen heet het een CVA, Cerebro (=hersenen) Vasculair (=bloedvat) Accident (=ongeval). Andere oorzaken van het ontstaan van afasie zijn bijvoorbeeld een trauma (een verwonding in de hersenen door bijvoorbeeld een (verkeers)ongeluk) of een hersentumor.

Onze hersenen hebben zuurstof en glucose nodig om te kunnen functioneren. Wanneer door een CVA of één van de andere oorzaken de bloedsomloop in de hersenen verstoord wordt, sterven de hersencellen op die plaats af. In de hersenen liggen allerlei gebieden met verschillende functies. De gebieden voor het taalgebruik liggen bij de meeste mensen in de linker helft van de hersenen. Bij een letsel in deze taalgebieden spreken we van afasie.

Welke bijkomende problemen kunnen er zijn?

Het komt maar zelden voor dat iemand alleen afasie heeft. Vaak zijn ook andere hersengebieden getroffen. Voorbeelden van bijkomende problemen zijn:

- eenzijdige verlamming (hemiplegie, hemi=helft, plegie=verlamming). Bij mensen met afasie betreft dit meestal de rechter lichaamshelft. De controle over de spieren aan één zijde van het lichaam is aangetast, waardoor de spieren niet meer goed samenwerken.
- uitval van de helft van het gezichtsveld (hemianopsie, hemi=helft, opsie=zien). Meestal zien mensen wel alles wat zich aan de kant van hun gezonde lichaams-helft bevindt, maar niet de dingen die zich aan de aangedane kant bevinden.
- niet meer weten hoe bepaalde handelingen moeten worden uitgevoerd (apraxie, a=niet, praxie=handelen). Eenvoudige handelingen als aankleden, eten en drinken kunnen opeens niet meer bewust worden uitgevoerd. Iemand met apraxie weet bijvoorbeeld niet hoe hij een kaars moet uitblazen als hem dat gevraagd wordt (bewuste handeling), terwijl hij wel automatisch een lucifer die hij vasthoudt uitblaast als hij dreigt zijn vingers te verbranden.
- problemen met eten, drinken en slikken (dysfagie, dys=niet goed, fagie=slikken). Door het hersenletsel kunnen de kauw- en slikspiers verlamd raken, heel erg gevoelig geworden zijn of juist ongevoelig. Dat maakt eten en drinken moeilijk. Door verlamming en gevoelsverlies in een gedeelte van de wang kan er ongemerkt speeksel uit de mondhoek lopen.
- problemen met onthouden. Bij het onthouden van informatie speelt taal een grote rol. Door de taalproblemen lijkt het geheugen minder goed te werken. Schrijf afspraken daarom altijd in een paar trefwoorden op, dat maakt het makkelijker voor degene met afasie om het te onthouden.
- anders reageren. Soms reageren mensen na een beroerte heel anders op dingen dan voorheen. Het controleren van het uiten van emoties is moeilijker geworden. Het kan zijn dat iemand vaker lacht en huilt. Het kan ook meer moeite kosten om daar mee te stoppen.
- epilepsie. Wanneer de hersenen van een letsel herstellen, vormt zich in de hersenen littekenweefsel. Soms zorgt dit littekenweefsel ervoor, dat er als het ware kortsluiting plaatsvindt in de hersenen. Daardoor verkramp het lichaam, kan iemand vaak moeilijk ademen en kan hij het bewustzijn verliezen. Zo'n epileptische aanval duurt maar enkele minuten, maar komt meestal onverwacht en de schrik bij degene die het overkomt en de familie is dan ook vaak groot. Bovenstaande lijst met bijkomende problemen is zeker niet compleet. De afasie en de bijkomende gevolgen zijn voor ieder mens anders. Elk bovengenoemd probleem kán voorkomen samen met afasie, maar het hoeft niet.

Behandeling van afasie

Veel mensen met afasie zijn enige tijd opgenomen geweest in een ziekenhuis. Die opname volgde meestal na het ontstaan van het hersenletsel. Na ontslag uit het ziekenhuis hebben veel mensen met afasie nog verdere behandeling nodig. Soms gaat men daarvoor naar een revalidatiecentrum of verpleeghuis. In andere gevallen kan men direct naar huis, en is dagbehandeling of thuis hulp gewenst. Het is niet altijd duidelijk bij wie men terecht kan voor hulp. De behandeling van

afasie wordt in Nederland bijna altijd gegeven door logopedisten. Logopedisten kunnen werkzaam zijn in ziekenhuizen, revalidatiecentra en verpleeghuizen. Sommige logopedisten hebben een vrijgevestigde praktijk. In principe komt iedereen met afasie in aanmerking voor logopedie. De duur van de behandeling hangt o.a. samen met het herstel van de afasie. Meer informatie over de behandeling van afasie door de logopedist vindt u in de brochure 'Logopedische behandeling van afasie', die verkrijgbaar is bij de Afasie Vereniging Nederland.

Begeleiding en voorlichting

Begeleiding en voorlichting voor familieleden en andere betrokkenen is erg belangrijk. Zij moeten weten hoe men het beste met iemand met afasie kan omgaan. Door de behandeling en voorlichting wordt geprobeerd hem/haar weer zoveel mogelijk zelfstandig en volwaardig te laten functioneren in de maatschappij. Voorlichting over afasie is dringend noodzakelijk: ieder moet weten wat afasie is om de medemens met afasie en zijn familie de helpende hand te kunnen bieden. De Afasie Vereniging Nederland beschikt over uitgebreid voorlichtingsmateriaal. Er zijn vele boekjes en folders over afasie verkrijgbaar bij het secretariaat.

RICHTLIJNEN VOOR DE COMMUNICATIE

Door afasie verandert de manier waarop iemand begrijpt of zich uit. Door optimaal gebruik te maken van de resterende communicatiemogelijkheden kan de omgeving toch met iemand met afasie communiceren. Iemand met een ernstige afasie begrijpt vaak alleen maar de belangrijkste woorden uit een zin. Hij begrijpt de 'trefwoorden'. Begrijpen via trefwoorden kan misverstanden oproepen doordat door de combinatie van trefwoorden met de algemene kennis van zaken de boodschap verkeerd wordt begrepen. Soms denken we dat wij en iemand met afasie elkaar goed begrepen hebben. Uit een latere reactie blijkt dat dan soms niet het geval.

Wanneer u zelf iets wilt vertellen aan iemand met afasie

- Neem allereerst de tijd voor het gesprek. Ga rustig zitten en maak oogcontact.
- Als u op ziet tegen het gesprek vertel dan eerst iets eenvoudigs over uzelf en stel daarna vragen waarop uzelf het antwoord al weet.
- Spreek rustig en in korte zinnen, benadruk de belangrijkste woorden uit een zin.
- Schrijf de belangrijkste woorden op. Herhaal de boodschap en geef het geschrevene mee aan de afasiepatiënt. De afasiepatiënt kan het gebruiken als geheugensteuntje of als communicatiemiddel.
- Help iemand met afasie bij zijn problemen bij het uiten door zelf aan te wijzen te gebaren, tekenen of schrijven en te vragen of hij het kan aanwijzen, gebaren, tekenen of iets ervan kan schrijven. Zoek samen in het taalzakboek of gespreksboek.

Wanneer iemand met afasie iets aan u wil vertellen

Allereerst moet duidelijk worden over wie het gaat, wat er gebeurt of gebeurd is en eventueel waar of wanneer de gebeurtenis zich afspeelt of afspeelde. Het is erg belangrijk dat u de juiste vragen stelt, inventief bent en zoveel mogelijk systematisch te werk gaat. Probeer altijd keuzevragen te stellen, waarbij u de begrippen waartussen gekozen moet of kan worden, naast elkaar opschrijft.

Het Gespreks- of Taalzakboek

Het gespreksboek is een aanwijsboek met woorden en tekeningen. Door woorden of tekeningen aan te wijzen kan men duidelijk maken wat men bedoelt. Het boek bestaat uit vier rubrieken rond de vraagwoorden "wie of wat", "waar" (thuis of niet thuis), "wanneer" en "hoe". De informatie is gerangschikt van globaal naar gedetailleerd. Zo kan een gesprek over gebeurtenissen plaatsvinden en kunnen gevoelens worden besproken.

Het taalzakboek is een ringband met afbeeldingen en woordenlijsten van allerlei begrippen uit het dagelijks leven zoals eten, drinken, aankleden, hobby's, huis enzovoort. Eventueel kunt u het zelf aanvullen.

In de communicatie met iemand met afasie kunt u samen via het gespreks- of taalzakboek proberen te zoeken naar begrippen die voor het gesprek van belang zijn. Zorg dat u hierbij pen en papier bij de hand heeft. U kunt dan de belangrijkste woorden uit het gesprek onder elkaar opschrijven zodat het gemakkelijker wordt de inhoud van het gesprek te volgen en te onthouden.

AFASIE

wie kan er helpen?

Geduld overwint alles

Het voeren van een gesprek met iemand met afasie vraagt veel tijd en geduld. Ondanks bovenstaande tips, kan het voorkomen dat u er toch niet helemaal uitkomt. Laat het onderwerp dan even rusten en probeer het later nog eens, u boekt dan waarschijnlijk meer resultaat! De richtlijnen worden uitgebreider besproken in de brochure 'richtlijnen voor de communicatie met mensen met afasie', die verkrijgbaar is bij de Afasie Vereniging Nederland.

AFASIECENTRA

De eerste tijd na het hersenletsel staat alles in het teken van beter worden. Met therapie probeert men de stoornissen te verminderen of op te heffen. Na enkele maanden therapie wordt de stoornisgerichte behandeling afgerond. Mensen krijgen de boodschap dat het 'optimale resultaat' bereikt is.

Na het ontstaan van de afasie kan het moeilijk zijn om weer je plaats te vinden binnen de maatschappij. Het 'oude' leven oppakken lukt niet meer. Terugkeer in het arbeidsproces is moeilijk of zelfs onmogelijk. Vroegere hobby's zijn weggevalen vanwege de handicap. Contacten met oud-collega's, kennissen en soms zelfs met vrienden en familie verwateren. Het wordt nooit meer zoals het vroeger was, de stoornissen zullen niet meer verdwijnen. Toch zijn er zijn strategieën te leren om activiteiten op een andere wijze uit te voeren. Men kan dus leren om beter met de stoornissen om te gaan. Een Afasiecentrum slaat een brug tussen therapie en het dagelijks leven.

Het Afasiecentrum helpt

Mensen met afasie en hun partners kunnen onder professionele begeleiding leren beter te communiceren en actiever deel te nemen aan het sociaal en maatschappelijk leven. Iemand leert beter omgaan met de stoornissen, beperkingen, of handicap.

Ieder individu formuleert zijn eigen leerdoelen. Samen met anderen werkt hij aan zijn doelen. Hij kan zich optrekken aan lotgenoten om zijn eigen mogelijkheden te ontdekken en benutten. Door speciale oefenprogramma's, gespreksgroepen, contact met lotgenoten en vrijwilligers krijgen ze ondersteuning bij het behalen van hun doelen. De groep stimuleert mensen zelfstandiger te functioneren.

Aanbod

In het Afasiecentrum kunnen mensen terecht voor:

- gespecialiseerde zorg
- expertise op het gebied van afasie
- steunpunt voor mantelzorgers en zorgverleners
- vrijwilligerswerk
- lotgenotencontact
- mogelijkheden voor poliklinische afasietherapie

Afasiecentra in Nederland

Afasiecentrum Rotterdam e.o.

IJssduiker 40
2903 WC Capelle aan den IJssel
Tel.: 010 - 4587619
e-mail: afasie@planet.nl

Afasiecentrum Utrecht

Van Bijnkershoeklaan 10
3527 XL Utrecht
tel.: 030 - 2946384
e-mail: ostoutjesdijk@deparaplu.nl

Afasiecentrum Amsterdam

Falckstraat 10 HS
1017 VW Amsterdam
tel.: 020 - 6242385
e-mail: stichtingafasietherapie@hetnet.nl

Meer informatie over afasiecentra vindt u op: www.afasiecentrum.nl

Afasiecentrum Zwolle

Broederschap 2, 8014 XA Zwolle
tel.: 038 - 4652193
Het Afasiecentrum Zwolle biedt activiteiten aan op 3 locaties: Zwolle, Steenwijk en Deventer

Afasiecentrum Apeldoorn

Vanaf april 2007 zal dit afasiecentrum 2 dagen per week geopend zijn.
tel.: 055 - 5382751

DE AFASIE VERENIGING NEDERLAND (AVN)

Ons doel

Voor mensen met afasie, hun familie en voor mensen die via studie of beroep te maken hebben met afasie, is in 1977 de Afasie Vereniging Nederland (AVN) opgericht. Het doel van de AVN is het welzijn van mensen met afasie te bevorderen. De AVN tracht dit doel te bereiken door o.a.:

- het leggen en instandhouden van contacten met en tussen mensen met afasie en hun familieleden
- het geven van informatie aan leden en belangstellenden
- het bewust maken van 'het grote publiek' van wat afasie is en wat dat betekent voor mensen met afasie en hun familie.
- het oprichten van afasiecentra stimuleren en faciliteren en bestaande centra ondersteunen

De regio's

De AVN telt momenteel 19 regio's. Een regio wordt gevormd door leden die in een bepaalde streek wonen. In de regio's worden diverse activiteiten georganiseerd voor de leden, zoals afasiegroepen (voor mensen met afasie), partnersgespreksgroepen, jongerengroepen, afasiekoren en computertainingen. De regio-leden kiezen een bestuur dat zich bezighoudt met de activiteiten op plaatselijk niveau. Het regio-bestuur bestaat uit een dagelijks bestuur van voorzitter, secretaris en penningmeester en vertegenwoordigers van alle activiteiten uit die regio. Twee à drie keer per jaar neemt een afvaardiging van het regiobestuur deel aan de landelijke regio-besturendag, die georganiseerd wordt door het Hoofdbestuur. Alle regio's hebben een contactpersoon, wiens adres in de "Praatkrant", het blad van de AVN, vermeld staat.

Landelijk bureau

De Afasie Vereniging Nederland heeft samen met de Stichting Afasie Nederland een landelijk bureau. Het landelijk bureau is op werkdagen telefonisch bereikbaar tussen 10.00 en 14.00 uur voor informatie over afasie, de Afasie Vereniging Nederland en haar uitgaven.

'De Praatkrant'

- De AVN geeft een verenigingsblad uit: 'De Praatkrant'. De Praatkrant verschijnt 4 keer per jaar en bevat nuttig nieuws over ondermeer de volgende onderwerpen:
- ervaringen van mensen met afasie en hun familie
 - nieuws en activiteiten uit de regio's
 - informatie over afasie, diagnostiek en behandelingsmogelijkheden
 - een speciale rubriek met veel tekeningen en weinig tekst voor mensen die moeilijk kunnen lezen: Beeldspraak
 - boekbesprekingen
 - aankondigingen van nieuwe brochures e.d. over bijvoorbeeld financiën, aanpassingen, vergoedingen etc.
 - suggesties voor vrijetijdsbesteding, recreatie, vakantie etc.
 - lijst van contactpersonen van de regio's

Leden van de AVN ontvangen de Praatkrant gratis. Voor leden die niet goed kunnen lezen, maar wel goed gesproken taal begrijpen is de Praatkrant er ook in gesproken vorm. Leden kunnen de gesproken Praatkrant aanvragen via het Landelijk Bureau. Deze service is gratis.

