

# DZIECKO- RODZINA-TERAPEUCI WZAJEMNE POZNANIE I ZROZUMIENIE WE WCZESNEJ INTERWENCJI I WSPOMAGANIU ROZWOJU



*POZNANIE, ZROZUMIENIE, WSPARCIE*



## IV KONFERENCJA NAUKOWO- SZKOLENIOWA Z CYKLU MAŁE DZIECKO

Wczesna Interwencja, Wczesne Wspomaganie Rozwoju - wsparciem dziecka i rodziny

19 MAJA 2018

Akademia Pedagogiki Specjalnej im. Marii Grzegorzewskiej w Warszawie  
ul. Szczęśliwicka 40, 02-353 Warszawa

### KOMITET NAUKOWY:

Prof. dr hab. Edyta Gruszczyk-Kolczyńska  
Prof. dr hab. Joanna Głodkowska  
Dr hab. prof. APS Małgorzata Kupisiewicz  
Dr hab. prof. APS Barbara Marcinkowska  
Dr hab. prof. APS Ewa Kulesza  
Dr hab. prof. APS Bernadeta Szczupał

### KOMITET ORGANIZACYJNY

Dr Anna Mikler-Chwastek (IWRCiE)  
Dr Radosław Piotrowicz (IPS)  
Dr Małgorzata Walkiewicz-Krutak (IPS)  
Dr Katarzyna Wereszka (IPS)  
Dr Diana Aksamit (IPS)

### PARNERZY:



Zapraszamy do udziału w IV Spotkaniu naukowo-szkoleniowym z cyklu  
**MAŁE DZIECKO- WCZESNA INTERWENCJA I WCZESNE WSPOMAGANIE ROZWOJU**

Konferencja jest okazją do spotkania rodziców i terapeutów, wymiany doświadczeń, oczekiwań, określenia wspólnych celów.

Przestawiana tematyka wystąpień w sesji plenarnej oraz warsztatów prezentowana przez rodziców i terapeutów jest ukierunkowana na:

- ✓ *poznanie i zrozumienie* potrzeb i oczekiwań rodziny dziecka zagrożonego lub z niepełnosprawnością,
- ✓ *pracę nad sobą*- przełamywanie barier, pokonywanie własnych słabości w pracy terapeutycznej,
- ✓ *obalaniu mitów*- rozwianie wątpliwości związanych z rozwojem, diagnozą, terapią, współpracą z rodziną

#### RAMOWY PROGRAM KONFERENCJI

8.30-9.00	<b>Rejestracja</b>	
9.00-9.20	<i>Radosław Piotrowicz</i>	Razem w Drodze Życia- wzajemne relacje, sukcesy i wyzwania
9.20-10.00	<i>dr Teresa Jadczak-Szumitko</i>	Budowanie bezpiecznej więzi z dzieckiem w ujęciu teorii przywiązania
10.00-10.30	<i>mgr Jacek Czerwieniec</i>	Szkoła Ojcostwa - wyzwanie jakim jest ojcostwo, w kontekście zmian społecznych
10.30-11.10	<i>dr hab. Agnieszka Żyta</i>	Sposoby wspierania rodzeństwa dzieci z niepełnosprawnościami
11.10-11.40	<b>PRZERWA KAWOWA</b>	
11.40-12.20	<i>dr Anna Jakubiuk-Tomaszuk</i>	W poszukiwaniu odpowiedzi na trudne pytania – poradnictwo genetyczne we wsparciu rodziny
12.20-13.00	<i>dr Agnieszka Kossowska</i>	To jest biznes naszej ery - o pseudoterapiach i pseudonadziei
13.00-13.25	<i>mgr Karina Jankowska</i>	Narodziny dziecka z niepełnosprawnością - rodzice w poszukiwaniu wsparcia
13.25-13.50	<i>mgr Joanna Dryjańska</i>	Moje dziecko w przestrzeni publicznej - obawy, trudności, nastawienie społeczne, z perspektyw rodzica
13.50-14.15	<i>dr Diana Aksamit</i>	Barwy macierzyństwa – z perspektywy czasu i doświadczeń kobiet wychowujących osoby z głęboką niepełnosprawnością intelektualną
14.15-15.00	<b>OBIAD</b>	
15.00-15.25	<i>mgr Marek Piegat</i>	Eyetracking jako metoda wsparcia komunikacji alternatywnej w zastosowaniu domowym i jej wpływ na polepszenie jakości relacji z dzieckiem
15.25-15.50	<i>mgr Katarzyna Kruś</i>	Dziecko z mózgowym porażeniem dziecięcym - pomiędzy rodzicielstwem a terapią
15.50-16.15	<i>Mariusz Piotrowicz</i>	Dziecko z Zespołem mikrodelecji 22q11 - wyzwania codzienności
16.15-16.40	<b>PRZERWA KAWOWA</b>	
16.40-18.30	<b>WARSZTATY</b>	

- 
- 1 Bycie Razem: dziecko - rodzic - terapeuta, czyli o tym jak wspierać rodziców w nawiązywaniu więzi z dzieckiem i poszukiwaniu akceptacji zaistniałej sytuacji  
*Karina Jankowska*
  - 2 Budowanie bezpiecznej więzi z dzieckiem  
*Teresa Jadczak-Szumitła*
  - 3 Budowanie świadomości ciała w relacji rodzic-dziecko-terapeuta  
*Marta Targońska*
  - 4 Funkcjonowanie rodzin z Zespołem 22q11 w Polsce - najważniejsze wyzwania  
*Mariusz Piotrowicz*
  - 5 Jak słuchać, żeby rodzice do nas mówili, jak mówić, żeby terapeuci nas słuchali?  
*Maja Kłoda, Agnieszka Kossowska*
  - 6 Stymulacja rozwoju dziecka z niepełnosprawnością w zabawie  
*Katarzyna Kruś, Ewelina Młynarczyk-Karabin*
  - 7 Sztuka informowania rodziców o zaburzeniach rozwoju, niesprawności dziecka  
*Grażyna Walczak*
  - 8 Trudne zachowania dzieci w przestrzeni publicznej a reakcje środowiska wyzwaniem dla rodziny  
*Joanna Dryjańska*
  - 9 Warsztat relaksacyjny w oparciu o techniki arteterapeutyczne dla rodziców  
*Monika Gałkowska*
  - 10 Zrozumienie potrzeb i pomoc rodzinie warunkiem efektywnej terapii dziecka ze specjalnymi potrzebami edukacyjnymi (w tym dziecka ze spektrum Autyzmu)  
*Maria Mossor-Kwit*
- 

### Prelegenci sesji plenarnej:



**Agnieszka Żyta – dr hab. prof. UWM**

Profesor nadzwyczajny Uniwersytetu Warmińsko-Mazurskiego w Olsztynie, absolwentka pedagogiki specjalnej UMCS w Lublinie (specjalność: oligofrenopedagogika, tyflopädagogika). Autorka kilkudziesięciu artykułów z zakresu pedagogiki specjalnej, autorka książki "Rodzeństwo osób z głębszą niepełnosprawnością intelektualną" (Impuls 2004, Kraków), współautorka pozycji: Urszula Bartnikowska, Agnieszka Żyta "Żyjąc z niepełnosprawnością. Przeszłość, terażniejszość, przyszłość" (Akapit 2007, Toruń). Zainteresowania badawcze: wspieranie rodzin osób z niepełnosprawnością intelektualną; problemy dorosłych osób z niepełnosprawnością; sytuacja psychospołeczna osób z zespołem Downa i członków ich rodzin (rodzeństwa, ojców, matek).



**Diana Aksamit –**

Doktor nauk humanistycznych w zakresie pedagogiki, adiunkt w zakładzie Edukacji i Rehabilitacji Osób z Niepełnosprawnością Intelektualną w Akademii Pedagogiki Specjalnej im. Marii Grzegorzewskiej w Warszawie. Pedagog specjalny, terapeuta wczesnego wspomaganie rozwoju małych dzieci. Autorka szeregu publikacji metodycznych dla dzieci z niepełnosprawnością intelektualną w Stopni umiarkowanym i znacznym.



**Jacek Czerwieniec**

Psychoterapeuta Gestalt. Na co dzień prowadzi prywatną praktykę terapeutyczną w Warszawie, pracując z osobami dorosłymi i parami. W kręgu zainteresowań zmiany, które dynamicznie zachodzą w naszym społeczeństwie, domagając się redefinicji istniejących ról społecznych i wielu pojęć, takich, choćby jak męskość czy ojcostwo.



### Joanna Dryjańska-

mgr inż. Absolwentka Politechniki Warszawskiej, "zawodowo" zajmująca się jednak wychowywaniem trójki fenomenalnych dzieci, w tym z ASD i niepełnosprawnością intelektualną. Wolontariuszka w Fundacji "Wsparcie Na Starcie", gdzie prowadzi telefon dla rodziców i specjalistów opiekujących się dziećmi z ASD, oraz warsztaty dla pracowników poradni psychologiczno-pedagogicznych i placówek oświatowych. Współprowadzi zajęcia dla studentów studiów podyplomowych Wczesnej Interwencji w APS w Warszawie.

Szczególnie interesuje się zagadnieniem równowagi i relacji w rodzinie, wsparcia emocjonalnego oraz komunikacją pomiędzy specjalistami a rodzicami dzieci z trudnościami rozwojowymi. Wieloletnia opiekunka na obozach zachowawczych, gdzie wspólnie z młodszym synem oswajała temat niepełnosprawności. Współautorka poradnika "Uczeń z zespołem Aspergera w szkole ogólnodostępnej" oraz monografii "Małe dziecko: Troska, Akceptacja, Bezpieczeństwo, Uczenie". Brała udział w akcji DrOmnibusa „Równi w różnorodności”, w ramach której m.in. ukazał się jej artykuł „Burza uczuć. O wychowaniu zdrowego rodzeństwa dzieci z niepełnosprawnością.”. Uczestniczka szkoleń i warsztatów dla rodziców, w praktyce jednak zdecydowanie mama a nie terapeutka swoich dzieci



### Teresa Jadczyk- Szumiło doktor nauk społecznych psycholog.

Ukończyła studia psychologiczne na SWPS w Warszawie i Pedagogikę na Uniwersytecie Warszawskim. Doktorat obroniła na Uniwersytecie im. A. Mickiewicza w Poznaniu z zakresu psychologii klinicznej – promotor prof. Elżbieta Hornowska. Praca dotyczyła diagnostyki dzieci z FASD i była wykonana we wspólnym projekcie badawczym wraz z prof. Andrzejem Urbanikiem z Katedry Radiologii CM UJ w Krakowie.

Jest także psychologiem aktywnym w praktyce klinicznej. Jest trenerem II stopnia Polskiego Towarzystwa Psychologicznego i certyfikowanym specjalistą w zakresie przemocy. Ukończyła studia podyplomowe z diagnozy i terapii neuropsychologicznej na UMCS W Lublinie. Prowadzi prywatną poradnię dla dzieci z problemami wczesnorozwojowymi i ich rodzin Item - Centrum Psychologiczne. Specjalizuje się w diagnozie i terapii neuropsychologicznej (neuropsychologia rozwojowa) dzieci we wczesnym okresie rozwoju. Opracowała autorski program terapii dla dzieci porzuconych w zakresie regulacji przywiązania. Pracuje z rodzicami adopcyjnymi nad rekonstrukcją systemu przywiązania w sytuacji adopcji. Główne obszary zainteresowań zawodowych to neuropsychologia rozwojowa dzieci i powiązania pomiędzy układem nerwowym, a rozwojem człowieka. Prowadzi działalność edukacyjną w obszarach neurorozwoju dziecka i zaburzeń przywiązania. W latach 1995 – 2018 ekspert PARPA ds. Socjoterapii i FASD, w latach 2004-2016 odpowiadała za programy merytoryczne z zakresu pomocy psychologicznej w Fundacji EY. Założyła w 2017 roku Fundację RODZINA OD A DO Z, która pomaga rodzinom biologicznym, adopcyjnym, zastępczym w zakresie problemów przywiązania i traumy wczesnodziecięcej.



### Anna Jakubiuk- Tomaszuk- dr n. med.

Lekarz, specjalista genetyki klinicznej, konsultant wojewódzki w dziedzinie genetyki klinicznej, wykładowca na Akademii Pedagogiki Specjalnej im. Marii Grzegorzewskiej w Warszawie, w trakcie specjalizacji z neurologii. Od 15 lat diagnozuje zespoły genetyczne pracując w Białymstoku i przez kilka lat w Warszawie. Konsultuje dzieci i dorosłych z rzadkimi chorobami genetycznymi. Wykonuje diagnostykę prenatalną i postnatalną oraz ocenę predyspozycji do zachorowania na nowotwory. Współpracuje ze znanymi ośrodkami zagranicznymi i polskimi. Dorobek naukowy obejmuje liczne wystąpienia na konferencjach międzynarodowych i ogólnopolskich, publikacje w czasopismach naukowych i współautorstwo książek. Główne zainteresowania obejmują zespoły genetyczne związane z zaburzeniami układu nerwowego i funkcjonowanie układu odpornościowego w chorobach neurodegeneracyjnych.



### Karina Jankowska

Socjolożka, nauczycielka języka angielskiego, psycholożka zwierząt, terapeuta wczesnej interwencji. Współzałożycielka i Prezeska Fundacji Wspierania Rozwoju „Montownia Marzeń”. Wolontariuszka Fundacji „Wsparcie na Starcie”. Miłośniczka podróżowania, górskich wędrówek i wspinaczki. Prywatnie mama czteroletniej Zosi z zespołem Downa.



### Agnieszka Kossowska- dr, wykładowca, Politechnika Opolska

Mama niepełnosprawnego Franka i zdrowej Natalii. Znana jest jako autorka bloga Dzielny Franek, na którym opisuje wszystkie radości i troski czteroosobowej rodziny. Autorka książki „Duże sprawy w małych główkach. Członkini zespołu przy Rzeczniku Praw Dziecka, zajmującego się sytuacją dzieci ze specjalnymi potrzebami edukacyjnymi

**Katarzyna Kruś**- mgr pedagogiki specjalnej, doktorantka, asystent w zakładzie Edukacji i Rehabilitacji Osób z Niepełnosprawnością intelektualną, rodzic dziewczynki z mózgowym porażeniem dziecięcym.

**Marek Piegat**- Wiceprezes Zarządu Ogólnopolskiego Stowarzyszenia Pomocy Osobom z Zespołem Retta, rodzic

**Mariusz Piotrowicz** - Współzałożyciel i prezes Stowarzyszenia 22q11 Polska, rodzic dziecka z Zespołem mikrodelecji 22q11.



**Radosław Piotrowicz**- dr, pedagog specjalny, oligofrenopedagog, diagnosta, terapeuta. Specjalista w zakresie rehabilitacji dzieci ze sprzężoną niepełnosprawnością, wczesnej interwencji, wieloletni terapeuta Ośrodka Wczesnej Interwencji PSONI w Zgierzu. Wykładowca w Akademii Pedagogiki Specjalnej im. Marii Grzegorzewskiej w Warszawie, autor programów kształcenia oraz kierownik Studiów podyplomowych *Wczesna interwencja – pomoc dziecku i rodzinie w zakresie wczesnego wspomaganie i opieki nad małym dzieckiem, w tym z zaburzeniami ze spektrum autyzmu*. Autor licznych publikacji z zakresu wczesnej interwencji i wczesnego wspomaganie rozwoju. Inicjator cyklu konferencji Małe dziecko.

#### Szczegółowe informacje:

[www.aps.edu.pl](http://www.aps.edu.pl)

dr Radosław Piotrowicz [rpiotrowicz@aps.edu.pl](mailto:rpiotrowicz@aps.edu.pl), tel. 608-616-231

#### Wystawianie faktur

Faktura wystawiana jest na jednostkę wpłacającą opłatę konferencyjną. W sprawie szczegółowych informacji dotyczące faktur dla jednostek sektora publicznego prosimy o kontakt pod numer Tel. 589-36-00 wew. 2065:

Alicja Pęczyk [apeczyk@aps.edu.pl](mailto:apeczyk@aps.edu.pl)

---

Ogólnopolska konferencja naukowo-szkoleniowa  
Dziecko- Rodzina -Terapeuci

**19 maja 2018 w Warszawie**  
**(godz. 9.00-19.00)**

Miejsce: Akademia Pedagogiki Specjalnej, ul.  
Szczęśliwiecka 40 w Warszawie,  
Audytorium im. Janusza Korczaka

Rejestracja

Rejestracja: do 15 maja 2018

Formularz On-line

Rejestracja:

<https://konferencje.aps.edu.pl/maledziecko/>

**Koszt uczestnictwa w konferencji wynosi 180 zł /osobę**

**Studenci- 80 zł**

**Rodzice dzieci z niepełnosprawnością- 80 zł.**

Cena zawiera:

- Pozycje książkowe z zakresu wczesnej interwencji, wspomaganie rozwoju dziecka
- 2 przerwy kawowe z poczęstunkiem
- Udział w Konferencji w sesji plenarnej
- Udział w h wybranym w warsztacie tematycznym 120 min.
- Certyfikat udziału w konferencji- warsztatach metodycznych
- Wymianę doświadczeń

#### Opłaty

Wpłata na wygenerowane konto w rejestracji

tytułem: Konferencja: Małe dziecko

Akademia Pedagogiki Specjalnej im. Marii Grzegorzewskiej w Warszawie