



Warszawski Zjazd Kobiet, rok 1907. Młodzieńka Zofia Nałkowska wygłasza mowę w obronie prawa kobiet do własnej cielesności, wyzwolenia się z gorsetu społecznych norm i oczekiwań, do bycia sobą, do pełni życia. Sto dziesięć lat później jej wystąpienie inspirowało inną społecznie wykluczoną grupę, której codzienność zdumiewająco przypomina sytuację przedwojennych Polek.

W czasie tegorocznego Kongresu Kobiet w Poznaniu my, osoby z niepełnosprawnością – i my, ich rodziny, wyjdziemy z cienia, by już nigdy tam nie wrócić. Będziemy debatować, rozwiązywać problemy, edukować, inspirować determinacją, przełamujemy tabu. Opowiemy o sobie, porozmawiamy o naszej przyszłości, pokażemy, dlaczego warto w nas uwierzyć i dlaczego trzeba nas wspierać. Nie chcemy być dłużej niewidzialne, niewygodne, nieobecne. Chcemy współdecydować o sprawach, które nas dotyczą, mieć realny wpływ na rzeczywistość. Chcemy partnerstwa i uczestnictwa. Zamiast współczucia, chcemy mieć prawo do szczęścia. „Chcemy całego życia!”

Patronat honorowy:



RZECZNIK PRAW OBYWATELSKICH

Chcemy całego życia!

Centrum poświęcone osobom z niepełnosprawnością i ich rodzinom
pod honorowym patronatem Rzecznika Praw Obywatelskich

Poznań, 9-10 września 2017 r.

Teren Międzynarodowych Targów Poznańskich, ul. Głogowska 14

SOBOTA	
<u>PANELE</u> (SALA 1F, NA DOLE)	
14:30-15:45 (1 godz 15 min)	PANEL 1 My, niewidzialni. Autyzm po polsku Panel poświęcony dzieciom ze spektrum autyzmu i ich rodzinom
prowadzenie	Dorota Próchniewicz (mama Piotra z ASD, dziennikarka, pedagogka), Grzegorz Zalewski (tata chłopca z ZA, autor książki pt. „Inne, ale nie gorsze. O dzieciach z autyzmem opowiadają rodzice”)
udział biorą	Dorota Credo (mama trójki dzieci, w tym autystycznego Oskara, organizatorka spotkań dzieci, rodzin i przyjaciół osób z autyzmem „Niewidzialne Dzieci”), Anna Janiak (mama dorosłego syna z ZA, pedagogka, społeczniczka, prezeska Fundacji FIONA i Spółdzielni Socjalnej FURIA), Agnieszka Kossowska (mama Franka z autyzmem, autorka książki „Duże sprawy w małych głowach”), Paweł Kubicki (ekonomista, socjolog, Stowarzyszenie „Nie-Grzeczne Dzieci”), Joanna Ławicka (terapeutka, Fundacja Prodeste), Sylwia Mądra (mama Janka z autyzmem, działaczka na rzecz środowiska rodzin z autyzmem)
	<p><u>Część pierwsza: Niepełnosprawny system</u></p> <ul style="list-style-type: none">▪ Konieczność zmian systemowych: wczesna diagnostyka, odpowiednia terapia, aktywizacja osób z niepełnosprawnością (Joanna Ławicka)▪ Przyjazne instytucje (szkoła, praca, przychodnia zdrowia), wsparcie całych rodzin i otoczenia dziecka w codziennej opiece, podnoszenie świadomości, dostęp do instytucji kultury itd. (Dorota Credo, Grzegorz Zalewski)▪ Rola rodziców w przestrzeni niepełnosprawności (Sylwia Mądra) <p>Postulaty: Objęcie programem pomocy całych rodzin – terapia całej rodziny; kompleksowy plan integracji społecznej osób z niepełnosprawnością; podniesienie świadomości problemu w szkołach i innych instytucjach</p> <p><u>Część druga: Matki-niewolnice</u></p> <ul style="list-style-type: none">▪ „Chcemy całego życia” dla naszych dzieci i dla nas samych (Anna Janiak, Agnieszka Kossowska, Paweł Kubicki, Dorota Próchniewicz) <p>Postulat (m.in.): Zniesienie zakazu pracy zarobkowej dla osób otrzymujących świadczenie pielęgnacyjne</p> <p><u>Część trzecia: Razem nam się uda!</u></p> <ul style="list-style-type: none">▪ Pytania, czas dla publiczności

16:00-17:15 (1 godz 15 min)	PANEL 2 Z naszej perspektywy. Osoby z niepełnosprawnością o swoich doświadczeniach, pragnieniach, aspiracjach
prowadzenie	Sylwia Mądra
udział biorą	Piotr Bekasiak (po wypadku samochodowym), Milosz Bronisz (trzynastolatek z fokomelią), Łukasz Garczewski (osoba z mózgowym porażeniem dziecięcym, społecznik, wiceprezes Stowarzyszenia na Rzecz Dzieci i Młodzieży z Mózgowym Porażeniem Dziecięcym, Poznań), Katarzyna Gotlin (ps. Katja, tłumaczka, programistka, autorka bloga 'Koci Świat ASD'), Aleksandra Petrus (autorka, standuperka, menedżerka, osoba z achondroplazją), Agnieszka Warszawa (osoba z ZA, self-adwokatką, Łódź)
17:30-18:45 (1 godz 15 min)	PANEL 3 Opiekunowie odchodzą, niepełnosprawność zostaje. Jak zabezpieczyć przyszłość dorosłych z niepełnosprawnością
prowadzenie	Katarzyna Bekasiak (wiceprezesa Zarządu Stowarzyszenia Osób i Rodzin na rzecz Zdrowia Psychicznego "Zrozumieć i Pomóc", Prezydent Polskiej Federacji Klubów Business & Professional Women – BPW), Teresa Kamińska (m.in. członkini Rady Ministrów w rządzie Jerzego Buzka, szefowa doradców premiera)
udział biorą	Kamilla Bronisz (fizyczka, mama trójki dzieci, w tym Miłosza z fokomelią), Dorota Credo (projekt Farma Dobrej Woli), Agnieszka Frankowska (wiceprezesa Dobrej Spółdzielni Socjalnej, terapeutka, społeczniczka, osoba z niepełnosprawnością), Marlena Kompowska (mama nastolatka z autyzmem, współzałożycielka Fundacji Dom Autysty), Jadwiga Król (aktywistka, kongresowiczka), Anna J. Nowak (mama Agi z MPD, pedagogka, prezeska Stowarzyszenia na Rzecz Dzieci i Dorosłych z Mózgowym Porażeniem Dziecięcym "ŻURAWINKA")
<p>Postulaty: Zapewnienie przez państwo godnej opieki osobom z niepełnosprawnością niezdolnym do samodzielnego życia w przypadku śmierci ich rodziców/opiekunów; zagwarantowanie prawa kobiet i mężczyzn z niepełnosprawnością intelektualną do samodzielnego zamieszkania, aktywności zawodowej, godnej opieki zdrowotnej, rodzicielstwa; stworzenie nowoczesnego systemu opieki środowiskowej dla osób z niepełnosprawnością oraz doświadczających kryzysu zdrowia psychicznego</p>	
19:00-19:30	STAND-UP <i>"Mała rzecz, a śmiesz"</i> - <i>Monster Truck w skórze malucha</i> Bez cenzury, bez trzymania, bez ceregieli! Zaprasza Aleksandra Petrus, „rozejżdżająca sarkazmem i bezpośredniością”. Dozwolone od lat 18

NIEDZIELA (SALA WARSZTATOWA 1.1)

WARSZTATY

9:00 -10:00	1. Matka wielofunkcyjna. Jak pogodzić milion ról i nie zwariować?
prowadzenie	Małgorzata Wokacz-Zaborowska (lingwistka, ekspertka ds. stosunków międzynarodowych i bezpieczeństwa, doradczyni w Fundacji – Instytut Wspomagania Rozwoju Dziecka w Gdańsku, mama Michała z autyzmem)
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Menedżerka, terapeutka, nauczycielka, przyjaciółka, coacherka, planistka, dietetyczka, asystentka, animatorka... Jak pogodzić milion ról i nie zwariować? ▪ Jak brać sprawy w swoje ręce, czyli o roli rodzica w terapii dziecka i zmienianiu otaczającego świata ▪ Jak nauczyć się prosić o pomoc i jak z niej korzystać, czyli co może dać Ci system,

	<p>co sąsiadka, babcia lub przyjaciółka, a co możesz podarować sobie sama</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Jaką matką chciałabym być a jaką jestem – mity, stereotypy, rzeczywistość
10:15-11.15	2. Jak rozmawiać o niepełnosprawności z dziećmi i dorosłymi?
prowadzenie	Agnieszka Kossowska (lingwistka, wykładowczyni, tłumaczka przysięgła języka niemieckiego, autorka książki "Duże sprawy w małych głowach", mama Franka i Natalii, prowadzi blog o życiu z dzieckiem z niepełnosprawnością (dzielnymfrank.blogspot.com))
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Zmiana stygmatyzującego, niezgodnego ze współczesną wiedzą medyczną języka ▪ Jak rozmawiać o niepełnosprawności; jak oswajać odmienność rozwojową
11:30-12:30	3. Osoby doświadczające kryzysu zdrowia psychicznego, ich opiekunowie i terapeuci w zderzeniu z niepełnosprawnym systemem
prowadzenie	Magdalena Jakubik (psycholożka, psychoterapeutka, współpracująca m.in. z poznańskim Stowarzyszeniem <i>Zrozumieć i Pomóc</i>) (45 minut – prezentacja multimedialna, 15 minut – dyskusja)

PRZEZ CAŁY CZAS TRWANIA KONGRESU

PUNKT INFORMACYJNY I KONTAKTOWY (NA DOLE, PRZY SALI 1F)

w którym ekspertki i eksperci odpowiedzą na pytania związane z problematyką centrum, gdzie można zgłaszać własne postulaty, zapisywać się na listę mailingową itd.

Do punktu zapraszają m.in.:

- pracownice i wolontariuszki Stowarzyszenia Osób i Rodzin na rzecz Zdrowia Psychicznego "Zrozumieć i Pomóc"
- przedstawicielki Stowarzyszenia na Rzecz Dzieci i Dorosłych z Mózgowym Porażeniem Dziecięcym "ŻURAWINKA"
- osoby reprezentujące Fundację na Rzecz Integracji Osób Niepełnosprawnych i Autystycznych FIONA
- przedstawicielki Fundacji „Na niebiesko”
- stowarzyszenie Strefa Venus z Milo – m.in. o emancypacji kobiet z niepełnosprawnościami, obronie ich praw (w tym reprodukcyjnych), przeciwdziałaniu dyskryminacji i przemocy
- panelistki i paneliści Centrum „Chcemy całego życia!”, m.in. Dorota Próchniewicz (o godzeniu aktywności zawodowej z rolą matki i opiekunki osoby z niepełnosprawnością, o aktywizacji zawodowej osób z ASD) i Grzegorz Zalewski (rodzic i społecznik z obszaru autyzmu oraz wydawca i autor książek dot. niepełnosprawności i wykluczenia)
- Paulina Zalewska, badaczka, doktorantka Akademii Pedagogiki Specjalnej w Warszawie

KĄCIK WYTCNIENIA „ŚWIĘTY SPOKÓJ” (NA GÓRZE, POZIOM 3, Z WINDĄ)

w którym dorośli i dzieci (również z niepełnosprawnością) mogą odpocząć, wypić herbatę itd.

Zapewniamy opiekę dzieciom (m.in. dzięki wsparciu Wolontariatu Miejskiego w Poznaniu).

WYSTAWA OBRAZÓW (NA DOLE)

niemówiących osób z mózgowym porażeniem dziecięcym pt. „Zamiast słów”

WYSTAWA FOTOGRAFII I POEZJI PT. „DZIECI NA A” (NA DOLE)

Wrocławskiej Fundacji dla Dzieci ze Specjalnymi Potrzebami Rozwojowymi „Łatwo Powiedzieć”,
dedykowana dzieciom ze spektrum autyzmu

Opracowanie i koordynacja:

Anna DUNIEWICZ (tel. 505 905 928, email: ania.duniewicz@gmail.com).

Współorganizacja Centrum, wsparcie merytoryczne:

Katarzyna BEKASIAK, Sylwia MĄDRA, Anna J. NOWAK, Grzegorz ZALEWSKI.