

Afasie wat is dat?

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?



Afasie Vereniging Nederland
Stichting Afasie Nederland



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 één 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 optreden en/of kan iemand problemen hebben met:

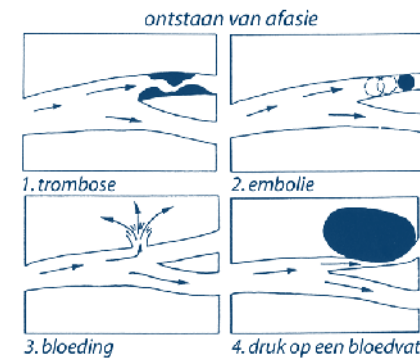
- het bewuste handelen,
- het waarnemen van de omgeving,
- het concentreren, het nemen van initiatieven en
- mensen kunnen geen twee dingen meer tegelijkertijd doen.

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.

ONTSTAAN VAN AFASIE



Afasie ontstaat door een hersenletsel. De oorzaak van zo'n hersenletsel is meestal 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), een infectie 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:

- een halfzijdige 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 lichaamshelft 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 slikspieren 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 verkrampst 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 kan 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 thuishulp 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. Ook

zijn er vrijgevestigde logopediepraktijken, waarvan sommige gespecialiseerd zijn in de behandeling en begeleiding van afasie.

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 landelijk bureau.

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 persoon met afasie. De persoon met afasie 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

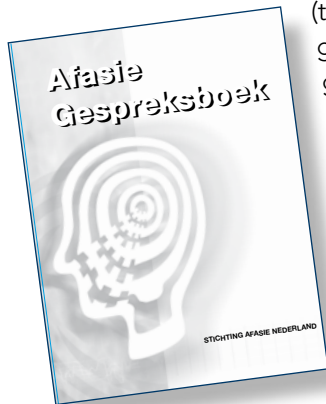
Allereerst moet duidelijk worden over wie het gaat, wat er gebeurt of gebeurd is en eventueel waar of wanneer de gebeurtenis zich afspeelt of afspeelde. Het is erg belangrijk dat u de juiste vragen stelt, inventief bent en zoveel mogelijk systematisch te werk gaat. Probeer altijd keuzevragen te stellen,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



hebt. 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.

Geduld overwint alles

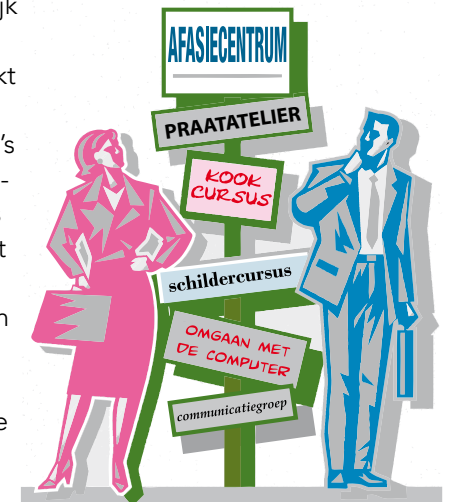
Het voeren van een gesprek met iemand met afasie vraagt veel tijd en geduld. Ondanks bovenstaande tips, kan het voorkomen dat u er toch niet helemaal uitkomt. Laat het onderwerp dan even rusten en probeer het later nog eens, u boekt dan waarschijnlijk meer resultaat!

De richtlijnen worden uitgebreid 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 weggefallen 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 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.

De samenstelling van de groepen en het specifieke programma worden afgestemd op de hulpvraag, de ernst van de afasie, leeftijd en het sociale netwerk van de deelnemers.

De groepen verschillen wat betreft het niveau van begrijpen, spreken, lezen en schrijven. Soms gebruikt men ondersteunde communicatie, zoals een agenda, een Gespreksboek, tekenen, gebaren en/of computerondersteuning. In andere groepen wordt meer gepraat en gediscussieerd. Ook voor een groepsgesprek op niveau, rekenen, computeren en activiteiten die de integratie bevorderen kunnen mensen met lichte problematiek terecht in een Afasiecentrum.

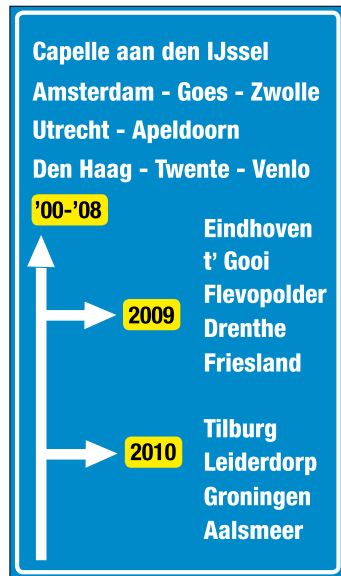
Aanbod

Het Afasiecentrum biedt:

- professionele vraaggerichte zorg
- kennis en informatie
- steunpuntfunctie voor mantelzorgers en zorgverleners
- vrijwilligerswerk
- lotgenotencontact
- mogelijkheden voor poliklinische afasietherapie

Afasiecentra in Nederland

De AVN streeft ernaar om in elke provincie minimaal één Afasiecentrum te realiseren. Nederland kent inmiddels in verschillende regio's Afasiecentra die één of meerdere dagen per week zijn geopend.



Voor meer informatie over de stand van zaken in uw regio kunt u kijken op www.afasiecentrum.nl of contact opnemen met het landelijk bureau van de AVN.

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 grote publiek' bewust maken van wat afasie is en wat dat betekent voor mensen met afasie en hun familie.
- het oprichten van Afasiecentra te stimuleren en te faciliteren en bestaande centra te ondersteunen

De regio's

De AVN telt momenteel 17 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), partnerspreksgroepen, jongerengroepen, afasiekoren en computertrainingen. De regioleden 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 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 15.00 uur voor informatie over afasie, de Afasie Vereniging Nederland en haar uitgaven. Tel. 026 - 35 12 512.

Verenigings- en informatieblad '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.

UITGAVEN

TOP! Woordvinding

TOP! is een computer programma van de Stichting Afasie Nederland (SAN) voor mensen met afasie om zelf thuis met taal te oefenen. Het is de bedoeling dat er



de komende jaren verschillende soorten TOP! programma's worden uitgebracht. Dit eerste TOP! programma is bedoeld om de woordvinding te oefenen. Oefenen aan de computer met geschreven en gesproken woorden heeft vaak een gunstig effect op het vinden en uitspreken van woorden. De computer is geduldig, dus lang nadenken en vaak herhalen is geen probleem.

TOP! bevat meer dan vijfhonderd foto's en woorden in kant-en-klare oefeningen. De woorden kunnen worden uitgesproken, opgenomen en teruggeluisterd. Het is ook mogelijk om te typen en dit te laten controleren. TOP! biedt verschillende soorten hulp om de woordvinding makkelijker te maken. Het is bijvoorbeeld mogelijk om het goede woord, of alleen het begin van het woord te laten uitspreken. Ook het geschreven woord kan worden opgeroepen, of alleen de eerste paar letters. Omdat er het beste kan worden geoefend met woorden die voor de gebruiker belangrijk zijn, zoals namen van familieleden en woorden die te maken hebben met hobby of beroep, heeft TOP! ook de mogelijkheid om eigen oefeningen samen te stellen. Voor meer informatie en de prijs van het programma kunt u contact opnemen met het landelijk bureau van de AVN of kijken op www.afasie.nl. U kunt het programma hier ook bestellen.



Kompro

Kompro is het computerproject van de Afasie Vereniging Nederland: elke regio heeft de beschikking over computers, die uitgeleend kunnen 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



ma 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. **Het programma is niet geschikt voor 64-bits configuraties!** Leden van de Afasie Vereniging Nederland kunnen het programma tegen een aantrekkelijke ledenprijs aanschaffen.

Play OK

De combinatie van oefenen en spelen is voor veel mensen met afasie een ideale manier om het ontstane overschot aan vrije tijd zinvol te besteden. Veel mensen met afasie hebben dankzij Kompro en Afiant de smaak van het werken met de computer en het spelplezier weer te pakken. De SAN ontwikkelde daarom in 2003 een spel cd-rom voor mensen met afasie: Play OK! Play OK bevat 7 verschillende spellen die verschillende moeilijkheidsgraden en spelmogelijkheden hebben. Deze spellen bieden mensen met afasie de mogelijkheid zowel motorische als cognitieve vaardigheden te trainen. Door technische ontwikkelingen is gebleken dat de cd-rom uit 2003 helaas niet meer geschikt is voor alle computers. Play-OK is daarom v.a. eind 2011 via het internet beschikbaar.

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 landelijk bureau. De uitgaven staan 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 makkelijk leesbare boeken over afasie, geschreven of vertaald in het Nederlands. De inhoud van elk boek wordt op de literatuurlijst in het kort beschreven.



SAMENWERKING MET ZUSTERVERENIGINGEN EN DE HERSENSTICHTING

Sinds enige tijd streeft de AVN naar nauwere samenwerking met andere NAH-verenigingen (NAH = Niet Aangeboren Hersenletsel). Eens in de twee jaar organiseren de AVN, Vereniging Cerebraal en de CVA Vereniging Samen Verder een congres genaamd "Het venijn zit in de staart" voor professionals in het werkveld. Daarnaast wordt voor diverse projecten door de drie verenigingen gezamenlijk subsidie aangevraagd. Op bestuurlijk en vakinhoudelijk niveau vindt regelmatig overleg plaats. Het streven is om met name op het gebied van belangenbehartiging en voorlichting in de toekomst samen op te trekken. Ook de Hersenstichting is een belangrijke partner voor de AVN en het Samenwerkingsverband. De site www.hersenletsel.nl is een gezamenlijk initiatief van de drie bovengenoemde verenigingen met de Hersenstichting en biedt veel informatie voor getroffen en geïnteresseerden.



INFORMATIE IN ANDERE TALEN

Naast de vraag naar informatie over afasie in het Nederlands biedt de AVN deze ook in diverse andere talen aan. Uitgebreide informatiebrochures zijn verkrijgbaar in het Turks, Arabisch en Portugees. Dankzij de samenwerking van afasie verenigingen wereldwijd en dankzij de steun van diverse Rotary clubs is een website gerealiseerd waarop folders met zowel algemene informatie als een afasie vriendelijke versie zijn te downloaden in vele talen. De folders zijn bedoeld om patiënten en hun familie te informeren. Ze verschaffen niet alleen informatie aan mensen in veel verschillende landen, maar kunnen ook worden gebruikt bij de informatievoorziening aan anderstaligen in eigen land. Op dit moment bevat de website www.afasie.nl/aphasia informatie over afasie in 36 talen en dit aantal neemt nog steeds toe!

Landelijk bureau AVN/SAN, Bakenbergseweg 125, 6814 ME Arnhem
Tel.026 - 3 512 512,
Afasie Vereniging Nederland: avn@afasie.nl,
Stichting Afasie Nederland: san@afasie.nl

www.afasie.nl



AFASIE E-MAIL PROGRAMMA

Speciaal voor mensen met afasie werd een afasievriendelijk e-mail programma ontwikkeld. De bedoeling van het programma is dat mensen met afasie op een heel eenvoudige manier berichten naar elkaar kunnen sturen. Op deze manier kunnen mensen met afasie nieuwe contacten maken en bestaande contacten goed onderhouden. Inmiddels hebben ruim 500 mensen met afasie een code aangevraagd bij het landelijk bureau van de AVN.

Iedereen die lid is van de AVN kan voor zichzelf en voor vier familieleden of vrienden een code aanvragen.

Instellingen die lid zijn en die graag met cliënten met het programma willen werken, kunnen voor maximaal 5 medewerkers een code aanvragen om het programma te kunnen demonstreren. Als hun cliënten zelf gebruik willen gaan maken van het programma, moeten zij lid zijn (of worden) van de AVN.

Meer informatie over het e-mail programma is na te lezen op www.afasie.nl. U kunt meteen op de eerste pagina op de button van het e-mail programma klikken: daar kunt u een uitleg en de handleiding lezen.



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, het gespreksboek en het kookboek.

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 de bon op de achterzijde van deze brochure (of een kopie daarvan) in te vullen en te sturen naar het Landelijk bureau. De kosten voor het lidmaatschap voor mensen en organisaties in Nederland bedragen per jaar:

Voor I- en L- leden (instellingen en logopedisten) € 40,00

Voor overige leden € 32,50

Voor donateurs geldt: Indien u de Praatkrant wilt ontvangen, vragen wij een minimumbijdrage van € 32,50 per jaar. Zonder abonnement op de Praatkrant bent u uiteraard vrij om zelf de hoogte van uw bijdrage vast te stellen.

Een groot aantal zorgverzekeraars vergoedt (een gedeelte van) het lidmaatschapsgeld aan verzekerden, die afasie hebben. Informeer bij uw zorgverzekeraar naar de mogelijkheden!

Mensen of instellingen, die niet in Nederland woonachtig zijn, kunnen ook lid worden van de AVN. Zij betalen jaarlijks een bedrag van € 12,50 extra in verband met de hogere bank- en portokosten.

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



