



Gillberg Neuropsychiatry Centre
Sahlgrenska Academy



SUF-Kunskapscentrum
Samverkan - Utveckling - Föräldraskap



Kraftsamling

för förebyggande och tidiga insatser till
föräldrar med utvecklingsstörning
eller andra kognitiva svårigheter och deras barn

Vad vet vi idag och vad behöver samhället göra?

Onsdag den 29 november 2017
Stockholm

Varför behövs Kraftsamling?

Att samhället kan erbjuda föräldrar stöd som stärker deras föräldraförmåga ses idag som en självklar förebyggande och tidig insats som gynnar barnens hälsa och utveckling. Trots detta och trots förhållandevis mycket kunskap om livsvillkoren för de familjer där barnen har föräldrar med lindrig utvecklingsstörning eller andra kognitiva nedsättningar, så har deras behov av anpassat stöd för att utveckla föräldraförmågan inte lyfts fram i samhällsväljärden. Behoven har inte fått genomslag i lika hög grad som när det gäller att utveckla stöd till familjer med andra svårigheter.

När det gäller föräldrar med lindrig utvecklingsstörning eller andra kognitiva svårigheter så finns idag kunskap om att föräldraförmågan kan utvecklas om information och stöd anpassas och ges utifrån föräldrarnas och barnens respektive behov. Vi vet hur utsatta många utav familjerna är och att behovet av anpassat stöd är stort. Trots det så satsas det alltför lite på förebyggande och tidiga insatser till dem. Det satsas alltför lite på kunskapsutveckling.

Denna Kraftsamling är initierad av SUF-Kunskapscentrum, Region Uppsala i samverkan med Gillbergcentrum, Göteborgs universitet. Kraftsamlingen är en fortsättning på den hearing som hölls i riksdagen den 9 juni 2016 med titeln *Samhället sviker föräldrar med utvecklingsstörning och deras barn* samt ett seminarium *Kraftsamling för barn i familjer där föräldrar har utvecklingsstörning eller andra kognitiva svårigheter* som hölls i Uppsala den 12 oktober 2016.

Varför ska man komma till denna dag?

Utifrån aktuell kunskap och erfarenheter som gjorts i praktiken är syftet med Kraftsamling att diskutera vad samhället behöver göra för att föräldrarna ska ges stöd i sitt föräldraskap.

Det handlar om barnen!!

Med andra ord så behöver frågan, barnen och deras föräldrar sättas i fokus på såväl lokal nivå som regional och nationell!

Vi vänder oss till Dig som i ditt arbete möter föräldrar med kognitiva svårigheter och/eller deras barn. Vi vänder oss också till Dig som är beslutsfattare och som vill verka för rätten till information och individuellt anpassat stöd.

Välkommen att delta i ett samtal om vad som behöver göras, vilka hinder och möjligheter du ser finns för att föräldrar med lindrig utvecklingsstörning eller andra kognitiva svårigheter ska ges möjlighet till individuellt anpassat stöd i sitt föräldraskap. Frågan är ytterst angelägen och Kraftsamling vill bidra till att frågan blir allsidigt belyst och visa på vägar framåt.

www.regionuppsala.se/suf

www.gnc.gu.se

Program

Vad vet vi idag, vad fungerar? Moderator: *Lisa Skiöld*, Barnombudet i Uppsala län

09.00 **Registrering, kaffe, te och smörgås**

09.30 **Välkommen**

Lena Dahlman förvaltningsdirektör, Hälsa och Habilitering, Region Uppsala och *Elisabet Fernell*, professor, Gillbergcentrum, Göteborg

09.50 **Inledningsanförande**

Malin Ekman Aldén, generaldirektör, Myndigheten för delaktighet

10.20 **Vad vet vi idag och om pågående forskning i Norden**

**Forskningsläget kring föräldrarna och deras barn -
Vad vet vi egentligen?**

Mikaela Starke, professor, institutionen för socialt arbete, Göteborgs universitet

Föräldrar med utvecklingsstörning - Hur går det för barnen?

Ida Lindblad, psykolog och med. dr., Gillberg Neuropsychiatry Centre, Sahlgrenska Academy

**Tvångsvård av barn till föräldrar med intellektuell
funktionsnedsättning – Att bedöma föräldrars (o)förmåga**

Katarina Alexius Borgström, docent, jurist, ISA, Stockholms universitet

**Barn till kvinnor med intellektuell funktionsnedsättning –
vilka förebyggande och möjliga insatser kan identifieras?**

Berit Höglund, med dr., barnmorska, universitetslektor och forskare, Uppsala universitet

Mödrar med lindrig utvecklingsstörning och deras barns anknytning

Pehr Granqvist, professor, Stockholms universitet

Föräldrarutiner och kognitiva nedsättningar – det kan kompenseras

Mats Granlund, professor i psykologi och handikappvetenskap, Jönköpings universitet

Barn – vet jag vad det innebär? Om rätten att få ta informerade beslut

Gunnel Janeslätt, Med dr., leg arbetsterapeut, SUF-Kunskapscentrum, Region Uppsala

Parenting Young Children: ett anpassat föräldrastödsprogram

Elaine Mc Hugh, Universitetslektor, Göteborgs universitet

Handlinger og holdninger – erfaringer fra PYC i Norge

Anne Thronsen, Prosjektleder for PYC i Norge, Lektor, Høgskolen i Sørøst-Norge

12.15 **Lunch**

Vad behöver samhället göra?

- 13.15 **Inledningstalare i ämnet**
Lisa Skiöld, Barnombudet i Uppsala län
- 13.30 **Informerade val - om lärande, förebyggande insatser och tidig samverkan i Tierps kommun**
Ann Nilsson, familjecoach, och Rose-Marie Berglund, pedagog, Siri Hallstan, enhetschef, Gunilla Olsson, rektor i Tierps kommun
- 14.00 **Föräldrar reflekterar över hinder, möjligheter och det stöd de önskar**
Två föräldrar delar med sig av erfarenheter och framtidsönskningar
- 14.20 **Fika**
- 14.40 **Samtal om vad som behöver göras, hinder och möjligheter**
Riksförbundet FUB, *Judith Timoney*, ombudsman
Funktionsrätt Sverige, *Lars Ohly*, ordförande
Socialstyrelsen, *Ylva Branting*, utredare, Kunskapsstyrning för socialtjänsten
- 15.50 **Avslutning**
Mats Granlund, professor i psykologi och handikappvetenskap, Jönköpings universitet
- 16.00 **Dagen avslutas**

Varmt välkommen!

Ida Lindblad, Gillbergcenter Gunnel Janeslätt, SUF-KC Agnetha Hammerin, SUF-KC
ida.lindblad@gnc.gu.se gunnel.janeslatt@regionuppsala.se agnetha.hammerin@regionuppsala.se

Praktiska anvisningar

Datum	29 november 2017 kl. 9.00-16.00
Plats	Immanuelskyrkan, Kungstengatan 17, 113 57 Stockholm
Kostnad	Ingen kostnad, anmälan är nödvändig och bindande. (Kan ersättas av annan person. För ej nyttjad plats debiteras 500 kr)