



# Välkomna till DHB



# Tillsammans kan vi påverka

DHB är en föräldraorganisation för familjer med barn som har dövhet, hörselskada eller språkstörning. Även barn med flerfunktionsnedsättningar finns i våra målgrupper.

## Engagemang och gemenskap

Genom medlemskap i DHB får man kontakt med andra familjer i samma situation. Vi stöttar och lär av varandras erfarenheter, engagerar oss i barnens förskola och skolgång och arbetar för en aktiv fritid.

Hela familjen blir medlemmar i något av våra sju distrikt och får information om aktuella frågor och aktiviteter både på distrikts- och riksnivå. Grunden för DHB's arbete är medlemmarnas engagemang och alla ledamöter i våra styrelser är föräldrar som jobbar ideellt.

## Intressepolitik

Genom DHB är vi med och påverkar intressepolitiskt. Det innebär att vi verkar mot regering, riksdag, kommuner, lands-ting, myndigheter och media i för våra grupper viktiga frågor, ex vis – föräldrautbildning, skolfrågor, socialförsäkringsfrågor och teckenspråksutbildning för hela familjen.

## Projekt

DHB initierar och medverkar i större/djuplodande projekt kring frågor som rör våra barn och ungdomar. Projekten genomförs i syfte att bli förbättra förskola och skolgång för våra barn och för att uppnå bättre förståelse för barnens problematik. Många av projekten görs i samarbete med andra organisationer.

## Konferenser och temadagar

DHB genomför varje år flera konferenser och temadagar kring aktuella frågor för våra olika målgrupper, med ett nytt tema varje år.

## Sommarläger för hela familjen

Varje sommar arrangerar DHB ett mycket uppskattat läger där familjer från hela landet kan umgås och utbyta erfarenheter. Programmet är varierat, med allt från föräldrardiskussioner och teckenspråkskurser till lek, bad och utflykter.

*”Det finns bara en grupp som kan ge tips och råd och det är andra föräldrar.”*



Riksförbundets styrelse har genomgått mediautbildning med intervjuträning.



På våra sommarläger har vi många olika aktiviteter för både barn, syskon och föräldrar, med teckenspråkskunniga ledare och tolkar vid behov.



Alla i familjen, stora som små, blir medlemmar.

# och ha en meningsfull fritid

## Tekniska hjälpmedel

DHB följer utvecklingen av hörapparater, CI (cochlea implantat) och pedagogiska hjälpmedel. DHB är även med och påverkar och ger förslag på annan teknisk utveckling ex vis förmedlingstjänst, taltjänst, bild- och mobiltelefoni, textade och tolkade teaterföreställningar.

## Tvåspråkighet och kommunikation

Språk är lika självklart som luft. Vi tänker inte så mycket på det, lika lite som vi tänker på att vi andas. Genom språket kommunicerar vi, skapar relationer till andra, bekräftar varandra och förmedlar önskningskrav. Det är först i relationer till andra människor som man blir någon och får en identitet.

Kommunikation och språk är den gemensamma nämnaren för DHB's olika grupper och många av barnen behöver två språk, svenska och teckenspråk. Därför arbetar DHB för att våra barn och ungdomar ska ha rätt till de två språken oavsett vilken funktionsnedsättning de har.

## Teckenspråk – ett eget språk

Teckenspråk är ett eget språk, med egen grammatik och struktur, som inte följer det svenska språket.

Döva barns första språk är teckenspråk, det är deras väg till självkänsla, trygghet och identitet. Genom teckenspråket lär de sig svenska som andra språk.

Hörselskadade barn och barn som opererats med CI har ofta behov av teckenspråk, det hjälper dem till en säker kommunikation i alla situationer.

För många barn med språkstörning är teckenspråk vägen till språklig utveckling. Några kommer att ha teckenspråk som sitt första språk.

## Samarbete

För att nå våra mål samarbetar vi även med andra intresseorganisationer både inom och utanför Sverige. DHB har initierat samarbete och arbetar med andra handikappförbund i barn och föräldrafrågor. DHB är bland annat medlem i HSO, Handikappförbundens samarbetsorgan och i den europeiska föräldraunionen för döva och hörselskadade barn, FEPEDA.



Ett distrikt har bland annat haft simskola, gymnastikgrupp, klättrat på klättervägg, och spelat bowling.



Några har provat på dykning och alla vågade. Under ytan använder alla dykare tecken!

*”När fröken tecknar  
hör jag allt vad hon säger.”*

### Verksamhet lokalt och på riksnivå

Distrikten bjuder in till – utflykter, museum och teaterbesök eller teckenspråkskurser och arbetar lokalt med skolfrågor mm. Har du idéer om aktiviteter eller vill vara med och påverka, kontaktar du styrelsen i ditt distrikt.

På riksnivå genomför DHB familjeläger, temadagar, konferenser, ger ut tidningen DHB Dialog, initierar projekt och arbetar intressepolitiskt med övergripande frågor.

DHBs mål är att barn med dövhet, hörselskada eller språkstörning ska ha full jämlikhet och delaktighet i samhället.

## Vår organisation

DHB består av fem regionala distrikt som bedriver verksamhet inom sin region. Utöver dessa fem distrikt, finns två distrikt som är rikstäckande. Det ena vänder sig till familjer som har barn med språkstörning det andra till familjer med barn som är döva eller hörselskadade med ytterligare funktionsnedsättningar.

Varje distrikt är representerat i riksförbundets styrelse som träffas fem gånger per år. Alla styrelsemedlemmar är föräldrar och vårdnadshavare som arbetar ideellt.

DHB har ett kansli i Örebro som svarar på frågor och ansvarar för information, intressepolitik, ekonomi, kurser, medlemsregister, konferenser, familjeläger och all övrig administration av förbundets verksamhet.

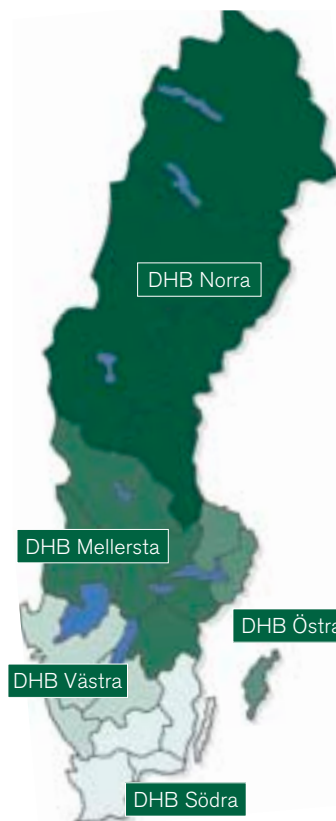
## Medlemskap

Hos DHB är alla i familjen medlemmar. Om ni inte redan nu är medlemmar och vill bli det, kontaktar ni kansliet eller anmäler er direkt på vår hemsida. Kansliet ser till att ni blir medlemmar i rätt distrikt.

## DHB Dialog och [www.dhb.se](http://www.dhb.se)

DHB Dialog, vår medlemstidning, kommer ut fyra gånger per år. I tidningen kan du läsa om aktuella frågor och vad som är på gång eller har hänt både inom förbundet och ute i våra distrikt.

På vår hemsida hittar du mer information och du kan läsa mer om alla de projekt, konferenser, läger mm som DHB driver och är engagerade i. Här finns också länkar till våra olika distrikt och andra organisationer.



Förutom våra fem regionala distrikt har vi två rikstäckande distrikt, ett för familjer med barn med språkstörning och ett för familjer med barn som har ytterligare funktionsnedsättningar.



Riksförbundet DHB

Kansliet: Klostersgatan 15, 703 61 Örebro

Tel: 019-17 08 30 Texttel: 019-19 68 90 ange 019 12 21 46\* Bildtel: se vår hemsida Fax: 019-10 44 99

[kansliet@dhb.se](mailto:kansliet@dhb.se) [www.dhb.se](http://www.dhb.se)