



Výroční zpráva 2025

Naděje pro děti úplňku, z. s.

Úvodní slovo

Vážení a milí příznivci Děti úplňku,

rok 2025 byl rokem, který významně rozšířil oblast našeho působení. V květnu jsme otevřeli Centrum advokační podpory (CAP), které pomáhá pečujícím rodinám v situacích, kdy nemohou pro své děti a dospělé s autismem získat potřebnou podporu. Vznik takového centra byl naším dlouhodobým cílem. Malý tým CAP pomáhá například rodičům, kteří nemohou najít pro své blízké vhodnou sociální službu, čelí nucenému vylučování dětí do domácího vzdělávání nebo se setkali s nevhodným zacházením v psychiatrických nemocnicích.



Už první měsíce fungování CAP prokázaly jeho potřebnost. Poptávka po jeho službách rychle roste a s ní i míra našemu porozumění situaci, v níž se pečující rodiny nacházejí. Obracejí se na nás řada lidí v krizové situaci způsobené nejčastěji nedostatečnou podporou v péči o jejich potomka s projevy náročného chování. Je pozoruhodné, že významnou úlevu pečujícím často přinese už samotné propojení s jednou z našich případových koordinátorek. Najednou nejsou na zvládnutí situace sami, mají se o koho opřít.

Naším druhým zjištěním pak je, že aby podpora lidí s autismem, intelektovým postižením a náročným chováním a jejich rodin fungovala skutečně dobře, musí být komplexní. Nestačí pouze pro takového člověka najít dostupnou sociální službu, je třeba dobře připravit přechodové plány, proškolit personál v podpoře pozitivního chování, rozvíjet možnosti náhradní komunikace nebo pracovat s rodinou na zvládnutí zásadní životní změny. I proto CAP využívá práci krizových interventek nebo behaviorálních specialistů.

Příběhy rodin, které se nám hlásí, jasně ukazují, že v naší zemi zoufale chybí dlouhodobá koordinace a multidisciplinární podpůrné týmy. Proto tolik pečujících rodin propadá až na úplné dno a zůstávají ve své situaci vyčerpané a osamělé. Věříme, že založení nového centra přispěje nejen ke zlepšení osudů jednotlivců s autismem, ale i systému jako celku.

Děkujeme, že nám v tom pomáháte.

Petra a Petr Třešňákoví

Kdo jsme a co děláme



Spolek Naděje pro děti úplňku, z. s. sdružuje rodiny lidí s autismem, intelektovým postižením a náročným chováním a zároveň tvoří expertní tým.

Měníme způsob, jak společnost rozumí náročnému chování, vzděláváme a pomáháme rodinám v každodenních situacích.

POSLÁNÍ

Usilujeme o důstojný život lidí s autismem, těžkým intelektovým a funkčním postižením, jejich rodin a pečujících. Sdružujeme rodiny lidí s vyššími nároky na péči, přinášíme inovace systému sociální podpory a zvyšujeme povědomí široké i odborné veřejnosti o tématech spojených s chováním náročným na péči.

VIZE

Chceme, aby lidé s autismem, intelektovým a funkčním postižením spojeným s vyššími nároky na péči i jejich pečující měli dostatek podpory a kvalitních služeb, které jim umožní v každém věku žít důstojný a naplněný život v přirozené komunitě.

Homesharing



Homesharing je sdílená péče o děti a dospělé s autismem a intelektovým znevýhodněním. Vychází z přesvědčení, že i lidé s postižením chtějí navazovat vztahy, mít kamarády a být součástí společnosti – jen k tomu někdy potřebují větší podporu. Homesharing proto propojuje lidi s postižením a jejich rodiny s hostiteli – lidmi ochotnými věnovat svůj čas a pozornost lidem s postižením, kterým v homesharingu říkáme „host“, a otevřít jim svůj domov.



Více o homesharingu
si přečtete na



Jak homesharing funguje

Setkávání hostitelů a jejich hostů probíhají pravidelně, obvykle několikrát do měsíce v předem domluvených termínech. Hostitel si bere hosta k sobě domů nebo tráví čas venku při běžných aktivitách, jako jsou procházky, vaření nebo hry. Vztah mezi hostitelem a hostem se buduje postupně a přirozeně. Host se po společně stráveném čase vrací domů obohacený o nové zážitky a zkušenosti.

Co homesharing přináší

Homesharing má pozitivní dopad na všechny zúčastněné. Hostům přináší nové vztahy, zkušenosti a podporuje jejich samostatnost. Pečujícím rodičům poskytuje prostor pro odpočinek, péči o další členy rodiny, čas si zařídit důležité pochůzky a také pocit, že na péči nejsou sami a někdo další přijímá jejich dítě s pochopením takové, jaké je. Hostitelům nabízí smysluplně strávený čas, nové zkušenosti a radost z pomoci druhým. V širším kontextu přispívá k většímu porozumění a přijetí lidí s intelektovým postižením a autismem ve společnosti.

Kdo je hostitel a kdo se jím může stát

Hostitel není profesionál, ale běžný člověk, který se rozhodl pravidelně věnovat část svého času (například dvakrát za měsíc odpoledne). Hostitelem se může stát každá plnoletá osoba bez záznamu v trestním rejstříku, v dobrém fyzickém i psychickém stavu a s pozitivním vztahem k lidem s postižením.

Každý hostitel prochází přípravou a po celou dobu spolupráce je podporován týmem průvodců, kteří zajišťují bezpečí a pomáhají zvládat případné náročnější situace.

Homesharing a bezpečí

Bezpečí všech zapojených je klíčovým principem homesharingu. Hostitelé jsou pečlivě vybíráni a proškoleni a pečující rodiny i hostitelé jsou provázeni celým procesem zapojení. Podpora pokračuje i v průběhu samotného homesharingu, aby bylo možné včas reagovat na potřeby všech zúčastněných a zajistit kvalitní a bezpečné prostředí.

Homesharing rozvíjíme od roku 2018 a dlouhodobě pečujeme o zapojené rodiny i hostitele. Zároveň aktivně hledáme nové hostitele v Praze a blízkém okolí.



Homesharing v roce 2025

V číslech

Rok 2025 byl obdobím dalšího rozvoje a stabilního fungování. Proběhly tři přípravy hostitelů, ze kterých vzešlo celkem 27 nových hostitelů – 15 pro Děti úplňku a 12 pro spolupracující organizace v dalších regionech.

V průběhu roku jsme spárovali 12 nových hostů s hostiteli. Celkově bylo v homesharingu zapojeno 37 hostů a jejich rodin, kterým pomáhalo 38 hostitelů. Zároveň jsme byli v kontaktu s dalšími 36 rodinami, které o homesharing mají zájem a hledají podporu.

Do společných aktivit se zapojilo 18 hostů, kteří se zúčastnili jednodenních i vícedenních výletů, někteří opakovaně.

Akce, setkávání, osvěta

V roce 2025 jsme se zaměřili také na šíření povědomí o homesharingu a budování komunity. Zapojili jsme se do veřejných akcí, jako byl festival Habrovka nebo **Zažít město jinak**, kde jsme oslovovali nové zájemce o zapojení. Také jsme uveřejnili osvětové články v lokálních časopisech pražských městských částí: Hornopočernický zpravodaj, Kbelák, Noviny Prahy 12.

Tradiční setkání hostitelů, rodičů, dětí a přátel homesharingu proběhlo v květnu 2025 v komunitní zahradě Kotlaska. Nabídlo prostor pro sdílení zkušeností, společné aktivity i odpočinek v přátelské atmosféře.



<https://detiuplnku.cz/homesharing-spojuje>



Setkávání a vzdělávání aktérů homesharingu v roce 2025

Kurzy a semináře

Hostitelům i rodičům jsme nabídli kurzy první pomoci, které posilují jejich jistotu v krizových situacích a přispívají k většímu bezpečí. Pro rodiče byl určen také odborný seminář zaměřený na vztahy, intimitu a sexualitu dětí a dospívajících s postižením.

Podpora psychohygieny hostitelů

S hostiteli udržujeme pravidelný kontakt a podporujeme je v jejich roli. Pomáháme jim zvládat náročnější situace, předcházet vyhoření a sdílet radosti i obavy. Společně hledáme způsoby, jak trávit čas s hosty tak, aby byl přínosný pro všechny.

Nově jsme zavedli **adaptační schůzky s průvodci**, které umožňují lépe sledovat vývoj vztahu mezi hostitelem a hostem a poskytovat cílenější podporu.

Společné aktivity a výlety

V průběhu roku jsme uspořádali tři jednodenní výlety a dvě víkendové akce s přespáváním na Smržovce. Na všech akcích byli přítomni adaptační průvodci, kteří poskytovali podporu a konzultace.

Tyto aktivity přinášejí hostům nové zážitky a zkušenosti, podporují jejich samostatnost a zároveň dávají hostitelům možnost vyzkoušet nové situace v bezpečném prostředí.

Homesharing v 2025 v číslech

Rok 2025 byl ve znamení stabilního růstu a prohlubování podpory:

- proběhly **3** přípravy hostitelů, ze kterých vzešlo **27** nových hostitelů pro tři různé organizace
- **12** nových hostů bylo úspěšně spárováno s hostiteli
- celkem bylo zapojeno **37** hostů a jejich rodin a **38** hostitelů
- v kontaktu bylo dalších **36** rodin, které hledají podporu
- **18** hostů se zúčastnilo jednodenních i vícedenních výletů

<https://detiuplnku.cz/vikendovka-deti-s-hostiteli-07-2025>



Intervizní a společenská setkávání

Hostitelé mají možnost pravidelně se setkávat, sdílet své zkušenosti a vzájemně se inspirovat. Probíhá také individuální podpora a průběžné vyhodnocování spolupráce, které pomáhá předcházet nedorozuměním a zajišťuje stabilitu vztahů.

Odborná podpora rodin

Rodinám zapojeným do homesharingu nabízíme různé formy podpory. Rodiče na začátku spolupráce mohou využít skupinová setkání zaměřená na sdílení prvních zkušeností a nastavování spolupráce s hostitelem.

Pravidelně probíhají také online setkání rodičů, která poskytují prostor pro sdílení, vzájemnou podporu a reflexi jejich životní situace.

Součástí podpory byla i víkendová setkání pro rodiny, kterých se zúčastnilo osm rodin. Rodiče měli možnost konzultací s odborníky, sdílení zkušeností i potřebného odpočinku.

Rozvoj a zlepšování homesharingu

Kvalitu služby průběžně rozvíjíme. Homesharingový tým se pravidelně setkává se zahraničním mentorem Brianem Mc Donaldem, se kterým sdílí zkušenosti a inspiraci, zejména v oblasti bezpečí a metodiky.

Důležitou součástí jsou také intervize a supervize s externími odborníky, která pomáhají nastavovat procesy a reflektovat praxi.

Na základě zkušeností průběžně upravujeme metodiku homesharingu. V roce 2025 jsme se zaměřili například na úpravu přípravy rodin a vytvoření materiálů pro řešení krizových situací.

Příběh jednoho našeho homesharingového páru



<https://detiuplnku.cz/to-nejmensi-co-muzu-udelat/>

Za podporu projektu Homesharing děkujeme



**Financováno
Evropskou unií**

Projekt „Homesharing, inovativní sociální podpora pro děti s autismem a jejich rodiny“ CZ.03.02.02/00/22_017/0001391

Odborná příprava hostitelů je hrazena z podpory našich dalších partnerů:



ADAstra



Aktivita projektu Homesharing jsou podpořeny z dotačního programu Rodina.



Partnerství pro rozvoj homesharingu

Home Sharing



V uplynulém roce jsme se v oblasti homesharingu soustředili na prohlubování spolupráce s partnery, s nimiž sdílíme stejné hodnoty a pohled na kvalitu a smysl homesharingu. Spolu s Centrem pro komunitní práci střední Čechy

(CPKP), se kterým úzce spolupracujeme již od roku 2021, jsme sestavili Memorandum o spolupráci. Tento dokument, který jsme podepsali 1. října 2025, definuje rámec pro naše aktivity a potvrzuje směr, kterým jsme se v rozvoji homesharingu společně vydali.

Mezi naše priority patří:

- **Společný rozvoj metodiky a know-how:** Homesharing vnímáme jako živý organismus, který je třeba neustále kultivovat. V rámci naší spolupráce s CPKP průběžně aktualizujeme metodické postupy a sdílíme zkušenosti z každodenní praxe. Naším cílem je, aby homesharing zůstal kvalitní a bezpečnou formou podpory pro všechny zúčastněné.
- **Systémová advokační činnost:** Usilujeme o to, aby homesharing našel své pevné a uznávané místo v českém systému podpory. Společně jednáme s veřejnými institucemi a hledáme cesty k takovému ukotvení tohoto modelu, které rodinám zajistí dlouhodobou stabilitu a organizacím předvídatelné zázemí.

Otevřenost a rozšiřování sítě

Memorandum je otevřené pro další organizace realizující homesharing. Zapojit se může organizace, která sdílí hodnoty a principy zakotvené v memorandu. Prvním příkladem takového partnerství je MAS Pošumaví, která s námi v rámci této sítě od roku 2025 úzce spolupracuje.

Věříme, že díky partnerství založeném na hodnotách, odborné diskuzi a společné praxi se bude homesharing v Česku dále rozvíjet a získávat pevnou pozici.

Program pro sourozence dětí s autismem, intelektovým postižením a náročným chováním



Autismus a intelektové znevýhodnění ovlivňují celou rodinu – včetně dětí, které vyrůstají v rodině se sourozencem s PAS+. Jejich potřeby mohou být v náročném každodenním rodinném provozu někdy upozaděny. Proto jim nabízíme místo, kde mohou být samy sebou, sdílet situace, které doma prožívají, a setkávat se s dětmi, které tomu rozumějí bez vysvětlování. Programy vedou zkušení pedagogové, psycholog, lektori a terapeuti.

Proč je podpora sourozenců důležitá

Na potřeby dětí, jež vyrůstají se sourozencem, který vyžaduje intenzivní péči, mají rodiče mnohdy méně času a prostoru. Naše programy jim dávají příležitost získat vlastní zážitky a navázat nová přátelství, pomáhají jim snižovat napětí a uvědomovat si, že v tom nejsou samy.

Programy

- Klub pro děti 12–18 let

Každé dva týdny se v klubovně v Praze schází skupina dospívajících, kteří sdílejí podobnou rodinnou zkušenost. Společně si povídají, hrají hry a poznávají se navzájem. Každé setkání má své téma týkající se soužití se sourozencem s PAS+, vždy však ponechává dětem dostatek prostoru sdílet zkušenosti vlastním tempem a podle svých možností.



V roce 2025 proběhlo celkem **18** setkání Klubu, který navštěvovalo **7** dětí.

• Výlety a akce

Během roku pořádáme jednodenní výlety i víkendové pobyty, které jsou otevřené všem dětem školního věku. Děti spolu lezou po skalách, sjíždějí řeky, chodí na výpravy nebo staví z LEGO kostiček. Tyto společné zážitky vytvářejí prostor pro nová přátelství a dávají dětem něco, co za běžných rodinných podmínek mnohdy nemohou zažít.

Skupiny dětí jsou podle věkových skupin (6–11 let a 12 a více let), protože šestileté a patnáctileté dítě potřebuje jiný přístup i jiný program. Společné akce napříč věkovými skupinami jsme zároveň zachovali – setkávání starších a mladších dětí má svůj význam.

Celkově se v roce 2025 do sourozeneckého programu zapojilo **33** dětí.

V roce 2025 se uskutečnily tyto akce:

- výlet na hrad Okoř
- výlet na hrad Houska
- víkend ve Spálově – sjíždění vody na raftech, jízda na koloběžkách
- LEGO piknik – odpoledne ve Stromovce
- Mnichovice – po stezce kocoura Mikeše, společné hry
- Bozkovské jeskyně – prohlídka jeskyni, pěší túry mezi pískovci, slaňování
- Muzikál Lotrando a Zubejda
- Botanická zahrada – procházka Prahou, výstava dýní s halloweenskou tematikou
- LEGO Vánoce



Více o programech
pro sourozence na



www.detiuplnku.cz/sourozenci



Podpora pozitivního chování



V roce 2025 jsme i nadále vzdělávali v přístupu založeném na lidských právech – Podpoře pozitivního chování (PBS – Positive Behaviour Support). Někteří lidé s autismem, intelektovým znevýhodněním a náročným chováním kvůli svému postižení nedokážou komunikovat běžným způsobem a své potřeby a emoce vyjadřují chováním. Podpora pozitivního chování učí takovým projevům porozumět a vytvořit prostředí, ve kterém tito lidé mohou žít důstojný a naplněný život. Záštitu nad rozvojem PBS v Česku drží Anna Šabatová, veřejná ochránkyně práv v letech 2014–2020.

Co je PBS

Mezinárodně uznávaný přístup, který vychází z respektu k lidským právům a zaměřuje se na porozumění chování lidí, pro které je obtížné komunikovat běžným způsobem. Cílem je zlepšit kvalitu jejich života a současně minimalizovat projevy náročného chování.

Učí porozumět příčinám chování v jeho sociálním, fyzickém i individuálním kontextu. Pomáhá přizpůsobit prostředí i způsob podpory tak, aby vycházely z potřeb člověka – ne naopak.

Namísto potlačování projevů klade důraz na hledání příčin chování a podporu pozitivních změn. PBS tak přispívá ke svobodnějšímu, důstojnějšímu a samostatnějšímu životu lidí s intelektovým postižením.

Více o PBS na



www.detiuplnku.cz/pbs



Vzdělávání

V roce 2025 jsme pokračovali v systematickém rozvoji vzdělávání v přístupu PBS. Navazovali jsme na předchozí roky a dále rozšiřovali nabídku kurzů pro profesionály i rodiny, a to jak v oblasti základního porozumění chování, tak v praktických dovednostech pro každodenní práci.

Akreditovaný výcvik v přístupu PBS

[https://
detiuplnku.cz/
uspesne-
ukonceny-
akreditovany-
vycvik-pbs](https://detiuplnku.cz/uspesne-ukonceny-akreditovany-vycvik-pbs)



Výcvik v přístupu PBS je určen pracovníkům sociálních služeb, metodikům, vedoucím pracovníkům i externím odborníkům. Propojuje teoretické porozumění s praktickou aplikací v každodenní péči a vede účastníky k tomu, aby dokázali analyzovat chování v kontextu potřeb člověka a navrhovat účinné a respektující strategie podpory.



Celkem 23 absolventů představilo své závěrečné práce odborné veřejnosti, zástupcům krajů i politické sféry a úspěšně zakončilo výcvik. Absolventi 130hodinového výcviku jsou schopni porozumět celkové životní situaci člověka s intelektovým postižením, navrhnout komplexní model podpory a přispět k tomu, aby lidé, o které pečujeme, mohli žít kvalitní, důstojný život.

Návštěva Tonyho Osgooda

Významnou součástí vzdělávání v roce 2025 byla opět spolupráce s britským odborníkem na chování Tonym Osgoodem.

Jeho kurzy byly zaměřeny především na hlubší porozumění funkci chování, roli komunikace a na systémové nastavení podpory v organizacích. Věnoval se také tématu vedení služeb a vlivu organizační kultury na kvalitu života klientů.

Účastníci se učili analyzovat chování jako formu komunikace, vytvářet funkční podpůrné strategie a zlepšovat každodenní interakce s lidmi, kteří potřebují podporu.

Kurzy Tonyho Osgooda v roce 2025:

- Podpora pozitivního chování jako nástroj funkčního posouzení a vyhodnocení chování náročného na péči – 24.–25. 4.
- Komunikační strategie u lidí s autismem a intelektovým postižením – 28. 4.
- Practice Leadership: Jak dobře vést organizaci poskytující služby lidem s mentálním nebo kombinovaným postižením – 29. 4.



Spolupráce s irskými lektory

V roce 2025 jsme pokračovali ve spolupráci také s irskými odborníky Brianem Mc Donaldem a Mauricem Healym, kteří dlouhodobě přináší do českého prostředí zkušenosti s etickým a bezpečným zvládáním náročného chování.

Ve svých kurzech představují model MEAS (Managing Ethically & Safely), který klade důraz na porozumění chování, prevenci eskalace a minimalizaci omezujících postupů. Účastníci se učí pracovat s cyklem stresu, reflektovat vlastní interakci a využívat praktické deeskalační strategie v každodenní péči. Součástí vzdělávání byla i specializovaná témata, jako je sebepoškozující chování nebo podpora lidí při přechodu do nové služby, která patří k nejnáročnějším situacím v praxi.



Kurzy irských lektorů v roce 2025:

- Zvládání chování a omezující postupy – 10. 6.
- Sebepoškozující chování u lidí s intelektovým znevýhodněním – 13. 6.
- Jak snížit stres člověka s mentálním postižením při přechodu do nového zařízení (webinář) – 3. 11.

PBS v 2025 v číslech

- V roce 2025 prošlo kurzy celkem **243** účastníků z řad sociálních pracovníků, speciálních pedagogů, ergoterapeutů, rodičů a dalších odborníků.
- **3.** běh Výcviku v přístupu PBS dokončilo **23** absolventů.
- Do konce roku 2025 prošlo vzděláváním PBS celkem **1299** účastníků.

Kurzy českých lektorů

Současně se v roce 2025 v českém prostředí začínají prosazovat čeští lektori, kteří prošli Výcvikem v přístupu PBS a přenášejí jeho principy do vlastní praxe i vzdělávání. Děti úplně navázaly spolupráci s Jaromírou Staňkovou a Věrou Petlanovou, absolventkami výcviku, které vedly kurzy zaměřené na každodenní podporu lidí s autismem a intelektovým postižením.

Tento posun představuje důležitý krok k budování domácí odborné kapacity a dlouhodobé udržitelnosti vzdělávání v PBS v Česku. Dochází tím k přirozenému přenosu know-how – od zahraničních expertů přes výcvik až k českým lektorům, kteří nyní principy PBS předávají dál ve své vlastní praxi.

Kurzy v roce 2025:

- Jak podpořit pozitivní chování u lidí s mentálním postižením (webinář) – 12. 2.
- Management náročného chování pro speciální pedagogy v ZŠ speciálních – 5.–6. 11.
- PBS (Podpora pozitivního chování) u lidí s PAS nebo intelektovým znevýhodněním – 17.–18. 9.

Kurz na PEDF UK

Součástí rozvoje vzdělávání v PBS byla také spolupráce s Pedagogickou fakultou Univerzity Karlovy, kde jsme v letním semestru realizovali kurz zaměřený na podporu pozitivního chování pro studenty speciální pedagogiky. Kurz přinesl úvod do principů PBS a jejich praktického využití ve školním prostředí. Studenti se seznámili s tím, jak porozumět chování jako formě komunikace, jak předcházet jeho náročným projevům a jak vytvářet podpůrné prostředí pro žáky s autismem a intelektovým znevýhodněním. Tento krok chápeme jako důležitý pro šíření principů PBS mezi budoucími odborníky.

Centrum advokační podpory (CAP)



*Podporujeme pečující rodiny v situacích, kdy systém selhává.
Důstojnost a kvalitu života člověka s postižením máme vždy
na prvním místě.*

V roce 2025 jsme založili Centrum advokační podpory (CAP), které vzniklo z konkrétní potřeby rodin pečujících o lidi s autismem, intelektovým postižením a náročným chováním. Právě tyto rodiny se na nás dlouhodobě obracely ve chvílích, kdy se ocitly v situacích, které nedokázaly samy zvládnout a kde běžné služby selhávaly.

Cílem bylo vytvořit prostor, který dokáže zajistit skutečnou, koordinovanou pomoc – postavenou na multidisciplinárním přístupu a respektu k potřebám konkrétního člověka i jeho rodiny.

Více o Centru advokační podpory na



www.detiuplnku.cz/cap

Vznik a nastavení podpory

První měsíce roku 2025 jsme věnovali přípravě – definovali jsme procesy podpory, způsob podávání žádostí, pravidla spolupráce i průběh a ukončení podpory. Současně jsme vymezili, s jakými situacemi se na nás mohou rodiny obracet.

Podpora v CAP má vždy individuální podobu. Většina případů je dlouhodobá a zahrnuje koordinaci více aktérů – například



Co je CAP

Centrum advokační podpory je inovativní forma podpory, která propojuje různé odbornosti a pomáhá pečujícím orientovat se v situacích, které jsou často složité, dlouhodobé a systémově podmíněné. Nejedná se o sociální službu, ani právní poradenství.

Posláním CAP je odstraňovat překážky v přístupu ke spravedlnosti a potřebné podpoře. Pomáháme lidem s autismem, intelektovým postižením a náročným chováním, jejich rodinám a pečujícím zejména tam, kde běžné služby nedokážou reagovat dostatečně citlivě nebo koordinovaně.

Zásadní je pro nás princip, že pečující rodina není „doplňek systému“, ale jeho klíčová součást. Právě její perspektiva je výchozím bodem celé podpory.

sociálních služeb, škol, zdravotnických zařízení, úřadů či opatrovnických soudů. Každý případ tak vyžaduje citlivé vedení, vyjednávání a hledání řešení napříč systémem.

Od začátku jsme stavěli na multidisciplinaritě. S rodinou pracuje tým CAP ve spolupráci s dalšími odborníky – například PBS interveny, terapeuti poskytujícími krizové provázení pečujícím nebo specialisty ze zdravotnictví a školství.

Průběh roku 2025

Centrum advokační podpory bylo oficiálně otevřeno 19. května 2025. Již v prvních měsících se ukázalo, jak velká je potřeba tohoto typu podpory – pro vysoký počet žádostí jsme byli nuceni dočasně uzavřít příjem nových podnětů.

V roce 2025 se na nás prostřednictvím formuláře obrátilo celkem 48 pečujících rodin z celé České republiky. Podpořit se nám podařilo více než 23 z nich, další čekají na zapojení do podpory.

Typická podpora v CAP má dlouhodobý charakter – často trvá 4–7 měsíců a zahrnuje spolupráci s 5–10 institucemi současně. Jeden případ tak znamená desítky hodin práce, koordinace a často i cestování v terénu.

Hlavní problémy s kterými se na nás rodiny obracejí:

- **40 %** nedostupnost vhodné sociální služby (pobytové/odlehčovací)
- **28 %** komplikace se službou a vzděláváním
- **7 %** problémy s bydlením
- **25 %** jiné

Za každým číslem je konkrétní příběh rodiny, která se snaží zajistit důstojný život svému blízkému v systému, který na takové situace není vždy připraven. Obraceli se na nás pečující v různých fázích péče o všechny věkové kategorie (nejmladšímu dítěti, kterého se podnět týkal, bylo 5 let, a nejstaršímu člověku 42 let).

Co se podařilo

Během prvních měsíců fungování CAP se podařilo dosáhnout konkrétních změn v životech lidí, které podporujeme:

- **2** děti se vrátily z nuceného domácího vzdělávání zpět do školy
- **3** lidem byla zajištěna vhodná sociální služba
- **2** lidem v psychiatrické hospitalizaci byla zprostředkována PBS intervence a navázána spolupráce s nemocnicí ke zlepšení kvality jejich života

Tyto výsledky ukazují, že i v komplikovaných a zdánlivě neřešitelných situacích je možné najít cestu, pokud existuje prostor pro koordinaci, respekt a skutečné porozumění potřebám člověka.



CAP v číslech

V roce 2025:

- **48** rodin požádalo o podporu
- více než **23** rodin jsme aktivně podpořili
- podpora trvá nejčastěji **4–7** měsíců
- jeden případ zahrnuje spolupráci s **5–10** institucemi
- tým CAP v roce 2025 tvořili **3** lidé (celkem 1,75 úvazku)

Příběh

Pomohli mi, když už jsem nevěděla co dál.

– Jedna z klientů CAP je paní Erika, maminka Adama, který má poruchu autistického spektra a lehké mentální postižení.



„Škola přeřadila mého syna do nevhodné třídy. Zhoršil se mu prospěch a psychický stav. Ke konci minulého školního roku chodil do školy jen jeden den v týdnu – zbytek jsem ho učila doma. Bylo to vyčerpávající. Když jsem školu a speciálně pedagogické centrum žádala o změnu, nevyhověli mi. Už jsem nevěděla co dál.“

Paní Erika se obrátila na CAP – a díky společnému úsilí se podařilo Adama vrátit do příznivějšího prostředí ve škole:

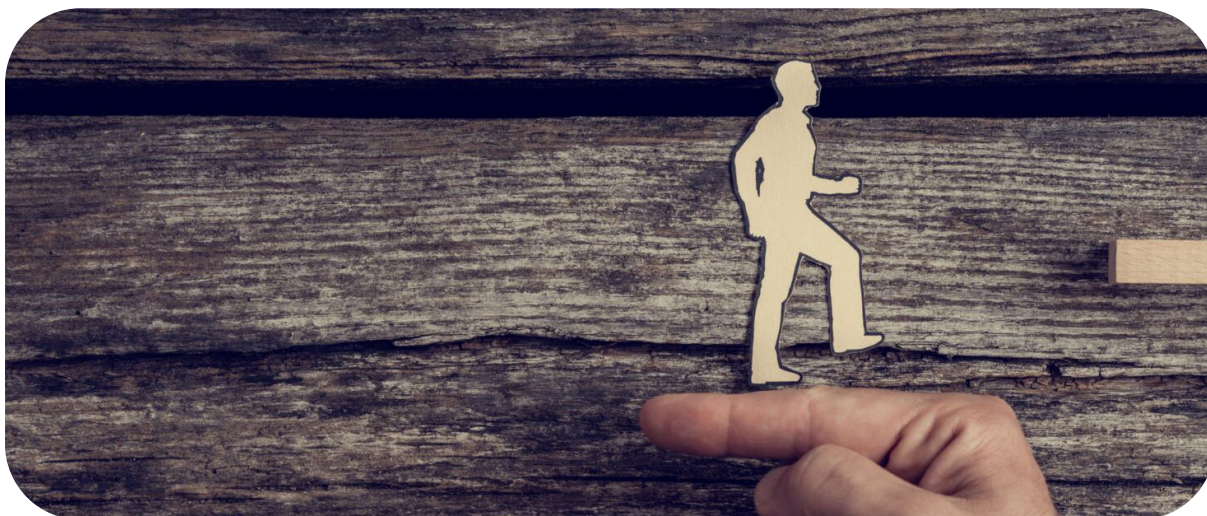
Díky CAP mohl Adam zůstat ve své původní třídě, kde je mu dobře a kde prospívá.

„Tým CAP mě doprovázel při jednáních se školou i poradnou. Pomohli mi sepsat potřebné dokumenty, poradit si v krizových situacích a hlavně pochopit, na co má Adam právo. Dnes je ve škole spokojený, má novou třídu, a dokonce i dobré známky. Jsem nesmírně vděčná, že v tom nejsem sama.“

Co přesně CAP dělá v případech, jako je ten Adamův?

- Provázíme rodiny v krizových situacích.
- Pomáháme s komunikací se školou a dalšími institucemi.
- Vytváříme strategii vhodného postupu.
- Vysvětlujeme, na co mají děti i pečující právo.
- Podporujeme důstojné a smírné řešení.

Lobbing



V roce 2025 jsme pokračovali v systematické advokační práci za práva a důstojnost lidí s autismem, intelektovým postižením a náročným chováním a jejich blízkých. Naše aktivity směřovaly zejména do tří oblastí: podpora důstojného života těchto lidí se zlepšováním komunitních služeb, tlak na dostupnost speciálního vzdělávání v Praze a snaha o kvalitní a dostupnou zdravotní péči. Ve všech těchto tématech jsme spojovali veřejný tlak, odborné argumenty, práci s daty i přímé jednání s politiky, úředníky, odborníky a s dalšími aktéry.

Dostupnost kvalitní zdravotní péče

Velmi intenzivně jsme se věnovali kvalitě a dostupnosti zdravotních služeb pro naši cílovou skupinu. Zejména tématu etického využívání omezovacích prostředků ve zdravotnictví a na dostupnost zubní péče pro těžko ošetřitelné pacienty.

Připomínkovali jsme návrh nového Metodického pokynu, který upravuje použití omezovacích prostředků a péči o pacienta v omezení ve zdravotních zařízeních. Zejména na psychiatriích jsou lidé s intelektovým postižením, autismem a náročným chováním vystaveni zvýšenému riziku, že budou omezeni v pohybu. Nejčastěji právě kvůli projevům náročného chování, které jsou jejich způsobem komunikace diskomfortu a nenaplněných potřeb. Omezovací prostředky by přitom měly být využívány pouze ve výjimečných situacích, kdy je ohrožen život či zdraví dotyčného člověka nebo jeho okolí. Vždy musí probíhat eticky, bezpečně a s respektem k pacientovi.

Do nového metodického pokynu se nám kromě jiného podařilo prosadit zásadní změnu. Explicitně stanovuje, že omezení člověka úchopem vleže hlavou dolů a jeho zalehnutí personálem je nepřijatelné. Pokud už musí být pacient položen

na zem, pak pouze zády dolů a obličejem vzhůru, bez jakéhokoliv tlaku na hrudník, krk nebo břicho. Tato formulace vychází z pokynů britského Národního institutu pro zdraví a péči (NICE).

Citace z metodického pokynu (https://mzd.gov.cz/wp-content/uploads/2025/08/Metodicky_pokyn-Pouziti_omezovacich_prostredku_a_pece_o_pacienta_v_omezeni_v_fin.pdf)

„Personál se, pokud možno, vyhne tomu, aby pacienta pokládal na zem. Pokud to ale bude nutné, personál položí pacienta na zem zády dolů a obličejem vzhůru. Personál se vyvaruje toho, aby položil pacienta hlavou dolů. Pokud k tomu ale bez předchozího záměru i tak dojde, a to v kontextu velmi náročné situace, personál musí ihned uvolnit držení nebo okamžitě změnit pozici pacienta. Pacient musí strávit v rizikové pozici co nejkratší možnou dobu. Personál nesmí pomocí úchopu omezovat dýchací schopnosti pacienta, nesmí tlačit na hrudní koš, krk nebo břicho ani pacientovi zacpávat pusu či nos. Stejně tak personál neomezuje pacienta v komunikaci, nezakrývá pacientovi oči, ústa a neprovádí další opatření, která by omezovala pacientovo smyslové vnímání.“

Během omezování člověka v pohybu při eskalaci náročného chování se může člen personálu vlivem vysoké míry zátěže dostat pod tlak. V případě, že takový tlak nezvládá a jeho přítomnost během omezování by mohla vést k další eskalaci, měl by mít možnost opustit místo incidentu, pokud to okolnosti dovolují. Takovou možnost jsme proto prosadili do nového Metodického pokynu.

Ten nově zohledňuje taky zvýšenou zranitelnost dětí, seniorů či lidí s mentálním znevýhodněním. U těchto skupin má být použití omezovacích prostředků naprostou výjimkou. Pokud už k němu dojde, doporučuje se preferovat manuální úchop před mechanickými prostředky, jako jsou kurty nebo pásy.

Dostupnost zubní péče pro lidi s intelektovým postižením a autismem

Na základě hojných podnětů ze strany rodičů jsme provedli dotazníkové šetření, které ukázalo, že mnoho pacientů čeká na stomatologické zákroky, jako je například vrtání kazů či trhání zubů pod celkovou anestezií, měsíce, někdy i déle než rok a v některých regionech tato péče zcela chybí. Výsledky jsme zveřejnili v tiskové zprávě a v naší brožuře.

<https://detiuplnku.cz/wp-content/uploads/2025/11/Dostupnost-zubni-pece-Deti-uplnku-Vysledky-2025-web.pdf>



Kromě dlouhých čekacích dob na urgentní ošetření kazů či jiných zubních zákroků pod celkovou narkózou rodiče v dotazníku často zmiňovali, že zdravotnická zařízení neumí přizpůsobit podmínky tak, aby člověk s intelektovým postižením a autismem nebyl během ošetření vystaven zbytečnému stresu a traumatizaci. Stěžovali si taky na nedostupnost informací, nevěděli, kam se obrátit v případě, kdy jejich dítě potřebuje zubní ošetření.

Zástupci Všeobecné zdravotní pojišťovny (VZP), Stomatologické komory a Ministerstva zdravotnictví nás ujistili, že se tímto problémem už delší dobu zabývají a přislíbili brzkou nápravu. Na začátku následujícího roku tak vznikla síť stomatologických pracovišť, která mají vyčleněnou kapacitu pro akutní zubní ošetření (ošetření kazů, extrakce zubů) v celkové anestezii nebo v analgosedaci, plně hrazené ze zdravotního pojištění. A to pro obtížně ošetřitelné pacienty – tedy i pro lidi s autismem a intelektovým postižením a náročným chováním, u nichž běžné ošetření v ordinaci často není možné.

V renomovaném vědeckém časopise BMC Psychiatrii vyšly výsledky vycházející z dat naší kampaně [#netlum](#), která upozorňuje na nevhodné a nadměrné předepisování psychiatrické medikace lidem s intelektovým postižením a chováním náročným na péči. Zkušenosti rodin a data z českého prostředí se tak promítly nejen do veřejné diskuse, ale i do odborného a systémového uvažování o kvalitě zdravotní péče v globálním měřítku.

Dostupnost speciálního vzdělávání v hlavním městě Praha

Od května 2025 jsme se intenzivně věnovali nedostatku míst ve speciálních školách v Praze. Podle dat speciálních pedagogických center přes 30 dětí s autismem a intelektovým postižením, které šly k řádnému zápisu do ZŠS, neměly od září kam nastoupit.

- Napsali jsme [otevřený dopis](#) primátorovi, Bohuslavu Svobodovi, a tehdejšímu ministru školství Mikuláši Bekovi, ve kterém jsme apelovali na to, aby každé dítě mělo šanci naplnit svoje právo na vzdělání. Apelovali jsme, aby rodiče budoucích prvňáčků měli od představitelů hlavního města dostatek informací, co s jejich nepřijatými dětmi bude a jaké kroky musí dělat.
- A square QR code with a blue and white pixelated pattern. A blue curved arrow points from the text to the QR code.
- Dosáhli jsme založení krizové komunikační platformy ve složení politického vedení města, vedení školského výboru, zástupce ombudsmana a zástupců rodičů.
 - Vystupovali jsme na jednání školského výboru i na plénu pražského zastupitelstva.

- V kampani jsme upozorňovali na povinnost státu zajistit všem dětem právo na vzdělání, apelovali jsme na to, aby každé dítě mělo šanci toto své právo naplnit. Také jsme žádali, aby rodiče budoucích prvňáčků měli od představitelů hlavního města dostatek informací, co s jejich nepříjatými dětmi bude. Též jsme se zasazovali za správné zařazení dětí se středně těžkým či těžkým intelektovým postižením a autismem do školského systému. Upozorňovali jsme také na negativní dopady nuceného individuálního (domácího) vzdělávání.

I díky tlaku rodičů a médií byly všechny děti, které se hlásily do prvních tříd speciálních škol, přijaty nejpozději na začátku školního roku 2025/2026. Zároveň se nám podařilo od vedení hlavního města získat příslib nápravy situace, navýšení míst ve školách a lepší koordinace zápisů do speciálních škol v roce 2026.

Bylo zřejmé, že rodiče mají nedostatek informací, jak postupovat v případě, že se jejich dítě do žádné speciální školy nedostane.

Proto jsme vydali [doporučení, které rodičům přehledně vysvětluje, jaká jsou jejich práva a jaké kroky podniknout v případě odmítnutí.](#)

Nedostatek míst ve školách, který se pravděpodobně bude opakovat i v dalších letech, ukázal potřebu hlubších systémových změn. Na toto téma jsme v naší organizaci uspořádali interní kulatý stůl, na který jsme pozvali experty z akademické obce, představitele speciálních škol, speciálních poradenských center a rodiče. Cílem diskuze bylo zjistit, jaké cesty mohou vést ke stabilizaci kapacit tak, aby se všem dětem se speciálními potřebami dostalo kvalitního a vhodného vzdělávání. Výstupy diskuze využíváme v naší další advokační práci týkající se systémových změn v přístupu k inkluzi tak, aby se situace postupně zlepšovala.



Noc důstojnosti 2025

Noc důstojnosti 6. 1. znovu otevřela téma systémového selhávání podpory lidí s intelektovým postižením, autismem a náročným chováním a potřeby důstojnějších podmínek života v komunitě pro tyto lidi. Tato občanská a pietní akce připomněla památku Doroty Šandorové, kterou v lednu 2021 zabil pečovatel sociální služby a která se stala obětí českého, špatně nastaveného systému péče o lidi s mentálním postižením.



Schválení Akčního plánu k realizaci Systémových opatření

(<https://vlada.gov.cz/cz/ppov/vvozp/aktuality/vlada-schvalila-akcni-plan-k-realizaci-systemovych-opatreni-pro-podporu-lidi-s-intelektovym-znevychodnenim-a-chovanim-narocnym-na-peci-221324/>)

Tato tragická událost vyvolala tlak odborné i občanské veřejnosti, který vedl ke vzniku mezioborové pracovní skupiny pod Úřadem vlády. Vznikla na popud tehdejšího premiéra Petra Fialy a vedla ji zmocněnkyně pro lidská práva Klára Šimáčková Laurenčíková. Cílem skupiny bylo vytvořit strategický soubor opatření, jejichž realizace povede mimo jiné k rozvoji vhodných komunitních služeb, zavedení podpory pozitivního chování do sociálního, vzdělávacího a zdravotnického systému a zřízení koordinace podpory pro lidi s intelektovým postižením, autismem a náročným chováním a jejich rodin. Tento dokument byl schválený vládou v roce 2024 pod názvem „Systémová opatření pro podporu lidí s intelektovým znevýhodněním a chováním náročným na péči“.

V srpnu 2025 vláda schválila Akční plán pro roky 2025–2027. Jde o prováděcí dokument k těmto opatřením. Obsahuje konkrétní kroky vedoucí k jejich naplnění. Zároveň stanovuje jasný harmonogram práce a rozděluje odpovědnost za plnění úkolů vyplývajících z tohoto dokumentu mezi jednotlivé resorty. Na tvorbě Akčního plánu jsme se podíleli společně se zástupci ministerstev, odborníků, neziskových organizací, kanceláře ochránce práv a dalších důležitých aktérů.

Plnění Akčního plánu koordinuje pracovní skupina pod Úřadem vlády, kterou vede předseda Děti úplňku Petr Třešňák. Na pravidelných setkáních jednotlivé resorty informují členy skupiny o dosavadním plnění jednotlivých opatření. Celý proces řídí zástupci Úřadu vlády.

Více o lobbingu Děti úplňku na



www.detiuplnku.cz/lobbing



Měšice 33



Pokračuje stavba důstojného bydlení pro lidi s autismem a intelektovým postižením.

Lidé s vysokou potřebou podpory mají právo žít důstojný a naplněný život v komunitě, stejně jako všichni ostatní. Takových míst je ale v Česku stále velmi málo.

Společně s Národním ústavem pro autismus (Nautis) tedy dům č. 33 v zámeckém parku v Měšicích postupně měníme v bezpečné, klidné a důstojné místo k životu pro dospělé lidi s autismem a intelektovým postižením s vyšší potřebou podpory. Vzniká zde komunitní bydlení pro čtyři obyvatele doplněné o odlehčovací službu.

V roce 2025 pokračujeme ve stavebních pracích a zároveň připravujeme implementaci přístupu Podpory pozitivního chování (PBS – Positive Behaviour Support). Tento přístup bude základem každodenní podpory i způsobu, jak budeme v domě předcházet náročným situacím a reagovat na ně s respektem, porozuměním a důrazem na důstojnost každého obyvatele.



Měšice33

Domov Měšice 33 vznikl jako projekt organizace NAUTIS za podpory Naděje pro děti úplňku, ve spolupráci s obcí Měšice.

Dárci za rok 2025 – poděkování

Srdečně děkujeme všem našim dárcům a podporovatelům za finanční dary, čas nebo dovednosti. Děkujeme našim příznivcům za podporu. Děkujeme všem, kteří nám pomáhají dostat do světa téma důstojného života lidí s těžkým autismem, intelektovým a funkčním postižením spojeným s vyššími nároky na péči i jejich pečujících.

Finanční dary nad 20 tisíc

- Nadační fond rodiny Malých
- Nadační fond Abakus
- Adastra
- Evropský sociální fond, Operační program Zaměstnanost+
- Ministerstvo práce a sociálních věcí
- LEGO Group
- Magistrát Hl.m.Prahy
- Nadační fond Kladné nuly
- Nadace PPF
- Alza.cz a.s.
- Nadace ČEZ
- Cesmed s.r.o.
- Varnet a.s.
- ERV Evropská pojišťovna, a. s.
- AURES Holdings a.s.
- Onesto s.r.o.
- ČSOB Pojišťovna
- RealGeek (Internet Ninjas s.r.o.)

Nefinanční dary 2025

- Alive, s. r. o. – tisk zdarma
- Alza.cz a.s. – elektro
- Konica Minolta Business Solutions Czech, spol. s r.o. – IT elektro
- Ernst & Young, s.r.o.. – IT elektro
- Kaufland Česká republika v.o.s. – dárky

Individuální dárcovství:

271 pravidelných dárců

493 jednorázových darů

Fundraisingové kampaně a sbírky

- Podpora vzniku a provoz Centra advokační podpory zajišťující přímou pomoc rodinám <https://www.darujme.cz/du-cap> (vznik 2025)
- Koncerty na podporu vzniku Centra advokační podpory (Benefiční akce 2025) <https://detiuplnku.cz/benefice-pro-cap> – představení projektu CAP, uvedení videa

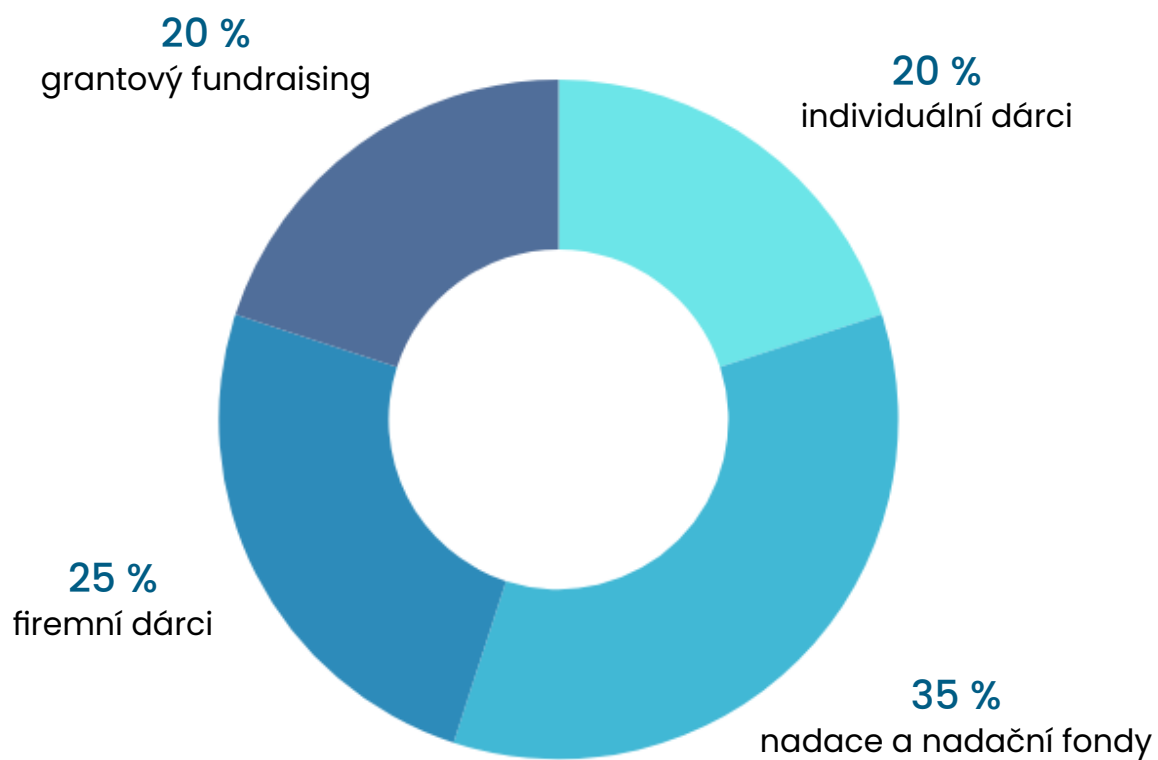


- 30 let bez pomoci jako příklad krizové situace rodin, ve kterých bude centrum podporovat pečující rodiny <https://detiuplnku.cz/video-tricet-let-bez-pomoci>



- Podpora komunitního bydlení pro lidi s autismem, intelektovým znevýhodněním a náročným chováním Měšice 33 <https://www.darujme.cz/m33> (vznik 2025)
- Kampaň na podporu Děti úplňku – merch s logem Děti úplňku, partnerský charitativní prodej ve spolupráci s RealGeek.cz <https://dobromerch.cz/449-deti-uplnku>
- Všechny aktuální (běžící) sbírky <https://www.darujme.cz/organizace/1200161>

Rozložení příjmů do grafu v procentech



Tým v roce 2025



Petr Třešňák

předseda spolku



Petra Třešňáková

místopředsedkyně
spolku



Michal Rozehnal

člen rady spolku



Veronika Žáčková

výkonná ředitelka



Markéta Kalibová

office managerka



Lucka Mráčková

koordinátorka PBS



Klára Šrůtková

vedoucí homesharingu



Nela Čeňková

koordinátorka
homesharingu



**Markéta Švejdomá
Jandová**

průvodkyně rodin
v homesharingu



Karolína Hieková

průvodkyně rodin
v homesharingu



Jana Tomšů

adaptační průvodkyně
homesharingu



Pavel Matys

adaptační průvodce
homesharingu



Alena Pudlovská

metodička
homesharingu



**Jaroslava
Fedurcová**

psycholožka
(od listopadu 2025)



Alena Nosková

vedoucí Centra
advokační podpory



**Kamila Benešová
Hodková**

koordinátorka Centra
advokační podpory



Filip Pluhař

advokacie



Lenka Frišová

manažerka PR
a komunikace



**Ludmila
Hermanová**

PR executive



Petra Mertinová

komunikace



Nora Nesvadbová

finanční manažerka,
grantový fundraising



Kristina Slooten

péče o dárce
a community
management



Jan Mikula

firmitní dárcovství



Klára Perglová

vedoucí klubu
pro sourozence



Tereza Zajícová

klub a aktivity
pro sourozence



Jiří Král

vedoucí aktivit
pro sourozence

Externí spolupracovníci



Brian Mc Donald

odborník PBS, mentor
homesharingu



Maurice Healy

odborník PBS



Dermot Rafter

odborník PBS



Tony Osgood

odborník PBS



Jaromíra Staňková

lektorka PBS

**Zdeňka Hůrková
Weissová**

telefundraising
(od listopadu 2025)

Barbora Lucká

dětská psycholožka
v homesharingu

Náklady a výnosy

Výčet položek
podle vyhlášky č. 504/2002 Sb.

VÝKAZ ZISKU A ZTRÁTY ve zkráceném rozsahu

ke dni **31.12.2025**
(v celých tisících Kč)

IČ
05643856

Název a sídlo účetní jednotky

Naděje pro děti úplňku, z.s.
Žitná 525
Měsice
25064
Česká republika

		Číslo řádku	Stav k rozvahovému dni		
			Hlavní činnost	Hospodářská činnost	Celkem
I.	Spotřebované nákupy a nakupované služby	2	9 479	3	9 482
III.	Osobní náklady	13	4 466	0	4 466
V.	Ostatní náklady	21	634	0	634
VII.	Poskytnuté příspěvky	35	2	0	2
	Náklady celkem	39	14 581	3	14 584
I.	Provozní dotace	41	3 017	0	3 017
II.	Přijaté příspěvky	43	8 953	0	8 953
III.	Tržby za vlastní výkony a zboží	47	2 695	6	2 701
IV.	Ostatní výnosy	48	1	0	1
	Výnosy celkem	61	14 666	6	14 672
C.	Výsledek hospodaření před zdaněním	62	85	3	88
D.	Výsledek hospodaření po zdanění	63	85	3	88

Výčet položek
podle vyhlášky č. 504/2002 Sb.

ROZVAHA ve zkráceném rozsahu

ke dni **31.12.2025**
(v celých tisících Kč)

IČ
05643856

Název a sídlo účetní jednotky

Naděje pro děti úplňku, z.s.
Žitná 525
Měsice
25064
Česká republika

AKTIVA

A K T I V A		Číslo řádku	Stav k prvnímu dni účetního období	Stav k poslednímu dni účetního období
A.	Dlouhodobý majetek celkem	1	1 137	1 137
III.	Dlouhodobý finanční majetek celkem	21	1 137	1 137
B.	Krátkodobý majetek celkem	41	8 686	9 070
I.	Zásoby celkem	42	40	33
II.	Pohledávky celkem	52	402	163
III.	Krátkodobý finanční majetek celkem	72	8 078	8 504
IV.	Jiná aktiva celkem	81	166	370
	AKTIVA CELKEM	85	9 823	10 207

PASIVA

PASIVA		Číslo řádku	Stav k prvnímu dni účetního období	Stav k poslednímu dni účetního období
A.	Vlastní zdroje celkem	1	5 079	5 814
I.	Jmění celkem	2	4 701	5 726
II.	Výsledek hospodaření celkem	6	378	88
B.	Cizí zdroje celkem	10	4 744	4 393
III.	Krátkodobé závazky celkem	21	627	580
IV.	Jiná pasiva celkem	45	4 117	3 813
	PASIVA CELKEM	49	9 823	10 207



**DĚTI
ÚPLŇKU**

Naděje pro děti úplňku, z. s.

Žitná 525
250 64 Měšice
IČ: 05643856

Výroční zpráva 2025



Napište nám

info@detiuplnku.cz



Projděte si web

www.detiuplnku.cz

Sledujte nás na Facebooku, Instagramu a LinkedIn



www.facebook.com/detiuplnku



www.instagram.com/detiuplnku



www.linkedin.com/company/deti-uplnku



Odebírejte náš YouTube kanál

www.youtube.com/detiuplnkuzive

Jak nás můžete podpořit

Finanční dar je forma pomoci, která nejvíc pomáhá.

Darujte libovolnou částku: www.darujme.cz/detiuplnku



Více na www.detiuplnku.cz/darujte



PAS+ – porucha autistického spektra s těžkým funkčním postižením

PBS – Podpora pozitivního chování

CAP – Centrum advokační podpory