

Liebe Eltern!

Die Aufgabe von Logopäd*innen in der Behandlung von Menschen mit einer Lippen-, Kiefer-, und/oder Gaumensegelfehlbildung und Menschen mit kraniofazialen Anomalien ist umfangreich und beginnt mit der Zeit nach der Geburt.

Da die Fehlbildung die Nahrungsaufnahme beeinflussen kann, möchten wir als Logopädinnen Ihnen Hilfestellungen dazu geben. Gerne besprechen wir Möglichkeiten in Hinsicht auf Stillen, welcher Sauger am besten passt oder wie die Körperhaltung und das Halten der Flasche modifiziert werden können. Dazu empfehlen wir Ihnen auch Kontakt mit Elternselbsthilfegruppen aufzunehmen, denn der Erfahrungsaustausch mit anderen Betroffenen kann sehr hilfreich sein.

Später steht die Sprachentwicklung des Kindes im Vordergrund. Tipps vor und nach operativen Behandlungen können helfen, dass Ihr Kind die Strategien, die es für das Sprechen aufbaut, auch richtig verwendet und sich keine falschen Gewohnheiten festlegen.

Die Zeit des Kleinkindalters, des Vorschulalters und vor der Einschulung sollte intensiv therapeutisch genützt werden, damit Ihr Kind alle Schwierigkeiten, die es aufgrund der Fehlbildung eventuell hat, in dieser Zeit überwinden kann.

Am Tag der Sprechstunde können Sie Fragen klären. Regelmäßige Untersuchungen in der Logopädie des Behandlungszentrums dienen dazu, die Hör-, Sprach-, Sprech- und Stimmentwicklung Ihres Kindes (Patient*innen in jedem Alter) zu begleiten und so zeitig wie möglich therapeutische Maßnahmen zu setzen.

Wenn die nötige logopädische Behandlung aufgrund der Entfernung nicht im Behandlungszentrum stattfinden kann, empfehlen wir Ihnen, für die fortlaufende Behandlung, sich eine Logopädin in Ihrer Nähe zu suchen. Dazu können Sie die Homepage der „logopaediaustria“ verwenden. Wir helfen Ihnen gerne bei der Suche und können auch Kontakt mit logopädischen Kolleg*innen aufnehmen.

Mit herzlichen Grüßen,
Caroline König und Valentina Fuchs

Bundesverband in Österreich: <http://www.logopaediaustria.at>

Bundesverband in Deutschland: <http://www.dbl-ev.de/index.php?id=7>

Elternforum für LKGS: www.lkgs.net und www.facebook.com

Kontakt in Südtirol: Selbsthilfegruppe LKG in Bozen (Claudia Tscholl tsholl@lebenshilfe.it), der regionale Sanitätsbetrieb

Österreichische Gesellschaft für LKG-Spalten: <http://www.lkg-spalten.at/>

Sie können uns gerne auch per Mail weitere Fragen stellen:

Caroline König c.koenig@salk.at, Valentina Fuchs va.fuchs@salk.at

Salzburg, 01.03.2023