

Het bestuur nodigt u uit om de volgende lezing bij te wonen:

‘Wie heeft nu de handicap?’

door

dr. I.J.M. (Imelda) de Groot

Woensdag 16 oktober 2024

De lezing begint om 20.00 uur in “Pica Mare” Gennepe

De zaal is open om 19.30 uur.

Vergeet niet u aan te melden bij onze secretaris:

secretariaat@societeit-jansberg.nl



Na de lezing van dochter Jesse van de Grient over de geheimen van de diepzee, zal nu haar moeder Imelda de Groot een lezing geven over h  r specialisme als (kinder-) revalidatiearts. Tijdens de vorige lezing gaf Imelda al een voorproefje en dat was veelbelovend.



Over haar lezing zegt Imelda:

'In deze lezing wil ik stilstaan bij het veranderend mensbeeld van kinderen/ jong volwassenen met een beperking in de loop van de afgelopen 100 jaar. De invalshoek van deze lezing is de Kinderrevalidatie in Nederland. In de Kinderrevalidatie worden voornamelijk kinderen gezien met lichamelijke beperkingen en in mindere mate ook kinderen met geestelijke en lichamelijke beperkingen. Kinderen met voornamelijk een geestelijke beperking worden begeleid in de Geestelijke Gezondheidszorg door de Arts Verstandelijke Gehandicapten (AVG arts). Deze laatste groep zal hier niet besproken worden.

Vanuit het mensbeeld van kinderen met beperking begin 1900, waarin deze kinderen vooral als potentiële arbeidskrachten werden gezien en in instituten werden gehuisvest, via het oprichten van speciale scholen eind jaren 40 vorige eeuw (Mytyl en Tytyl scholen) en via wonen in eigen appartementen (jaren 60: Het Dorp in Arnhem) naar het opgroeiend kind met een beperking die toenemende deelneemt in onze maatschappij (wonen, werken, sport etc.). Ook de invalshoek van het begrip handicap is in de loop der jaren aan verandering onderhevig, wat zal worden toegelicht.

Door verbeterende zorg kunnen kinderen met vroeger een levensbedreigende of levensbeperkende aandoening tegenwoordig ook volwassen worden. Als voorbeeld hiervoor wordt de spierziekte van Duchenne besproken. De spierziekte van Duchenne is een ziekte die alle spieren in het lichaam geleidelijk laat uitvallen. Deze kinderen hadden in de jaren 60 van de vorige eeuw een levensverwachting in Nederland van gemiddeld 14 jaar tegenover nu gemiddeld ruim 30 jaar door betere zorg. Dat dit consequenties heeft voor het opgroeien naar volwassenheid, onderwijs, huisvesting en werkgelegenheid is vanzelfsprekend. En wie heeft er dan de handicap?

Wie is Imelda de Groot?



Imelda de Groot is gepensioneerd (kinder-)revalidatiearts en associate professor Pediatric Rehabilitation aan het Radboudumc. Zij was gespecialiseerd in de revalidatie van spierziekten en stofwisselingsziekten, heeft diverse richtlijnen voor zorg ontwikkeld en heeft veel onderzoek gedaan om de zorg te verbeteren. Momenteel werkt ze als vrijwilliger voor de Wold Duchenne Organization waar ze programma leider is van het "Accredited Duchenne Centers program". Dit programma heeft als doel de zorg van mensen met de spierziekte van Duchenne en Becker wereldwijd uniform en optimaal te maken. Daarnaast is ze bestuurslid van Stichting Het Dorp, Stichting Vrienden van het Dorp en lid van de adviesraad voor het fonds Het gehandicapte kind.