



Kongsvinger, 3. april 2020

Til Kunnskapsdepartementet

v/ kunnskaps- og integreringsminister Guri Melby

Foreningen for barneafasi er en forening som drives av foresatte som har barn med medfødt barneafasi. Foreningen drives på frivillig basis. Våre barn og voksne med barneafasi har utfordringer når det gjelder det talte språk, det å gjøre seg forstått og forstå språket.

Foreningen vil uttrykke stor bekymring for manglende tilrettelegging og oppfølging av spesialpedagogisk undervisning for barn som har lovfestet enkeltvedtak på skolen.

Selv om skolene er stengt foregår undervisningen i hjemmet. Foreldrene fungerer som lærere og spesialpedagoger. Mange er uten nok kompetanse til å følge opp barna på en forsvarlig måte. Barna har fortsatt rett på spesialundervisning og vi ser at det gjøres altfor lite for denne sårbare gruppen elever.

Vi frykter for konsekvensene av flere uker uten riktige tilpassninger av skolearbeidet hjemme. Elevens språkutvikling stagnerer i utviklingen og i verste fall kan utviklingen reverseres.

Vi mener helt klart at disse elevene har fått for liten oppmerksomhet og har blitt overlatt til seg selv. Både foreldre og barna dette gjelder fortviler og sitter i en vanskelig situasjon.

Med hilsen fra

Camilla Marshal
leder

Rita Dammen
nestleder