

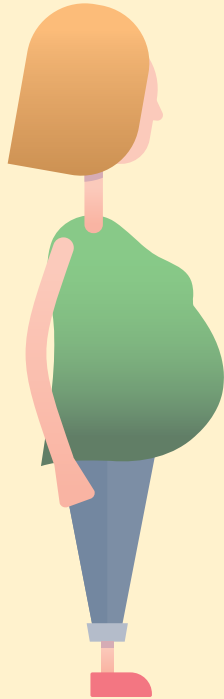
# Ei leikata FASD-toiminnalta – FASD-ihmisiä ei saa jättää yksin!

Kehitysvammaliiton FASD-toiminnan rahoitus on vaarassa. Suomessa Kehitysvammaliitto on ainoa edunvalvojataho, joka tarjoaa vertaistukea FASD-ihmisille sekä heidän sijais- ja adoptiovanhemmilleen. Tuellamme FASD-ihmiset eivät syrjäydy, eivätkä heidän perheensä uuvu.

*”Tää FASD-vertaisryhmä on ihan huippu, koska täällä tsemppaa porukka toisiaan ja kirjottaa onnistumisista, mikä auttaa tsemppaa muita eteenpäin. Täältä saa apua tarvittaessa polskia eteenpäin. Vertaistuen kautta sain myös uusia ystäviä.”*

## Mitä FASD tarkoittaa?

- ♦ Alkoholi on kaikkein merkittävin sikiön kehitystä uhkaava tekijä, johon odottava äiti voi itse vaikuttaa. Kaikista päihteistä juuri alkoholi aiheuttaa eniten sikiövaurioita.
- ♦ Raskaudenaikainen alkoholinkäyttö on tällä hetkellä yksi merkittävimmistä kehitysvammaisuuden aiheuttajista länsimaissa.
- ♦ FASD:ia ei aina tunnisteta, ja lapsi jää palvelujen ulkopuolelle. FASD on elinikäinen vamma, joka vaikuttaa koko elämään.
- ♦ Tuoreen tutkimuksen mukaan Suomessa **15,7 %** raskaana olevista naisista käyttää alkoholia. Jopa **14 %** jatkaa alkoholinkäyttöä raskauden toteamisen jälkeen.
- ♦ Suomessa syntyy vuosittain **600–3000** äidin raskaudenaikaisen alkoholinkäytön vaurioittamaa FASD-lasta.
- ♦ FASD-oireyhtymä on erityinen keskushermoston vamma, joka vaikeuttaa arjessa selviytymistä. Neurologisten vaurioiden lisäksi FASD-ihmisillä on usein elinolosuhteistaan johtuvia trauma- ja vammaan liittyviä myös voimakas stigma.



Suomessa

**JOPA 14 %**

**jatkaa alkoholinkäyttöä  
raskauden toteamisen jälkeen.**



*”Tuntemme itsemme väliinputoajiksi. Vain harva ymmärtää tarpeitamme tai tietää riittävästi FASDista. Jäämme palvelujen ulkopuolelle, ja sijaisperheemme tekevät hurjasti työtä, jotta saisimme apua.”*

## Miksi Kehitysvammaliiton FASD-toimintaa tarvitaan

- ♦ Meillä on yli kaksikymmentävuotinen erityisosaaminen, kehitetyt vertaistuen toimintamallit ja verkostot FASD-ihmisten ja heidän perheidensä tukemiseen. Saamme vuosittain paljon aikaan STEAn 100 000 euron avustuksella, joka on suunniteltu lopetettavan vuoden 2022 alusta.
- ♦ Toimintamme vähentää muiden, kalliiden tukitoimien käyttöä. Yksin jääminen aiheuttaa kärsimystä FASD-henkilöille ja lisäkustannuksia yhteiskunnalle.
- ♦ Ilman toimintaamme FASD-ihmiset ja heidän sijais- tai adoptiovanhempansa jäävät vaille vertaistukea sekä neuvontaa.
- ♦ Vertaistuki auttaa FASD-nuorten selviytymistä arjessa, ja heitä pystytään auttamaan palvelujen piiriin.

*”Koen erittäin tärkeänä tämän verkoston olemassaolon, tämän kautta voi saada yhteyden FASD-asiantuntijoihin ja muihin vanhempiin ja kokemusasiantuntijoihin. Täältä saatu tieto auttaa ymmärtämään FASD-lastaa paremmin. Muilta vanhemmilta saatu tieto FASD-lapsen kasvattamisesta ja saatavilla olevasta tuesta on äärimmäisen tärkeää.”*

## Lisätietoa

- ♦ **Tea Kairi**, asiantuntija,  
p. 050 537 0196, [tea.kairi@kvl.fi](mailto:tea.kairi@kvl.fi)
- ♦ **Susanna Hintsala**, Kehitysvammaliiton Kansalaisuusyksikön johtaja,  
p. 040 741 6179, [susanna.hintsala@kvl.fi](mailto:susanna.hintsala@kvl.fi)
- ♦ **Marianna Ohtonen**,  
Kehitysvammaliiton toiminnanjohtaja,  
p. 040 837 8340, [marianna.ohtonen@kvl.fi](mailto:marianna.ohtonen@kvl.fi)