
Obsah

1.	Úvod	11
2.	Postižené dítě jako zdroj stresu	14
2.1	Faktory ovlivňující zvládání stresu navozeného postižením dítěte	28
2.1.1	Osobnostní vlastnosti jedince, jeho kompetence a postoje	29
2.1.2	Vnější sociální a ekonomické faktory	35
3.	Reakce na narození postiženého dítěte a zvládání této situace	47
3.1	Názor matek dětí s dětskou mozkovou obrnou na průběh těhotenství a porodu	54
3.1.1	Narození dítěte s DMO a reakce matky	58
3.2	Vývoj dítěte s DMO v prvních letech života z pohledu matky	64
3.3	Sdělení diagnózy DMO dítěte rodičům	67
3.4	Narození dítěte s Downovým syndromem a z toho vyplývající problémy	74
4.	Zátěž vyplývající z DMO v dalších letech života dítěte	82
4.1	Zátěž vyplývající z DMO v předškolním a školním věku	87
5.	Zátěž vyplývající z mentálního postižení v dalších letech života dítěte	93
5.1	Zátěž vyplývající z Downova syndromu	93
5.2	Zátěž vyplývající z jiného mentálního postižení	98
5.2.1	Potvrzení diagnózy mentálního postižení	98
5.2.2	Problémy matek mentálně postižených dětí v předškolním a školním věku	103
6.	Vliv zkušenosti života s postiženým dítětem	108
6.1	Zkušenost matek tělesně a mentálně postižených dětí	117

6.1.1	Zkušenost pěstounek a osvojitelek postižených dětí	125
6.2	Názor matek postižených dětí na omezení vlastního života	129
7.	Postoj matky k postiženému dítěti a jeho výchově	136
7.1	Výchova postiženého dítěte z hlediska matky	144
7.1.1	Výchova dítěte s DMO z hlediska matky	147
7.1.2	Výchova mentálně postiženého dítěte z hlediska matky	153
7.2	Hodnocení postiženého dítěte jeho matkou	159
7.2.1	Hodnocení dítěte s DMO jeho matkou	160
7.2.2	Hodnocení mentálně postiženého dítěte jeho matkou	173
8.	Sociální dávky jako ambivalentně působící faktor	185
9.	Partnerství a manželství matek postižených dětí	192
9.1	Názor matek postižených dětí na chování jejich partnerů	198
9.1.1	Reakce otců na informaci o postižení jejich dítěte	199
9.1.2	Chování otců, které matky nejvíce oceňovaly	202
9.1.3	Chování otců, které matkám nejvíce vadilo	207
9.1.4	Vliv postiženého dítěte na manželství rodičů	213
9.1.5	Názor matek dětí s DMO na změnu jejich manželství	223
10.	Podpora prarodičů	228
10.1	Reakce prarodičů na vnuka s mentálním postižením	229
10.1.1	Reakce prarodičů na vnuka s Downovým syndromem	229
10.1.2	Reakce prarodičů na vnuka s mentálním postižením jiné etiologie	232
10.2	Reakce prarodičů na vnuka s DMO	236
11.	Profesní role matek postižených dětí a její subjektivní význam	238
12.	Bilance vlastního života matek postižených dětí	246
12.1	Bilance vlastního života – nejlepší a nejhorší období	248
12.1.1	Nejhezčí období života	249
12.1.2	Nejhorší období života	254
12.1.3	Hodnocení vlastních chybných rozhodnutí a potřeba změny	261
12.2	Budoucí očekávání – obavy, anticipované radosti a přání	271
12.2.1	Obavy z budoucích problémů	271
12.2.2	Očekávané radosti a potěšení	279
12.2.3	Přání matek postižených dětí	284

13.	Pomoc, kterou považovaly matky postižených dětí za důležitou	290
13.1	Rady zkušenějších matek pro ty, kterým se narodilo postižené dítě	298
14.	Závěr	309
	Přílohy	317
	Seznam použité literatury	321
	Rejstřík	331