

ADHD-FORENINGEN 1982 – 2012



1982

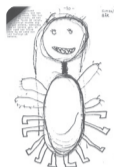
Landsforeningen for Hyperaktive børn stiftes d. 17. maj, på initiativ af Ida Andreassen, som vælges som formand. Ida fandt ligesindede bl.a. med kontaktoncer i dagbladene.

1984

Foreningens første medlemsblad. Det bestod af et A4 ark, trykt på begge sider. Det indeholdt bl.a. ikke mindre end 4 små bog/artikel anmeldelser. Udbredelse af viden var vigtig i starten.

1988

Det besluttes at nedlægge den eksisterende forening og videreføre arbejdet i en ny: Den Danske Forening for MBD-børn, som bestod af 2 lokalafdelinger: Øst og Vest. De to afdelinger dannede en fælles hovedstyrelse til at koordinere arbejdet.



I bladet trykte man i de første år en del tegninger. Her er det 8-årige Simon, som har tegnet en hyperaktiv dame.

1987

1. nordiske symposium om MBD i Norge. Der deltog ca. 250 eksperter og forældre. Gennem symposiets oplæg og debat fremgik det tydeligt, at der var et stort behov for yderligere forskning i MBD. Det nordiske samarbejde fyldte meget i disse år.

1990

Foreningen kommer med i den nordiske samarbejdsgruppe. Repræsentanter fra hvert af de nordiske lande mødtes halvårligt.

1993

Stormøde i Ålborg for at diskutere fremtid, struktur og vedtægter. Der var stor uenighed på mødet, som blev skelsættende, da et flertal besluttede at ændre strukturen. Resultatet bliver en ny forening med et repræsentantskab, som øverste myndighed. Lokalafdelingerne fik fortsat en høj grad af selvbestemmelse.



1995

En flok unge påtager sig med stor succes på egen hånd at organisere en ungelejr parallelt med familiesommerlejren. Her er de 16 unge, som deltog i denne første ungelejr.

1996

4. nordiske symposium i Århus med overvældende 700 deltagere. Temaet er 'De unge og voksne med MBD/DAMP'.



Foreningen optages i DSI (De Samvirkende Invalideorganisationer, nu Danske Handicaporganisationer). Forretningsfører i DSI sagde ved optagelsen; "Som I husker har Foreningen for MBD/DAMP-Børn søgt optagelse før, men fik afslag med den besked, at der skulle yderligere dokumentation for, at handicapet er livslangt. Så gik de gud hjælpe mig hjem og fik lavet en bog. Det har ingen gjort før."

1998

Via SATS-puljen kan foreningen starte det 3-årige Kompetenceprojekt. Dette er den første store bevilling, som foreningen modtager og er både en udfordring for den lille forening og en mulighed for at styrke informationsarbejdet. Projektet går ud på at samle og tilgængeligøre viden om DAMP, bl.a. gennem oprettelse af et fagbibliotek.



2005

Markus på 19 år i medlemsbladet om hans medicin: "Pillernes virkning var chokerende på Markus. Før havde hans hoved altid været som en gryde, der står og koger, hvor låget hele tiden er ved at løfte sig, og der kun skal lidt mere til, før det ryger af. "Der gik et kvarter, efter jeg havde taget den første pille, så gik kartofterne af kog, og der blev ro inde i hovedet," fortæller Markus."



2004

Efter 13 år som formand går Evelyn Andersen af og Jette Myglegaard vælges til ny formand. Her er det Jette t.v. og Evelyn t.h.



Navneskift til ADHD-foreningen. Ved at ændre navnet nærmer man sig praksis i resten af Norden og i Europa. Det nye navn giver anledning til en fornyelse af hele kommunikationssiden med nyt logo, ny hjemmeside og nyt layout på alt. Der udarbejdes også nye, opdaterede pjecer for både børn og voksne med ADHD.

2007

Navigator-korpset ser dagens lys som en del af Projekt Voksen ADHD. Korpset består af frivillige, som tilbyder hjælp til voksne med ADHD med at navigere i eget liv.



ADHD-foreningen modtager Børnesundhedsprisen for "som interesseforening på forbillig vis at varetage denne børnegruppes mangeartede problemer. Det sker ikke kun gennem kvalificeret information og støtte til familierne, men også med faglig dialog mellem fagfolk og foreningen."

2009

ADHD Europe lancerer en 'ADHD awareness week'. ADHD-foreningens aktiviteter involverer dette år bl.a. fodboldklubben OB. Siden har især lokalafdelingerne hvert år forhøjet informationsarbejdet i uge 38.

I forbindelse med ADHD-ugen lanceres det første ADHD-smykke. Pilgrim designer gratis et smykke, som kun sælges gennem foreningen. Overskuddet går ubeskåret til foreningen. Det første smykke var kuglen med de 4 charms. Siden er der kommet et nyt smykke hvert år.



2011

Symposium med Sandra Kooij, hvor ca. 60 psykiatere deltog. På dagen stiftedes et ADHD-netværk for voksenpsykiatere, som siden er med i formulering af retningslinjer for udredning af ADHD hos voksne.

Foreningen sender en informationskampagne rundt til 6 kommuner i landet. I de seks uger, som Rejseholdet kørte, holdt ansatte møder med i alt ca. 1500 deltagere, ca. 170 skoleklasser var på besøg i bussen og materialer udsendtes til næsten 500 klasser.



'82

'83

'84

'86

'87

'88

'89

'90

'91

'93

'95

'96

'97

'98

'99

'01

'03

'04

'05

'06

'07

'08

'09

'10

'11

'12



1983

Den nye forenings logo, designet af Jørgen Clewin. Her den originale håndtegning.

1986

Blad nr. 4, 1986: Et forældrepar skriver:

"Søren er en hyperaktivt energibundt, urolig, stædig, ukoncentreret, drillende, altid glad, hjælpsom, iderig, udadvendt (...) Indtil i dag har vores dagligdag været præget af kaos, dårlige dage og også håb. Glæde midt i dette kaos, hvis lidt lykkedes. Vi har virkelig samarbejdet med skolen om Søren, men alligevel føler vi os helt alene med problemet - totalt svigtet af samfundet. Søren er et ønskebarn, og vi har ikke sat ham i verden for at genere samfundet og den danske folkeskole."

Senere samme år åbnes der for bortvisning 'i særlige tilfælde' som sanktionsmulighed i folkeskolen.

1989

Foreningens første pjecer om børn med MBD. Pjecen er medvirkende til stigning i medlemstallene og genoptrykkes flere gange de følgende år.



1991

Navneskift til Foreningen for MBD/DAMP-Børn. Efter 3 år uden en egentlig formand vælges Evelyn Andersen til posten.

I nyhedsbrevet skriver Andreas på 10 år, som han er bror med MBD:

"Ude på campingpladsen er der også en dreng der har MBD. Han er lige blevet 9 år og han er god at fiske krabber med og han er en god legekamerat. De andre børn på campingpladsen driller ham og kalder ham for intelligensspasser. Og jeg har meget ondt af ham, for han kan ikke gøre for det. Det er en fordel, at jeg har været med på familiekursus sammen med min mor og far og lillesøster og lillebror. Nu kan jeg bedre slappe af for nu har jeg oplevet problemet sammen med andre, der også har MBD-skende."

Foreningen opretter et fagråd med repræsentanter fra diagnose og behandling, ligesom social- og undervisningsministeriet er med. Rådets opgave er at indsamle og viderebringe viden til relevante instanser.

1997

Navneskifte til DAMP-foreningen. Skiftet signalerer, at foreningen udvider sit interessefelt til at omfatte unge og voksne også.

Den 1. Nationale konference om DAMP på Nyborg Strand med 300 deltagere. Hovednavnet er Kathleen Nadeau fra USA. Siden 1997 har konferencen været et årligt tilbagevendende højdepunkt i foreningens arbejde.

1999

Sekretariatet, som med projektmedarbejdere nu er vokset til 6 ansatte, flytter til større lokaler i Kongensgade 68.

Den første hjemmeside går i luften: www.damp.dk

Foreningen har gennem årene været vært for utallige seminarer og konferencer. Her er det tilhørere ved den 3. nationale konference.

2001

Foreningen får EU-midler til projektet 'Knowing me, Knowing you', hvis mål er at lære andre europæiske organisationer på området at kende og oprette en europæisk platform for arbejdet. Således øges den europæiske vinkel i arbejdet.

2003

DR dokumentaren, Et liv i kaos, vises på TV. Programmet blev set af over 1/2 million mennesker og satte dybe spor i foreningen. "Det var et program der gjorde en forskel. Det var her, det gik op for et bredt udsnit af den danske befolkning, at voksne også kan slås med ADHD og ADHD-foreningen oplevede efterfølgende en stor interesse for voksne, som nu turde stå frem, og fra forældre, der fik håb." (fra bogen Et liv i kaos, 2011)



2006

ADHD-foreningen udgiver i samarbejde med Dorte Holm HVASKO-pjecen. Den bliver et populært redskab for mange.



2008

I medlemsbladet skriver Karen Margrete på 27 om sin opvækst: "Hvad er en normal familie? Er det naboernes familie? Er det klassekammeraternes familie? Jeg har tit tænkt over det, men jeg har endnu ikke gennemskuet, hvad der gør en familie normal. Men jeg ved, at min familie, hvor et af familiemedlemmerne har ADHD ikke er normal, og at den har gjort mig til den jeg er i dag - på godt og på ondt."

Ambassadørkorpset opstår. I første omgang er det Renée Helmiq Toft Simonsen, Jørgen Worning og Sebastian Klein, siden kommer Anders Stjernholm og Lykke May til.

2010

Vild & Stille kampagnen sendes ud og ca. 860 skoler (ca. 35 %) takker ja til at modtage materialer. Kampagnen nomineres senere til Post Danmarks store Direct Marketing pris.

På baggrund af en seminar dag med 35 deltagende eksperter fra hele ADHD-området udgives National Handlingsplan om ADHD 2010 med anbefalinger for den fremtidige indsats overfor børn, unge og voksne med ADHD. Handlingsplanen blev et vigtigt redskab, særligt i foreningens politiske arbejde.



2012

ADHD-foreningen deltager for første gang med Folkemødet på Bornholm.

