



FOTO: YANAN LI

Motorik- och träningscenter

Dysfagiteamet

För vem?

Till oss kommer patienter som har frågeställningar kring motoriska ät- och sväljsvårigheter (dysfagi), där det behövs mer specialiserad kompetens än den som finns på habiliteringscenter.

Har du frågor kring ätande, vänd dig först till ditt habiliteringscenter.

Kontakta oss

Telefon: 08-123 351 55

Epost: hab.mtc.sllso@sll.se

Besöksadress: Tideliusgatan 12, 1 tr

Du kan också kontakta oss via 1177 Mina Vårdkontakter

**Välkommen att läsa mer på vår webbsida:
habilitering.se/mtc**



Motorik- och träningscenter
Telefon: 08-123 351 55
E-post: hab.mtc.sllso@sll.se
www.habilitering.se/mtc

Välkommen till Motorik- och träningscenter Dysfagiteamet

På Motorik- och träningscenter arbetar träningsteam för barn och vuxna men också tre specialiserade team som kompletterande stöd till de insatser som ges på ditt Habiliteringscenter.

De specialiserade teamen arbetar med andning, handfunktion samt motoriska ät- och sväljsvårigheter (dysfagi).

Det är din ordinarie kontakt i habiliteringen som tar kontakt med det specialiserade teamet om behov finns.

Vad gör dysfagiteamet?

Dysfagiteamet finns som ett komplement till teamet på ditt habiliteringscenter kring frågeställningar rörande motoriska ät- och sväljsvårigheter, eller där frågeställning finns om svårigheterna har med motorik eller sensorik att göra.

I Dysfagiteamet arbetar logoped, dietist, arbetsterapeut och psykolog.

Dysfagiteamet arbetar med bedömning och behandling, är stöd till medarbetare i Habilitering & Hälsa och med utbildning och kunskapsinhämtning inom området dysfagi.

Hur går det till?

Din ordinarie behandlare i habiliteringen tar kontakt med dysfagiteamet

1. Remiss

Logopeder inom Habilitering & Hälsa kan skicka remiss till dysfagiteamet. Remiss kan också skickas från Vuxenhabiliteringen Rehabmedicinska kliniken och från Stockholm Stads Habiliteringsenheter.

2. Besök på Motorik- och träningscenter/ annan plats

Vi arbetar med bedömning, behandling och kontakt med andra vårdgivare om det behövs.

Vid första besöket får du/ditt barn oftast ta med dig något att äta så att vi ser hur det fungerar. Ni får beskriva ätandet i dagsläget.

Tillsammans med Dysfagiteamet planerar ni fortsatta åtgärder. Beroende på behov träffar du/ditt barn olika medlemmar ur teamet.

3. Behandling och/eller uppföljning vid behov

Vi kommer överens om det finns behov av fortsatta åtgärder från dysfagiteamet eller om uppföljning sker på habiliteringscenter.