

ASCHF-R

decembrie 2014 / nr. 50

B
U
L
E
T
I
N

*"Nu este ușor
să zbori
fără aripi..."*

informativ



ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA

- 1 - cuvânt înainte
- 2 - ştiaţi că...
- 3 - lobby
- 6 - puncte de vedere ASCHF-R
cu privire la Strategia Naţională
- 10 - de la filiale adunate...
- 15 - incursiune în sufletul părinţilor -
- psiholog Sanda Lepoiev
- 18 - informaţii utile
- 20 - sponsori

Echipa de redacţie:

Rodica Nicolae - *coordonator, grafică, redactare*
 Ion Toloş - *preşedinte ASCHF-R*
 Ion Lică - *director executiv*
 Mihaela Ene - *secretară*

Buletinul Informativ este editat de către ASCHF-R începând din anul 1990.

Asociaţia de Sprijin a Copiilor Handicapaţi Fizic-România

Fondată la 20 ianuarie 1990

Înregistrată în Registrul Naţional ONG
 (www.just.ro) cu nr. 23 din 22.01.1990
 Bucureşti, Str. General Haralambie nr. 36,
 Sector 4, cod 040587

Tel/Fax: 021 335 43 70
 Tel/Fax: 021 337 18 75
 e-mail: nationala@aschfr.ro
www.aschfr.ro

Cod fiscal: 4183156
 Cont lei: RO04RNCB0278000375430001,
 BCR Sucursala Şerban Vodă

*Filiale: Argeş, Bucureşti, Buzău, Călăraşi,
 Giurgiu, Neamţ, Olt, Prahova, Vâlcea*





25 de ani de viață, de așteptări, de speranțe...

Au trecut ani, dar entuziasmul părinților de copii cu dizabilități din 1990 este de neuitat. Tot mai mulți părinți de copii cu dizabilități se reuneau în jurul asociației noastre, vorbeau, propuneau, gândeau, visau că peste ani, copiii lor vor avea un viitor. Au sperat că peste 25 de ani va fi normalitate. Au visat și sperat că vor merge pe stradă fără ca cineva să mai întoarcă capul după ei, că vor putea ajunge la grădiniță, la școală, că vor fi legi care să-i protejeze, că vor fi politicieni care se vor gândi la ei și la nevoile lor, că vor fi instituții care vor interveni pentru a le apăra drepturile. Au trecut ani, au fost așteptări, dar a urmat dezamăgirea și dezinteresul. Vorbim de 25 de ani de existență a unei asociații de părinți de copii cu dizabilități și cu siguranță reprezintă un eveniment care ar trebui celebrat. Desigur, merită să organizezi un eveniment la care să arătăm din eforturile făcute de asociație în cei 25 de ani de existență, pentru a schimba viața copiilor și tinerilor pe care îi reprezentăm. Poate ar trebui invitați reprezentanți ai instituțiilor centrale, dar ce să ne spună aceștia? Că au reușit să modifice sistemul de protecție socială, că au reușit integrarea socială și că persoanele cu dizabilități se bucură de o viață mai bună, de normalitate? Suntem încă departe de normalitate, încă este de luptat, încă este de suferit.

Chiar și în aceste condiții, să ne bucurăm de micile noastre realizări, să ne bucurăm că încă suntem împreună!



La mulți ani ASCHF-R și activitate îndelungată!



Mulțumim tuturor celor care ne-au fost alături în acești ani, tuturor sponsorilor și colaboratorilor asociației care i-au înțeles și sprijinit pe copiii noștri !

Ion Toloș
Președinte ASCHF-R

Știți că...

- Numărul total al persoanelor cu dizabilități din România este de 714.891 persoane?
- Dintre acestea, 97,6% se află în îngrijirea familiilor, fiind vorba de 697.762 persoane?
- 2,4% respectiv 17.129 persoane trăiesc în instituțiile publice rezidențiale de asistență socială, coordonate de Ministerul Muncii prin Direcția Protecția Persoanelor cu Dizabilități?
- La 30 iunie 2014, rata persoanelor cu dizabilități raportată la populația României a fost de 3,36%?
- Din totalul de 714.891 persoane cu dizabilități, femeile reprezintă 53,49%, respectiv 382.395, bărbații reprezentând 46,51%, respectiv 332.496?
- Din numărul total al adulților cu dizabilități, respectiv 654.292, numai 30.533 sunt incluși pe piața muncii (angajați), reprezentând 4,7%?
- Numărul total al copiilor cu dizabilități din România, înregistrat la 30 iunie 2014 este de 60.599, din care:
 - ◆ copii cu dizabilități fizice - 5.332
 - ◆ copii cu dizabilități asociate - 14.300

SURSA: www.mmuncii.ro

Numărul persoanelor cu dizabilități pe județe, la 30 iunie 2014

Nr. Crt.	JUDETUL	TOTAL GENERAL ROMANIA		
		COPII	ADULTI	GENERAL
1	ALBA	1,610	15,130	16,740
2	ARAD	1,337	12,575	13,912
3	ARGES	1,684	26,805	28,489
4	BACAU	1,669	15,781	17,450
5	BIHOR	1,255	18,743	19,998
6	BISTRITA	755	13,337	14,092
7	BOTOSANI	1,945	10,720	12,665
8	BRASOV	1,252	14,468	15,720
9	BRAILA	811	9,830	10,641
10	BUCURESTI	4,243	54,605	58,848
11	BUZAU	1,520	14,480	16,000
12	CARAS-SEV.	1,213	10,372	11,585
13	CALARASI	865	10,024	10,889
14	CLUJ	2,927	21,355	24,282
15	CONSTANTA	1,606	17,462	19,068
16	COVASNA	537	4,447	4,984
17	DAMBOVITA	1,260	13,807	15,067
18	DOLJ	1,706	13,027	14,733
19	GALATI	1,281	11,373	12,654
20	GIURGIU	627	8,706	9,333
21	GORJ	935	10,288	11,223

22	HARGHITA	1,261	7,221	8,482
23	HUNEDOARA	1,302	18,024	19,326
24	IALOMITA	1,027	7,262	8,289
25	IASI	2,620	25,064	27,684
26	ILFOV	814	8,180	8,994
27	MARAMURES	1,819	15,480	17,299
28	MEHEDINTI	864	14,896	15,760
29	MURES	1,348	17,268	18,616
30	NEAMT	1,768	14,939	16,707
31	OLT	1,654	14,787	16,441
32	PRAHOVA	2,152	34,508	36,660
33	SATU-MARE	986	10,480	11,466
34	SALAJ	837	13,408	14,245
35	SIBIU	762	15,962	16,724
36	SUCEAVA	2,057	18,508	20,565
37	TELEORMAN	912	9,332	10,244
38	TIMIS	1,873	21,904	23,777
39	TULCEA	484	9,645	10,129
40	VASLUI	1,825	12,055	13,880
41	VALCEA	2,022	20,136	22,158
42	VRANCEA	1,174	17,898	19,072
43	TOTAL GENERAL	60,599	654,292	714,891

“Comisarul Consiliului Europei pentru Drepturile Omului, domnul Nils Muižnieks, ne-a asigurat de susținerea sa”

Stimate domnule Lică,

Vă mulțumim pentru răspuns și sperăm ca raportul să vă fie util și dumneavoastră în susținerea celor pe care îi reprezentați.

În perioada următoare vom monitoriza punerea în aplicare a recomandărilor, iar domnul Comisar va putea reveni asupra unor aspecte rămase nesoluționate.

Vă rog să nu ezitați să ne scrieți în continuare.

Cu cele mai bune urări,



Patricia Ötvös
Adviser
Office of the Commissioner for Human Rights
Council of Europe
www.coe.int/commissioner

Stimată doamnă Patricia Ötvös,

Vă mulțumim foarte mult pentru raportul pe care ni l-ați trimis și îl considerăm important pentru cei pe care îi reprezentăm, respectiv copiii și tinerii cu dizabilități și familiile acestora. Sperăm că autoritățile române vor ține cont de recomandările făcute în raport de domnul Nils Muižnieks, Comisarul Consiliului Europei pentru Drepturile Omului. Sperăm că se va reîntoarce și va urmări dacă recomandările domniei sale sunt puse în aplicare.

Cu deosebită considerație,

Lică Ion
Director executiv ASCHF-R

Stimate domnule Lică,

Doresc să vă informez că raportul domnului Comisar, întocmit în urma vizitei sale în România, a fost publicat astăzi în limbile engleză și română.

Încă o dată, vă mulțumim pentru colaborare.

Cu cele mai bune urări,

Patricia Ötvös Adviser
Office of the Commissioner for Human Rights
Council of Europe

Comisarul Consiliului Europei pentru Drepturile Omului, domnul Nils Muižnieks și delegația sa au vizitat România în perioada 31 martie-4 aprilie 2014.

În cursul vizitei, Comisarul a purtat discuții cu autorități publice și cu organizații neguvernamentale, naționale și internaționale.

Din Raport extragem câteva preocupări:

- Comisarul este preocupat de numeroasele obstacole în calea unei vieți independente cu care se confruntă persoanele cu dizabilități, inclusiv accesibilitatea redusă la mediul construit și la principalele servicii deschise sau furnizate publicului.

♦ De asemenea, persoanele cu dizabilități din România continuă să fie afectate de o rată excesiv de ridicată a șomajului și să se confrunte cu dificultăți serioase în accesul pe piața muncii în condiții de egalitate cu celelalte persoane. Se solicită în mod ferm autorităților să îmbunătățească nivelul general de accesibilitate a mediului și a serviciilor și să modifice legislația și practicile existente astfel încât să asigure accesul efectiv al persoanelor cu dizabilități în toate aspectele vieții.

♦ Faptul că o mare parte dintre copiii cu dizabilități sunt educați în conformitate cu programe speciale, în școli speciale sau de masă, îl preocupă în mod special pe Comisar. La fel de îngrijorătoare sunt nivelurile scăzute de accesibilitate a instituțiilor de învățământ superior pentru studenții adulți cu dizabilități. Se solicită ferm autorităților să promoveze educația incluzivă, să stabilească obiective ambițioase pentru transferul copiilor cu dizabilități din învățământ special în cadrul celui de masă și să asigure accesibilitatea tuturor instituțiilor de învățământ pentru persoanele cu dizabilități.

♦ Comisarul salută ratificarea de către România a UNCRRD în anul 2010. Cu toate acestea, este îngrijorat de faptul că desființarea în același an a Autorității Naționale pentru Persoanele cu Handicap a afectat buna punere în aplicare a UNCRPD, atât la nivel legislativ, cât și în practică. Autorităților le solicită să asigure participarea deplină a persoanelor cu dizabilități și a ONG-urilor naționale de specialitate în procesul de elaborare a Strategiei naționale pentru incluziunea socială a persoanelor cu dizabilități 2014-2020, în conformitate cu standardele cuprinse în UNCRPD.



Agențiile Județene pentru Plăți și Inspecție Socială dau curs sesizărilor noastre:



MINISTERUL MUNCII
FAMILIEI, PROTECȚIEI SOCIALE
ȘI PERSOANELOR VÂRSTNICE

Agencia Națională pentru
Plăți și Inspecție Socială



Domnului Adrian POPESCU

Președinte Executiv,

Str. Carol Davila, nr. 7, Bl. B1, Sc. A, Ap. 1 Municipiu Pitesti, Judetul Arges.

Stimate Domnule Președinte Executiv,

Referitor la adresa dumneavoastră cu nr. 137/23.07.2014 și înregistrată la Agenția Națională pentru Plăți și Inspecție Socială cu nr. 13213/25.07.2017, privind calcularea unitară a cuantumului pentru plata indemnizației de însoțitor al persoanei cu handicap grav, va comunicăm următoarele:

- Adresa dumneavoastră a fost transmisă în data de 04.08.2014 cu nr. 13213/04.08.2014, către Ministerul Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice, pentru recalcularea cuantumului.

- Conform adresei nr. 2900/09.09.2014, transmisă de MMFPSPV și înregistrată la ANPIS cu nr. 15.583/10.09.2014, va facem cunoscut ca, MMFPSPV prin Direcția de Politici Salariale, ne face cunoscut ca, valoarea cuantumului corect este și rămâne de 672 lei.

Fata de cele menționate va facem cunoscut ca, valoarea cuantumului corect pentru plata indemnizației de însoțitor al persoanei cu handicap grav este de 672 lei.

Cu deosebită consideratie,

DIRECTOR GENERAL,
Adrian TOADER



Marcela LUP

Consilier superior



ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMANIA

ASCHFR-R
Cont lei: R004RNCB0278000375430001
BCR Suc. Serban Voda
Cod fiscal: 4183156

Str. G-ral Haralambie, nr. 36
040587 București, sector 4
Tel. / fax: 021.337.18.75
Telefon: 021.335.43.70
0720547595
e-mail: nationala@aschfr.ro
www.aschfr.ro

Nr. inreg. 331/01.10.2014

Către: Agenția Județeană pentru Plăți și Inspecție Socială Buzău
În atenția domnului Director Executiv

Stimate domnule Director,

Urmare a sesizării pe care am primit-o la sediul asociației noastre, înregistrată cu nr. 330 din 30.09.2014 din partea d-nei Costache Ioana din comuna Blăjani, jud. Buzău, în calitate de asistent personal al copilului Costache Valentin Cristinel, cu grad de handicap grav, vă informăm că primarul din comuna Blăjani nu respectă prevederile legii 448/2006, art. 37, alin. 1 cât și art. 40, alin. 1.

Din sesizare reiese că primarul comite clar un abuz, obligând/determinând-o pe d-na Costache Ioana să renunțe la contractul individual de muncă în favoarea indemnizației, pierzând astfel facilitățile contractului individual de muncă. Pe de altă parte, ne sesizează că salariul/indemnizația nu le-a primit în întregime lor din 2009 și până astăzi.

Fată de cele prezentate, vă rugăm să interveniți de urgență pentru luarea măsurilor care se impun și soluționarea celor sesizate. În sens contrar, ne vom adresa instituțiilor centrale abilitate, cât și mass-media.

Cu respect,

Lică Ion
Director Executiv



MINISTERUL MUNCII
FAMILIEI, PROTECȚIEI SOCIALE
ȘI PERSOANELOR VÂRSTNICE

Agencia Națională pentru
Plăți și Inspecție Socială



Nesecret

Agencia Județeană pentru Plăți și Inspecție Socială Buzău

Nr. 1334 / 15.10.2014

Către Domnul Lică Ion
Asociația de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic - România
Str. G-ral Haralambie, nr. 36

Ref. Răspuns la adresa nr. 331/01.10.2014

Stimate Domnule Director,

Ca răspuns la adresa dumneavoastră nr. 331/01.10.2014, (înregistrată la Agenția Județeană pentru Plăți și Inspecție Socială Buzău la nr. 11971/03.10.2014), prin care ne trimiteți spre soluționare plătii doamnei Costache Ioana cu domiciliul în comuna Blăjani județul Buzău, vă aducem la cunoștință faptul că în urma verificărilor efectuate de instituția noastră la Primăria Blăjani, au fost constatate următoarele:

- plata indemnizației pentru persoana cu handicap s-a făcut doamnei Costache Ioana, în conformitate cu prevederile art. 43 alin.(3) și art. 57 alin. (3) din Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată („plata indemnizației se face pe perioada valabilității certificatului de încadrare în grad de handicap, emis de comisiile de protecție a copiilor sau de comisiile de evaluare a persoanelor adulte cu handicap, după caz”, respectiv „plata indemnizației se face începând cu luna următoare depunerii cererii), pe baza cererii dumneavoastră înregistrată la Primăria Blăjani sub nr. 118/03.02.2010;

Str. Unirii, bl. 11 D-E, parter, Municipiul Buzău, Județul Buzău
Tel.: 0238/722027, Fax: 0238/724660
ajps.buzau@prestatiasociale.ro
www.buzau.prestatiasociale.ro
Operator de date cu caracter personal nr. 18319

- în consecință, primăria nu putea acorda drepturi începând cu anul 2009, deoarece certificatul de încadrare în grad de handicap a fiului petentei a fost eliberat în data de 12.01.2010. Prin dispoziția primarului comunei Blăjani s-a acordat acest drept începând cu luna februarie 2010, dispoziție care a fost comunicată titularului în termenul legal. În urma verificărilor efectuate nu există documente care să ateste că aceasta și-a exercitat dreptul de a contesta prevederile acesteia;
- în ceea ce privește cuantumul indemnizației de însoțitor pentru persoana cu handicap grav, acesta nu a fost acordat în cuantumul prevăzut de art. 43 alin. (1) din Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată, echipa de control dispunând recalcularea acestuia în conformitate cu prevederile legale, primăria având obligația de a ne informa în acest sens.

Cu stimă,

p. Director Executiv,
Daniela Liyia BĂNICĂ



Șef Serviciu Inspecție Socială
Nicolae Dorin

H.A./A/2 ex.

Str. Unirii, bl. 11 D-E, parter, Municipiul Buzău, Județul Buzău
Tel.: 0238/722027, Fax: 0238/724660
ajps.buzau@prestatiasociale.ro
www.buzau.prestatiasociale.ro
Operator de date cu caracter personal nr. 18319

LEGE Nr. 67 din 12 mai 2014**pentru modificarea și completarea art. 59 din Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap***EMITENT: PARLAMENTUL ROMÂNIEI**PUBLICATĂ ÎN: MONITORUL OFICIAL NR. 353 din 14 mai 2014*

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

ARTICOL UNIC

Articolul 59 din Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1 din 3 ianuarie 2008, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La alineatul (1), litera c) se modifică și va avea următorul cuprins:

"c) să se prezinte pentru reevaluare, la solicitarea structurilor competente în domeniu, cu excepția persoanelor cu handicap a căror afecțiune a generat deficiențe funcționale și/sau structural-anatomice într-un stadiu ireversibil, care nu pot urma programe de recuperare și pentru care comisia de evaluare a stabilit un termen permanent de valabilitate a certificatului de încadrare în grad și tip de handicap;"

2. După alineatul (1) se introduce un nou alineat, alineatul (2), cu următorul cuprins:

"(2) Persoanele pentru care comisia de evaluare a stabilit un termen permanent de valabilitate a certificatului de încadrare în grad și tip de handicap se prezintă pentru reevaluare în următoarele situații:

- a) solicită acest lucru ca urmare a agravării condiției lor medico-psihosociale;
- b) sunt convocate de către structurile competente în cazul existenței unor suspiciuni justificate privind încălcarea prevederilor legale referitoare la încadrarea în grad și tip de handicap."

Această lege a fost adoptată de Parlamentul României, cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (1) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR
VALERIU-ȘTEFAN ZGONEA

PREȘEDINTELE SENATULUI
CĂLIN-CONSTANTIN-ANTON POPESCU-TĂRICEANU

București, 12 mai 2014.

Nr. 67.

**Puncte de vedere ale ASOCIAȚIEI DE SPRIJIN A COPIILOR
HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA (ASCHF-R)
cu privire la Strategia Națională pentru incluziunea socială a
persoanelor cu dizabilități**

București, 25.03.2014
Către DPPD, MMFPSPV
În atenția doamnei
director Daniela Juravlea
În atenția domnului
director adjunct Iulian Aldea

Punctele de vedere prezentate în acest document reprezintă sinteza propunerilor părinților, copiilor și tinerilor din 9 filiale ale ASCHF-R: București, Argeș, Călărași, Buzău, Olt, Vâlcea, Neamț, Giurgiu, Prahova și Centrul de zi Aurora.

Asociația noastră are un număr de aproximativ 3000 de membri în aceste filiale.

Este important de menționat că propunerile noastre au fost formulate și în decembrie 2013 și incluse în textul transmis de rețeaua DIZABNET.

OBSERVAȚII GENERALE

1. CADRUL STRATEGIC ȘI PLANUL DE MĂSURI
Înțelegem că acest text, publicat pe site-ul MMFPSPV în luna februarie-martie 2014, reprezintă componenta de viziune și cadru strategic general al viitoarei strategii, iar planul concret de acțiune (măsuri), cu calendarul său de implementare și respectiv indicatorii de rezultat, va fi elaborat până în luna iunie 2014 (conform informațiilor primite la reuniunea DPPD din data de 17 martie 2014).

Majoritatea problemelor și propunerilor membrilor asociației noastre vizează măsuri concrete pe care aceștia le așteaptă în viitorul plan de acțiune. Familiile doresc de asemenea îmbunătățirea cadrului legal, monitorizarea strictă a respectării acestuia și respectiv a practicilor curente din județe, pentru remedierea unor situații care aduc prejudicii foarte mari copiilor și tinerilor cu dizabilități.

Famiile semnalează lunar încălcări flagrante ale prevederilor Legii 448/2006, de la cele legate de calitatea și finanțarea serviciilor sociale, situația însoțitorilor personali, până la modul de stabilire a cuantumului beneficiilor sociale și modul în care acestea sunt acordate concret.

Aceste recomandări de măsuri concrete, detaliate, specifice fiecărui domeniu al vieții curente

(educație, sănătate etc.) vor fi transmise către dumneavoastră în momentul în care veți începe lucrul la planul de acțiune. Pentru informare, ele sunt incluse sintetic și în prezentul document.

Vă solicităm pe această cale includerea reprezentanților asociației noastre în grupurile de lucru ale acestui viitor Plan de Acțiune. Perspectiva noastră cuprinzătoare asupra problematicei familiilor, a copiilor și tinerilor cu dizabilități îngrijiți în familiile lor, va reprezenta un element important, considerăm noi, pentru acest șantier de lucru operațional.

2. DISCRIMINARE ÎN RAPORT CU ALTE CATEGORII DE PERSOANE CU DIZABILITĂȚI

Analiza situației serviciilor de sprijin și a beneficiilor sociale acordate diferitelor categorii de persoane cu dizabilități pune în evidență faptul că există diferențe mari de tratament la nivel național, între copiii și tinerii cu dizabilități fizice și asociate și alte categorii de persoane cu dizabilități. Nu putem vorbi de egalitate de tratament în măsura în care legislația susține în continuare menținerea unor măsuri preferențiale pentru persoanele cu dizabilități senzoriale, de exemplu. Acest fapt nu ar fi o problemă în sine, dacă bugetele locale sau cel național ar fi suficient pentru acoperirea nevoilor tuturor acestor persoane.

Susținem corectarea acestor inechități și includerea acestui aspect la capitolul de EGALITATE din prezenta strategie.



3. *SERVICII SOCIALE ȘI MAI ALES SERVICIILE DE SUPT*

Familiiile copiilor și tinerilor cu dizabilități reclamă susținerea fermă (inclusiv de la bugetul de stat) a serviciilor de suport pentru persoanele cu dizabilități. Aceste servicii sunt insuficiente ca număr, diversitate, și sunt insuficient finanțate. De aceea, calitatea lor nu poate răspunde exigențelor de calitate fixate de cadrul legislativ din anul 2005.

Familiiile din asociația noastră susțin în special dezvoltarea serviciilor de abilitare și reabilitare (inclusiv recuperare medicală, fizică și/sau funcțională, acolo unde este cazul), serviciile de suport pentru incluziune (în toate domeniile vieții curente, de la însoțitorul personal la serviciile de suport pentru educație, ocupare, locuire, justiție, viață independentă, timp liber etc), serviciile de tip respiro pentru familii.

Însoțitorul personal este serviciul de suport esențial pentru copiii și tinerii noștri. Familiile solicită foarte ferm susținerea acestui serviciu printr-o viziune pe termen lung, în care această poziție profesională să fie demnă, recunoscută, susținută corespunzător prin politici publice coerente, este un punct foarte important pentru organizația noastră.

4. *TRANZIȚIA DE LA UN CICLU DE VIAȚĂ LA ALTUL*

Tranziția de la copilărie la viața de adult, de la mediul școlar la angajarea pe piața muncii, reprezintă pentru membrii asociației noastre aspecte de mare dificultate, care sunt insuficient reglementate și susținute în prezent în România.

Cadrul legislativ generează diferențe mari de încadrare în grad de handicap, precum și de eligibilitate la măsuri de suport, între copii și adulți, fără a reflecta nevoile reale ale acestor persoane și opțiunile lor de incluziune și viață activă. De interes special pentru asociația noastră este, de exemplu, problema accesului la serviciile medicale și de abilitare-reabilitare (balneologie, terapie ocupațională, medicină de recuperare), precum și dezvoltarea serviciilor de suport pentru această tranziție eficientă (creșterea numărului de servicii de intervenție timpurie, suportul educațional pentru incluziune școlară, mediere pe piața muncii, etc).

5. *MĂSURI SPECIFICE DESTINATE FAMILIILOR*

Foarte multe dintre familiile membre ale ASCHF-R trăiesc la limita sărăciei, dar nu au optat nicio clipă pentru instituționalizarea copilului lor cu dizabilități. Efortul lor este epuizant și deseori descurajat de nepăsarea comunității și a autorităților locale. Atunci când drepturile garantate de lege le sunt încălcate sistematic și flagrant, iar această încălcare nu este sancționată de nimeni, cu atât mai mare devine nemulțumirea lor.

O proporție semnificativă din familiile noastre sunt MONOPARENTALE. Dacă măsurile de sprijin pentru copii, tineri și adulți nu vor fi rapid îmbunătățite, aceștia pot rămâne oricând în grija autorităților, dacă părinții lor dispar sau nu mai fac față fizic acestor îngrijiri zilnice.

De aceea solicităm ca strategia să includă mai clar și mai ferm măsuri de sprijin, dar și protecție socială acordată acestor familii și copiilor lor.

Înainte de a detalia propunerile referitoare la textul concret al strategiei, prezentăm pe scurt câteva din așteptările membrilor asociației noastre, exprimate la începutul lunii martie de familii, prealabil exercițiului nostru de analiză a prezentei strategii. Părinții au fost solicitați să exprime **"ce ar dori să regăsească în varianta finală a strategiei, ca rezultat așteptat pentru anul 2020"**.

Iată câteva din răspunsurile formulate de părinți (extras):

1 Aș vrea să văd o legislație clară, cu definiții clare a termenilor (handicap, dizabilitate, invaliditate, etc). Aș vrea să văd o legislație bună care să nu se schimbe așa de des, cel puțin până în anul 2020. Aș vrea să văd mai multe măsuri și acțiuni concrete (ex. 70% din totalul clădirilor instituțiilor publice vor fi adaptate pentru nevoile persoanelor cu dizabilități până în anul 2020-responsabili).

2 Identificarea și sancționarea drastică a tuturor celor care încalcă legislația prin accesul la beneficii sociale necuvenite (medici, comisii, persoane fizice). Aș vrea să văd că cei vinovați au dosare penale și sau finalizat cu pedepse (puterea exemplului).

3 Aș vrea să văd concret, cât și-au propus guvernării să cheltuiască pentru accesibilizarea persoanelor cu dizabilități (locuințe, transport, sănătate, educație, ocupare) pentru asigurarea și diversificarea serviciilor sociale la nivel local, mai ales în zonele mai sărace și cu o implicare mai mică a ONG-urilor.

4 Aș vrea să văd că toate ONG-urile care furnizează servicii sociale sunt susținute de Ministerul Muncii și de consiliile locale (subvenții și alte pârghii financiare). Eliminarea articolelor restrictive care împiedică accesul la subvenții a anumitor ONG-uri.

5 Prevenirea abuzurilor și sancționarea tuturor celor care încalcă legislația, exemplu: în majoritatea primăriilor s-au încălcat prevederile art.2, alin.(4), lit.b, din Lg. 292/2011 "serviciile sociale să primeze în fața beneficiilor sociale" și art.97, alin.(2) din aceeași lege "autoritățile publice locale au obligația de a asigura serviciile de îngrijire personală acordate la domiciliu", care plătesc doar indemnizații și nu angajează asistenți personali pentru persoane cu handicap grav. Astfel sunt private de îngrijirile corespunzătoare persoanele cu handicap grav.

6 Aș vrea să văd că un copil cu handicap are mai multe drepturi decât o alocație dublă, iar o persoană adultă cu handicap grav are o indemnizație mai mare de 295 lei/lună. Asistentul personal are salariul minim pe economie deși îngrijește 24 din 24 de ore/zi și nu are nici concediu de odihnă (Codul muncii). Cu o persoană cu handicap instituționalizată se cheltuie în jur de 2500 lei pe lună (nu este stimulată dezinstituționalizarea și includerea persoanelor cu handicap în familie, proces care nu a fost finalizat).

7 Aș vrea să văd că toate persoanele cu dizabilități, din mediul rural și din zonele mai sărace, să beneficieze de servicii sociale, de transport pentru recuperare în centrele de servicii sociale conform legii în vigoare (este un efort material foarte mare pentru beneficiari de a merge și la comisie).

8 Deși este legiferată înființarea SPAS-urilor la nivel local (art. 113, din Lg. 292/2011 și art.5, art.6, din HG 90/2003), multe primării folosesc personal cu delegare de atribuții pentru activitatea de asistență socială (nu au angajați asistenți sociali) datorită volumului mare de muncă (beneficii, servicii sociale, anchete sociale) anchetele sociale sunt de multe ori făcute din birou.

9 Aș vrea să văd o schimbare în bine a mentalității cetățenilor față de persoanele cu dizabilități. Sensibilizarea lor prin emisiuni și reclame în mass-media făcute de profesioniști. Înlăturarea prejudecăților chiar și până la nivelul instituțiilor (exemplu comisia medicală: evaluează la etaj, nu se deplasează la domiciliul celor care sunt nedeplasabili, dau termene scurte beneficiarilor cu boli incurabile, etc).

10 Cu privire la acreditarea serviciilor sociale conform Legii 197/2012 privind asigurarea calității în domeniul serviciilor sociale, nu facem altceva decât să centralizăm activitatea, prin înregistrarea dosarelor și evaluarea furnizorilor la nivelul Ministerului Muncii. În procesul de acreditare trebuie implicați factorii locali care cunosc cel mai bine activitatea furnizorilor de servicii sociale (ex.Comisia jud.veche de acreditare :ISJ, DSP, CJ, ONG-uri, etc.). Conform Legii 197/2012 și a Normelor metodologice (H.G. 118/2014), certificatul de acreditare va fi semnat de către ministru sau o persoană desemnată (nu mai există transparență în procesul de acreditare). Până la 31 dec. 2013 comisiile județene de acreditare nu erau plătite, dar acum în cadrul ministerului va fi angajat personal nou pentru primirea și verificarea dosarelor din întreaga țară. La ora actuală sunt furnizori de servicii sociale care funcționează neacreditați, contrar art. 38, alin. (2), din legea 292/2011. În viitor și cei acreditați vor trece în rândul celor neacreditați.

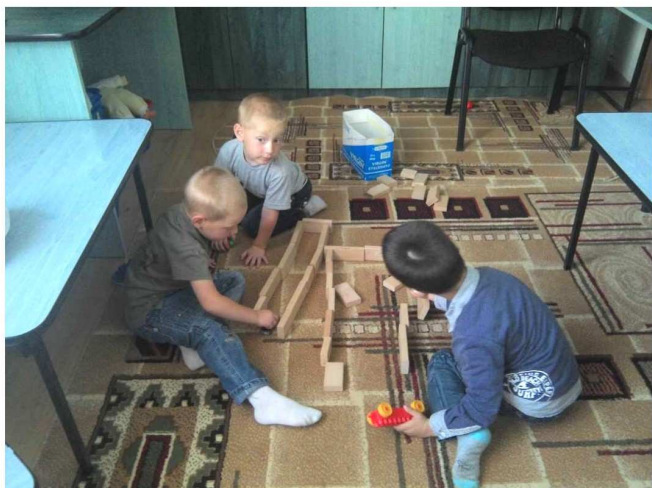
11 Aș vrea să văd că persoanele cu dizabilități sunt consultate în toate aspectele care le privesc și participă la decizie - atât la nivel național, cât și local, sau în serviciile de care beneficiază direct.

12 Aș vrea să văd că familiile copiilor și tinerilor cu dizabilități nu mai trăiesc în sărăcie și primesc asistența necesară atunci când se află în situații dificile.

13 Aș vrea ca persoanele cu dizabilități să aibă acces la servicii de sănătate, recuperare și intervenție timpurie.

14 Aș vrea ca principiile și conceptul de viață independentă să fie aplicate concret, iar acest drept să fie recunoscut tuturor persoanelor cu dizabilități, și susținut prin servicii adecvate de suport.

15 Aș vrea o societate și servicii cu adevărat accesibile, adaptate nevoilor persoanelor cu dizabilități. Aș vrea să văd că persoanele cu dizabilități sunt consultate permanent în legătură cu măsurile de accesibilitate în care se investesc banii publici.



16 Aș vrea ca până în anul 2020 să nu mai existe niciun copil cu dizabilități care nu primește servicii de educație adaptate nevoilor lui. Aș vrea ca sistemul școlar să fie incluziv, la toate nivelurile și că persoanele cu dizabilități sunt susținute să aibă acces la formare pe tot parcursul vieții.

Aș vrea să văd că, până în 2020, toți copiii cu dizabilități care au ales să meargă la școală, să beneficieze de sprijinul necesar frecventării cursurilor, participării active la acestea, precum și accesul nemijlocit la sursele de informare (manuale gratuite pentru elevii de liceu din clasele a XI-a și a XII-a, notițe pentru cei care nu pot scrie - sau alte mijloace de susținere în vederea unei bune pregătiri profesionale).

17 Aș vrea să dispunem de măsuri și facilități cu impact real în calitatea vieții familiilor și a copiilor cu dizabilități. Măsuri care să reducă sărăcia familiilor și care să permită o viață activă, atât a persoanelor cu dizabilități, cât și a părinților lor. Măsuri care să fie discutate cu persoanele cu dizabilități și familiile lor și care să permită demnitate și egalitate de acces la servicii și bunuri ale comunității.

18 Aș vrea să văd că, până în 2020, să existe în fiecare județ cel puțin 5 centre rezidențiale de tip respiro în care să existe servicii specializate, alternative pentru copiii/adulții cu dizabilități, echipe mobile pentru oferirea de servicii de îngrijire la domiciliu.

19 Aș vrea să văd că, până în 2020, toți copiii/adulții cu dizabilități care sunt absolvenți a unei anumite forme de școlarizare/pregătire profesională să fie încadrați în câmpul muncii conform pregătirii și competențelor/abilităților dobândite (unități protejate, muncă asistată, muncă la domiciliu etc).

20 Aș vrea să văd că, până în 2020, să existe organisme și instrumente de monitorizare și sancționare pentru fiecare neaplicare/încălcare a legislației (ex. neadaptarea spațiului fizic etc). Sumele colectate din sancțiuni să constituie un fond destinat susținerii serviciilor alternative pentru persoanele cu dizabilități.

21 Aș vrea să văd ca, până în 2020, toate persoanele cu dizabilități să beneficieze de mijloace de protezare, ortezare, terapii (complementare, Aba etc) ori de câte ori au nevoie, nu la 5 ani, în mod gratuit. Acestea să fie de calitate superioară celor existente astăzi și să se poată beneficia și de piese de schimb/reparații gratuite (fotolii rulante electrice).

22 Aș vrea să văd ca, până în 2020, să se reinființeze ANPH care să coopteze în rândurile sale persoane cu experiență în domeniul politicilor sociale.

23 Aș vrea să văd ca, până în 2020, ONG-urile de profil să fie consultate în luarea deciziilor privind măsuri legislative, iar propunerile lor să fie luate în considerare și susținute.

Material revizuit de

Ion Lică - Director Executiv ASCHF-R

Filiala ARGEȘ

*Copilul de ieri,
tânărul de azi realizat*



Într-o Românie în care persoanele cu handicap încă sunt stigmatizate, un loc în care organizațiile încă se luptă să sprijine aceste persoane cu diverse proiecte și programe, poate că nici astăzi nu s-ar reduce numărul celor care trăiesc doar din indemnizațiile de la stat, indemnizații care oricum sunt mult prea mici și își pierd semnificativ valoarea odată cu trecerea anilor, pentru că "stimabilii" noștri aleși au uitat că mai trebuie și ele indexate odată cu creșterea inflației.

Cosmin a reușit pentru că este un tânăr ambițios, și-a dorit să fie independent, să lucreze, să fie de folos atât societății, cât și sieși. Deși în copilărie destinul i-a fost frânt, în urma unui accident provocat de învățătoarea care nu și-a stăpânit furia și l-a dat cu capul de tablă, a rămas cu semipareză spastică dreaptă și tumoră benignă. Poate că mulți ar fi renunțat la luptă și ar fi așteptat pur și simplu ca viața să-și urmeze cursul.



Încă din anul 2002 s-a înscris în cadrul organizației *Asociația de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic România - Filiala Argeș*, ca membru. S-a atașat de programe și de oamenii din organizație. I-a plăcut să rămână aproape și astfel a și beneficiat de mai multe programe de-a lungul timpului: serbările de 1 Iunie și Crăciun, tabere de vară la mare și la munte, tabere în străinătate, formare în cadrul diverselor proiecte (inițiere informatică, formare advocacy și alte instruirii în economie socială), iar din 2010 angajat în cadrul unității protejate "Împreună" din cadrul ASCHF-R Filiala Argeș.



- *Spune-mi te rog, Cosmin, cum vezi acum înscrierea de atunci în organizație? Ce așteptări aveai și ce ai realizat alături de echipa din organizație? Vezi ca pe un lucru pozitiv din viața ta?*

- Sunt onorat să pot vorbi despre începuturile mele în organizație și despre ceea ce înseamnă ea pentru mine. Organizația a reprezentat șansa de a intra în contact cu oameni asemenea mie, de a comunica, de a-mi dezvolta și exersa abilitățile, și mai ales de a întâlni oameni ca domnul Adrian Popescu, Lavinia și întreaga echipă, care au devenit o a doua familie.

Filiala ARGEȘ



Am fost ajutat să pun accent pe ceea ce știu și pot să fac, pe învățare, pe depășirea propriilor limite.

Angajarea în cadrul unității protejate "Împreună" a fost oportunitatea mea de a fi un om împlinit prin muncă, de a trece de la etapa de adolescent fără griji la cea de adult responsabil și mai ales de a dovedi că dizabilitatea nu este egală cu incapacitatea totală de a realiza ceva; aici ne simțim protejați și împlinim scopuri comune prin forțe reunite.

- *Până să te angajezi în unitatea protejată, ai încercat să găsești și în altă parte un loc de muncă?*

- Nu am încercat, deoarece tocmai terminasem liceul, însă dorința de a munci, de a mă întreține prin propriile forțe a existat întotdeauna în mintea mea și atunci organizația, prin bunăvoința domnului Adrian Popescu, m-a ajutat să-mi împlinesc dorința când aveam cea mai mare nevoie de un sprijin.

- *Te-ai adaptat ușor la locul de muncă? A fost greu? Faci față cerințelor? Cine te-a ajutat să te formezi?*

- Adaptarea la locul de muncă a fost ușoară deoarece motivația mea de a mă integra a fost foarte puternică și am avut lângă mine oamenii care m-au ajutat să înțeleg ce înseamnă munca în echipă, am rezolvat împreună probleme și tot împreună ne-am bucurat de fiecare succes. Suntem colegi, prieteni și ne considerăm unul parte din viața celuilalt.

- *Îți place echipa din care faci parte?*

- Este echipa de care orice organizație ar avea nevoie în dezvoltare, fiecare punem suflet în ceea ce facem și depunem tot efortul de a dovedi că suntem capabili să facem lucruri pozitive deși avem probleme de sănătate.

Când m-am angajat, erau 3 tineri cu dizabilități în cadrul unității protejate. Azi suntem 6, fiecare cu sarcinile sale. În total, în cadrul organizației sunt 13 angajați.

- *Ți-ai dori să faci și altceva? Alte activități?*

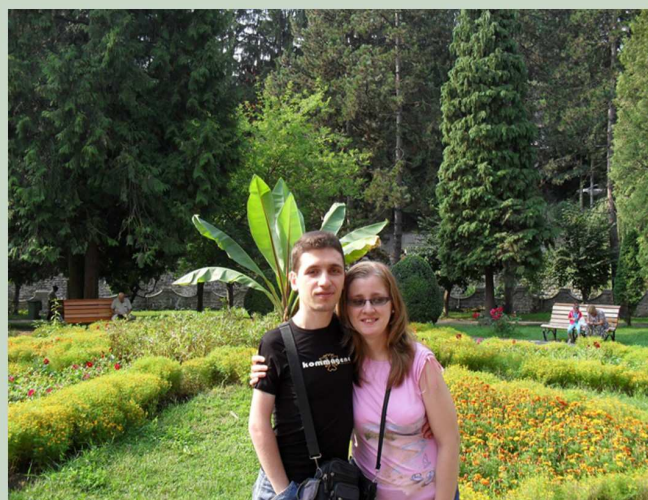
- Consider potrivită implicarea în proiecte care au ca obiect persoanele cu dizabilități, cursuri, etc.

- *Te-a schimbat ca om locul de muncă, ești mai organizat, ai alte așteptări?*

- Simțul de organizare, perfecționismul și punctualitatea sunt trei dintre calitățile mele, dar la serviciu am ocazia perfectă de a le pune în practică și de a fi apreciat pentru ele. Timiditatea adolescentină a dispărut prin dezvoltarea abilității de comunicare, a interacțiunii cu cei din jur.

- *Ai planuri de viitor?*

- Intenționez să mă căsătoresc și astfel să împlinesc armonios familia cu profesia, cele două paliere care compensează perfect suferința prin care am trecut în viață din cauza problemelor de sănătate.



La mulți ani, ASCHF-R!

Cosmin Ionuț Niculcea

Filiala PRAHOVA

"LABORATOR DE INFORMATICĂ"

Proiectul este finanțat de FUNDAȚIA TIMKEN SUA

ASCHF-R Filiala Prahova dispune, din acest an, și de un „Laborator de Informatică”. Înființarea și dotarea acestuia s-au putut realiza în cadrul proiectului **„Nu dependenței de singurătate și izolare”**, în acest sens ASCHF-R Filiala Prahova primind o donație în valoare de 19.000 de dolari de la Fundația Timken. Practic, din aceste fonduri s-au achiziționat 20 de laptopuri, dotate cu toate echipamentele necesare, acestea având inclusiv conexiune la Internet.

Informatica este un domeniu care a căpătat din ce în ce mai multă amploare, devenind chiar indispensabilă în mai toate activitățile. În plus, odată cu integrarea în Uniunea Europeană, în majoritatea ofertelor de pe piața internă a muncii este specificată drept condiție eliminatorie deținerea de cunoștințe de operare pe calculator. De aceea, prin acest proiect am dorit să le asigurăm membrilor asociației condiții minime de educație și pregătire în domeniul informatic, pentru integrarea ulterioară a tinerilor cu handicap fizic pe piața muncii.



Sperăm ca pe viitor, după ce vor învăța să utilizeze calculatorul, tot prin intermediul asociației să îi trimitem la un curs de informatică pentru a obține și o diplomă și astfel să-i ajutăm să-și găsească un serviciu mai ușor, poate chiar să lucreze la domiciliu, pentru că sunt tineri cu handicap grav și accentuat care își găsesc foarte greu de lucru. În afară de faptul că le va permite să învețe să utilizeze calculatorul și anumite programe necesare, laboratorul de informatică îi va ajuta pe tinerii și copiii din asociație să socializeze, să-și facă prieteni, să comunice și cu alte persoane, adică să se integreze în societate, să nu se simtă izolați.

Prin proiectul menționat mai sus, dintre membrii asociației vor fi inițial 20 de beneficiari, zece copii până în 14 ani și zece tineri peste 18 ani, toți cu handicap fizic asociat cu diferite diagnostice (tetrapareză spastică nedeplasabilă, parapareză spastică, artrogripoză multiplă bilaterală, hemipareză, întârziere psihomotorie).

Georgeta Lorent

Președinte ASCHF-R Filiala Prahova



Filiala CĂLĂRAȘI

CENTRUL DE ZI - UN VIS ÎMPLINIT PENTRU COPIII ȘI TINERII CU DIZABILITĂȚI

"Cad de 10 ori și mă ridic de 20!"

Lupt pentru fiecare secundă a vieții mele, mă înverșunez să visez, să sper, să cred într-o zi de mâine mai bună decât cea de ieri și mai frumoasă decât cea de alaltăieri. Iubesc răsăritul soarelui, ploaia ce-mi bate în geam, ciripitul vesel al păsărelelor. Aud tânguital frunzelor ce cad în ploaie pe pământ! Iubesc omul de lângă mine, chiar și atunci când acesta mă rănește pentru că știu că așa voi deveni mai puternic și voi aduna norii atunci când soarele îmi va pârjoli sufletul.



*Cine sunt eu?
Sunt cel pe care tu îl
arătai cu degetul,
strivindu-mi ființa,
demnitatea și inima
(poate că nu ai știut
dar și eu am inimă).*

Știu însă că mă voi ridica și pașii îmi vor fi mai fermi, privirea mai puternică. De ce? Pentru că undeva, pe pământ, există un loc ca în povești, în care se adună oameni speciali, cu suflete mari. Cum se numește locul acesta? ASCHF-R Filiala Călărași și, ei bine, după o vară de vacanță, grupul s-a reunit. Eram ca un roi de albine, veseli și dornici să povestim, să râdem, să ne împărtășim impresii din vacanță. Odată cu revenirea noastră, căsuța de povești (centrul de zi al filialei Călărași) a prins viață și ne-a învăluit cu căldură și dragoste. Apoi, au început aniversările, prilej cu care am dansat, am cântat și ne-am bucurat de prezența fiecăruia dintre noi. Căci da, viața ne-a învățat să facem din fiecare clipă ce ne-a fost dat să o trăim, o sărbătoare.



De Halloween ne-am pregătit măști, am cioplit dovleci și i-am transformat în felinare (chiar dacă aceasta nu e o sărbătoare a

noastră, a românilor), am organizat concursuri și am primit diplome. Spiritul de echipă a funcționat, demonstrând, o dată în plus, că doar împreună suntem mai puternici. Veselia a pus stăpânire pe căsuța noastră fermecată. Acesta este felul nostru de a uita de pecetea ce ne-a fost pusă chiar de tine, omul de lângă mine: handicapat!

Avem aici proiecte în parteneriat cu copilași din clasele primare, de la diferite școli din Călărași. Unul dintre acestea se numește "Socializăm, limba engleză învățăm!". Astfel, pentru mulți dintre noi, cei care nu ne putem folosi nici mâinile, nici picioarele, copilașii aceștia au devenit mâinile și picioarele noastre. *Și mă întreb, dacă niște copii de vârstă fragedă ne iubesc așa cum suntem, cum de tu, om adult, încă ne mai arăți cu degetul?*

Abia așteptăm serbarea de Crăciun pentru că partea aceasta din an este preferata noastră. Deja am început să confecționăm felicitări și candelă, folosind arta quilling. Apoi începem repetițiile, întrucât pe scenă trebuie să fim adevați profesioniști!

Mulțumim din suflet părinților care nu ne-au abandonat, bunicilor care ne înconjoară cu dragoste și înțelepciune!

Mulțumim specialiștilor pentru că nu au renunțat, pentru că ne sunt alături, ajutându-ne să ne simțim oameni adevărați, deștepti, sculptori!

De aceea, ASCHF-R Filiala Călărași înseamnă pentru noi acasă!

Animator socio-educativ,
Mona Ica

Filiala BUZĂU

Tabără de vis în Delta Dunării

Taberele de vară mult așteptate de copiii și tinerii cu dizabilități și de cei care îi îngrijesc sunt organizate de filialele noastre în raport de posibilitățile fiecăreia dintre ele.

În perioada 14-21 iulie, copiii și tinerii cu dizabilități, membri ai ASCHF-R Filiala Buzău au participat în tabăra de vară organizată în localitatea Maliuc, din Delta Dunării, prin grija Părintelui Mihai Milea, președintele Fundației Sf. Sava din Buzău. Frumusețea Deltei Dunării i-a fascinat pe cei 25 de copii/tineri cu dizabilități și însoțitorii acestora, care au putut fi prezenți în tabără. Cea mai mare parte dintre aceștia nu au avut ocazia să ajungă în deltă, ba chiar pentru unii dintre ei a fost prima tabără din viața lor.

"Mi-a plăcut tare mult în deltă, m-am simțit minunat și îmi doresc să mai particip și la anul. Mulțumesc doamnei președinte Neagu că m-a nominalizat să particip în tabără, mulțumesc părintelui Mihai Milea și tuturor celor care au contribuit și au făcut totul pentru ca noi, copiii cu probleme, să ne simțim foarte bine în tabăra din Delta Dunării", a spus din tot sufletul adolescenta Alexandra Bicoiu.

A ținut să mulțumească tuturor care s-au implicat în organizarea acestei tabere și tânărul Ionuț Neagu, care a spus că prin asigurarea tuturor costurilor de participare de către Fundația Sf. Sava din Buzău, cât și de ASCHF-R Filiala Buzău, a fost posibil să participe și copii cu însoțitorii lor, care nu au ajuns și nu ar fi avut posibilitatea de a ajunge în Delta Dunării niciodată.

"Am avut posibilitatea să le oferim copiilor cu dizabilități din filiala noastră multe surprize frumoase", a spus doamna Filofteia Neagu, președinte filiala Buzău.

"Am avut o gazdă foarte bună, care a iubit și respectat copiii. Despre servitul mesei nu mai vorbim. A fost ireproșabil. Activitățile desfășurate, plimbările cu barca sau șalupa prin deltă i-au fascinat pe copiii cu dizabilități. Nu mai vorbim de procesul de socializare, care s-a dovedit a avea efectele mult dorite. Copiii noștri s-au împrietenit cu alți copii, prezenți în tabăra din Maliuc, au făcut schimb de adrese, telefon și e-mail și au participat împreună la jocuri distractive.

I-am admirat și m-am bucurat să constat că se poate totuși să ne respectăm unii pe alții. Sper din tot sufletul să pot organiza și anul viitor tabăra tot în deltă, deoarece tuturor copiilor cu dizabilități le-a plăcut foarte mult. Am convingerea că și alți copii, membri ai filialei noastre, vor putea participa în tabăra de la Maliuc."

Filofteia Neagu - Președinte ASCHF-R Filiala Buzău



Incursiune în sufletul părinților...

De ce e timpul să punem pe hârtie câte ceva despre familiile copiilor cu dizabilități?

...Pentru că avem nevoie să vorbim, să împărtășim gânduri, să fim mai puternici și să-i ajutăm și pe ceilalți să devină mai omenoși ...

De multe ori prinși în vârtoarea grijilor cotidiene uităm că nu suntem invulnerabili și că multe din "poveștile" pe care le vedem la televizor sau în presa scrisă fac parte dintr-o lume în care trăim cu toții, dintr-o realitate crudă, o realitate despre care ar trebui să știm mai multe!

Dincolo de marea nevoie de accesibilitate, de incluziune școlară, de încadrare în muncă, etc. de alte nevoi speciale pe care le au persoanele cu dizabilități, dincolo de toate acestea, în sufletul părinților copiilor cu dizabilități se ascunde de cele mai multe ori un munte de durere, de frustrare și de neputință!

Paradoxal sau nu, există și multă putere, speranță și noblețe!

A-i respecta pentru puterea de care dau dovadă, a încerca să le fim aproape cu fapta, cu sufletul și cu mintea este așteptarea pe care o au de la ceilalți. ..

În cele ce urmează vă transmitem câteva din gândurile noastre, ca profesioniști într-un domeniu atât de special, și din mărturiile părinților, pornind de la convingerea profundă că nimeni, niciodată nu va ști și nu va înțelege cu adevărat ce este în sufletul unui părinte care are un copil cu dizabilități ...

psiholog Sanda Lepoiev

● Singurătatea

Durerea pe care o încearcă părinții după ce iau cunoștință de dificultățile și deficiențele copilului, suferința adâncă cu care se confruntă afectează profund capacitatea lor de a crea și de a menține relații cu cei din jur.

La scurt timp după aflarea diagnosticului medical, părinții se regăsesc singuri, incapabili să împărtășească durerea pe care o resimt. Este mult mai ușor să suferi în tăcere, decât să găsești resursele pentru a evita preluarea frustrării și a neputinței celor din jur.

Indiferent de profesiunea pe care o au părinții, în momentul în care au un copil cu dizabilități, peste noapte, trebuie să învețe multe roluri: de kinetoterapeut, de logoped, de asistent medical, de educator, etc. și în același timp trebuie să-și păstreze și rolul de: fiu/fiică, soț/soție, noră/ginere, părinte pentru ceilalți copii. Nu există un manual pe care să-l poți parcurge și în care să găsești proceduri pe care să le urmezi. .. Nu există rețete, ci numai drumuri cu multe obstacole.

Pe de altă parte, cu cât cei apropiați sunt afectați, cu cât comunitatea este "stânjenită" de drama copilului, cu atât părintele se simte mai izolat.

Cu alte cuvinte, singurătatea resimțită de părinte cel puțin într-o primă etapă, cea de care anturajul are nevoie pentru a "digeră" anunțul handicapului, este în fapt, reală. Iar părinții la rândul lor, neștiind totdeauna cum să relateze ceea ce trăiesc, contribuie la propria lor izolare.

Confruntarea cu ceilalți și cu modul lor de a gândi este dificilă: oare nu este cumva vina lor că au un copil cu handicap? La fel de greu de îndurat sunt întrebările lor: cum să explice suferința copilului când încă nici ei nu au înțeles cu totul? Această dificultate de comunicare poate bloca sau chiar rupe, cel puțin pentru câțiva timp, relațiile sociale, adâncind sentimentul singurătății.

De multe ori intervine o înstrăinare între părinți, cel puțin în prima fază. Fără a-și impune acest fapt, fără a reuși să-i controleze, în mod automat apar în minte întrebări pe care nu le pot exprima. "Nu cumva este din vina celuilalt. .. nu cumva este ceva ce mi-a ascuns?!" De asemenea apare o autoînvinuire distructivă. "Poate că atunci când am răcit nu trebuia să mai ies, sau trebuia să merg la doctor!"

Frecvent la părinți apare întrebarea de ce nu li s-a recomandat un set de analize complet înainte de a avea un copil, și din păcate în ceea ce privește consilierea cuplului, serviciile sunt aproape inexistente. Nu există un traseu cunoscut și accesibil și nu ne referim strict la accesibilitatea financiară, ci și la cea informațională.

Dincolo de toate acestea nu trebuie uitat nici factorul timp: după toate sarcinile vieții cotidiene, îngrijirile și vizitele la specialiști: kinetoterapeut, logoped, medic de recuperare sau neurolog, după menținerea unei vieți profesionale, cât timp mai rămâne disponibil relațiilor sociale?

Cum să mai aibă timp pentru a asculta preocupările altora, fără a a-și aduce aminte constant de gravitatea propriilor probleme?

Și cum timpul trece foarte repede, și cum durerea proprie nu era de ajuns, părinții se trezesc în fața propriului copil și a constientizării de către el a diferenței dintre el și ceilalți copii.

A găsi răspuns la întrebarea pe care o adresează propriul copil: "Eu de ce nu merg? Eu de ce nu pot să mă joc cu ceilalți copii? Eu de ce trebuie să fac în fiecare zi gimnastică?!" este provocarea cea mai mare pe care o are de înfruntat un părinte! Puterea de a merge mai departe, de multe ori, este dată de multe ori de omul de lângă tine. Contactul cu alți părinți este foarte important, împărtășirea experiențelor, a "trucurilor" la care au apelat alți părinți pentru a depăși momentele grele prin care au trecut.

●Schimbarea relațiilor sociale

Anunțul handicapului bulversează familia, de la modul de organizare a timpului, până la relațiile cu prietenii și familia lărgită. Acestea din urmă sunt într-un fel trecute printr-un filtru al adevărului: cele mai puternice și mai autentice rezistă, celelalte, nu.

"Acum 10 ani, înainte de a se naște fiica mea aveam o grămadă de prieteni; am avut copii aproape în același timp, ca și cum mergeam pe șine paralele de tren, dar într-o zi, trenul meu a deraiat, și drumul meu s-a separat de al lor; în prezent peisajul este complet schimbat".

Într-un fel familiile copiilor cu dizabilități simt că aparțin unei alte lumi, o lume în care vorbesc un alt limbaj, în care ritmul cotidian este diferit, în care valorile și preocupările sunt diferite.

"Dar boala fiului dvs. se vindecă, nu-i așa?"

"Aș prefera să primesc un pumn în plină figură numai să nu mai aud acest gen de lucruri, dar nu am altă alternativă. Așa că strâng din dinți și mă forțez să răspund ceva legat de șanse și fatalitate, încerc să deturnez discuția. Sunt întrebări inutile, care provoacă suferință, dar din când în când, sinceritatea celui care întreabă și interesul pe care-l prezintă pentru modul nostru de viață, mă fac să vorbesc fără rețineri, în ciuda durerii și a lacrimilor care mă năpădesc. De multe ori mă gândesc că poate nici eu nu aș fi reacționat altfel dacă nu aș fi intrat în această lume ... Mă gândesc că nici eu nu știu cum să abordez o persoană bolnavă de SIDA! Am înțeles că cei din jur nu sunt neapărat răi, ci nu știu și nu înțeleg că există și o lume diferită."

Tăcerile, dificultatea de a pune în cuvinte, întrebările stângace și nepotrivite, sentimentul vinovăției, neînțelegerea realităților zilnice crează terenul pentru rupturi familiale și amicale.

●Legături de prietenie vechi, legături noi

Ne alegem singuri prietenii, iar relațiile de prietenie sunt mai puțin marcate de complexitatea stărilor emoționale cu care se confruntă membrii familiei după ce sunt informați despre dificultățile copilului. Oricât de diferiți, prietenii pot depăși mai ușor confruntarea cu diferența, care le provoacă mai puțin teama. Dar reacția lor va fi desigur influențată de modul în care au aflat despre handicapul copilului de la părinții acestuia: cum i-au anunțat, cu ce cuvinte, cu ce ton?

Fiecare părinte are un vis despre copilul său și are nevoie de timp pentru a realiza că un copil nu este un vis, ci o persoană cu drepturi proprii.

Parentalitatea are o semnificație unică pentru fiecare părinte, tată sau mamă, și rolul de părinte este legat de motivații și așteptări personale. Pentru cei mai mulți dintre părinți există șanse mari ca o parte dintre aceste așteptări să fie împlinite, și astfel se crează o mare parte din bucuria de a fi părinte. Chiar atunci când aceste așteptări se modifică drastic, lucrul se petrece de-a lungul unei perioade lungi de timp, ani, iar părinții și copiii au șansa de a se acomoda treptat fără modificări abrupte sau dezamăgiri extrem de dureroase.



Pentru mulți părinți, viața devine un lanț de frici, anxietăți, crize și disperare continuă. Acești părinți împărtășesc un sentiment tragic și o pierdere, având sentimentul deseori că viața lor și a copiilor lor a fost pentru totdeauna distrusă, că sunt prinși într-o cursă și depinde doar de puterea fiecăruia refacerea unui echilibru bazat pe realitatea cu care se confruntă, o realitate diferită de ceea ce au sperat.

●Căutarea cauzelor și sentimentul culpabilității

Toate mamele, cele ce au dat viață copilului, cunosc bine sentimentul de culpabilitate, de autoînvinuire!

După anunțul handicapului apar primele întrebări: primele DE CE - uri?? de ce el, eu, noi? De unde provine asta? Cu ce am greșit? Ce pot să fac ca să mai schimb ceva? Cum pot accepta această mare nedreptate? Cum voi putea să trăiesc și cu o atât de mare durere în suflet?! Cum va fi viața mea de acum înainte? Cum va arăta viața copilului meu?!

Niciuna dintre aceste întrebări și nici eventualele lor răspunsuri nu sunt raționale. Căutarea cauzelor poate chiar deveni absurdă, mai ales când se caută o vină. Anxietatea diminuează dacă găsim o cauză, dar deseori nici o cauză obiectivă nu este suficient de liniștitoare. Culpabilitatea, dacă se menține, devine generatoare de îndoieli, și face dificilă acceptarea realității: nimeni nu e perfect, handicapul nu dispăre, iar viața rămâne o confruntare permanentă.

Culpabilitatea este foarte frecvent menținută de atitudinea mediului; deseori părinții sunt judecați de profesioniștii din mediile medicale sau educaționale ca prea posesivi, prea intruzivi, prea dificili".

Deseori familia nu este ferită nici de judecata celor apropiați care face mult rău și reduce mult din echilibrul și așa precar al unor părinți, în multe cazuri foarte tineri și la început de drum în viață. Aceștia au nevoie de toate resursele fizice, psihice și deloc de neglijat, de cele financiare, pentru a face față procesului complex de recuperare medicală prin care trece un copil cu dizabilități fără a avea nici o garanție că acest proces va aduce normalitatea mult sperată și mult așteptată.

"Când un copil are gripă, există totdeauna o vecină care-ți recomandă să mergi la doctor; când un copil are o deficiență se găsesc zeci de persoane care se pricep mai bine decât tine și care îți spun ce ai de făcut. Nimeni nu se informează despre ce înseamnă cu adevărat dizabilitatea neuromotorie și faptul că fetița mea este în fotoliu rulant la vârsta de 10 ani îmi este comentat de către cunoscuți ca o consecință a faptului că "nu am fost în China" sau că nu am operat-o la un moment dat".

S-au simțit "atacați" cu asta, sau respinși? Familia prietenilor a lăsat prin asta o ușă deschisă?

Indiferent de modul în care s-a făcut anunțul, prietenii trebuie să nu uite ceva: părinții se repliază deseori în tăcere, se îndepărtează din nevoia de a-și căuta *puterea necesară, dar pot regreta* mai târziu acest lucru.

Există și prietenii care dispar în aceste noi condiții, ca urmare a confruntării cu nefericirea celorlalți, care este prea dificilă, prea neliniștitoare. Probabil sunt incapabili să facă relația să supraviețuiască, bazându-se pe acea apropiere și intimitate care permite să citești printre rânduri, să înduri tăcerea, să auzi și ceea ce nu este rostit.

Cei care și-au păstrat sau și-au regăsit prietenii nu sunt mulți, dar mărturia lor este valoroasă: "Am avut noroc că am avut prieteni care au revenit de la sine și au făcut primul pas spunându-mi parcă: "Și acum?"; dacă nu i-aș fi avut, aș fi trăit într-o izolare totală, și ar fi fost insuportabil", spune un părinte.

Din fericire pe parcurs apar și prietenii noi.

"Datorită fiicei mele am întâlnit părinți în situații similare; oameni care fac parte din aceeași lume ca și noi. Sunt oameni extraordinari, la care am întâlnit disperarea și durerea cu care ne-am obișnuit; suferim împreună de un fel de "stare de rău cronic", plângem și râdem împreună. Am descoperit datorită durerii o altă lume, o lume care are propriile culori, care nu sunt neapărat gri și negru! Am învățat să ne bucurăm alături de copiii noștri de lucruri care pot părea nefirești pentru ceilalți, am sărbătorit împreună pașii stângaci și puțini pe care copilul nostru i-a făcut la vârsta de 8 ani ... am sărbătorit o fetiță pentru că a reușit să silabisească și un alt băiețel pentru că recunoaște culorile "

● Impactul asupra mediului apropiat

Copilul cu dizabilitate ocupă mintea și într-un fel monopolizează întreaga atenție a familiei, lucru care fără îndoială afectează pe ceilalți copii ai familiei; aceștia se pot simți mai puțin importanți, mai lipsiți de dragostea și atenția părinților, sau pot dezvolta un acut sentiment al datoriei față de fratele/sora deficient/ă din motivul că ei nu sunt afectați.

Frații și surorile copilului cu dizabilitate sunt confrunțați cu întrebări delicate, cu sentimente ambivalente și trăiesc frecvent dificultatea de a le asuma și exprima. Pe lângă propriile lor dureri, ceilalți copii ai familiei împărtășesc durerea părinților, o povară dură care face ca deseori să facă impresia unor copii care au "crescut prea repede". Sunt de timpuriu responsabilizați cu îngrijirea fraților, pot simți frecvent o datorie de împărtășire a neliniștilor părinților.

Și alți membri ai familiei sunt afectați de prezența unui copil cu dizabilități, iar printre ei mai ales bunicii. Bunicii se confruntă cu sentimentul unei eventuale responsabilități (frecvent imaginare), dar și cu suferința propriului copil. Și pentru că deseori părintele, copilul propriu, are reacții într-un registru larg, de la negare, până la agresivitate, de la mutism, până la o falsă lejeritate, bunicii își găsesc cu greutate atitudinea optimă. Deseori bunicii au o poziție unică: sunt direct interesați, și totuși sunt ținuti la distanță; sunt îngrijorați în raport cu copilul

propriu, suferă alături de el, dar trebuie să mențină o oarecare distanță pentru că acesta este deja un adult, și are responsabilitatea completă a vieții sale.

Apariția în familie a diferenței modifică iremediabil imaginea pe care fiecare dintre membri o are despre propria familie - solidă, unită și ceea ce toți membrii familiei trebuie să învețe să accepte este imperfecțiunea, diferența, care vor deveni și ale lor. În acest scop este crucial să existe un spațiu în care fiecare să-și exprime temerile, teama de viitor, teama că copilul va fi respins, că va suferi, etc.

● Comunitatea

O noua rețea de relații se țese în jurul familiei unui copil cu handicap, și pas cu pas părinții își vor regăsi încrederea, vor putea din nou relaționa, în ritmul și stilul lor cu lumea exterioară.

"Noi părinții de fapt nu cerem mare lucru: un zâmbet, o mână întinsă ... "

"Ar fi reconfortant să nu trebuiască să înfruntăm fețele lungi ale celor care ne văd cu copilul nostru. Comunitatea nu cunoaște viața reală a copilului cu handicap, suferința părinților săi Nu cunoaște și nu înțelege că am reînvățat să zâmbim! Am învățat să ne bucurăm și să avem o viață "normală" "





Scaune rulante



Motivation este singurul furnizor din țară ce livrează scaune personalizate, promovând adaptarea și distribuția corectă a echipamentelor de mobilitate, inclusiv echipamente adaptate persoanelor cu Infirmitate Motorie Cerebrală (IMC). Echipele noastre fac mai întâi evaluarea persoanei și a nevoilor sale pentru a putea furniza un echipament personalizat. Totodată **Motivation** are contracte de achiziții de fotolii rulante cu toate Casele Județene de Asigurări de Sănătate, astfel că persoanele cu dizabilități locomotorii pot beneficia de un echipament adaptat Motivation, decontat de aceste instituții.

Acestea necesare pentru obținerea unui fotoliu rulant prin CAS:

Pentru COPIL

1. Trimitere de la medicul de familie, către medicul specialist - cu specificarea clară a diagnosticului;
2. Recomandare medicală eliberată de un medic specialist (neurolog, ortoped). Atenție: recomandarea este valabilă 30 de zile de la data eliberării. Pe recomandare medicul trebuie să specifice:
 - ◆ Se recomandă fotoliu rulant cu antrenare manuală pe perioadă nedeterminată;
 - ◆ Nu reprezintă interesele nici unui furnizor;
 - ◆ Nu este accident de muncă, boală profesională sau accident sportiv;
3. Copie act identitate părinte/ reprezentant legal;
4. Copie certificat naștere copil;
5. Adeverință elev (dacă este cazul);
6. Ultimul cupon de alocație dublă;
7. Copie Certificat de încadrare în grad de handicap.



Pentru ADUL

1. Trimitere de la medicul de familie, către medicul specialist - cu specificarea clară a diagnosticului;
2. Recomandare medicală eliberată de un medic specialist (neurolog, ortoped). Atenție: recomandarea este valabilă 30 de zile de la data eliberării. Pe recomandare medicul trebuie să specifice:
 - ◆ Se recomandă fotoliu rulant cu antrenare manuală pe perioadă nedeterminată;
 - ◆ Nu este accident de muncă, boală profesională sau accident sportiv;
3. Copie act identitate;
4. Adeverință de asigurat (de la CAS);
5. Ultimul cupon de pensie în original;
6. Copie Certificat de încadrare în grad de handicap.



Dispozitive incontinență

Tot cu decontare CAS sunt și produsele de incontinență urinară distribuite de **Motivation**. Aceste produse includ: catetere urinare pentru femei și bărbați, sonde Foley, condoame urinare cu bandă adezivă sau siliconate și saci colectori de urină.

Telefonul utilizatorului de scaun rulant:

0800.030.668

Linia se poate apela gratuit din următoarele rețele:
Romtelecom, UPC, Vodafone, Orange, Telemobil, Cosmote.

Sediu central - Buda - Cornetu
Str Podișor 1, sat Buda, Comuna Cornetu,
Jud Ilfov - Tel/fax: 021.3692772

ROVANA PLUMB: Pensile cresc cu 5% în 2015,**indemnizațiile persoanelor cu handicap cu 16%**

Pensiile vor crește cu 5% din ianuarie 2015, iar indemnizațiile pentru persoanele cu handicap vor fi majorate cu 16%, a declarat luni, la o conferință despre pensiile private, ministrul Muncii, Rovana Plumb. Majorarea pensiilor va fi mai mare decât cea prevăzută de lege, care vizează o indexare cu rată inflației plus 50% din creșterea reală a câștigului salarial mediu brut pe economie, iar majorarea indemnizațiilor persoanelor cu handicap are în vedere creșterea indicelui prețurilor de consum în ultimii șase ani, când aceste drepturi nu au mai fost majorate, a explicat Rovana Plumb. "Aplicăm legea. Conform formulei de calcul din lege, pe rata inflației (...) plus 50% din creșterea reală a câștigului mediu salarial brut, iese un procent de majorare de 4,5%. Având în vedere că avem creștere economică, că s-au creat mai multe locuri de muncă, avem 5,3 milioane de asigurați, 5,3 milioane de pensionari, că avem o colectare care ne permite un procent majorat, am anunțat și vom merge cu 5%. Am discutat cu Ministerul Finanțelor, respectiv cu ministrul de Finanțe și ministrul Bugetului, astfel încât, începând cu ianuarie 2015, să avem o majorare a pensiilor de 5%", a afirmat oficialul Ministerului Muncii. Ea a precizat că, de la 1 ianuarie 2015, salariul minim pe economie va crește la 975 lei, de la 900 lei în prezent. "Sigur că există un angajament al Guvernului astfel încât în 2016 să ajungem la 1.200 lei. În urmă discuțiilor cu instituțiile financiare internaționale vom avea o majorare semestrială anul viitor cu câte 75 de lei", a spus doamna Ministru Rovana Plumb.

Sursa: AGERPRES/(AS-autor: Ady Ivașcu, editor: Mariana Nica)



D-I Trandafir Ion, membru filiala Prahova, ne prezintă pașii pe care să-i facă un părinte pentru a beneficia de serviciul de kinetoterapie cu decontare prin CAS

Recomandare pentru îngrijire medicală la domiciliu

Se adresează persoanelor bolnave care sunt în fotoliu rulant, sunt incapabile să desfășoare diferite activități și sunt dependente total de alte persoane.

Aceste persoane au dreptul la 90 zile/an, în episoade de îngrijire de maxim 30 de zile (10 ședințe pe serie).

Toate aceste drepturi sunt prevăzute în Legea nr. 95/2006 și HG nr. 400/2014.

Este necesar să luați recomandare pentru îngrijire la domiciliu de la medicul de familie sau medicul de specialitate (Anexa 27 C). Aceasta recomandare este valabilă 5 zile calendaristice de la data emiterii ei pentru a o depune la C.A.S. și va fi însoțită de:

- copii B.I./C.I.
- cupon pensie, indemnizație handicap (dovada că ești asigurat).

Serviciile medicale pentru îngrijire la domiciliu sunt cuprinse în Anexa 24, care cuprinde 33 de servicii (se găsește la centrul medical care va presta aceste servicii).

Este bine să consultați centrul medical la care veți apela pentru a fi siguri că prestează serviciile pe care le doriți! Se aprobă maxim 4 servicii. Iată câteva servicii:

- masaj, fizioterapie, măsurare temperatură+respirație, puls+TA, diureză+scaun, administrare medicamente prin perfuzie, clismă, îngrijirea rănilor etc.

În funcție de fonduri, C.A.S. va aproba cererea dumneavoastră și vă va trimite această decizie, care are valabilitatea 10 zile lucrătoare de la data emiterii de către C.A.S. în vederea depunerii acesteia la furnizorul de servicii de îngrijire medicală la domiciliu. Aceste centre medicale au contract cu C.A.S. și pentru fizioterapie și recuperare medicală, consultații și tratament pe care le prestează la sediul lor.

Procedura este următoarea:

- recomandare de la medicul de familie sau specialist și prezentare direct la centrul medical pentru programare.

Atenție!

Este recomandat să țineți legătura cu centrul medical și în momentul în care acesta dispune de fonduri puteți lua recomandarea de la medic, în caz contrar recomandarea își pierde valabilitatea.

Aprobarea se face numai la 6 luni de la ultima programare.

Vă doresc mult succes!

Ion Trandafir

FIRME CARE AU SPONSORIZAT TABERELE DESTINATE COPIILOR CU DIZABILITĂȚI LA MUNTE - CHEIA ȘI LA MARE - MAMAIA, ÎN ANUL 2014:

- | | |
|-----------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| ● SC C&A MODA RETAIL SRL | ● SC BAREXIM SRL |
| ● SC FARMEXPERT DCI SRL | ● SC TRANSFER INTERNATIONAL SPEDITION SRL |
| ● SC INDYS-CONST SRL | ● SC ABBOTT PRODUCTS ROM. SRL |
| ● SC QUALITY CROPS AGRO SRL | ● SC SMART MANAGEMENT CONSULTANTS SRL |
| ● SC ANUNTUL TELEFONIC SRL | ● SC KOMAROM TRADE INVEST SRL |
| ● SC CRESCENDO INTERNATIONAL SRL | ● SC VIAROM CONSTRUCT SA |
| ● KFC | ● SC SMARTECH CONSULT SRL |
| ● SC NOVA FARM SRL | ● SC EPSILON & EPSILON MEDICAL ROM. SRL |
| ● SC VIOLA TOTAL SRL - DR. ALINA CERNEA | ● SC ASCOMI TRADE COMPANY SRL |
| ● SC PRO INVEST CONSULT SRL | ● CABINET DE AVOCATURA CRISTINA GHEORGHITA |
| ● SC START BIT NET SRL | ● SC MAXIM TOOLS INTERNATIONAL SRL |
| ● SC MONS MEDIUS INVESTMENTS SRL | ● SC MAXIM SRL |
| ● SC MEDIA LINK COMUNICATION SRL | ● SC AEDIFICIA MP SRL |
| ● SC AUTO BRAND SRL | ● SC DEN TOTAL PROTECT SRL |
| ● SC EXACT TOURS SRL | ● SC CONCEPT CONSULT & PROSPECT SRL |
| ● SC LIMAS GROUP SRL | ● SC OVERSEAS GROUP IMPEX SRL |
| ● SC STERIL ROMANIA SRL | ● SC AUTOTOTAL SRL (PRIN FUNDATIA ARBITRII ELEGANȚEI ȘI FIII) |
| ● SC TUNIC PROD SRL | ● SC AMWAY ROM. MARKETING SRL |
| ● SC GEPCO ALTERNATIVE SRL | ● SC IRIDEX GROUP IMPORT EXPORT SRL |
| ● SC NOVO NORDISK FARMA SRL | ● SC FGCR IFN SA |
| ● SC ALSTOM INFRASTRUCTURE ROM. SRL | ● SC FIN EXPERT SRL |
| ● SC CARDINAL SRL | ● PETREA BRUMĂ - PERSOANĂ FIZICĂ |
| ● SC EUROCONTROL SRL | ● SC NEOTEL SRL |
| ● SC HELP FARM SRL | ● SOCIETATE PROFESIONALĂ NOTARIALĂ "TAMARA GARTIG ȘI ASOCIAȚII" |
| ● SC CONNECTION CONSULT SRL | ● BIROUL NOTARIAL POP MONICA ȘI ASOCIAȚII |
| ● SC CONFERO FINANCE SRL | ● SC SHAVLAN SRL |
| ● SC SALESIANER MIETTEX SRL | ● SC SEMRUT SERV SRL |
| ● SC EASY LINK SYSTEM SRL | ● SC MEDICAL DEVICES & DIAGNOSTICS SRL |
| ● CENTRUL MEDICAL PANDURI | ● SC GRUNDFOS POMPE ROMANIA S.R.L. |
| ● SC ESTETHIC CONFORT SRL | ● S.C. PRIMATEHNIC SERVICE SRL |
| ● SC I.B. PROIECTARE SRL | ● SC PROCONSTRUCT INTERN INOVATIV SRL |
| ● SC DD DERATEX PREVENT SRL | ● SC CORNEL & CORNEL TOPOEXIM SRL |
| ● SC WESTACO SRL | ● SC SEPTEMBRIE CONSULTING SRL |
| ● SC VERONA COM SERV SRL | ● SC ESRI ROM. SRL |
| ● SC AD-VENTURE MEDIA SERVICES SRL | ● SC THEOTOP SRL |
| ● SC AGER FILM SRL | ● SC GIOIELLO SRL |
| ● SC CAREER ADVISOR SRL | |
| ● SC CIRASICO SRL | |
| ● SC FAN COURIER EXPRESS SRL | |
| ● SC MARI VILA COM SRL | |
| ● SC CAFE IBERICA SRL | |

TUTUROR LE MULȚUMIM!

Mulțumim și partenerilor noștri: SC MEGA IMAGE SRL, SC FORMENERG SA, HYPERMARKETUL CORA SUN PLAZA, SC ROGALU PROD SRL, SC SECUIANA SA, AQUAMAGIC - MAMAIA

*La sfârșit de An Vechi
La început de An Nou,
Când luminile se aprind
În case și în suflete,
Când toată lumea speră,
Vă urăm ca toate visele
Să vă devină realitate!*

La mulți ani, ASCHF-R!



***"Ne vom întâlni cu
Moș Crăciun?"***

*Spectacolul din București
organizat de ASCHF-R
va avea loc sâmbătă,
20 decembrie, ora 12:30,
la Palatul Național al Copiilor.*

***Moș Crăciun vă așteaptă,
dragii copii!***

Puteți decide către cine merg 2% din impozitele dvs! Nu vă costă nimic!
Puteți ajuta oameni în nevoie direcționând 2% către o organizație care
lucrează pentru ei!

De ce noi?

Pentru că ne pasă de cei în suferință, pentru că dorim să fie primiți în școli
obișnuite, să meargă pe stradă fără să întoarcă cineva capul, pentru că
dorim să le redăm zâmbetul și speranța.

***Împreună cu dumneavoastră și prietenii dumneavoastră vom
reuși!***

După ce v-ați decis să redirecționați 2% din impozitul pe
venitul propriu plătit statului în anul precedent,
completați fie declarația 200, fie declarația 230
și fiți încrezători în ASCHF-R și în proiectele noastre sociale!

*Cine se poate înscrie
în ASCHF-R?*

Orice persoană preocupată de calitatea vieții copilului/
tânărului cu handicap fizic/asociat.

De ce?

Pentru a apăra drepturile copilului/tânărului cu handicap și
ale familiei sale.

Cum se pot înscrie?

Pe baza unei adeziuni și a unei cotizații stabilită prin
Adunarea Generală Anuală a filialei în care doriți să vă
înscrieți.

ASCHF-R



ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA



Asociația de Sprijin a Copiilor
Handicapați Fizic - România

fondată în 1990

București
Str. G-ral Haralambie nr. 36,
Sector 4, cod 040587
Tel./Fax: 021 337 18 75
Tel.: 021 335 43 70
e-mail: nationala@aschfr.ro
www.aschfr.ro