

# ASCHF-R

mai 2017 / nr. 55

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

Plautus



**Z-HELCB**  
informativ



ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA



Despre noi ▾ Filiale Proiecte ▾ Sponsori Galerie foto Info utile ▾ Legislatie Noutati Publicatii Contact



#### Atelierul service are nevoie de dumneavoastră!

Proiectul „Atelier pentru reparații și distribuție gratuite dispozitive și alte mijloace ajutătoare”, denumit Atelier service

[...]

#### Viziunea ASCHF-R

*O lume în care copiii și tinerii cu dizabilități fizice și/sau asociate își valorifică potențialul și sunt membri cu drepturi depline ai societății!*

#### Misiunea ASCHF-R

*Dezvoltarea de programe cu și pentru copiii și tinerii cu dizabilități fizice și/sau asociate și familiile acestora în vederea facilitării incluziunii sociale.*

#### Valorile ASCHF-R

- Membrii ASCHF-R, familii care au în îngrijire copii și tineri cu dizabilități fizice și/sau asociate, cred cu tărie în ideea că potențialul copilului/tânărului poate și trebuie să fie valorificat.
- Familia este mediul adecvat pentru dezvoltarea copilului/tânărului cu dizabilități.
- Familia trebuie să fie informată și ajutată pentru a-i acorda copilului/tânărului sprijinul necesar în dezvoltare.
- Părinții care au în îngrijire copii sau tineri cu dizabilități sunt principala resursă a organizației noastre. Ei pot oferi din experiența



*Doriți să sprijiniți proiectele sociale ale ASCHF-R destinate copiilor cu dizabilități?*

Dacă da, redirecționați 2% din impozitul pe venit propriu, completând formularul 230 sau declarația 200 și astfel le puteți reda zâmbetul copiilor cu dizabilități prin participarea lor la proiectele noastre sociale!

*Declarațiile pot fi descărcate de pe site-ul [www.aschfr.ro](http://www.aschfr.ro)*

*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 cotații stabilite prin Adunarea Generală Anuală a filialei în care doriți să vă înscrieți.

## Responsabilitatea asociației

Îmi face plăcere să vă mulțumesc pentru eforturile dumneavoastră de a ne reîntâlni și în acest an pentru a discuta problemele copiilor/tinerilor cu dizabilități și a familiilor acestora în cadrul Adunării Generale Anuale. ASCHF-R este organizația națională care reunește 9 filiale formate din părinți care au în îngrijire copii și tineri cu dizabilități din județele Argeș, Buzău, Călărași, Giurgiu, Neamț, Olt, Prahova, Vâlcea și municipiul București.

Adunarea generală analizează și aprobă documentele programatice și alege organele de conducere ale Consiliului Director pentru o perioadă de 4 ani, conform statutului.

Trebuie să ne descotorosim neconținut de vechi spre a face loc noului. Cu cât este mai ocupat cineva, cu atât mai mult ar trebui să-și facă timp pentru planificare și organizare. Este nevoie de multe lovături, mult frecuş al vieții de zi cu zi, până ce muchiile ascuțite și urâte ale caracterelor noastre se șlefuiesc și devenim capabili să reflectăm frumusețea vieții pe care altminteri nu am cunoscut-o niciodată. Frumusețea Asociației!

Asociația trebuie să se implice în șlefuirea oamenilor făcând o politică nobilă, să creeze acea grilă prin care trebuie să treacă toți oamenii care își asumă responsabilitatea asociației.

Se pune întrebarea: Ce trebuie să facă asociația? Să stea în defensivă sau să treacă în ofensivă? Aici asociația are un răspuns, pentru că ea cunoaște realitatea problemelor membrilor ei.

Deși există legislație, aceasta nu este respectată. Deși există o strategie națională care își propune schimbări importante în bine a serviciilor, drepturilor și programelor, acestea se implementează greoi cu multe nerealizări.



Atunci revine asociației rolul de a trage în permanență semnale, de a urmări stagiul implementării acestora și de a propune îmbunătățiri și chiar idei noi.

Asociația trebuie să fie în permanență în ofensivă constructivă, ofensivă care să aducă schimbări în bine pentru membrii ei.

Asociația înseamnă **împreună**, deci mare atenție: împreună, responsabilizați și uniți vom reuși!

Vă mulțumesc încă o dată tuturor pentru eforturile făcute în activitatea dumneavoastră în cadrul filialelor din care faceți parte, mulțumesc echipelor executive din filiale și națională!

Mulțumesc pentru încrederea pe care mi-ați acordat-o pe perioada mandatelor mele în funcția de președinte al ASCHF-R!

*Ion Toloș, Președinte ASCHF-R*



**Propunerile ASCHF-R pentru îmbunătățirea vieții persoanelor cu dizabilități, care au fost cuprinse în programul de guvernare al Coaliției PSD-ALDE "O societate fără bariere pentru persoanele cu dizabilități"**

În perioada campaniei electorale pentru alegerile parlamentare din toamna anului 2016, Asociația de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic-România a solicitat tuturor partidelor politice angajate în campania electorală, să ne prezinte principalele priorități pe care le au cuprinse în programul de guvernare pentru persoanele cu dizabilități pentru perioada de mandat 2016-2020, în cazul în care vor câștiga alegerile.

În urma demersurilor noastre, am primit răspuns numai de la PSD, care ne-au pus la dispoziție un set de măsuri și ne-au rugat să le prezentăm noi principalele priorități pe care le considerăm utile pentru persoanele cu dizabilități și familiile acestora, pentru a le include în programul de guvernare.

Ulterior am fost contactați de o delegație din partea ALDE, care ne-a propus o întâlnire cu domnul Președinte Călin Popescu Tăriceanu. Domnia sa a dorit să se întâlnească cu un număr de 25 de părinți de copii/tineri cu dizabilități, pentru a înțelege direct de la aceștia problemele lor și chiar ne-a solicitat propuneri pentru programul de guvernare. Întâlnirea a avut loc în data de 3 decembrie 2016.



*Vă prezentăm câteva din prioritățile pe care ASCHF-R le-a pus la dispoziția coaliției de guvernare și au fost cuprinse în programul de guvernare 2017-2020:*



- Elaborarea Planului Național de Accesibilitate, accesibilizarea mediului fizic, informațional și comunicațional pentru persoanele cu dizabilități.
- Dezvoltarea serviciilor sociale/centre respiro pentru familiile persoanelor cu dizabilități.
- Îmbunătățirea reglementării statutului asistentului personal.
- Dezvoltarea serviciilor de transport adaptat.
- Creșterea sprijinului acordat familiilor care au în îngrijire persoane cu dizabilități, în special pentru familiile monoparentale și care au 2 sau mai mulți copii cu dizabilități.
- Dezvoltarea formării continue a specialiștilor care lucrează direct cu copiii, astfel încât să cunoască și să aplice cele mai noi metode și terapii.
- Creșterea gradului de subvenționare pentru serviciile de recuperare, dispozitive ajutătoare, tehnologii asistive prin CNAS. Copiii vor beneficia gratuit de materiale igienico-sanitare, mijloace de protezare, ortezare, ori de câte ori au nevoie.
- Realizarea de alternative de formare profesională (ateliere protejate, ateliere vocaționale, centre de terapie ocupațională etc.) pentru tinerii cu dizabilități.
- Modificarea Legii nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, astfel încât integrarea acestora în societate să se facă în mod real, inclusiv prin creșterea ponderii numărului acestora în categoria salariaților.
- Constituirea Fondului Național de Abilitate format 50% din taxa pe dizabilitate colectată de la angajatorii cu cel puțin 50 de angajați, care nu au 4% angajați persoane cu dizabilități cu scopul de a sprijini integrarea persoanelor cu dizabilități pe piața muncii.
- Diversificarea serviciilor de sprijin în vederea creșterii ocupării: muncă asistată, muncă la domiciliu, servicii de coaching.
- Sancționarea entităților care nu respectă dreptul la acces al persoanelor cu dizabilități.
- Consultarea periodică a organizațiilor reprezentative ale persoanelor cu dizabilități.

## Facilități ale reprezentanților legali ai copiilor cu dizabilități

Sursa: [www.observatorul.ro](http://www.observatorul.ro)

După publicarea drepturilor copiilor cu handicap, continuăm cu facilitățile de care beneficiază reprezentanții legali ai copiilor cu handicap.

*Facilități ale reprezentanților legali ai copiilor cu dizabilități/handicap grav, accentuat ori mediu pe perioada în care îi au în îngrijire, supraveghere și întreținere:*

- Reprezentanții legali ai minorilor cu handicap grav sau accentuat beneficiază de scutire de la plata impozitului/taxa pe clădirea folosită ca domiciliu și terenul aferent aflat în proprietate sau coproprietate. Scutirea de la plata impozitului pe clădiri se acordă pe baza documentelor doveditoare, valabile la data de 31 decembrie a anului fiscal anterior, care atestă situația respectivă, cu excepția contribuabililor care sunt deja cuprinși în baza de date a unității administrativ-teritoriale. Scutirea de impozit/taxa pe clădiri se acordă începând cu data de 1 ianuarie a anului următor depunerii documentelor doveditoare, proporțional cu numărul de luni menționate în certificat.

*Actele necesare pentru scutirea de impozit pe clădire și terenul aferent acesteia se depun la Direcția Generală de Impozite și Taxe Locale.*

- Reprezentanții legali ai minorilor cu handicap grav sau accentuat sunt scutiți de la plata taxei (impozit) asupra autoturismelor, motocicletelor cu ataș și motocicleturilor, pentru un singur mijloc de transport aflate în proprietate sau coproprietate, la alegere.

- Scutire de la plata taxei de mediu la achiziționarea unei mașini - de la 1 februarie 2017.

- Părinții care au în îngrijire cel puțin un copil cu handicap grav ori accentuat pot contracta un credit, a cărui dobândă se suportă din bugetul de stat, pentru achiziționarea unui singur autovehicul și pentru adaptarea unei locuințe conform nevoilor individuale de acces, prin transferuri de la bugetul Ministerului Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice la bugetele direcțiilor generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv locale ale sectoarelor municipiului București, în baza unui contract privind angajamentul de plată a dobânzii, cu condiția plății la scadență a ratelor creditului, dar și cu condiția ca valoarea creditului să nu depășească 10.000 de euro, iar returnarea creditului să nu depășească 10 ani.

*Documentele pentru contractarea creditului se depun la Direcția Generală de Asistență Socială și Protecția Copilului Județene, respectiv locale a sectorului municipiului București în a cărei rază teritorială își are domiciliul copilul cu handicap grav sau accentuat.*

- Însoțitorii sau, după caz, asistenții personali ai acestora, deținători de autoturisme, beneficiază de scutire de la plata tarifului de utilizare a rețelelor de drumuri naționale, (rovinieta).

*Scutirea se aplică pentru un singur autoturism deținut de fiecare din persoanele îndreptățite potrivit prevederilor legale.*

Persoana care are în îngrijire, supraveghere și întreținere un copil cu dizabilități/handicap beneficiază și de:

- un card-legitimație pentru locurile gratuite de parcare. Autovehiculul care transportă o persoană cu handicap posesoare de card-legitimație beneficiază de parcare gratuită;
- concediul pentru creșterea copilului în vârstă de până la 3 ani;
- indemnizație lunară pentru creșterea copilului, pentru persoanele care, în ultimii 2 ani anteriori datei nașterii copilului, adopției, încredințării în vederea adopției, luării în plasament sau în tutelă au realizat timp de cel puțin 12 luni venituri din salarii și asimilate salariilor, venituri din activități independente, venituri din activități agricole, silvicultură și piscicultură, supuse impozitului pe venit potrivit prevederilor legale sau care s-au aflat în una sau mai multe dintre perioadele asimilate;
- sumă suplimentară pentru situațiile sarcinilor gemelare sau suprapuneri de nașteri;
- stimulent de inserție dacă părintele se întoarce la muncă înainte de finalizarea concediului pentru creșterea copilului;
- concediu și indemnizație pentru îngrijirea copilului încadrat în grad de handicap până la vârsta de 7 ani;
- program de lucru redus la 4 ore pentru unul dintre părinți sau pentru persoana care se ocupă efectiv de îngrijirea copilului cu handicap (grav sau accentuat), până la împlinirea de către acesta a vârstei de 18 ani, în condițiile prevăzute de Codul muncii și o indemnizație compensatorie;
- concedii medicale, acordate în condițiile legii, pentru îngrijirea copilului cu handicap care necesită internare, tratament ambulatoriu sau la domiciliu pentru afecțiuni intercurrente, precum și pentru recuperare/reabilitare, până la împlinirea de către copil a vârstei de 18 ani;
- sprijin lunar acordat persoanei cu handicap grav sau accentuat care nu realizează alte venituri în afara beneficiilor de asistență socială destinate persoanelor cu handicap, până la împlinirea de către copil a vârstei de 3 ani;
- sprijin lunar acordat persoanei cu handicap grav sau accentuat care nu realizează alte venituri în afara beneficiilor de asistență socială destinate persoanelor cu handicap, pentru copilul cu vârsta cuprinsă între 3 și 7 ani;
- sprijin lunar acordat persoanei care nu îndeplinește condițiile prevăzute de lege pentru acordarea concediului pentru creșterea copilului și indemnizației lunare aferente, până la împlinirea de către copilul cu handicap a vârstei de 3 ani;
- sprijin lunar acordat persoanei care nu îndeplinește condițiile prevăzute de lege pentru acordarea concediului pentru creșterea copilului și indemnizației lunare aferente, pentru copilul cu handicap cu vârsta cuprinsă între 3 și 7 ani.



- Sprijin lunar pentru persoana cu handicap grav sau accentuat, care nu îndeplinește condițiile prevăzute de lege pentru acordarea concediului pentru creșterea copilului și indemnizației lunare aferente și care are în întreținere un copil în vârstă de până la 2 ani;
- Sprijin lunar pentru persoana cu handicap grav sau accentuat, care nu îndeplinește condițiile prevăzute de lege pentru acordarea concediului pentru creșterea copilului și indemnizației lunare aferente și care are în întreținere un copil cu vârsta cuprinsă între 2 și 7 ani.



*Plata drepturilor se efectuează din bugetul Ministerului Muncii, prin ANPIS, de către agenția pentru plăți și inspecție socială în a cărei rază teritorială persoana îndreptățită are domiciliul sau reședința și care aprobă și dreptul. Plata se efectuează în luna curentă pentru luna anterioară. Pentru prima plată a dreptului, ținând cont de circuitul documentelor, de la data depunerii cererii și până la încasarea sumei este posibil să se parcurgă un interval de 45-60 zile. Plata se efectuează în funcție de opțiunea exprimată în cerere:*

- prin mandat poștal, la domiciliu
- în cont bancar, la unitatea bancară nominalizată în cerere

Concediul și indemnizația pentru creșterea copilului se acordă în situația în care solicitantul îndeplinește cumulativ următoarele condiții:

- este cetățean român, cetățean străin sau apatrid;
- are, conform legii, domiciliul sau reședința pe teritoriul României;
- locuiește în România împreună cu copilul/copiii pentru care solicită drepturile și se ocupă de creșterea și îngrijirea acestuia/acestora.

Nu poate beneficia părintele care, pentru același copil, are în același timp și calitatea de asistent personal ori care primește indemnizația acordată ca opțiune, în locul asistentului personal. În situația în care unul dintre părinți beneficiază de concediu și indemnizație lunară, celălalt părinte poate fi angajat asistent personal.

Persoanele singure care au în întreținere un copil cu dizabilitate gravă, pot beneficia cumulativ de concediul pentru creșterea copilului și de indemnizația pentru care a optat în locul asistentului personal.

Pentru copilul cu dizabilitate care a împlinit vârsta de 3 ani, oricare dintre părinții firești beneficiază de un concediu pentru îngrijirea copilului până la vârsta de 7 ani.

Asistenții personali ai copiilor cu handicap grav, pe perioada îngrijirii și protecției acestora, pe baza contractului individual de muncă, au următoarele drepturi:

- salariu de bază stabilit potrivit dispozițiilor legale privind salarizarea asistentului social cu studii medii din unitățile de asistență socială din sectorul bugetar, altele decât cele cu

paturi, precum și spor de vechime și alte sporuri aferente acordate în condițiile legii;

- program de lucru care să nu depășească în medie 8 ore pe zi și 40 de ore pe săptămână;
- concediu anual de odihnă, potrivit dispozițiilor legale aplicabile personalului încadrat în instituții publice;

În cazul în care într-o familie există două sau mai multe persoane cu handicap grav cu drept la asistent personal, fiecare dintre acestea beneficiază de asistent personal.

Contractul individual de muncă al asistentului personal se încheie cu primăria localității de domiciliu sau reședință a persoanei cu handicap grav, după caz, în termen de maximum 30 de zile de la data înregistrării cererii. Contractul individual de muncă se întocmește în 3 exemplare, câte unul pentru fiecare parte contractantă, iar cel de-al treilea exemplar se transmite direcțiilor generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv ale sectoarelor municipiului București, în termen de 5 zile de la încheierea acestuia. Modalitățile și condițiile de încheiere, modificare și încetare a contractului individual de muncă al asistentului personal se completează potrivit prevederilor cuprinse în Codul muncii.

Părinții sau reprezentanții legali ai copiilor cu handicap grav, cu excepția celor cu handicap vizual grav, pot opta între asistent personal și primirea unei indemnizații lunare.

Opțiunea se exprimă prin cerere adresată în scris direcțiilor generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv ale sectoarelor municipiului București și devine valabilă numai pe baza acordului exprimat în scris al acestora. Direcțiile generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv ale sectoarelor municipiului București, vor comunica angajatorului, în termen de 5 zile, acordul pentru opțiunea exprimată în condițiile prevăzute de lege. Indemnizația lunară a asistenților personali este în cuantum egal cu salariul net al asistentului social debutant cu studii medii din unitățile de asistență socială din sectorul bugetar, altele decât cele cu paturi.

Plata indemnizației lunare se asigură de primăriile în a căror rază teritorială își are domiciliul sau reședința persoana cu handicap grav.

Indemnizația prevăzută de lege se acordă începând cu luna următoare depunerii cererii și încetează cu luna următoare celei în care persoana cu handicap nu mai îndeplinește condițiile care au dus la stabilirea dreptului.

Persoana care are în îngrijire, supraveghere și întreținere un copil cu dizabilitate□i/ handicap are următoarele obligații principale:

- a) să asigure creșterea și îngrijirea corespunzătoare a persoanei cu handicap;
- b) să respecte și/sau să urmeze activitățile și serviciile prevăzute în planul de recuperare pentru copilul cu handicap, respectiv în planul individual de servicii al adultului cu handicap;
- c) să însoțească persoana cu handicap, la termenul necesar sau la solicitare, pentru evaluare și reevaluare, la comisiile cu competență în domeniu;
- d) să se prezinte la solicitarea direcțiilor generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv locale ale sectoarelor municipiului București;

e) să colaboreze cu asistenții sociali și specialiștii care au ca scop recuperarea, reabilitarea, orientarea profesională și integrarea socială;

f) să comunice direcțiilor generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv locale ale sectoarelor municipiului București, în termen de 48 de ore de la luarea la cunoștință, orice modificare cu privire la gradul de handicap, domiciliu sau reședință, starea materială, precum și alte situații de natură să modifice acordarea drepturilor prevăzute de lege.

### Copii cu dizabilități/handicap pentru care s-a dispus o măsură de protecție specială

Copilul cu dizabilități, care are un certificat de încadrare în grad de handicap aflat în plasament la o familie/persoană, într-un serviciu de tip rezidențial sau aflat sub tutelă, primește alocația lunară de plasament.

Alocația este plătită persoanei sau reprezentatului familiei care a luat copilul în plasament, asistentului maternal ori reprezentantului organismului privat acreditat. De asemenea, această sumă de bani este achitată și tutorelui, în cazul copiilor pentru care s-a instituit tutela.

Copilul cu handicap pentru care s-a dispus o măsură de protecție specială la asistent maternal nu beneficiază de asistent personal.

#### Drepturile asistentului maternal profesionist

- salariu de bază stabilit între limita minimă și limita maximă pentru asistentul social cu pregătire medie, în funcție de vechimea în muncă;
- un spor de 15 % calculat la salariu de bază, pentru încordare psihică foarte ridicată și condiții de muncă deosebite în care își desfășoară activitatea;
- decontarea cheltuielilor de transport și cazare, în cazul în care deplasarea se face în interesul copilului, în condițiile stabilite pentru personalul din sectorul bugetar;
- dreptul la consiliere și la sprijin din partea specialiștilor direcției generale de asistență socială și protecția copilului în vederea îndeplinirii obligațiilor care le revin cu privire la copii primiți în plasament ;
- decontarea sumelor necesare asigurării cheltuielilor lunare de hrană, echipament, cazarmament, jucării, materiale igienico-sanitare, rechizite școlare, precum și sumele aferente acoperirii cheltuielilor de locuit;
- 15% spor pentru al II-lea copil primit în plasament;
- 25% pentru plasamentul unui copil cu dizabilități;
- alte drepturi prevăzute de lege.

#### Bibliografie:

1. Convenția privind Drepturile Persoanelor cu Dizabilități;
2. Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
3. Hotărâre nr. 268/2007 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap;
4. Legea nr. 227/2015, actualizată, privind Codul fiscal;
5. Codul fiscal 2016;

6. Legea nr. 358 / 2015 privind aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 50/2015 pentru modificarea și completarea Legii nr. 227/2015 privind Codul fiscal și a Legii nr. 207/2015 privind Codul de procedură fiscală;

7. Normele metodologice de aplicare a Codului fiscal, aprobate prin HG nr. 1/2016;

8. Legea nr. 193/2015 pentru modificarea Legii nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap;

9. Ordonanța de urgență nr. 111/2010 privind concediul și indemnizația lunară pentru creșterea copiilor;

10. Legea nr. 66/2016 pentru modificarea și completarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr.111/2010 privind concediul și indemnizația lunară pentru creșterea copiilor;

11. Hotărârea nr. 449/2016 pentru modificarea și completarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 111/2010 privind concediul și indemnizația lunară pentru creșterea copiilor, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 52/2011;

12. Legea nr. 1 /2011, Legea educației naționale, actualizată;

13. Legea 272/2004, Actualizată 2016, privind protecția și promovarea drepturilor copilului;

14. Legea 132/2011 pentru aprobarea OUG 111/2010 privind concediul și indemnizația lunară pentru creșterea copiilor.

Sursa: [www.observatorul.ro](http://www.observatorul.ro)



## Informație!

### TABĂRA DE VARĂ ASCHF-R

Tabăra de vară este unul dintre cele mai importante proiecte sociale ale ASCHF-R. Fiind proiectul cel mai solicitat de copiii și tinerii cu dizabilități și părinții acestora, an de an facem eforturi pentru a găsi sumele de bani necesare organizării celor două tabere la munte și la mare.

Datorită numeroaselor solicitări pe care le-am primit din partea membrilor noștri și în acest an de a continua proiectul "Tabăra de vară", Consiliul Director al asociației noastre a hotărât să organizăm cele două tabere și anul acesta.

Tabăra de la munte este programată în perioada **24-31 iulie** în stațiunea **Cheia**, hotel Zăganu și cea de la mare este programată în perioada **25 August-1 septembrie** în stațiunea **Mamaia**, hotel Select.

Înscrierile pentru cele două tabere se fac la secretariatul filialelor noastre, cu respectarea hotărârii ASCHF-R organizația națională, de a se ține cont de principiul rotației copiilor care doresc să participe în tabere.

Consider important să informez membrii noștri că se vor accepta cererile acelor copii care nu au participat la taberele ASCHF-R în ultimii 3 ani.

Ion Lică,  
Director executiv ASCHF-R

### Clarificări cu privire la salariul însoțitorului adultului cu handicap grav, începând cu 1 februarie 2017

Referitor la numeroasele solicitări scrise și telefonice, pe care le primește zilnic Direcția Politici Salariale din cadrul Ministerului Muncii și Justiției Sociale, cu privire la nivelul salariului de bază care stă la baza acordării indemnizației însoțitorului adultului cu handicap grav, începând cu 1 ianuarie 2017, se fac următoarele precizări:

1. Pentru luna ianuarie 2017, nivelul indemnizației însoțitorului adultului cu handicap grav rămâne neschimbat.
2. Începând cu 1 februarie 2017, conform art.1 din H.G. nr. 1/2017 pentru stabilirea salariului de bază minim brut pe țară garantat în plată, acesta s-a stabilit la 1.450 lei lunar.

Prin aplicarea cotelor procentuale ale contribuțiilor sociale corespunzătoare asiguratului prevăzute art. 138, art. 156 și art. 186 din Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal (contribuția la bugetul asigurărilor de șomaj - 0,5%, contribuția la asigurările de sănătate 5,5%, contribuția individuală de asigurări sociale - 10,5%), respectiv a impozitului pe venit la cuantumul salariului de bază brut de 1.450 lei, pentru contribuabilii care nu au persoane în întreținere, prin luarea în considerare a deducerii personale de 300 de lei prevăzută la art.77 din Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal, salariul net lunar rezultat este de 1.065 lei.

Se precizează că această valoare a salariului net este valabilă pentru funcția de asistent social cu studii medii, care nu a beneficiat în anul 2015 de majorarea salarială de 12% prevăzută de O.U.G. nr. 27/2015.

În situația în care asistentul social cu studii medii a beneficiat în anul 2015 de majorarea salarială de 12%, salariul de bază brut al acestuia va fi 1.470 lei, începând cu luna februarie 2017.

Prin aplicarea cotelor procentuale ale contribuțiilor sociale corespunzătoare asiguratului și ținând seama de deducerea personală, precizate mai sus, rezultă un salariu net lunar de 1.079 lei.

Față de cele de mai sus, rezultă că începând cu data de 1 februarie 2017, salariul de bază pentru funcția de asistent social debutant cu studii medii cu care se asimilează indemnizația însoțitorului adultului cu handicap grav, poate avea două valori:

- 1.450 lei brut, respectiv 1.065 lei net, dacă nu a beneficiat de prevederile O.U.G. nr. 27/2015 în perioada 1 iulie 2015 - 31 septembrie 2015.
- 1.470 lei brut, respectiv 1.079 lei net, dacă a beneficiat de prevederile O.U.G. nr. 27/2015 în perioada 1 iulie 2015 - 31 septembrie 2015.

Sursa: [www.observatorul.ro](http://www.observatorul.ro)

Info utile

### Eveniment istoric, Ioan Narcis Chisăliță, primul senator în scaun rulant 21 decembrie 2016

Sperăm că va susține și propunerile noastre în Parlament!

Persoanele cu dizabilități au un reprezentant în Parlamentul României, Ioan Narcis Chisăliță. După un an greu în care li s-a refuzat creșterea prestației sociale și li s-au redus din drepturi, persoanele cu dizabilități din România capătă speranță.

Azi, 21 decembrie 2016, parlamentarii au depus jurământul, etapa ce face parte din validarea mandatului.

Senatorul Ioan Narcis Chisăliță a depus jurământul de credință față de țară și popor. El s-a bucurat de aprecierea colegilor, fiind singurul aplaudat. Senatorul Chisăliță nu a rostit jurământul de la tribună, ci din banca destinată membrilor Guvernului, din cauza dizabilității sale.

În urma unui accident, Ioan Narcis Chisăliță a rămas imobilizat în scaunul rulant. Nu s-a resemnat, a ales să schimbe, atât viața lui, cât și a persoanelor cu dizabilități din România.

*"Azi am depus JURĂMÂNTUL DE CREDINȚĂ!*

*Am jurat cu mâna pe Biblie și Constituție, cu emoție și dorința să-mi îndeplinesc cu onoare și fidelitate mandatul încredințat de cetățeni!", a declarat acesta imediat după depunerea jurământului.*



Sursa: [www.observatorul.ro](http://www.observatorul.ro)





### Cuvinte înțelepte

Un pic de durere te face profund.  
 Mai multă durere te afundă prea mult.  
 C-un pic de avere n-ai lipsuri în casă.  
 Cu multă avere n-ai somn și te apasă.  
 Un pic de împlinire te face mai bun.  
 Prea multă împlinire te face nebun.  
 Un pic de putere te face mai tare,  
 Prea multă putere pe alții îi doare.  
 C-un pic de respect ești încrezător,  
 Cu prea mult respect devii sfidător.  
 Un pic de-ngrijire te ține mai bine,  
 Prea multă îngrijire-i o hibă-n gândire.  
 C-o slujbă, desigur, ai pâine pe masă,  
 Dar dacă ai zece, n-ai masă, n-ai casă.  
 Păstrează, creștine, măsura în toate.  
 Deloc nu e bine, iar prea multe te-abate.  
 Încet, dar și sigur de la pocăință  
 Și te pricopsește c-o altă credință.

### Hristos a înviat!

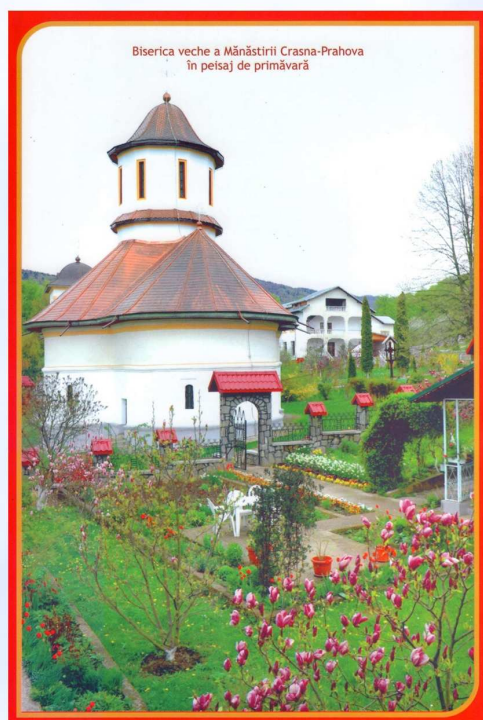
În bucuria copleșitoare a preluinatului praznic al Sf. Paști, vă adresăm dumneavoastră și tuturor celor dragi, sincere urări de bine, sănătate și sfinte bucurii.

Facă bunul Dumnezeu, ca prin trăire duhovnicească, credință dreaptă, smerenie și dragoste jertfelnică față de aproapele, Lumina Sfintei Învieri să rămână mereu în inimile și în casele noastre.

### Adevărat a înviat!

Arhim. Nicodim

Arhim. Nicodim Dimulescu  
 Mănăstirea Crasna - Prahova



Biserica veche a Mănăstirii Crasna-Prahova  
 în peisaj de primăvară

*"Mulțumim Părintelui Arhimandrit Nicodim Dimulescu de la Mănăstirea Crasna, pentru cuvintele de încurajare pe care deseori ni le transmite, atât copiilor cu dizabilități, cât și Consiliului Director al ASCHF-R!"*

### Sfânta Mănăstire Crasna Sfintele Paști 2017

Siamte domnule director Ion Lică,

### Hristos a Înviat!

Mulțumindu-vă din toată inima dumneavoastră personal și întregului consiliu director al ASCHF-R pentru frumoasa felicitare și toate cuvintele de bună urare pe care mi le-ați adresat cu prilejul Sfințelor Paști „2017”, Rog pe Mântuitorul Hristos cel Înviat din morți să vă binecuvânteze munca și strădania dumneavoastră de a veni în ajutorul celor în suferință, aducând fiecăruia mângâierea și iubirea de care au atâta nevoie.

Vă așteptăm cu drag să veniți și anul acesta împreună cu copilașii căroro le purtați de grijă întocmai ca un părinte bun și devotat, să vizitați mănăstirea noastră și să ne bucurăm împreună măcar câteva ore.

*Adevărat a Înviat, Hristos!*

*Cu aleasă considerație,*

Arhim. Nicodim

Arhim. Nicodim Dimulescu  
 Sfânta Mănăstire Crasna – Prahova



## Adunarea Generală Anuală a ASCHF-R 2017

În acest an, Adunarea Generală Anuală a avut loc în data de 22 aprilie și și-a desfășurat lucrările în București, în incinta hotelului Formenerg, sala de conferințe nr. 215, din Bd. Gheorghe Șincai nr. 3, sector 4.



La AGA au participat părinți ai copiilor/tinerilor cu dizabilități din județele în care avem filiale, aceștia fiind împuterniciți de Adunările Generale din filiale pentru a reprezenta interesele/problemele părinților din filiale.

Conform prevederilor statutare, în cadrul AGA sunt prezentate: raportul de activitate, bugetul de venituri și cheltuieli, bilanțul contabil, raportul comisiei de cenzori pe anul 2016, care au fost supuse dezbaterii și apoi aprobării de către împuterniciții din filiale.

În egală măsură au fost analizate planul de activități și bugetul de venituri și cheltuieli propuse de Consiliului Director pentru anul 2017 și apoi aprobarea acestora de către împuterniciții la AGA.



În cea de-a doua parte a ședinței AGA, au avut loc dezbateri pe anumite probleme

care țin de nerespectarea unor prevederi legale de către unele din autorități.

Numeroși părinți din diferite județe, în intervențiile lor, au prezentat unele probleme cu care se confruntă în procesul de creștere, recuperare și educare a copiilor lor.

Pe de altă parte, părinții au fost interesați de stadiul de implementare al Strategiei Naționale 2014-2020, de programul guvernamental "O societate fără bariere pentru persoanele cu dizabilități" și în final, s-a arătat că nu există un program și o echipă de specialiști care să monitorizeze stadiul de implementare al strategiei și al programului guvernamental pentru persoanele cu dizabilități, cât și monitorizarea și sancționarea instituțiilor care încalcă anumite prevederi legale, afectând astfel viața persoanelor cu dizabilități și a celor care îi îngrijesc.



Deși an de an, foștii președinți în exercițiu ai Autorității Naționale pentru Persoanele cu Dizabilități au fost prezenți la Adunările Generale Anuale din anii precedenți, în acest an, noul președinte nu a putut participa și a împuternicit un reprezentant din partea ANPD să participe, în persoana doamnei Dr. Florentina Bărbuță, care ne-a prezentat un mesaj din partea domnului Președinte Adrian Chiotan și a consemnat problemele arătate de părinți, pentru a le pune la dispoziția domnului Președinte.

*Ion Lică, Director Executiv ASCHF-R*

## **La mulți ani, filiala Vâlcea!**

### **20 de ani de luptă și de speranță pentru o viață mai bună a copiilor noștri**

ASCHF-R  
Filiala Vâlcea

În urmă cu 20 de ani, un grup de mămici de copii cu dizabilități din Râmnicu-Vâlcea și din împrejurimi, animate de un entuziasm aparte, au hotărât să înființeze o asociație pentru a lupta organizat pentru apărarea intereselor copiilor lor.

Începutul a fost greu, cu multe obstacole, nu aveam experiență, nu știam ce trebuie să facem încât să fim bine organizați, să începem să lucrăm și să realizăm ceea ce ne-am propus.

Pas cu pas, ne-am constituit legal; aveam hotărâre judecătorească, statut, dar ne trebuia și sediu. Cu mult efort am reușit să avem și un sediu și ne-am apucat de treabă.

Problemele noastre, ale familiilor care avem în îngrijire copii cu dizabilități erau multe. Avem probleme cu acceptarea copiilor noștri în școlile de masă, probleme de accesibilitate, probleme legate de angajarea și salarizarea asistentului personal și multe altele.

Cu timiditate și lipsă de experiență, am început demersurile noastre pentru a ne rezolva problemele copiilor noștri.

Pentru a deveni mai puternici, ne-am afiliat la organizația națională și devenind membru cu drepturi depline, am participat la diferite cursuri de formare, am început parteneriate, ne-am întâlnit cu autoritățile locale, cu alte ONG-uri, am desfășurat programe și activități pentru copiii noștri, atrăgând sponsori pentru buna desfășurare a acestora.

Am început să scriem și să depunem mici proiecte pe diferite surse de finanțare și uite așa au trecut anii și am învățat multe lucruri utile în lupta noastră pentru o viață mai bună a copiilor din filiala noastră.

- Ne mândrim că am devenit o filială mare a ASCHF-R, cu activități și proiecte sociale importante pentru copiii și tinerii cu dizabilități din județul Vâlcea;

- Ne mândrim că am devenit o voce importantă

în relația cu autoritățile locale, ne bucurăm de respectul autorităților din județul nostru;

- Ne mândrim că alături de filialele ASCHF-R, prin eforturile noastre comune, am devenit o voce puternică în activitatea de lobby, pentru a reuși să facem anumite schimbări, în așa fel încât copiii noștri să fie respectați și să se bucure de un trai decent.



Frumosul eveniment prilejuit de împlinirea a 20 de ani de activitate a ASCHF-R filiala Vâlcea, l-am sărbătorit cu ocazia Zilei Mamei, de 8 Martie a.c., într-un cadru festiv, într-un restaurant ales cu grijă, cu un meniu pe măsură și un program special pregătit pentru aceste mămici care duc greul creșterii, îngrijirii și educării copiilor lor.

La evenimentul aniversar au dat curs invitației și câțiva colaboratori ai asociației noastre, cărora le mulțumim.

*Sanda Diculescu,  
Președinte ASCHF-R Filiala Vâlcea*



ASCHF-R

Filiala Prahova

**"Mulțumim Andreea! Exemplul tău sperăm că îl vor urma și alți adolescenți din liceele Municipiului Ploiești!"**

"Am avut ocazia, ca voluntar, să ajut copiii cu handicap de la Asociația de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic Filiala Prahova să se pregătească pentru Sfintele Sărbători Pascale. Alături de copiii din Centrul de zi "Alexandru", am creat felicitări și am deslușit tainele încondeierii ouălor.

Mă bucură faptul că cei de la ASCHF-R au reușit să integreze acești copii în societate și să le facă viața mai ușoară. La fel ca noi, ei au nevoie de sprijin și de afecțiune.

Am învățat de la ei că viața e ușoară și că noi reușim să o complicăm, că trebuie să fructificăm orice oportunitate pe care o avem și că oamenii sunt frumoși indiferent de înfățișare.

**"SINGURUL HANDICAP ÎN VIAȚĂ ESTE O ATITUDINE NEPOTRIVITĂ" - Scott Hamilton!**

*Andreea, elevă la Colegiul "Mihai Viteazul " Ploiești*



### **Mulțumesc ASCHF-R!**



"Mă numesc Mirel Dumitru și am 16 ani. M-am născut cu malformații la ambele picioare. După multe operații, tot nu pot să merg.

Locuiesc în comuna Brazi, sat Popești, județul Prahova. Sunt membru ASCHF-R Filiala Prahova și sunt elev în clasa a 8-a la o școală normală. Îmi place mult să învăț și-mi petrec timpul între scris și învățat.

De când eram la grădiniță am depins de fotoliul rulant și de mama mea. Tot timpul ea a trebuit

să meargă cu mine peste tot și să stea cu mine, deoarece nu mă pot descurca singur.

Este greu să fii o persoană cu handicap, deoarece lumea se uită ciudat. Mai mereu mi-a fost greu, fiindcă colegii au râs de mine și au făcut glume pe seama handicapului meu. Dar asta m-a făcut mai puternic și mi-a dat și mai mult curaj. Profesorii mei s-au purtat foarte frumos cu mine și m-au făcut să mă simt un copil normal și mereu m-au felicitat pentru rezultatele mele la învățătură.

Când am început să cresc, am realizat că dorința mea cea mai mare era să am un fotoliu rulant electric, să mă ajute să mă descurc singur la școală, fiind la 3 km de casa mea. Să pot să mă plimb singur, când doresc, să nu mai depind de mama. Știam că este o dorință greu de realizat, dar am continuat să visez la un astfel de fotoliu.

Familia mea nu își putea permite să îmi cumpere unul. Operațiile, ortezele, ghetele ortopedice, drumurile la București au fost costisitoare și sunt în continuare, dar eu tot visam la un fotoliu rulant electric și dorința mea a fost transmisă și celor care conduc ASCHF-R.

Într-o zi sună telefonul! Era de la Asociație și mi-au spus că am fost propus pentru a beneficia de un fotoliu rulant electric. Atunci am simțit că se învârtă pământul cu mine, așa bucurie m-a cuprins! Nu mi-a venit să cred că poate fi adevărat!

A venit ziua în care m-au anunțat că îmi vor aduce fotoliul mult visat și am stat 2 ore afară așteptându-i pe cei doi domni de la Ortopedica.

Mulțumită domnului Director Iancu de la firma Ortopedica și a conducerii ASCHF-R, visul meu a devenit realitate!

Mulțumesc tuturor celor care au contribuit la realizarea arzătoarei mele dorințe!

Cu drag, Mirel"

"Suntem membri ASCHF-R Filiala Prahova încă de la înființare și alături de ceilalți membri ne simțim ca într-o familie.

Filiala Prahova a fost alături de noi ori de câte ori am avut nevoie și activitățile desfășurate au venit întotdeauna în întâmpinarea nevoilor noastre.

Cu mii de mulțumiri,  
familia Dumitru!"

### MULȚUMIM ASCHF-R PENTRU TOT CE FACE PENTRU NOI!

#### Distribuirea de materiale de incontinență urinară copiilor și tinerilor cu dizabilități

În perioada decembrie 2016-februarie 2017, 500 de copii și tineri cu dizabilități, care suferă și de incontinență urinară, au primit din partea asociației noastre materiale de incontinență, asigurându-le necesarul pentru 3 luni.

Aceste materiale au fost acordate cu prioritate familiilor care se regăsesc în evidențele noastre ca fiind cazuri sociale, familii cu 2 copii cu dizabilități sau familii monoparentale.

Ion Lică, Director executiv



#### Sfaturi pentru cei care îngrijesc copii/tineri cu incontinență urinară care au afecțiuni psihică și, din punct de vedere fizic, sunt incapabili să se spele, să se îmbrace sau să meargă la toaletă singuri

#### Încercați să fiți calmi și să liniștiți persoana pe care o îngrijiți

Multe lucruri vor depinde de gradul de afectare fizică și psihică al celui drag. Este posibil să îngrijiți pe cineva care prezintă un grad foarte scăzut de recunoaștere și răspuns la incontinență și la îngrijirea pe care i-o acordați, sau, în cazul în care suferă de o boală psihică ca demența, ar putea prezenta o conștientizare crescută, devenind tulburat de intimitatea actului îngrijirii. Oricum ar fi, ajutați să nu dramatizați situația, dacă faceți în așa fel încât igiena la toaletă să fie gestionată rapid, cu calm și respectând demnitatea persoanei în cauză.

#### Oferiți o protecție adecvată împotriva incontinenței

Multă lume consideră că produsele care se pot îmbrăca la fel ca lenjeria intimă obișnuită sunt mai ușor acceptate de persoanele care pot sta singure în picioare când sunt schimbate, dar dacă, în cazul dvs., este nevoie ca persoana respectivă să stea întinsă, există produse care pot face procesul schimbării mai ușor pentru amândoi.

#### Schimbatul și igiena

Asigurați-vă că produsele de protecție sunt la îndemână. Pentru cineva care poate sta în picioare susținut, produsele tip chilot care se desfac pe laterale asigură o curățare convenabilă și igienică. Dacă este nevoie ca persoana în cauză să fie schimbată stând întinsă, există produse care pot face procesul schimbării mai ușor.

#### Îngrijirea pielii

Urina poate irita pielea, care, în cazul celor în vârstă, poate fi mai sensibilă. Produsele de protecție cu grad ridicat de absorbție și care absorb urina rapid, chiar dacă persoana stă jos sau întinsă pentru perioade lungi de timp, pot ajuta la reducerea riscului de iritații ale pielii. Șervețelele umede sunt mai ușoare și mai moi pe suprafața pielii decât hârtia igienică obișnuită.

#### Consumul de lichide

Persoana în cauză ar putea fi tentată să bea mai puțin, dar acest lucru ar putea avea ca efect o urină mai concentrată, ceea ce ar putea agrava starea vezicii, făcând-o mai activă. Încurajați-o să bea suficient atunci când îi este sete. Ar trebui să fie de ajuns pentru a menține urina sănătoasă, de culoare galben pal. După cum vă puteți aștepta, un consum prea mare de lichide nu va face decât să crească dorința de a urina, așadar este bine să încercați să mențineți un echilibru sănătos.

#### Stabiliți un program pentru dvs. și cel drag

Persoanele cu sănătatea psihică afectată au tendința de a se simți mult mai în siguranță dacă au stabilit un program. Acest lucru poate ajuta la reducerea stării de nervozitate dacă programul de schimbat începe să devină familiar, sub aspectul orarului, al modului în care este efectuat sau chiar al cuvintelor rostite în timp ce pacientul este schimbat. Așadar, încercați să stabiliți un program, astfel încât pacientul să știe la ce trebuie să se aștepte atunci când este schimbat și să cunoască modul în care acest moment se coordonează cu mesele, cu odihna sau cu alte activități, cum ar fi privitul la televizor. De asemenea, ar trebui să vă rezervați puțin timp liber și pentru dvs., iar cel care preia responsabilitățile ar trebui să urmeze, de asemenea, programul stabilit.

Sursa: [www.tena.ro](http://www.tena.ro)

ASCHF-R

Filiala Călărași

## GREUTĂȚILE SUNT ARIPI CARE NE ÎNALȚĂ!

*"Normalitatea este la îndemâna oricărui dintre noi, oricât de diferit am fost sortiți să călătorim prin această viață."*

*Laura Breana*

În fiecare an, la 21 martie este marcată "Ziua Internațională a Sindromului Down", fiind dedicată conștientizării problemelor cu care se confruntă cei care suferă de acest sindrom.

Anul acesta am organizat cu această ocazie un eveniment special în centrul nostru de zi pentru cei 8 copii și tineri cu Sindrom Down care vin la diferite terapii de recuperare, bineînțeles alături de toți ceilalți beneficiari ai noștri, sub numele „Toți egali în fața prieteniei”.

Sindromul Down este una dintre cele mai des întâlnite probleme genetice. Nu este o boală, ci o afecțiune genetică. Acest sindrom este cauzat de prezența unui cromozom în plus.

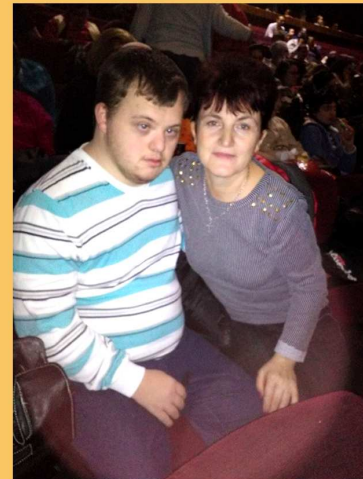
Ce înseamnă acest lucru pentru un părinte?

Totul începe când medicul îți spune: „Îmi pare rău, dar acest copil are Sindromul Down”. Toți medicii la care am mers au spus că ceva nu a fost bine în timpul sarcinii și că toată viața ne va fi greu din această cauză. Dar eu spun că s-au înșelat. Copilul meu nu este pentru mine o greutate, ci cred că sunt binecuvântată să-l am, chiar dacă nu arată ca ceilalți copii, nu a putut învăța să vorbească la fel cum o fac ceilalți și chiar dacă este cu un pas în urma celorlalți. Are capacități diferite de învățare, cu un ritm mai lent. El însă își trăiește viața fără nici o urmă de răutate și face lumină cu zâmbetul lui mic, iar dragostea lui este atât de pură încât îți face inima să tresalte. Atunci când fiul meu se apropie de alți copii care se joacă, aceștia devin tăcuți și poate li se face un pic frică. Dar destul de curând zâmbetul le revine pe față, își încetinesc un pic ritmul jocului și văd cum se așterne un spirit de bunățate.

Noi suntem tentați să alergăm întotdeauna după tot ce este superior, iar ceea ce este normal ni se pare banal și lipsit de valoare. Dar pentru mine și copilul meu normalitatea este un trofeu pentru care vom lupta întreaga viață.

Am avut și destule situații de respingere care m-au făcut să jur că nu mă voi lăsa niciodată. Voi lupta pentru copilul meu toată viața, pentru că voința învinge orice și pentru că greutatea noastră sunt de fapt aripi care ne ajută să ne înălțăm!

*Elena Tulpan, părinte și membru al ASCHF-R Filiala Călărași*



## UN MĂRȚIȘOR, O RAZĂ DE SPERANȚĂ

ASCHF-R Filiala Călărași a organizat în data de 24 februarie 2017 la Centrul Județean Cultural Barbu Știrbei spectacolul pentru strângere de fonduri "UN MĂRȚIȘOR, O RAZĂ DE SPERANȚĂ".

Campania a debutat printr-o expoziție de mărțișoare, icoane pictate pe sticlă, tablouri confecționate prin arta quilling, diverse felicitări cu specificul lunii martie și lansarea primei reviste a ASCHF-R Filiala Călărași.

La realizarea revistei au colaborat trei tineri minunați și talentați, care au și dizabilități: Stroe Bianca, Manea Viorel și Mugea Costinel. La spectacol, pe lângă programul artistic realizat de doamna ICA MONA, animator socio-educativ, care a pregătit cu copiii din centrul de zi un spectacol dedicat mamei, au mai participat și copii de la Palatul Copiilor din Municipiul Călărași, Ansamblul Mugurașul, copii coordonați de doamna profesor DANIELA TUDOR, o clasă de elevi de la Școala Gimnazială Tudor Vladimirescu din Călărași, coordonați de doamna învățător Elena Bucșa Miron și doi tineri talentați care sunt nelipsiți de la activitățile filialei, Denisa nume de scena DENA și Adrian Cosmin care ne-au încântat cu vocea lor minunată.

Evenimentul a fost prezentat de domnișoara ICA SILVIANA COSTINA, voluntară a Filialei Călărași,

care, ca de fiecare dată, a răspuns "prezent" solicitării noastre.

Alături de noi la acest eveniment au fost reprezentanți ai autorităților publice locale, elevi din școli și licee din Călărași, părinți, bunici, frați și surori.



A fost un spectacol frumos în urma căruia s-a adunat suma de bani, care ne ajută să continuăm activitățile noastre din centru.

Credem că fiecare dintre noi putem face mai mult, că putem fi mai buni și mai aproape unii de ceilalți. Pas cu pas putem construi o lume mai bună, mai tolerantă, mai fericită!

Dorim să dăm sens vieții, știm că putem să aducem un zâmbet și bucurie în viața copiilor și tinerilor cu dizabilități, membri ai asociației. Dorim să creem o viață mai bună pentru copiii noștri!

*Tudora Zanfir,  
Președinte ASCHF-R Filiala Călărași*

### Clipe de neuitat de 8 martie 2017! Peste 800 de mame de copii/tineri cu dizabilități din filialele ASCHF-R au trăit clipe de neuitat cu ocazia zilei de 8 martie

Preocupați de situația în care se află mamele copiilor/tinerilor cu dizabilități, în principal de starea de sănătate a acestora, în urmă cu 4 ani, membrii Consiliului Director al ASCHF-R au hotărât ca în ziua de 8 martie, Ziua Internațională a Femeii, să organizeze în filialele sale un program special pentru acestea, cu dorința de a le degaja pentru câteva ore de grijile de zi cu zi, pentru a le reda zâmbetul pe chipul trist, cât și speranța de care au mare nevoie.

**La mulți ani tuturor  
mămicilor care îngrijesc  
copii cu dizabilități!**



ASCHF-R

Filiala Buzău

**Serbarea Zilei de 8 martie,  
eveniment mult așteptat de  
mămicile copiilor cu dizabilități  
din ASCHF-R Filiala Buzău**

Ziua de 8 Martie este motiv de bucurie pentru mame, pentru doamne și domnișoare. Se dăruiesc flori, se fac cadouri, se venerează femeia. Luna martie este prima lună de primăvară, lună în care natura renaște și razele soarelui încep să încălzească sufletele.

În ASCHF-R Filiala Buzău, aceasta sărbătoare a devenit tradiție pentru cele 207 mămici, membre ale asociației. Ele au lăsat acasă grijile și problemele care le apasă pe umeri, și au venit să petreacă această zi. Evenimentul s-a desfășurat la restaurantul Royall Orhideea, alături de o muzică bună și nelipsita noastră solistă, Livia Bănică, care este și mămică a unui copil cu dizabilitate.

Mamele au mai avut parte de o surpriză plăcută: au primit câte un mărtisor din partea asociației, făcut de mămici împreună cu copilașii care frecventează atelierul de terapie ocupațională al filialei.



Doamna Livia Bănică, mămică și solistă care ne descrețește frunțile la fiecare sărbătoare cu vocea și cântecele sale, a spus: "O dată în an, și noi mămicile din cadrul asociației, încercăm să ne ștergem lacrimile, să punem "lacăt" amărăciunii și neputinței, să ascundem tot ce ne macină și să ne întâlnim, toate, cu dorința de a ne încărca "bateriile" prin puțină relaxare și, dacă este posibil, să ne privim în ochi, între noi și să ne admirăm pentru că suntem frumoase și puternice.

Acest lucru a fost posibil datorită unui om minunat, o mamă puternică, de la care poți învăța multe, o femeie cu implicare impresionantă în activitatea acestei asociații, un om devotat nevoilor copiilor noștri, doamna Neagu Filofteia.

Vă mulțumim pentru aceste clipe minunate petrecute în cântec, joc și voie bună... Cu toții avem nevoie de această stare de bine, pentru a fi mai echilibrați în zilele ce vor urma alături de copiii noștri".

Mulțumirile au venit și din partea celorlalte mămici care s-au simțit minunate.

Doamna Moise Cristina, profesor la Școala G. E. Palade, care a fost alături de noi și de Crăciun cu un spectacol oferit de copiii din școala generală, și dânsa mămică a unei fetițe speciale, a adăugat:

"Dragi mame încercate și binecuvantate, în această zi însoțită ați lăsat acasă grija copilului special de care sunteți alături pe drumul vieții, pentru a trăi câteva ceasuri bune și altfel.

La mulți ani cu sănătate! Să găsim în fiecare clipă puterea dragostei de mamă, cu convingerea că suflete ca noi au fost darul lui Dumnezeu pentru cei împovărați de boli și suferință!

Mulțumim pentru această sărbătoare atât președintei filialei Buzău, cât și ASCHF-R organizația națională, care ne-a sprijinit în organizarea acestui eveniment."



"Personal m-am simțit minunată și fericită în același timp și cred că fiecare mămică prezentă a avut același sentiment ca și mine. Știu că am lăsat acasă copii cu probleme, grijile casei, dar am reușit să ne distrăm și să ne simțim bine în adevărata familie a asociației noastre.

La mulți ani cu sănătate și o primăvară frumoasă!

*Filofteia NEAGU,  
Președinte ASCHF-R Filiala Buzău"*



## "Despre mamele de îngeri pe pământ..."

*"Duminică, 5 martie 2017, salonul Restaurantului Orhideea din Buzău.*

Particip pentru prima dată la o petrecere de Ziua Femeii, alături de mămici de copii cu dizabilități din filiala Buzău a ASCHF-R.

Este o petrecere care are deja tradiția unor ani succesivi, iar ecourile ei le-am auzit în timp.

Astăzi sunt printre cele 90 de femei, mame, bunici, surori de îngeri pe pământ. Sunt cele care au în grijă copii cu dizabilități: copii cu tetrapareză spastică, copii cu sindrom Down, copii cu autism, copii mutilați de accidente sau care s-au născut cu o infirmitate. Dar, astăzi este despre Ele. Mă înclin în fața celor pe care le găsesc în salonul în care are loc petrecerea. Femei de la 30 la 60 de ani, femei puternice care au un angajament pe viață: 24 de ore din 24, clipă de clipă, cu atașament total și dăruire cum nu îți închipui că poate izvorî dintr-un om. Ele sunt mamele de îngeri în viață, căci, da, copiii aceștia despre care vă vorbesc sunt îngeri trimiși printre noi ca să ne arate că viața este un dar, indiferent cât este de grea. Dar, cum vă spuneam, astăzi este despre Ele. Mă uit în jur, toate sunt doamne care nu sunt obișnuite să fie în centrul atenției, pe locul întâi. De obicei, au rezervat locul doi sau trei sau patru, după îngerul lor, după soț și ceilalți copii. Astăzi însă este doar despre Ele, deși unele sunt însoțite de îngerii lor. Nu i-au putut lăsa departe de ele nici în aceste câteva ceasuri. Este un altfel de "La bine și la rău". Au îmbrăcat rochiile cele mai frumoase căci pentru multe dintre ele este singura petrecere dintr-un an întreg. Au pus pe chipurile lor, brăzdate adânc de ridurile suferinței- acele riduri care vin după nopți nedormite, după zile chinuite prin spitale, după lacrimi plânse pe ascuns ca să nu știe nimeni că au și ele momentele lor de slăbiciune - puțin fard. Discret așa cum sunt și personalitățile lor: atât de puternice și, totuși, atât de discrete.

În jurul meu, mamele de îngeri socializează. Subiectul principal (cum s-ar putea

altfel?) sunt copiii lor. Ce au mai făcut, ce medici sau tratamente noi au descoperit, ce progrese au mai înregistrat: "Adi mi-a adus de 1 martie o felicitare lucrată de el, la atelierul asociației!", "Irina chiar a mers mult mai ușor după ultimele ședințe de recuperare. Am să vă dau numărul asistentei cu care am ținut legătura. Poate mergeți cu Cristi.", "Știu că și Ioana a avut astfel de escare. Cum i le-ați îngrijit?". Sunt frânturi din conversațiile din jur. Pentru că, da, Ele, mamele eroine, nu uită niciodată, nici chiar când sunt la petrecerea de ziua lor, de misiunea pe care o au pe acest pământ, de copiii lor - copiii lui Dumnezeu, așa cum li se mai spune acestor suflete greu încercate.

Din când în când, câte o melodie le răscolește cu versurile lor. Este despre copii, desigur, căci despre greutate știu ele bine totul și nimeni nu le poate spune ceva nou. Se mai ridică, mai dansează, iar discută, fac fotografii, câte un live pe Facebook, urmărit de acasă de toată familia. Câteva ore în care au dat rutina zilnică pe o binemeritată și mult așteptată relaxare.

Și pentru că astăzi este Ziua Femeii, ar trebui să fie doar despre Ele, închei așa:

*"La mulți ani, mame de îngeri pe pământ care nu încetați să ne uimiți cu puterea voastră! Sunteți CELE MAI.... din lumea asta pentru că sacrificiul vostru vă face frumoase, puternice, alese, distinse, sensibile, îndârjite, vulcanice, profunde, exemplare, complete. Sunteți MI-NU-NA-TE!"*

*Cătălina Jingoiu, Reporter FOCUS TV BUZĂU"*



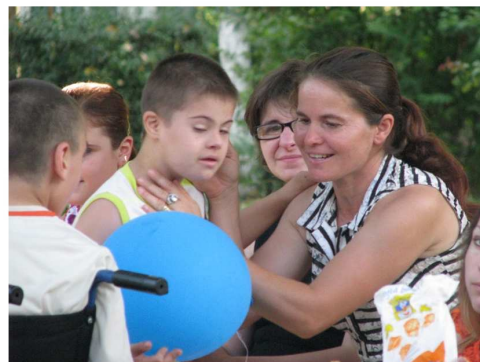
ASCTD

Filiala Olt

## După mai mulți ani de luptă cu Primăria orașului Corabia, am învins!

*Eforturile făcute de ASCHF-R  
organizația națională au dat roade!*

Timp de 2 ani, ASCHF-R s-a luptat cu Primăria Corabia pentru respectarea drepturilor persoanelor cu dizabilități!



Avocatul Poporului a sesizat Prefectul Județului Olt în legătură cu neînsușirea unei Recomandări de către Primăria orașului Corabia, în care se constata că administrația locală a dat dovadă de management defectuos în privința respectării drepturilor persoanelor cu handicap grav.

Avocatul Poporului a sesizat Prefectul Județului Olt în legătură cu neînsușirea unei Recomandări de către Primăria orașului Corabia. În Recomandare, Avocatul Poporului atrăgea atenția că administrația locală Corabia a dat dovadă de management defectuos, lipsă de interes și implicare pentru respectarea drepturilor cetățenilor, prin modul în care a înțeles să soluționeze problema fondurilor de la bugetul de stat, pentru finanțarea drepturilor asistenților personali ai persoanelor încadrate în grad grav de handicap sau indemnizațiilor lunare ale persoanelor cu handicap grav.

În urma primirii unei petiții, în luna septembrie 2015, în care un cetățean reclama faptul că Primăria Corabia, invocând lipsa fondurilor bugetare, i-a respins solicitarea de a fi angajat ca asistent personal pentru cumnatul său (persoană încadrată în grad de handicap grav), Avocatul Poporului a făcut, pe tot parcursul anilor 2015-2016, o serie de demersuri și o anchetă la Primăria Corabia.

Ancheta efectuată de către Avocatul Poporului a reliefat următoarele:

■ Primăria orașului Corabia și-a motivat lipsa fondurilor de la bugetul de stat pentru finanțarea

drepturilor asistenților personali ai persoanelor cu handicap grav sau indemnizațiilor lunare ale persoanelor cu handicap grav, prin depășirea nivelului maxim al cheltuielilor de personal și nivelului cheltuielilor de personal aprobate prin bugetul de venituri și cheltuieli;

■ Primăria orașului Corabia nu a întreprins demersuri către Ministerul Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice în scopul comunicării numărului de beneficiari în vederea asigurării sumelor necesare defalcate din taxa pe valoare adăugată;

■ În perioada 2011-2015 Primăria orașului Corabia a întreprins doar două demersuri în anul 2014 și două în anul 2015, în vederea respectării prevederilor Legii nr. 448/2006 privind promovarea și respectarea drepturilor persoanelor cu handicap (adrese către Direcția Generală a Finanțelor Publice Slatina și Consiliul Județean Olt) ;

■ Referitor la asigurarea respectării dreptului persoanelor cu handicap grav la un asistent personal, pentru anul 2016, reprezentanții Primăriei Corabia au susținut că la nivelul anului 2016 nu au fost nevoiți să întreprindă demersuri în acest sens, întrucât dispun de sumele necesare.

Ca urmare a anchetei sus-menționate, Avocatul Poporului a emis o Recomandare către Primăria Corabia, care nu a fost însușită, fapt ce a dus la sesizarea Prefectului Județului Olt.

Sursa: Agerpres

Comunicat de presă - Avocatul Poporului





### Festivalul Primăverii

Încă de la început de an, filiala noastră a început să lucreze diferite produse, realizate în atelierul de hand-made: mărțișoare, coșulețe, tablouri, semne de carte, pentru a reuși să participăm la câteva expoziții.

În zilele de 27 și 28 februarie, în Municipiul Giurgiu a fost organizat Festivalul Primăverii de către Consiliul Județean Giurgiu în colaborare cu Centrul de Afaceri Danubius, în incinta teatrului Ion Vinea.

Festivalul s-a bucurat de un mare succes din partea vizitatorilor. Au fost două zile frumoase de primăvară, iar produsele expuse de diferite ONG-uri au dat culoare evenimentului.

Asociația noastră a fost prezentă la festival alături de alte ONG-uri, școli generale din Municipiul Giurgiu, licee, artiști locali hand-made, instituții locale ca DGASPC, Penitenciarul Giurgiu, Școala Specială din Giurgiu, care au expus lucrări specifice lunii martie.

### ASCHF-R Filiala Giurgiu

Produsele expuse de filiala Giurgiu s-au bucurat de succes, reușind să vindem un număr important dintre ele: mărțișoare, tablouri, coșulete cu flori, semne de carte cusute cu motive tradiționale românești.

Organizatorii festivalului au adus mai multe ansambluri artistice, formate din copii și adulți, care i-au încântat pe vizitatori și în special pe copiii și tinerii noștri cu dizabilități.

De interes pentru copiii noștri au fost și ateliere de creație, unde au putut vedea direct cum se realizează anumite produse.

Festivalul a constituit un prilej deosebit ca oamenii din Municipiul Giurgiu și din împrejurimi să ne cunoască mai bine, să cunoască preocupările noastre, reușind astfel să asigurăm o mai mare vizibilitate a filialei noastre.

Mulțumim organizatorilor și în special Centrului de afaceri Danubius pentru invitația de a participa la acest eveniment deosebit de frumos.

*Ionela Tudor,  
Președinte ASCHF-R Filiala Giurgiu*



### Flori dăruite din inimă de tinerii cu dizabilități!

În ziua de 7 Martie, filiala noastră a reușit să organizeze un eveniment dedicat zilei de 8 Martie. Am primit autorizație de la Primăria Municipiului Pitești, pentru a ne amplasa în centrul orașului o masă cu obiecte confecționate în cadrul Centrului de Socializare NOVA și o căsuță pentru strângere de fonduri.

Timp de două ore, în intervalul orar 10:00-12:00, tinerii cu dizabilități, împreună cu părinții lor au oferit flori și produse, doamnelor care au trecut prin fața standului nostru. Trecătorii au rămas plăcut impresionați și au donat diverse sume de bani în acest timp.

Practic, am vrut ca tinerii cu dizabilități să ofere ceva frumos comunității din care fac parte. Să arătăm că și noi putem oferi, nu doar să primim.

Nu am pus preț pe aceste produse, pur și simplu, le-am oferit și am lăsat la aprecierea trecătorilor, dacă au dorit să facă donații.

Cu această ocazie, am împărțit pliante și formulare 230 pentru 2%.

Am dorit să sensibilizăm piteștenii, să ne vadă și poate chiar să ne împrietenim. În cele două ore, am reușit să strângem o frumoasă sumă de bani. Nu ne-am propus o sumă, nu am avut o anume așteptare, mai mult ne-am dorit să ne arătăm aprecierea pentru doamnele din Pitești și nu numai. Așteptările noastre au fost depășite.

*Lavinia BESNEA,  
Director executiv ASCHF-R Filiala Argeș*

### ASCHF-R Filiala Argeș



**Exemplu de succes**  
**Nick Vujicic, tânărul născut fără mâini și fără**  
**picioare, a reușit să-și învingă soarta**  
**și să se bucure de viață**

Când s-a născut Nick Vujicic, în urma cu 35 de ani, în orașul Brisbane din Australia, în sala de nașteri s-a așternut liniștea. Tatălui sau, prezent la naștere, i s-a oprit respirația pentru câteva momente, iar medicul și asistentele au încremenit. Mama lui Nick își auzea nou-născutul plângând, dar se întreba unde e: nu credea că arătarea fără mâini și fără picioare este copilul ei! În primele zile de la naștere, niciun apropiat al familiei nu a îndrăznit să le spună părinților felicitări, nimeni nu a trimis un buchet de flori la spital.

*"Cine ar vrea un soț fără mâini și fără picioare?"*



Copilăria i-a fost marcată de răutățile colegilor, de neputința de a-și face prieteni și de ignoranța oamenilor din jur, care i se adresau mereu ca unui copil retardat. La vârsta de 10 ani, puștiul a decis că nu-și mai suporta viața și a încercat să se sinucidă, după ce își făcuse o listă cu toate lucrurile pe care nu le va putea face în viață, din cauza handicapului, și de care realiza că nu se va putea bucura vreodată.

"Ma gândeam ca nu m-aș putea însura. Cine ar vrea un soț fără mâini și fara picioare? Si chiar daca m-as însura, cum mi-aș ține de mâna soția? Cum aș dansa cu mireasa mea în seara nunții?", își povestește Nick momentul de cumpănă în interviurile pe care le acordă în întreaga lume. Părinții au fost principalii lui susținători. L-au sprijinit mereu și l-au încurajat. Au refuzat să-l înscrie la o școală pentru copii cu handicap, așa că și-au folosit imaginația pentru ca Nick să facă față cerințelor. Cum cel mai greu era scrisul, i-au construit un dispozitiv de ținut creionul, lipit de un deget ce iese din ciotul care-i ține loc de picior stâng.

După liceu, Nick Vujicic a urmat cursurile Universității Griffith din Logan, Australia, de unde a obținut o dublă specializare, în Contabilitate și Planificare financiară. Scrie la calculator 43 de cuvinte într-un minut. Când se trezește dimineața, Nick dă la o parte pătura cu ciotul ce-i înlocuiește piciorul stâng și aprinde lumina cu o crosă. Se mișcă prin casă ajutându-se de ciot, se spală pe dinți cu o perie fixată într-un dispozitiv lipit de perete, se bărbiereste și își piaptană părul cu o improvizatăie similară și apoi se asază la computer. Chiar se pricepe la mânuit tastatura! Poate tasta 43 de cuvinte pe minut, cu degetul mare ce iese din ciot, și pe care îl alintă "copanelul de pui". Când iese la plimbare, folosește un cărucior electric pe care îl acționează cu ajutorul "copănelului". Handicapul nu l-a împiedicat să facă sport și să se distreze, așa că înoată, pescuiește, face surf, călărește și joacă fotbal ori golf.

**Slujba lui: orator motivațional profesionist**

La cei 35 de ani pe care îi are, Nick are un zâmbet cuceritor, demn de platourile de filmare de la Hollywood, este charismatic și-și vrăjește publicul din primele

secunde. Acum te face să râzi, iar în clipa următoare să plângi. Este orator motivațional profesionist de la 23 de ani, a vorbit în fața a peste un milion de oameni de pe tot globul, pe care a vrut să-i convingă că, prin voință și determinare, orice necaz poate fi depășit și că nicio provocare nu este de neînving. Iar exemplul personal arată că ceea ce spune nu sunt vorbe goale: Nick are propria companie de discursuri motivaționale, face afaceri imobiliare, investește pe piața de valori, iar prin intermediul propriei fundații ajută școli din țările lumii a treia și sprijină construirea de spitale și orfelinate.

**"Felul în care îți vezi viața este prima cheie"**

Momentul în care Nick Vujicic a trecut de la frustrare și depresie la optimism și succes a fost cel în care s-a ambiționat să-și privească viața dintr-o perspectivă pozitivă. În conferințele lui, el spune: "Felul în care îți vezi viața este prima cheie. Lumea se uită la mine și se gândește că un om fără membre are potențial limitat și că nu va putea avea succesul de care se bucură alții. Serios? De ce? Doar pentru că nu am mâini și picioare nu înseamnă că nu pot face afaceri sau că nu pot învăța contabilitate". Succesul unui om stă în felul în care își vede viața și viitorul, iar piedicile există doar în mintea lui, îi mai place lui Nick Vujicic să spună. Tânărul își privește handicapul ca pe un dar de la Dumnezeu, iar credința lui face ca multe comunități religioase din întreaga lume să-l invite să țină discursuri. În 2008, a onorat o astfel de invitație și la Timișoara.

Nick Vujicic e, înainte de orice, un supraviețuitor al unei boli care, de cele mai multe ori, ucide la puțin timp după naștere. Doctorii australieni i-au pus diagnosticul târziu, fiindcă nu se mai confruntaseră cu așa ceva: sindrom Tetra-Amelia, cauzat de o mutație genetică. Pe lângă lipsa membrilor, majoritatea bolnavilor au malformații la față, craniu, organele reproducătoare, anus și pelvis.

Un alt supraviețuitor celebru al bolii este japonezul Hirotsada Ototake, de 35 de ani, jurnalist de sport și autorul cărții "Nimeni nu este perfect", best-seller în Japonia, vândută în 4,5 milioane de exemplare.

**1 milion de oameni au participat până acum la conferințele motivaționale ale lui Nick Vujicic, iar filmulețe postate pe YouTube au fost urmărite de aproximativ 50 de milioane de oameni .**  
**Învățăturile de la Nick Vujicic: "Felul în care îți vezi viața e prima cheie. Lumea se uită la mine și se gândește că un om fără membre are potențial limitat și nu poate avea succesul de care se bucură alții." "Doar fiindcă n-am mâini și picioare nu înseamnă că nu pot face afaceri sau că nu pot învăța contabilitate."**

În prezent, Nick are o soție minunată și doi copii! și este mai fericit ca mulți dintre noi! Așa că merită ascultat în tot ceea ce spune, inclusiv legat de creșterea copiilor.



## Iată opt dintre sfaturile lui Nick Vujicic pentru părinți:

### ● Ar trebui să ne învățăm copiii încă de mici că nu e nimic rău să fii diferit de alții.

Ar trebui să le explicăm că și prietenii lor pot fi diferiți și că asta este frumusețea diversității. Tocmai de aceea avem nevoie unul de altul. Eu cred că e foarte important ca toți copiii să studieze la un loc, împreună, fie că au dizabilități fizice sau nu.

### ● Când copiii comunică unul cu altul, își descoperă sufletele și încep să vadă cu inima, nu cu ochii. Doar așa vor reuși să depășească învelișul exterior și să descopere adevărata persoană.

De exemplu, colegii mei din școala au aflat, pâna la urmă, că nu sunt un simplu copil cu dizabilități, ci un individ deschis la minte, interesant și cu un dezvoltat simț al umorului. Am fost șeful clasei în liceu, iar părinții mei m-au încurajat tot timpul să comunic cu colegii mei. Una peste alta, am avut experiențe pozitive în școală.

Chiar dacă am fost uneori ținta răutăților, am reușit să-mi construiesc propriul sistem împotriva lor și le-am depășit.

### ● Ar trebui să-ți înveți copilul valorile morale. Nimeni nu îl poate trata diferit.

Poate că unii dintre colegi vor fi contrariați dacă un copil cu dizabilități, în loc să facă un pas în spate, va întinde mâna ca să lege o prietenie. O atitudine deschisă spre dragoste, în loc de frică, panică sau ură îl va ajuta pe copil să descopere sentimente puternice și, implicit, să devină mai înțelept.

### ● Copilul tău ar trebui să învețe că poate deveni o sursă de fericire chiar pentru el însuși.

Învață-l să descopere și să se bucure de cele mai mărunte lucruri din lume, precum răsăritul soarelui, îmbrățișările mamei sau de cațelul care sare în jurul lui când ajunge acasă. Învață-l să-și conștientizeze și să-și aprecieze talentele și înzestrările din naștere. Toate acestea sunt investiții pe drumul lui către succes și îl vor ajuta să redescopere bucuria, când se va simți deprimat sau va fi ținta răutăților unora.

### ● Învăță-ți copilul să aibă mai multă răbdare!

De fiecare când eram batjocorit de colegii de clasă, credeam că nu am șanse de scăpare, că acel coșmar nu se va termina niciodată. Lipsa de speranță și de perspectivă crează depresie și disperare. Dacă aș fi știut unde voi ajunge ca adult, n-aș mai fi suferit atât de mult. Pe atunci, însă, credeam doar că voi fi torturat toată viața. Răbdarea mi-ar fi spus că toate vor trece, însă.

### ● Învăță-ți copilul să se accepte și să se iubească!

Dacă o persoană e puternică și are încredere în ea, produce în jurul ei un fel de aură pe care toți o simt. O astfel de persoană devine foarte atractivă.

În general, oamenii nu știu cum să se poarte sau ce să zică când sunt în preajma unora diferiți de ei. Tocmai de aceea e important să realizezi că fiecare dintre noi are problemele și nevoile lui și că nu contează cu adevărat dacă ai toate mâinile și picioarele sau dacă ai un ten

perfect. Altele sunt valorile și, pâna la urmă, putem deveni prieteni.

### ● Cel mai bun sfat este: fii sincer, implica-te și sari să dai o mână de ajutor

Nu răspunde cu "N-am nevoie de ajutorul tau." sau cu "N-am nevoie de ajutorul nimănui". Nu-l respinge. Explică-i copilului că aveți nevoie unul de altul. Zi de zi, pas cu pas, veți deveni tot mai apropiați.

Părinții copiilor sănătoși n-ar trebui să ezite în a le prezenta copiilor lor copii cu dizabilități. În caz contrar, se va crea un zid între ei, copiilor sănătoși le va fi milă sau chiar rușine cu astfel de posibili prieteni. Mai mult, toți copiii ar trebui să știe ca prietenii lor diferiți ar putea avea nevoie de o mână de ajutor, iar ei ar trebui să le-o ofere imediat.

● Cele mai importante două cuvinte pe care ar trebui să i le spui copilului tău în fiecare zi sunt "te iubesc". Repet asta tot timpul la seminariile mele. Mulți oameni încep să plângă când se gândesc la aceste cuvinte. Dar adevărul este foarte simplu: adesea spunem cuvinte mari, dar ne ascundem sentimentele reale. Spune simplu: "Te iubesc!". Repetă-i de un milion de ori, iar copilul tau va înțelege că îl iubești și că ai nevoie de el. E foarte important.

Sursa: [www.evz.ro](http://www.evz.ro); [www.altarulcredintei.md](http://www.altarulcredintei.md)

## Dragostea și căldura părintească reprezintă totul în creșterea unui copil

Arată-i iubirea ta prin cuvinte, prin gesturi, prin privire și prin tot ceea ce faci. Oferă-i copilului tău o iubire constantă, neclintită, lipsită de toane, o dragoste necondiționată.

Așa cum simte pământul stabil sub picioare, așa trebuie să simtă și dragostea voastră de părinți. Și dacă pământul se mai poate mișca la cutremure, dragostea voastră trebuie să rămână neclintită, indiferent de ce se întâmplă. Oferă-i copilului dragostea ta necondiționată și el te va răsplăti tot cu dragoste necondiționată.

Copilul are nevoie de dragoste maternă și paternă - în egală măsură. Și mama și tatăl trebuie să-i ofere copilului o dragoste profundă. Copilul trebuie să fie sigur de dragostea voastră. Asta, de fapt, îl ajută să crească, să se dezvolte, să-și formeze personalitatea.

Dragostea și căldura părintească reprezintă totul în creșterea unui copil.

Sursa: *Ghidul bunelor maniere pentru părinți*, Editura Coresi, București, 2010, p. 171-172



**Mesaje ale sponsorilor ASCHF-R**

*Le mulțumim pentru frumoasele mesaje  
pe care ni le-au transmis!*

*"Bună ziua și la mulți ani Domnule Director Ion Lică,*

*Vreau să vă spun și cu această ocazie că apreciez foarte mult activitatea dumneavoastră și a echipei pe care o conduceți. Această activitate cu un pronunțat caracter social și umanitar nu este ușoară, implică mult devotament și dăruire. Este cu atât mai mult de apreciat cu cât această dedicare se petrece de o foarte lungă perioadă de timp fără întrerupere și la un nivel după aprecierea mea foarte ridicat.*

*Munca dumneavoastră are un impact social foarte puternic asupra copiilor cu accesibilitate redusă și a familiilor acestora. Activitatea dumneavoastră prin rezultate și prin longevitate ar putea fi un exemplu pentru cei care încearcă să desfășoare o activitate similară dar cu mult mai puțin succes.*

*Mă bucur să constat că modalitățile prin care eu și cu echipa pe care o conduc am încercat să vă sprijinim au avut succes fiind apreciate de membrii ASCHF-R. Vom face și pe viitor tot posibilul de a fi alături de dumneavoastră."*

*Adrian Iancu  
Dir.gen.Ortopedica*

*"Stimate Domnule Director,*

*Vă mulțumesc pentru urări și vă rog să primiți aceleași gânduri nobile pe care să le transmiteți copiilor și familiilor acestora!*

*Îmi pare extrem de rău ca nu am fost prezentă într-un moment festiv și emoționant însă, vă asigur că pierderea a fost în exclusivitate a mea. Am ratat un spectacol autentic, o Sărbătoare autentică, am ratat o lecție de viață...*

*Mă bucur să le văd chipul în fotografii, în revistă sau în filmele pe care le primesc!*

*Cu rugămintea de a ne considera mereu alături, asigurându-vă de o deosebită considerație, cu respect pentru copiii și părinții acestora,*

*Prof.univ.dr. Doinița Ciocîrlan  
Prorector  
Universitatea Româno-Americană"*

*"Vă mulțumesc Dle Director pentru mesajul dv.  
Vă mulțumesc că există oameni ca dv care își dedică perioade importante din viața pentru a ajuta copiii defavorizați.  
Vă doresc succes și realizări în viață, dar și în nobila dv preocupare.*

*Cu stimă, Ing Dan Muraru, pt SC MINERVA  
ELECTRIC PROD"*

*"Bună ziua,*

*Vă felicit sincer pentru eforturile pe care le faceți.  
Ori de câte ori aveți nevoie de sprijin, rog să mă solicitați și în limita posibilităților, vă voi fi prezent alături.*

*Cu deosebit respect,  
Dr. Ing. Costin BEREVOIANU"*



*Echipa de redacție:*

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

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

**Asociația de Sprijin a Copiilor  
Handicapați Fizic-România**

Fondată la 20 ianuarie 1990  
Înregistrată în Registrul Național ONG (www.just.ro)  
cu nr. 23 din 22.01.1990

București, 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](mailto:nationala@aschfr.ro)  
[www.aschfr.ro](http://www.aschfr.ro)

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

*Filiale: Argeș, București, Buzău, Călărași,  
Giurgiu, Neamț, Olt, Prahova, Vâlcea*

## *S u m a r*

*pg. 1 - Cuvânt înainte*

*pg. 2 - Lobby*

*pg. 6 - Informații utile*

*pg. 7 - Mesaj Arhim Nicodim- Mănăstirea Crasna*

*pg. 8 - AGA ASCHF-R 2017*

*De la filiale adunate...*

*pg. 9 - Filiala Vâlcea*

*pg. 10 - Filiala Prahova*

*pg. 11 - Scrisoare de mulțumire Mirel Dumitru*

*- Materiale de incontinență*

*pg. 12 - Filiala Călărași*

*pg. 13 - Clipe de neuitat - 8 Martie*

*pg. 14 - Filiala Buzău*

*pg. 17 - Filiala Giurgiu*

*- Filiala Argeș*

*pg. 18 - Exemplu de succes*

*pg. 19 - Sfaturi pentru părinți*

*pg. 20 - Mesaje sponsori*

# ASCHF-R

**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](mailto:nationala@aschfr.ro)**

**[www.aschfr.ro](http://www.aschfr.ro)**



ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA