

ASCHF-R



BULETIN *informativ*

decembrie 2012 / Nr. 46

ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA





- 1 - cuvânt înainte
- 2 - lobby
- 4 - remember... Centrul de zi "Aurora"
- 7 - interviu
- 10 - "construim un vis"
- 12 - drepturile persoanelor cu handicap
(din legea de protecție specială 448/2006)
- 15 - impresii de vacanță
- 17 - sponsori
- 19 - gânduri frumoase de la sponsori
- 20 - ...vine, vine Moș Crăciun

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
www.aschfr.ro

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

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

Stimați părinți, stimați membri ai ASCHF-R

În ultimii ani, situația persoanelor cu handicap s-a înrăutățit. Tot mai multe sesizări ajung la sediul asociației noastre, prin care ni se face cunoscut că sunt încălcate drepturile prevăzute în legea de protecție specială 448/2006.

Mulți dintre părinții copiilor cu handicap, care au și calitatea de asistent personal, ne informează că nu-și primesc salariile la timp, alții că sunt trecuți în șomaj sau nu li se mai încheie contracte de muncă și sunt trecuți pe indemnizații. Mulți dintre membrii noștri ajung la sediile filialelor, reclamă verbal problemele pe care le au și refuză să facă în scris reclamație, pentru a o trimite în atenția instituțiilor abilitate, pentru a se lua măsurile care se impun. Mulți spun că refuză să facă reclamația pentru că le este teamă de primar.

Vă rog și vă cer să aveți curajul să luptați pentru drepturile pe care le aveți prevăzute în lege, cât și în Constituția României. Vă rog să ne sesizați atunci când un primar vă creează probleme, vă amenință sau, prin tot ceea ce face, încearcă să vă intimideze. Nu trebuie să vă temeți deoarece este un funcționar public, care trebuie să lupte pentru interesele cetățenilor din comunitatea pe care o reprezintă.

Pentru a putea face cunoscute problemele dumneavoastră instituțiilor



centrale ale statului, trebuie să trimiteți în scris orice problemă pe care o aveți și ține de îngrijirea copilului/tânărului cu handicap, cât și a însoțitorului acestuia.

Trebuie să știți că drepturile dumneavoastră sunt prevăzute în art. 50 din Constituția României, în care se menționează că persoanele cu handicap se bucură de protecție specială. Statul asigură realizarea unei politici naționale de egalitate a șanselor, de prevenire și de tratament al handicapului, în vederea participării efective a persoanei cu handicap în viața comunității, respectând drepturile și îndatoririle ce revin părinților și tutorilor.

Noi știm că de cele mai multe ori se încalcă prevederi ale unor acte normative, nu se respectă legea de protecție specială 448/2006 și de cele mai multe ori se ignoră interesul persoanei cu handicap.

Pentru toate acestea trebuie să luptați, să fiți încrezători și fără frică!

Numai împreună vom reuși!

*Pentru că suntem în prag de An Nou,
vă doresc multă sănătate, bucurii,
prosperitate și un călduros
LA MULȚI ANI!*

Ion Toloș - Președinte ASCHF-R





ROMÂNIA
Avocatul Poporului



Str. Eugeniu Carada, nr. 3, Sector 3, București

Telefon +40-21-312.71.01 Fax: +40-21-312.49.21 Internet: <http://www.avp.ro> E-mail: avp@avp.ro
Drepturile copilului, ale familiei, tinerilor, pensionarilor, persoanelor cu handicap

**Către Asociația de Sprijin a Copiilor
 Handicapați Fizic din România**
 Str. g-ral. Haralambie nr. 36
 Sectorul 4
 Municipiul București

AVOCATUL POPORULUI
 REGISTRATURĂ GENERALĂ
 IEȘIRE Nr. 10.4.12... g. NOV. 2012

ASCHF - ROMANIA
 INTRARE / IEȘIRE
 Nr. 355 Din 12.11.2012

Nr. 10412/2012

Stimate domnule director executiv,

Referitor la cererea dumneavoastră înregistrată la instituția Avocatul Poporului sub nr. 10412 din 23 octombrie 2012 și examinată în contextul art. 50 din Constituție, privind protecția persoanelor cu handicap, vă informăm că Avocatul Poporului a prezentat un Raport special cu un conținut în sensul celor relatate de dvs. atât președinților celor două Camere ale Parlamentului, cât și primului-ministru al Guvernului României.

Având în vedere că încălcarea drepturilor asistenților personali se repetă la nivel național, am considerat oportun să retransmitem acest Raport primului-ministru și să supunem atenției aceste aspecte ministrului muncii, familiei și protecției sociale.

Cu stimă,

Adjunct al Avocatului Poporului,

Ionel Oprea

București, 7 noiembrie 2012

MINISTERUL MUNCII, FAMILIEI ȘI PROTECȚIEI SOCIALE
 CABINET SECRETAR DE STAT
 POLITICI FAMILIALE ȘI ASISTENȚĂ SOCIALĂ

I. Dobrescu nr. 2-4, Sector 1, București, cod postal 010026, Tel / Fax : +40 21 314 47 59
 e-mail: gsistentasociala@mmuncii.ro, website: www.mmuncii.ro

33468 / DP / 25.05.2012

Stimate domnule director executiv,

ASCHF - ROMANIA
 INTRARE / IEȘIRE
 Nr. 158 Din 23.05.2012

Folosesc această ocazie pentru a vă mulțumi pentru scrisoarea pe care ne-ați adresat-o, în cuprinsul căreia ați sesizat o serie de aspecte care, în opinia organizației pe care o reprezentați, sunt considerate a fi priorități ce ar trebui incluse pe agenda instituțională a Ministerului Muncii, Familiei și Protecției Sociale.

Vă asigurăm pe această cale că problematica protecției și promovării drepturilor copilului, în general și a copilului cu handicap, în special, este considerată drept o prioritate fundamentală a instituției noastre, motiv pentru care eforturile și inițiativele privind îmbunătățirea actualului cadru de reglementare a domeniului vor continua.

Consecvenți principiului diversității de opinii și a unei colaborări cât mai strânse cu reprezentanții mediului non-guvernamental, considerăm că orice demersuri în acest domeniu trebuie făcute în urma unei consultări reale și cu implicarea tuturor actorilor ce activează în acest domeniu, experiențele concrete desprinse din practica de zi cu zi fiind, în fapt, punctul de plecare pentru orice îmbunătățire a actelor normative sau a procedurilor noastre de lucru.

În acest context, ne exprimăm speranța că veți răspunde favorabil invitațiilor noastre viitoare privind sprijinirea acțiunilor ce vor fi inițiate la nivelul MMFPS, devenind astfel unul dintre partenerii pe care vom putea conta în procesul de îmbunătățire a calității vieții și promovare a drepturilor copiilor cu handicap.

Cu deosebită considerație,

Denisa Oana PĂTRAȘCU

Secretar de Stat



Parlamentul României
Camera Deputaților
Comisia pentru muncă și protecție socială



Nr.154
08.08.2012

Către

**ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI
FIZIC – ROMÂNIA**
Domnului Lică Ion, Director Executiv

În urma analizării memoriului dumneavoastră adresat Comisiei pentru muncă și protecție socială a Camerei Deputaților prin care ați solicitat respingerea *Ordonanței de urgență a Guvernului nr.84/2010 pentru modificarea și completarea Legii nr.448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap*, reclamând efectele nefaste pe care le-a produs acest act normativ asupra persoanelor cu handicap și a asistenților personali ai acestora, vă comunicăm următoarele:

În cadrul procesului legislativ, dezbateră proiectului de Lege privind aprobarea O.U.G. nr.84/2010 a avut loc în cadrul ședinței comune a Comisiei pentru muncă și protecție socială și a Comisiei pentru sănătate și familie.

Membrii celor două comisii au procedat la modificarea pe fond a ordonanței de urgență, abrogând unele prevederi care au determinat nemulțumiri în rândul persoanelor cu handicap și a celor care se dedică îngrijirii acestora. De asemenea, au fost aduse unele corecții în sensul eliminării contradicțiilor între diferite articole din lege. Totodată, s-a regândit sistemul de reevaluare a persoanelor cu handicap. Proiectul de lege a devenit Legea nr. 136 din 18 iulie 2012.

Cu deosebită considerație,



CURTEA DE CONTURI A ROMÂNIEI

Departamentul de coordonare a verificării bugetelor unităților administrativ teritoriale

Nr. VI/ 40307/21.03.2012



Către,

**ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC
ROMÂNIA**
Domnului director executiv Ion LICĂ

Referitor la scrisoarea transmisă de dumneavoastră la Curtea de Conturi a României și înregistrată sub nr.93378/07.03.2012, prin care ne sesizați asupra unor nereguli în asigurarea fondurilor destinate efectuării plății salariilor sau indemnizațiilor lunare către asistenții personali ai persoanelor cu handicap, vă comunicăm următoarele:

Potrivit prevederilor art.3 alin.(1) din Legea nr.94/1992, republicată, Curtea de Conturi a României decide în mod autonom asupra programului său de activitate, acțiunile de control/audit efectuate în cursul unui an fiind integrate în programul anual de activitate ce se aprobă de Plenul Curții de Conturi a României.

Întrucât acțiunile de control desfășurate de Curtea de Conturi a României nu au caracter operativ, aspectele sesizate vor fi reținute și verificate cu prilejul acțiunilor de audit/control programate la entitatea care face obiectul sesizării.

Scrisoarea Dvs. am transmis-o și Primăriei municipiului Giurgiu pentru a lua măsurile legale.

Cu stimă,

ȘEF DE DEPARTAMENT,
CONSILIER DE CONTURI
MIHAI HURĂ



Remember... Centrul de zi "AURORA"



Centrul de zi "Aurora", deschis în 1995 de ASCHF-R filiala București, în parteneriat cu organizația nonguvernamentală Handicap International (Franța), intră în curând în al **18**-lea an de funcționare.

De unde a pornit și cum se prezintă proiectul la ceasul acesta al maturității?

A pornit la drum în 1995 ca un vis al părinților ce căutau un spațiu de socializare pentru copiii lor cu afecțiuni severe neuromotorii.

A devenit apoi, în 1996, prin parteneriatul cu Inspectoratul Școlar al Municipiului București, o structură alternativă de educație, a reprezentat un exemplu de bune practici și a primit în 2001 **Premiul Drepturilor Omului al Republicii Franței**, iar în 2007 obține și menține acreditarea de către Comisia de acreditare a furnizorilor de servicii sociale a Municipiului București.

Din 1995 până în prezent, 163 de copii cu dizabilități neuromotorii severe și medii au beneficiat de serviciile oferite în cadrul **Centrului de zi "Aurora"**. În ciuda reformei de peste 10 ani a învățământului în ceea ce privește perspectiva abordării dizabilității, părinții copiilor cu dificultăți neuromotorii se confruntă în continuare cu lipsa oricăror instituții educaționale pentru copii de vârstă preșcolară și școlară, care ar trebui să ofere o activitate organizată și coerentă de stimulare a dezvoltării globale a copiilor. Există din păcate, atât copii de 3-4 ani pe care severitatea dizabilității și adaptările care se impun îi îndepărtează de integrarea într-o structură de educație, cât și copii de 7-8 ani, care nu au fost incluși încă în unitățile școlare din vecinătate. Copiii cu infirmitate motorie cerebrală, nu beneficiază de asistența și serviciile de intervenție necesare dezvoltării lor normale; acestea se desfășoară sporadic, fără coerență și de cele mai multe ori părinții sunt nevoiți să găsească singuri, prin eforturi supraomenești, soluțiile potrivite pentru copiii lor. Realitatea este că în sistemul public calitatea și cantitatea serviciilor oferite nu acoperă câtuși de puțin nevoile de asistență și intervenție pentru copii cu dizabilități neuromotorii.

Proiectul **Centrului de zi "Aurora"** continuă misiunea și strategia de activitate desfășurată în cei 17 ani de existență prin concentrarea asupra activităților destinate copiilor cu deficiențe neuromotorii severe, cât și asupra nevoilor de informare și consiliere ale familiilor.

Ultima realizare a **Centrului de zi "Aurora"**, și nicidecum cea mai însemnată, este renovarea totală, interior și exterior, a localului în care funcționează. În fiecare an s-a zugerit și s-au adus mici îmbunătățiri în interiorul localului, în așa fel încât să răspundem cerințelor impuse de autorități, iar anul acesta am reușit să arătăm și în exterior așa cum ne-am dorit dintotdeauna: primitori și deschiși.

- continuare -

Remember... Centrul de zi "AURORA"

Debutul noului an școlar ne-a readus în fața problemelor: 22 de copii cu vârste între 4-11 ani dau viață localului pe care l-am pregătit pentru ei. Programul școlar se desfășoară de luni până vineri, 8.30 - 12.00 prima tură și 12.00 - 15.30 tura a doua. Timpul corespunzător transportului către/de la centru se adaugă acestui interval. Alături de copiii "veterani" din centru, în vârstă de 10-11 ani, pentru care nu s-au găsit soluții de integrare în alte structuri datorită afecțiunilor severe, se află "boboci" care trec printr-o dificilă perioadă de acomodare. Trecerea din mediul supraprotector al casei la includerea într-un grup de copii, cu activitate dirijată, cu acompanierea unor persoane cu fețe noi, toate acestea sunt deseori tulburătoare: unii se străduiesc să facă impresie bună, alții plâng ca într-un ritual de despărțire zilnică, alții descoperă că există lucruri interesante printre cele oferite la lucrul în clase. Și în paralel, 22 de familii trec prin emoții la rândul lor, iar rolul echipei prezente este să fie gata să ajute și să îi îndrume. Noile familii, ca și celelalte pe care le-am cunoscut în cei 17 ani, se confruntă cu aceleași probleme specifice dizabilității neuromotorii: consultații medicale, tratamente, sesiuni de recuperare, toate marcate de mult zăbucium și durere, dar și de speranță pentru copiii lor.

Copiii care frecventează **Centrul de zi "Aurora"** sunt împărțiți în 4 grupe de educație specială, respectiv, 2 clase școlare și 2 grupe pregătitoare. Se derulează activități educaționale adaptând programele școlare ale sistemului de învățământ la particularitățile specifice ale copiilor, iar activitățile se desfășoară conform proiectelor de educație personalizate. Domeniile sunt cele prezente în programele Ministerului Învățământului, respectiv: autonomie personală, limbaj și comunicare, logico-matematice, comportament expresiv, psihomotricitate.



Profilul specific al copilului cu deficiențe neuromotorii canalizează efortul profesorilor către găsirea unor strategii psihopedagogice adaptate. Copilul cu deficiențe neuromotorii nu poate învăța la fel ca orice alt copil; leziunile cerebrale determină în majoritatea cazurilor tulburări neuropsihologice care țin de mai multe domenii ale dezvoltării și care, prin natura lor neomogenă, afectează serios capacitatea de învățare a copilului. Din acest motiv, activitățile educaționale se desfășoară după elaborarea unui profil de învățare, concretizat în ceea ce numim plan de intervenție personalizat al copilului. Acest plan de intervenție este comunicat părinților în cadrul întâlnirilor cu fiecare familie, denumite reuniuni de sinteză - la începutul, cât și la finalul fiecărui an școlar - într-o discuție însoțită de un material scris ce cuprinde atât competențele, cât și dificultățile copilului. Scopul acestor reuniuni de sinteză care stabilesc în acord cu părinții obiectivele prioritare pentru fiecare domeniu de activitate, îl reprezintă captarea părinților ca parteneri în procesul complex al stimulării dezvoltării globale a copilului.

Remember... Centrul de zi "AURORA"



La mulți ani!

Sanda Lepoiev
Director
Centrul de zi "Aurora"

În **Centrul de zi "Aurora"** se desfășoară și activități de recuperare kinetoterapeutică și logopedică în ritm neintensiv, în medie de 2 sesiuni/săptămână, ca susținere a procesului de recuperare desfășurat de fiecare familie cu copilul. Tratamentul kinetoterapeutic debutează cu o evaluare sistematică a abilităților motorii ale copilului, continuând cu achiziția treptată a mișcărilor complexe și ameliorarea controlului acestora: rostogolire, târâre, așezare, mersul în patru labe, mersul în genunchi, mers în picioare etc.

■ Logopedia

Acest tip de intervenție se concentrează pe reeducarea mișcărilor limbii și a aparatului fonator în general, pe probleme de articulare. Dar și pe cele legate de masticție și deglutiție. Logopedul intervine ulterior și în educarea sau re-educarea scris-cititului.

Conștienți de faptul că ședințele de kinetoterapie din centru nu sunt suficiente pentru a acoperi nevoile copiilor cu dizabilități neuromotorii severe, echipa centrului încurajează familiile în demersul lor de a apela la stagii intensive de kinetoterapie în centrele de specialitate.

■ Activități de socializare

Aceste activități au o dublă finalitate, pe de o parte confruntarea cu situații reale de viață, iar pe de altă parte sensibilizarea și informarea comunității locale, cât și a publicului larg asupra dizabilității neuromotorii. Acțiunile se desfășoară atât în spațiul centrului, cât și în afara acestuia.

Copiii centrului sunt uneori vizitați de colegi de vârste asemănătoare sau de liceeni din școlile de masă. În cadrul acestor întâlniri au loc activități comune - desene, bricolaje, confecționări de felicitări sau sunt prezentate scurte momente artistice. Centrul organizează activități destinate timpului liber - ieșiri în spațiul public, în parcuri, supermarket-uri sau teatrul de copii, în care copiii sunt însoțiți de echipă, părinți sau voluntari.

■ Consultanță și orientare a familiilor

Centrul de zi "Aurora" are un rol de inițiator al unor întâlniri în care se împărtășesc experiențe, informații, se creează relații de prietenie.

Echipa își propune susținerea familiilor și consilierea lor în problemele legate de dizabilitate, cât și stimularea comunicării/schimburilor de experiență dintre familii.

*Doamna Ministru Mariana Câmpeanu
- Ministerul Muncii, Familiei și Protecției sociale -
a avut amabilitatea de a ne acorda un interviu*



Stimată Doamnă Ministru Mariana Câmpeanu,

Vă mulțumim că acceptați acest interviu și vă informăm că va fi publicat în revista noastră „Buletin informativ” nr. 46 - din decembrie a.c.

Doamna Ministru Mariana Câmpeanu:

În general, cred că este nevoie de multă informare în problematica persoanelor cu dizabilități. De aceea, consider salutară inițiativa dumneavoastră de a realiza un Buletin informativ. Cred că pe lângă autorități, și organizațiile neguvernamentale pot contribui astfel la promovarea drepturilor persoanelor cu dizabilități și la crearea unei atitudini pozitive față de acestea.

ÎNTREBARE:

1. *Considerați propunerea noastră privind realizarea unui program național „Analize gratuite complexe pentru femeile însărcinate” ca sustenabilă? Noi nu mai dorim să se nască copii cu dizabilități.*

RĂSPUNS:

În prezent, este în derulare Programul național de sănătate a femeii și copilului, în baza Hotărârii Guvernului nr. 1388 din 28 decembrie 2010 pentru aprobarea programelor naționale de sănătate în anul 2011-2012. Toate informațiile necesare sunt disponibile pe site-ul Ministerului Sănătății.

Trebuie totuși spus că, în condițiile depistării prenatale a unor posibile afecțiuni generatoare de handicap, nimeni nu are dreptul de a face o imixtiune în viața și deciziile unei familii. Orice femeie are deplină libertate de a decide asupra propriului corp cât și a vieții sale.

ÎNTREBARE:

2. *Doamnă Ministru, în Legea 448/2006 regăsim la art. 58-alin. (13): „Cuantumul drepturilor se actualizează anual cu indicele creșterii prețurilor de consum, prin hotărâre a Guvernului”. Dacă USL, după alegeri, va constitui Guvernul cu o majoritate de peste 51%, veți propune aplicarea acestei prevederi din Legea 448/2006?*

RĂSPUNS:

Guvernul USL va acționa în conformitate cu prevederile legii. Pentru a vă informa cu privire la măsurile prevăzute de Uniunea Social Liberală în domeniul social, vă stă la dispoziție Programul de guvernare al USL, lansat joi, 8 noiembrie a.c.

De asemenea, noi considerăm că trebuie făcut mai mult pentru ca prestațiile sociale să meargă cât mai ținut spre cei care au cea mai mare nevoie, iar dezvoltarea serviciilor de sprijin să sprijine incluziunea socială a persoanelor cu dizabilități, așa cum este prevăzut în programul de guvernare al USL.

ÎNTREBARE:

3. *În multe din orașele mari, inclusiv în cele în care regăsim sediile sociale ale filialelor noastre: Pitești, Ploiești, Rm. Vâlcea, Călărași, Buzău etc, regăsim operatori pentru activitatea de taxi, operatori cu 100-150- chiar și 200 de turisme în regim de taxi.*

Autoritățile publice locale le acordă autorizații în baza unui regulament aprobat în Consiliul Local.

Fiindcă nu s-a ținut cont de procedurile Legii 448/2006, respectiv a art.64-alin(2), pe care redăm în continuare: "În termen de 6 luni de la data intrării în vigoare a prezentei legi, toți operatorii de taxi au obligația să asigure cel puțin o mașină adaptată transportului persoanelor cu handicap care utilizează fotoliul rulant", vă informăm că nu există cel puțin un taxi, adaptat, în orașele amintite.

Sunteți de acord și veți sugera Direcției Inspecției Sociale un control tematic pe acest subiect în anul 2013?

RĂSPUNS:

Vom ține cont de sugestia dumneavoastră și vom încerca să-i dăm curs într-o perioadă următoare. Nu este singura situație în care anumite prevederi legale nu sunt respectate și este bine ca opinia publică să sesizeze asemenea aspecte autorităților abilitate. De aceea, vă sugerez să le comunicați membrilor dumneavoastră din localitățile amintite să aducă la cunoștință Direcției Protecția Persoanelor cu Handicap și Agenției Județene pentru Plăți și Inspecție Socială toate încălcările pe care le constată în acest sens pentru a fundamenta astfel urgența solicitării.

ÎNTREBARE:

4. *Considerați ca egalitate de șanse și tratament plata indemnizației de însoțitor pentru cei cu handicap grav vizual de la bugetul de stat și plata indemnizației de însoțitor pentru celelalte categorii cu handicap grav (fizic, auditiv, somatic, psihic, etc) prin bugetele autorităților locale (primăriile de domiciliu)?*

RĂSPUNS:

Întrebarea dumneavoastră face referire la două categorii de prestații care se diferențiază prin sursa de buget și nu prin tipul de dizabilitate. Este clarificator în acest sens art. 77 din Legea nr. 263/2010 privind sistemul unitar de pensii publice, care prevede:

"(1) Pensionarii de invaliditate încadrați în gradul I de invaliditate au dreptul, în afara pensiei, la o indemnizație pentru însoțitor, în quantum fix.

(2) Cuantumul indemnizației pentru însoțitor reprezintă 80% din valoarea unui punct de pensie, stabilită în condițiile legii.

(3) Indemnizația pentru însoțitor se suportă de la bugetul de stat." Acordarea indemnizației lunare pentru care pot opta (în locul asistentului personal) părinții sau reprezentanții legali ai copilului cu handicap grav, adulții cu handicap grav ori reprezentanții legali ai acestora, cu excepția celor cu handicap vizual grav, este reglementată în Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, se face în baza unui alt sistem de calcul (are 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) și se face din bugetul local.

ÎNTREBARE:

5. *Agreați propunerile ONG-urilor din domeniu ca salarizarea asistenților personali ai persoanelor cu handicap grav să se facă prin bugetul DGASPC-urilor cu surse de venit de la bugetul de stat?*

RĂSPUNS

Deși nu am primit solicitări în acest sens, vă reamintim faptul că angajarea și salarizarea asistenților personali de către autoritățile locale se face încă de la momentul intrării în vigoare a primului act normativ de protecție în domeniu, Legea nr. 53/1992. O scurtă perioadă de timp (2001 - 2002), autoritățile administrației publice locale puteau primi, în completarea resurselor proprii, sume prin transfer de la SSPH, în limita creditelor bugetare alocate cu această destinație. Principiul autonomiei locale este însă principiul fundamental care guvernează administrația publică locală. Carta europeană a autonomiei locale, adoptată la Strasbourg la 15 octombrie 1985 și ratificată de România prin Legea nr. 199/1997 prevede, printre altele, că "exercițiul responsabilităților publice trebuie, de manieră generală, să revină, de preferință, acelor autorități care sunt cele mai apropiate de cetățeni." Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap statuează acest fapt prin prevederile art. 40, astfel: "(1) Autoritățile administrației publice locale au obligația să prevadă în bugetul local sumele necesare din care se suportă salarizarea, precum și celelalte drepturi cuvenite asistentului personal, potrivit legii".

Membrii organizației dumneavoastră pot contribui la monitorizarea acestei prevederi și pot sesiza orice încălcare a acesteia.

***Interviu realizat de dl. Ion Lică - director executiv ASCHF-R
cu sprijinul d-nei Consilier Iolanda Stăniloiu,
Cabinetul Ministrului Muncii, Familiei și Protecției Sociale.***

Vă mulțumim, stimată doamnă Ministru!

Vă mulțumim, stimată doamnă Consilier!

Dăruim inocența sufletelor noastre



„Pictura este relaxare, sentimente exprimate prin culoare. Este zâmbet și optimism. Este puterea de a dăru frumusețe, sentimente, speranțe și reușite. Dăruim tot ceea ce este frumos însuflețind ceea ce pictăm cu un strop de bucurie, optimism și viață.

Inocența sufletelor noastre ilustrată prin culoare este unul din cele mai frumoase daruri pe care micii Picasso îl pot oferi societății. Știm să dăruim pentru că în fiecare pictură se află o parte din sufletele noastre. Totul poate prinde viață în mâinile unui artist adevărat. Precum muzica bună ne bucură sufletul, pictura ne înveselește viața prin mii de culori calde, optimiste, pozitive. Ea poate prinde contur prin imaginație, un dram de talent și strălucire a culorii.

Pictura este proiecția gândului, ea reprezentând sugestie, culoare, imaginație.”

Ana Irina Bodron

Continuăm să **„Construim un vis...”**

„Visul realizat este uneori pe un pedestal încă foarte îndepărtat. Zâmbetul mai poate fi speranță? Nu știu...căutăm neconținut o rezolvare la misterele din viața noastră dar, visul se spulberă ca gândul.

Așteptăm, căutăm și sperăm. Căutăm împlinirea și progresul. Oare cât ar trebui să mai așteptăm îndepărtata speranță și rezolvare pentru împlinirea visurilor noastre? Oare când răsare speranța, iar zâmbetul amar al regretului poate fi înlocuit de infinita bucurie a reușitei?

Nu putem renunța să fim solidari.

Frânturi de visuri, iluzii și speranțe ce s-ar putea atinge. Să speri și să crezi, poate că nu este deajuns. Tot ceea ce știm noi acum este că nu vrem ca visurile noastre să se spulbere și căutăm speranța în orice. Nu vrem să renunțăm. Vrem să putem striga într-un singur glas. Vrem să fim egali vouă

pentru că am învățat să fim împreună și să nu renunțăm la dreptul nostru de a visa și a privi într-un singur sens. Să privim spre realizarea proiectului **Construim un vis** fiind împreună.

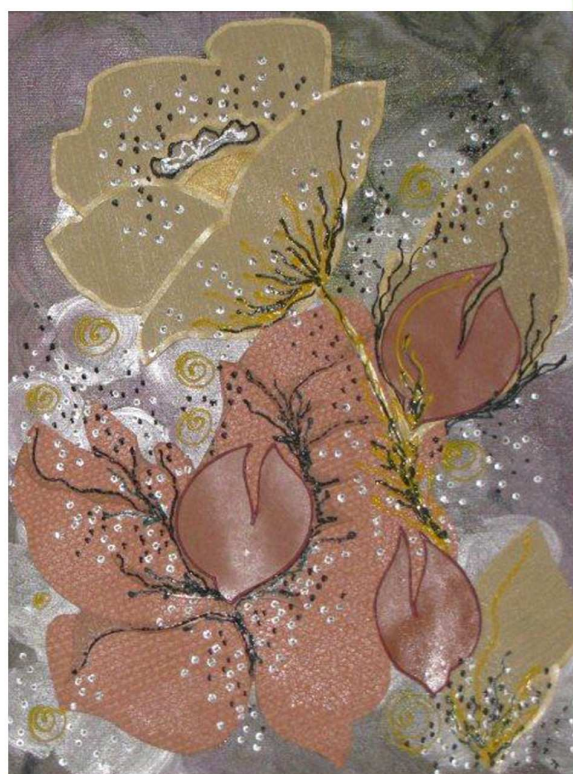
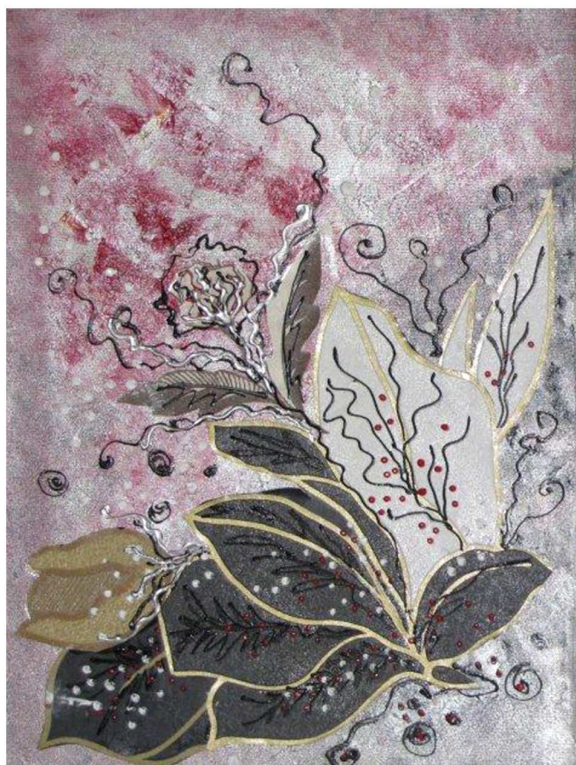
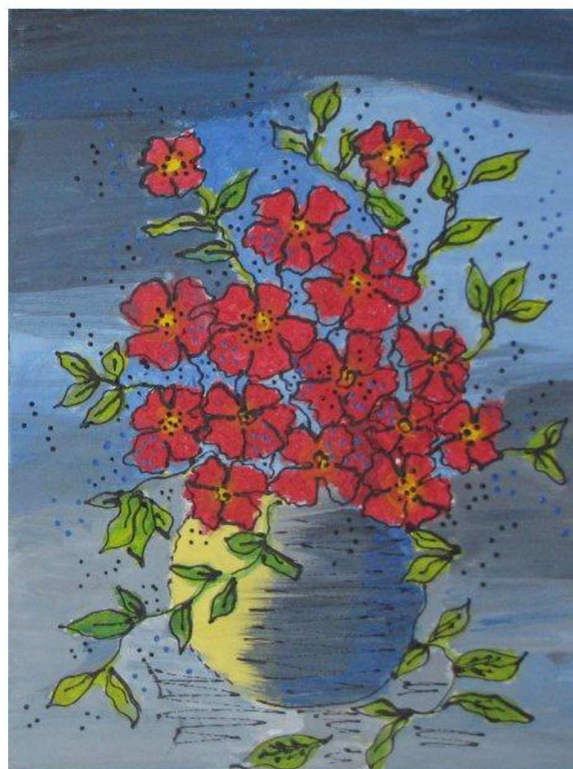
Să sperăm, să nu renunțăm, să credem în noi și în visurile noastre. Este tot mai greu să fim împreună visând, sperând, strigând cu toții într-un singur glas: „Dacă vrem se poate orice, oricât de greu ar fi”. Doar împreună vom reuși. Oare de ce este atât de greu să rămânem alături unul de celălalt și astfel cu speranță, voință și încredere să încercăm a arăta că se poate?

Adunăm frânturi de vise rătăcite în dezamăgire pentru a construi un viitor frumos și promițător atât de râvnit, un viitor în care să credem și la care am sperat dintotdeauna. Ne dorim să putem fi utili societății. Vom reuși asta doar fiind împreună.

Nu vrem să renunțăm! Nu acum!”

Ana Irina Bodron

**Picturi realizate de tinerii cu dizabilități din
ASCHF-R Filiala București în cadrul Atelierului
de terapie ocupațională "Construim un vis"**



Legea 448/2006

CAPITOLUL II**Drepturile persoanelor cu handicap**

Art. 6 Persoanele cu handicap beneficiază de drepturi la:

- a)** ocrotirea sănătății - prevenire, tratament și recuperare;
- b)** educație și formare profesională;
- c)** ocuparea și adaptarea locului de muncă, orientare și reconversie profesională;
- d)** asistență socială, respectiv servicii sociale și prestații sociale;
- e)** locuință, amenajarea mediului de viață personal ambiant, transport, acces la medii fizic, informațional și comunicațional;
- f)** petrecerea timpului liber, acces la cultură, sport, turism;
- g)** asistență juridică;
- h)** facilități fiscale;
- i)** evaluare și reevaluare prin examinarea la domiciliu a persoanelor nedepasabile de către membrii comisiei de evaluare, la un interval de 2 ani.

Art. 7 (1) Promovarea și respectarea drepturilor persoanelor cu handicap revin, în principal, autorităților administrației publice locale unde își are domiciliul sau reședința persoana cu handicap și, în subsidiar, respectiv complementar, autorităților administrației publice centrale, societății civile și familiei sau reprezentantului legal al persoanei cu handicap.

(2) În baza principiului egalizării șanselor, autoritățile publice competente au obligația să asigure resursele financiare necesare și să ia măsuri specifice pentru ca persoanele cu handicap să aibă acces nemijlocit și neîngrădit la servicii.

Art. 8 (1) Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Handicap și celelalte autorități publice centrale și locale au obligația să asigure, potrivit prezentei legi, condițiile necesare pentru integrarea și incluziunea socială a persoanelor cu handicap.

(2) Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Handicap elaborează politici și asigură

monitorizarea și controlul respectării drepturilor persoanelor cu handicap.

(3) În vederea realizării dispozițiilor prevăzute la alin. (2), Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Handicap poate încheia parteneriate cu organizații neguvernamentale ale persoanelor cu handicap, care reprezintă interesele acestora sau care desfășoară activități în domeniul promovării și apărării drepturilor omului.

SECȚIUNEA 1**Sănătate și recuperare**

Art. 9 (1) Pentru protecția sănătății fizice și mentale a persoanelor cu handicap, autoritățile publice au obligația să ia următoarele măsuri specifice:

- a)** să includă nevoile persoanelor cu handicap și ale familiilor acestora în toate politicile, strategiile și programele de dezvoltare regională, județeană sau locală, precum și în programele guvernamentale de ocrotire a sănătății;
- b)** să creeze condiții de disponibilitate, respectiv de transport, infrastructură, rețele de comunicare, a serviciilor medicale și sociomedicale;
- c)** să înființeze și să susțină centre de reabilitare specializate pe tipuri de handicap;
- d)** să creeze condiții pentru asigurarea tehnologiei asistive și de acces;
- e)** să dezvolte programe de prevenire a apariției handicapului;
- f)** să sprijine accesul la tratamentul balnear și de recuperare;
- g)** să includă și să recunoască sportul ca mijloc de recuperare, dezvoltând programe specifice.

(2) Persoanele cu handicap, familiile acestora sau reprezentanții lor legali au dreptul la toate informațiile referitoare la diagnosticul medical și de recuperare/reabilitare, la serviciile și programele disponibile, în toate stadiile acestora, precum și la drepturile și obligațiile în domeniu.

Art. 10

Persoanele cu handicap beneficiază de asistență medicală gratuită, inclusiv de medicamente gratuite, atât pentru tratamentul ambulatoriu, cât și pe timpul spitalizării, în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate, în condițiile stabilite prin contractul-cadru.

Art. 11 (1) În vederea asigurării asistenței de recuperare/reabilitare, persoanele cu handicap au dreptul la:

a) dispozitive medicale gratuite în ambulatoriu, conform listei și în condițiile prevăzute în Contractul-cadru privind condițiile acordării asistenței medicale în cadrul sistemului asigurărilor sociale de sănătate și a normelor sale de aplicare;

b) servicii gratuite de cazare și masă și pentru însoțitorul copilului cu handicap grav sau accentuat ori al adultului cu handicap grav sau accentuat în unitățile sanitare cu paturi, sanatorii și stațiuni balneare, la recomandarea medicului de familie ori a medicului specialist, asigurate de la Fondul național unic de asigurări sociale de sănătate, conform Contractului-cadru privind condițiile acordării asistenței medicale în cadrul sistemului de asigurări sociale de sănătate;

c) un bilet gratuit de tratament balnear, în cursul unui an, pe baza programului individual de reabilitare și integrare socială și a recomandării medicului de familie sau a medicului specialist.

(2) În termen de maximum 30 de zile de la data depunerii documentației de către persoana cu handicap sau reprezentantul legal al acesteia, casele de asigurări de sănătate au obligația să emită decizia ori aprobarea de plată pentru fiecare dispozitiv medical sau tip de dispozitiv medical acordat persoanelor cu handicap.

(3) Contravaloarea prețului de referință pentru produsele prevăzute la alin. (1) lit. a) se suportă integral din Fondul național unic de asigurări sociale de sănătate, prin casa de asigurări de sănătate de care aparține asiguratul.

(4) Numărul biletelor de tratament balnear gratuit care se acordă adulților cu handicap se stabilește proporțional cu numărul potențialilor

beneficiari față de numărul total al biletelor de tratament balnear gratuit stabilite prin legea anuală a bugetului asigurărilor sociale de stat.

Art. 15 (1) Persoanele cu handicap au acces liber și egal la orice formă de educație, indiferent de vârstă, în conformitate cu tipul, gradul de handicap și nevoile educaționale ale acestora.

(2) Persoanelor cu handicap li se asigură educația permanentă și formarea profesională de-a lungul întregii vieți.

(3) Persoana cu handicap sau, după caz, familia ori reprezentantul legal constituie principalul factor de decizie în alegerea formei și tipului de școlarizare, precum și a unității de învățământ.

Art. 16 (1) Educația persoanelor cu handicap este parte integrantă a sistemului național de educație, coordonat de Ministerul Educației, Cercetării și Tineretului.

(2) Educația persoanelor cu handicap se realizează prin:

a) unități de învățământ special;

b) integrarea individuală în unități de învățământ de masă, inclusiv în unități cu predare în limbile minorităților naționale;

c) grupe sau clase speciale compacte, integrate în unități preșcolare și școlare de masă;

d) servicii educaționale prin cadrele didactice itinerante/de sprijin;

e) școlarizare la domiciliu până la absolvirea studiilor liceale, dar nu mai târziu de împlinirea vârstei de 26 de ani, prin grija Ministerului Educației, Cercetării și Tineretului;

f) educația la patul de spital, pe durata spitalizării;

g) alternative educaționale.

(3) Formele de învățământ enumerate la alin. (2) se pot desfășura și în limbile minorităților naționale.

(4) Accesul în unitățile de învățământ al copiilor cu dizabilități, inclusiv al celor cu handicap, precum și al celor cu dificultăți de adaptare școlară se realizează prin hotărâre a comisiei pentru protecția copilului, care eliberează certificatul de orientare școlară și/sau profesională, pe baza raportului de evaluare complexă întocmit de serviciul de evaluare complexă din cadrul direcțiilor generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv locale, ale sectoarelor municipiului București.

(5) Pentru formele de educație prevăzute la alin. (2) lit. d)-f) sunt necesare recomandarea comisiei interne de evaluare continuă și cererea părinților.

(6) Unitățile de învățământ special sunt formate din: școală specială, cantină și, după caz, internat școlar, în condițiile legii.

(7) Elevii cu handicap beneficiază gratuit de masă și cazare în internatele școlare.

(8) Studenții cu handicap grav și accentuat beneficiază, la cerere, de reducere cu 50% a taxelor pentru cazare și masă la cantinele și căminele studentești.

(9) Valoarea reducerii prevăzute la alin. (8) se asigură din bugetul instituțiilor de învățământ publice sau private.

Art. 17

Finanțarea învățământului special și special integrat se face din bugetele județelor, respectiv bugetele locale ale sectoarelor municipiului București, unde funcționează unitatea de învățământ special, indiferent de domiciliul copiilor/elevilor/tinerilor cu cerințe educative speciale.

Art. 18

(1) În cadrul procesului de învățământ, indiferent de nivelul acestuia, persoanele cu handicap au dreptul la:

- a)** servicii educaționale de sprijin;
- b)** dotarea cu echipament tehnic adaptat tipului și gradului de handicap și utilizarea acestuia;
- c)** adaptarea mobilierului din sălile de curs;
- d)** manuale școlare și cursuri în format accesibil pentru elevii și studenții cu deficiențe de vedere;
- e)** utilizarea echipamentelor și softurilor asistive în susținerea examenelor de orice tip și nivel.

(2) Preșcolarii, elevii și studenții cu handicap, împreună cu asistenții personali și asistenții personali profesioniști, după caz, au dreptul la locuri gratuite în tabere de odihnă, o dată pe an, indiferent de forma de învățământ.

(3) Sumele aferente dreptului prevăzut la alin. (2) se asigură de la bugetul de stat prin bugetul Autorității Naționale pentru Tineret.

Art. 19

În vederea asigurării accesului persoanelor cu handicap în unitățile și instituțiile de învățământ, autoritățile publice au obligația să ia următoarele măsuri specifice:

a) să promoveze și să garanteze accesul la educație și formare profesională al persoanelor cu handicap;

b) să asigure școlarizarea la domiciliu a persoanelor cu handicap nedepasabile pe durata perioadei de școlarizare obligatorie, precum și pregătirea școlară, indiferent de locul în care persoana cu handicap se află, inclusiv prin cadrele didactice de sprijin/itinerante;

c) să asigure accesul la formele de educație permanentă, adaptându-le nevoilor educaționale ale persoanelor cu handicap;

d) să sprijine cooperarea dintre unitățile de învățământ special sau de masă cu familia și comunitatea, în vederea asigurării unei oferte educaționale care răspunde nevoilor individuale ale persoanelor cu handicap;

e) să sprijine pregătirea cadrelor didactice în vederea adaptării practicilor educaționale pentru elevii cu handicap din grupe sau clase de învățământ obișnuit;

f) să asigure posibilitatea practicării unui sport de către orice persoană cu handicap, precum și pregătirea cadrelor didactice în vederea însușirii de către acestea a unor noțiuni medicale și tehnice specifice;

g) să asigure servicii educaționale de sprijin pentru persoanele cu handicap și familiile acestora, prin specialiști în domeniul psihopedagogiei speciale;

h) să asigure accesul în unitățile și instituțiile de învățământ.

.....

Alte articole din Legea 448/2006

pot fi găsite la adresa de web:

[Http://legeaz.net/legea-448-2006/art-6-drepturile-persoanelor-cu-handicap](http://legeaz.net/legea-448-2006/art-6-drepturile-persoanelor-cu-handicap)

Dragi sponsori, dragă asociație!

"Sunt Cristina Ion, mama fetei Ana Maria Ion, în vârstă de 14 ani, cu diagnosticul IMC, tetrapareză spastică gradul I. Suntem membri ai ASCHF-R filiala București.

La începutul lunii iunie am primit un telefon prin care mi s-a propus să particip în tabără la munte împreună cu fetița mea. Deoarece fetița este nedeplasabilă și folosim căruțul rulant, mi-a fost foarte greu să iau o hotărâre deoarece îmi era teamă că nu o să mă descurc.

Deși am fost informată că totul este pregătit și bine pus la punct, totuși am refuzat. Am fost contactată din nou după un timp și după mai multe asigurări că o să fie bine, am acceptat cu o teamă numai de mine știută.

Nici nu știu cum a trecut timpul și am ajuns la Cheia, unde mame asemeni mie își aduceau copiii în fotolii, alții sprijinindu-i să pășească cu greu, dar cu toții cu bucurie în priviri și plini de nerăbdare să vadă ce va urma.

În primul rând ne-a impresionat primirea din partea organizatorilor și a personalului de la hotel. A urmat o nouă zi și o altă zi cu programe și activități care ne plăceau din ce în ce mai mult. Ne-am cunoscut și ne-am împrietenit repede.

Ne-am regăsit în familia noastră, unde unul ajută pe celălalt și împărtășeam unul altuia suferințele, de cele mai multe ori asemănătoare.

Dar, așa cum se mai spune în popor, "tot ceea ce este frumos trece repede".

Cel mai important a fost că toți copiii s-au simțit foarte bine. Aici nu am suferit că oamenii întorc capul după noi și cu toții am fost relaxați și mulțumiți.

Toate excursiile și activitățile la care am participat au fost încântătoare și copilei mele i-au plăcut foarte mult.

În final am fost impresionată de despărțirea copiilor și a mamelor, care cu lacrimi pe obraji au plecat fiecare spre ale lor, apăsate de grijile care le așteaptă.

Vă mulțumesc personal, cât și în numele Anei, care nu va poate scrie deoarece nu își poate folosi mâinile, dar vă spun că s-a simțit minunat.

Dumnezeu să vă ajute să puteți bucura și alți copii și vă suntem recunoscători tuturor."

Ion Cristina

Cheia, 29.07.2012



Impresii de vacanță

“Mă numesc Neacșu Roxana și am participat la tabăra de vară de la mare organizată de ASCHF-R în calitate de însoțitor al copilului meu Mircea Neacșu, în vârstă de 10 ani, diagnosticat cu tetrapareză spastică, nedepasabil.

Trist dar adevărat, este pentru prima dată când copilul meu participă într-o tabără și am rămas impresionată de organizare și de condițiile oferite. Datorită cheltuielilor suportate de familia mea pentru tratamentul și recuperarea copilului, nu ne-am fi putut permite o astfel de vacanță poate niciodată.

Pentru aceasta mulțumesc din suflet sponsorilor care ne-au oferit o șansă unică de a ne bucura de această tabără. Această vacanță a fost ca o rază de soare în viața copilului meu, dar și o săptămână de relaxare pentru noi, părinții care ne ocupăm de acești copii și suntem foarte oboseți și încărcăți de problemele noastre grele.

Același merit consider că li se cuvine și organizatorilor, care s-au preocupat tot timpul ca noi să ne bucurăm de tot ceea ce ne-au oferit în această săptămână: spectacole, plimbări cu telegondola, parcul Aqua Magic, spectacol la circ, turul stațiunilor, diferite jocuri etc.

Această săptămână, petrecută în marea noastră familie, va rămâne pentru noi o amintire minunată. M-aș bucura foarte mult să mai am ocazia să particip într-o astfel de tabără.

Mii de mulțumiri tuturor sponsorilor și celor care au contribuit la realizarea acestei minunate tabere!”

Neacșu Roxana

Mamaia, 30 august 2012



SPONSORI care au sprijinit financiar în anul 2012 proiectele sociale ale ASCHF-R, destinate copiilor cu dizabilități

- SC NUCLEAR NDT RESEARCH & SERVICES SRL
- SC NOVA FARM SRL
- SC CRIS ANTREPRIZA DE CONSTRUCTII SRL
- SC GEPCO ALTERNATIVE SRL
- SC PROINVEST CONSULT SRL
- SC NET TEAM SRL
- SC FARMEXPERT DCI SA
- SC DD DERATEX PREVENT SRL
- SC ORBIT POLYMERS SRL
- SC CAREER ADVISOR SRL
- UNIVERSITATEA ROMÂNNO-AMERICANĂ
- SC C&A MODA RETAIL SRL
- BIROUL NOTARIAL POP MONICA ȘI ASOCIAȚII
- SC EXCLUSIV IMPORT-EXPORT SRL
- SC PHARMNET PLUS SRL
- SC ARA GRUP SRL
- SC ANUNȚUL TELEFONIC SRL
- SC EXACT TOURS SRL
- SC EUROINVEST INTERNATIONAL SRL
- SC KARL STORZ ENDOSCOPIA ROMANIA SRL
- SC FACKELMANN CO SRL
- SC CALEX BUSINESS GROUP SRL
- PERSOANE FIZICE DIN COLECTIVUL
FIRMEI MICROSOFT ROMANIA
- SC CARDINAL SRL
- SC TRANS-FORM SRL
- PERSOANĂ FIZICĂ FELICIA BOURCEANU
- SC TAX & BUSINESS SOLUTIONS SRL
- FUNDAȚIA ACVATOT
- SC GRUP NUSCO SRL
- SC AVIA MOTORS SRL
- SC EUROCONTROL SRL
- SC GENERAL TURBO SA
- SC AGER FILM SRL
- SC WESTACO SRL
- SC IMSAT MUNTENIA SA
- SC ECO LIFE STYLE SRL
- SC ALSTOM INFRASTRUCTURE ROMANIA SRL
- SC E-NFORMATION SRL
- SC STERIL ROMANIA SRL
- SC ECDL ROMANIA SA
- SC FIN EXPERT CONSULTING SRL
- SC STIROM SA
- SC ESRI ROMANIA SRL
- SC GMP ADVERTISING SRL
- SC HUMAN RESOURCES DESIGN SRL
- SC PRISUM INTERNATIONAL TRADING CO SRL
- SC POST MASTER SRL
- SC FRESENIUS MEDICAL CARE ROMANIA SRL
- SC ASCOMI TRADE COMPANY SRL
- SC FANATIK MEDIA SRL
- SC VERONA COM SERV SRL
- SC MONS MEDIUS INVESTMENTS SRL
- SCM IGIENA
- S.C. EAU DE WEB SRL



SPONSORI care au sprijinit financiar în anul 2012 proiectele sociale ale ASCHF-R, destinate copiilor cu dizabilități



- SC UNITECH ELECTRO POWER SRL
- SC FAN COURIER SRL
- SC GAS ELECTRO SYSTEMS SRL
- SC A&F CLASSIC OFFICE SRL
- PIZZA HUT
- SC TROTTER PRIM SRL
- CENTRUL PT. SERVICII DE RADIOCOMUNICATII SRL
- COLECTIVUL FIRMEI SAP ROMANIA
- SC OVERSEAS GROUP IMPEX SRL
- SC BUILDING SUPPORT SERVICES SRL
- SC ADREM INVEST SRL
- FGCR IFN SA
- SC INDOOR MEDIA SRL
- SC GRUP EXPLOATARE INTRETINERE PALAT CFR SA
- SC SMARTECH CONSULT SRL
- SC VIOLA TOTAL SRL
- SC SEMRUT SERV SRL
- SC AMWAY ROMANIA MARKETING SRL
- SC VAILLANT GROUP ROM. SRL
- BIROUL EXECUTOR JUDECĂTORESC MIHAI DIMA
- SC CENTRUL MEDICAL SANA SRL
- SC SERVICII SALUBRITATE BUC. SA
- SC TC ROM GLASS SRL
- SC GEO TRADING COMPANY SRL
- SC CAUSSADE SEMENCES ROM. SRL
- SC EUROTRANS CHEM SERVICES SRL
- SC ACVILA SYSTEMS SRL
- SC REBU SA
- PERSOANĂ FIZICĂ MONICA BUCUR
- SC CORNEL & CORNEL TOPOEXIM SRL
- SC DIGITAL CABLE SYSTEMS SA
- SC RCB UNIVERSAL SRL
- SC DOMI TOOLS SRL
- SC EN GROS PUCHENI SRL
- SC WDP DEVELOPMENT RO SRL
- SC STEILMANN ROM. SRL
- SC S.S.I. IMPORT-EXPORT SRL
- SC EMR EPSILON MEDICAL ROM. SRL
- FUNDAȚIA SF. MUCENICI IULIAN ȘI IULIANA
- SC START BIT NET SRL
- SC RO GALU PROD SRL
- SC PARTENER COFFEE SERVICES SRL
- SC TAIFASURI MEDIA SRL
- SC ARVIFOX VISION SECURITY SRL
- SC NOVACHIM TRADING SRL
- SC SMART CONSTRUCT SRL
- FUNDAȚIA DUMBRAVA MINUNATĂ
- SC MINI GROUP SRL
- FUNDAȚIA ARBITRII ELEGANȚEI ȘI FIII
- SC MAXIM TOOLS SRL
- S.C. OMV PETROM S.A.

*"Stimate Domnule Director,
Am primit cu emoție imaginile în care ați surprins lumina din ochii copiilor, bucurându-se de vacanță alături de cei dragi. Vă felicităm pentru scopul nobil pe care-l aveți, pentru dedicarea și responsabilitatea care vă caracterizează și vă asigurăm că veți găsi în Universitatea Româno-Americană un partener în orice acțiune întreprindeți pentru a dărua un zâmbet acestor minunați copii.
Cu grațitudine,
Doinița Ciocîrlan, prof. Univ. Dr.
Prorector-Universitatea Româno-Americană"*



Gânduri frumoase de la sponsori...

*" Bună ziua,
Tocmai m-am întors din vacanță, așa încât doresc să vă mulțumesc pentru materialele trimise și pentru munca extraordinară pe care o depuneți pentru acești copii și familiile lor. E minunat ca măcar câteva zile pe an să se simtă ca niște copii normali, să fie veseli și să se bucure cu adevărat că sunt copii. Am fost extrem de emoționată când am primit prima vedere din Cheia și am avut un sentiment extrem de plăcut, știind că am contribuit și noi la bucuria lor.
Sunt fericită că am putut susține această activitate, că banii direcționați au fost utilizați într-un asemenea mod și sper să vă putem susține în continuare.
Mult succes!
Florina Negru, avocat"*

*" Bună ziua dl. Lică
Am primit de-a lungul verii cărțile poștale trimise de la Cheia și Mamaia, pozele și materialele anexate. Zâmbetele copiilor și ale părinților ne-au arătat că ați organizat câteva lucruri minunate pentru ei. Ne-am bucurat nespus de mult că v-am putut ajuta în demersurile Dvs. pentru care vă felicităm cu toții.
Dorim cu toții să vă mulțumim foarte mult pentru pozele trimise și atenția acordată și vă felicităm încă o dată din toată inima pentru tot ce ați realizat în această vară pentru copii.
Să aveți în continuare cel puțin tot atât succes în organizarea acestor evenimente, cât ați avut până acum și să faceți cât mai mulți oameni fericiți.
Toate cele bune!
Colectivul firmei Microsoft"*

La mulți ani, ASCHF-R!

Sunt 22 de ani de activitate voluntară în ASCHF-R. În tot acest timp am întâlnit oameni aflați în suferință, dar cu speranța de mai bine, am văzut copiii crescând, unii realizând progrese, alții fără reușite în ameliorarea bolii lor, dar optimiști...

Lucrând la editarea acestor buletine, m-am identificat de nenumărate ori cu cei implicați, cu gândurile tinerilor care au dorit să se exprime, cu picturile minunate, cu produsele artisanale lucrate cu multă dragoste cu mânuțele lor spastice... Am simțit că vor să dea și să arate tot ce au bun și pur, întrecându-se unii pe alții în a realiza cât mai mult și cât mai frumos ceea ce știu ei mai bine.

M-am identificat cu gândurile mamelor care au scris ce simt, ce vor, ce așteaptă de la viitor pentru copiii lor... Poate exprimarea nu a fost totdeauna pe măsura simțirii lor, pentru că durerea le este prea mare și nu au cuvinte să exprime iubirea pentru copiii lor, nemulțumirea privind nerespectarea legii, speranța pentru un viitor mai bun pentru copiii lor.

În cei 22 de ani, după cum spuneam, am întâlnit oameni minunați, plini de iubire și dăruire, părinți de copii/tineri cu dizabilități, care au făcut tot ce a fost posibil pentru însănătoșirea sau ameliorarea bolii copiilor lor, am întâlnit tineri care au reușit, în ciuda dizabilității, să termine o facultate, să întemeieze o familie!

Acești părinți sunt de mare exemplu, pentru că nimic nu i-a doborât și cred cu tărie că este loc sub soare pentru fiecare. Asociația i-a unit, legând multe prietenii, dezvoltând relații de socializare prin proiectele sociale pe care Dumneavoastră, sponsorii, le-ați făcut posibile.

Aduc un omagiu tuturor membrilor ASCHF-R pentru grija, dăruirea și iubirea ce le oferă copiilor lor!

Le mulțumesc tinerilor pentru lecțiile de viață pe care ni le dau prin putere lor cu care luptă zi de zi, sperând la o viață normală!

Vă mulțumim, stimați Sponsorii, pentru încrederea și înțelegerea de care dați dovadă și vă dorim multă sănătate și un An Nou plin de realizări!

**Sărbători fericite!
"LA MULȚI ANI!"**

Rodica Nicolae
coordonator buletin informativ ASCHF-R



Sper să ne reîntâlnim cu oaspetele nostru drag "Moș Crăciun", sâmbătă, 22 decembrie 2012!

Consiliul Director al ASCHF-R a hotărât și recomandă filialelor ca Serbările Pomului de Crăciun destinate copiilor cu dizabilități să aibă loc în perioada 20-23 decembrie 2012.

În București, spectacolul va avea loc la Palatul Național al Copiilor, sâmbătă 22 decembrie, ora 12.30.

Sperăm ca vremea să fie bună pentru a putea să participe un număr cât mai mare de copii cu dizabilități.

Vă așteptăm cu drag!

Ion Lică
Director Executiv ASCHF-R



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 mergem 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

Împreună putem
schimba mentalități,
putem elimina bariere...!
Implică-te și tu!
Ei au nevoie de tine!



Asociația de Sprijin a Copiilor
Handicapați Fizic - România

fondată în 1990



București
Str. G-ral Haralambie nr. 36,
Sector 4, cod 75208
Tel/Fax: 021 335 43 70
Tel/fax: 021 337 18 75
e-mail: nationala@aschfr.ro
www.aschfr.ro