

ASCHF-R

BUJUREN

informativ

mai 2014 / nr. 49



"Nu este ușor să zbori fără aripi..."



ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA



- 1 - cuvânt înainte
- 2 - lobby
- 6 - viziune
- de la filiale adunate-*
- 7- 8 - filiala Prahova
- 9-10 - filiala Vâlcea
- 11 - filiala Giurgiu
- 12 - filiala Călărași
- 13 - filiala București
- 14 - filiala Buzau
- 15-16 - Centrul de zi "Aurora"
- 17 - filiala Olt
- 18 - informații
- 19-20 - sponsori

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



Împreună vom reuși!

Încă de la înființarea ASCHF-R, o mare parte a activităților a fost realizată cu ajutorul voluntarilor.

Voluntarii, prin timpul, experiența și aptitudinile pe care le investesc sunt o resursă, cel puțin la fel de valoroasă și dorită ca cea financiară.

Prin implicarea voluntarilor în viața de asociație rezultă avantaje de care beneficiază membrii și comunitatea:

- Suplimentarea personalului plătit cu noi resurse și experiențe de viață
- Contracurarea unor situații de criză financiară
- Dezvoltarea în teritoriu a organizației
- Răspuns la cererea membrilor de a fi utili organizației.

*Dacă te implici ca voluntar,
vei face lucruri deosebite,
vei putea face parte dintr-un colectiv de oameni deosebiți,
vei învăța să lucrezi în echipă,
îți vei aduce aportul la rezolvarea unei probleme care și pe tine te apasă,
îți vei dezvolta capacitățile de organizare și conducere ...*

.... toate acestea îți vor folosi în viață.

Vei fi surprins câte lucruri au nevoie de schimbare. Dacă participi la un singur program de voluntariat îți vei da seama cât de mult contează contribuția ta.

Informează un singur om despre drepturile sale, vorbește cu un prieten despre cum poți ajuta un copil cu handicap, vorbește despre accesibilitățile persoanelor cu handicap și te vei simți mai puternic!

Doresc să le mulțumesc voluntarilor din ASCHF-R care își dedică din timpul lor pentru a-i ajuta pe cei aflați în dificultate și care, prin activitățile lor zilnice, săptămânale, lunare sau anuale conduc la schimbări în societate.

Dacă dorim ca speranțele noastre de a construi o lume mai bună și mai sigură să nu devină doar o iluzie, avem nevoie mai mult ca niciodată de implicarea voluntarilor.

Celor care doresc să devină voluntari, îi anunțăm că porțile ASCHF-R, cât și ale filialelor sale sunt deschise.

Ion Toloș
Președinte ASCHF-R

Stimați părinți,

De-a lungul anilor, ASCHF-R (organizația națională), în urma sesizărilor primite de la membrii din filiale, a pregătit și trimis numeroase memorii la diferite instituții centrale ale statului prin care le-au fost făcute cunoscute abuzurile la care au fost supuși asistenței personali ai copiilor/tinerilor cu dizabilități fizice și asociate, cât și încălcarea unor drepturi ale acestora, prevăzute în legea de protecție specială 448/2006.

Noi, cei din conducerea asociației, am făcut o evaluare pe ultimii 4 ani, analizând cu atenție răspunsurile primite de la autorități în urma memoriilor făcute și am constatat că procentul de rezolvare a problemelor sesizate de membrii noștri a fost de numai 4%. În cea mai mare parte a răspunsurilor primite, acestea au avut același conținut, schimbându-se nr. de înregistrare și data. Memoriile noastre au fost trimise în special la Ministerul Muncii, în atenția Ministrului Muncii și a directorului general al DPPD, Ministerului de Finanțe, Direcțiilor Județene de Finanțe Publice, Curții de Conturi, Avocatului Poporului, Ministerului Învățământului atunci când a fost cazul, Primului Ministru, diferiților deputați și senatori, președinților principalelor partide politice, președinților comisiilor de muncă și protecție socială de la Camera Deputaților și Senat și cele mai multe sesizări au fost trimise Agențiilor județene de Plăți și Inspecție Socială.

Au fost făcute comunicate de presă și puse la dispoziția unor agenții de presă.

Deoarece am constatat că mare lucru nu s-a întâmplat, am hotărât să trimitem toate problemele sesizate de părinții copiilor/tinerilor cu dizabilități Comisarului pentru Drepturile Omului al Consiliului European, cu ocazia sosirii în țara noastră în data de 31 martie, într-o vizită de monitorizare, punându-i-le la dispoziție prin intermediul d-nei Patricia Ötvös, consilier al Comisarului European.

Ion Lică
Director Executiv ASCHF-R

Stimată doamnă Patricia Ötvös,

Suntem Asociația de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic - România, care este o asociație a părinților care au în îngrijire în familie copil/tânăr cu dizabilități fizice/asociate și reprezentăm interesele acestora în relația cu instituțiile statului, la nivel local cât și central. Vă informăm că sâmbătă, 5 aprilie 2014 a avut loc o ședință a Consiliului Director al asociației noastre, unde au participat atât reprezentanți din 9 filiale județene, cât și din București. Pe lângă problemele de pe ordinea de zi care au fost dezbătute, s-a discutat și de prezența în țara noastră în data de 31 martie a Comisarului Consiliului European pentru Drepturile Omului, domnul Nils Muiznieks. Cu această ocazie, s-a hotărât să vă punem întrebarea dacă Dumneavoastră preluați și problemele care vin din partea familiilor care au în îngrijire copii/tineri cu dizabilități, fiindu-vă utile la raportul pe care urmează să-l pregătiți. Vă punem această întrebare deoarece sunt multe probleme cu care aceștia se confruntă, care țin de încălcarea legii 448/2006 și numeroase bariere pe care acești părinți le întâlnesc în viața de zi cu zi în ceea ce privește creșterea, recuperarea și educarea copiilor cu dizabilități, care le fac viața tot mai grea.

În așteptarea unui punct de vedere din partea Dvs, vă transmitem toate cele bune.

Ion Lica
Director executiv - Asociația de Sprijin
a Copiilor Handicapați Fizic - România

Răspunsul d-nei Patricia Ötvös:

Bună ziua,

Vă mulțumim pentru mesaj.

Vă rog să ne trimiteți informațiile sub forma unei descrieri succinte (punctele cele mai arzătoare, eventual și cu sugestii cu privire la măsurile care ar trebui luate, din punctul dumneavoastră de vedere, în vederea ameliorării situației din prezent).

Mulțumim mult pentru interes și așteptăm materialul dumneavoastră.

Cu cele mai bune urări, Patricia Ötvös



Răspuns ASCHF-R

"Stimată doamnă Patricia Ötvös,

Vă mulțumim pentru interesul dvs. de a cunoaște cele mai importante probleme pe care le întâmpină familiile care au în îngrijire copil/tânăr cu dizabilități fizice și asociate în relația cu autoritățile publice locale cât și centrale.

1. În ultimii ani, asistenții personali ai persoanelor cu dizabilități nu și-au primit salariile lunar. Au fost întâzieri de 2-3 luni și în unele localități, în mod special din mediul rural, chiar 5-6 luni. În ultima perioadă situația s-a mai reglementat, totuși sunt temeri din partea asistenților personali că în a doua parte a anului nu vor mai fi bani de salarii.

2. Conform legii 448/2006 cu modificările ulterioare, asistenții personali trebuie să fie angajați de primăriile de pe raza unde locuiesc, cu contract individual de muncă.

■ În ultimii ani, mulți dintre primari au făcut abuzuri, încălcând legea, determinând sau amenințând asistenții personali să renunțe la contractul individual de muncă în favoarea indemnizației.

■ Alți primari au determinat asistenții personali să intre în șomaj, promițându-le că după terminarea perioadei de șomaj vor fi reangajați, ceea ce nu s-a mai întâmplat. În aceste condiții, asistenții personali pierd facilitățile contractului individual de muncă.

3. Avem sesizări că foarte multe primării din țară nu asigură salariul pentru concediul de odihnă al asistenților personali. Așa cum arată mulți dintre primari în urma sesizărilor făcute de asociația noastră, toate acestea au fost prezente deoarece nu au banii necesari pentru plata asistenților personali.

Reprezentând o problemă de importanță majoră pentru familiile care îngrijesc copii cu dizabilități, asociația noastră a făcut numeroase memorii la Ministerul Muncii și a solicitat ca salariile asistenților personali să fie acordate direct de la bugetul de stat, pentru a nu mai sta la mila primarilor, deoarece primarii plătesc aceste salarii în raport de veniturile colectate de la bugetul local. Cu privire la cele arătate, cele mai recente sesizări le avem primite din județul Olt, orașul Corabia și din împrejurimi.

4. O altă problemă importantă ar fi legată de indexarea indemnizațiilor persoanelor cu dizabilități, conform legii 448/2006, art. 58, alin. 13, aceste indemnizații ar trebui indexate anual, în raport de coeficientul de inflație. În ultimii 5 ani, aceste indexări nu s-au mai făcut.

5. În conformitate cu legea 448/2006, persoanele cu dizabilități au dreptul la unele dispozitive medicale, cu decontare prin CASS. Deoarece se motivează că nu sunt bani, dosarul care se depune pentru aprobarea acestor dispozitive medicale, de cele mai multe ori se aprobă după 6-8 luni. În mod normal, acestea ar trebui aprobate în maxim 30 de zile.

Cei mai afectați sunt copiii mici, care au nevoie de ghetete ortopedice și până obțin ghetuțele, acești copii cresc și nu le mai sunt de folos.

6. Avem foarte multe sesizări pe probleme de accesibilitate.

▶ În școli nu sunt lifturi de acces la clasele de la etajele superioare.

▶ Nu sunt WC-uri și lavoare adaptate, nu există mobilier adaptat, tablă adaptată.

▶ Blocurile de locuit nu au rampe de acces și foarte multe familii reclamă ca primăriile cât și asociațiile de locatari, nu se implică în construirea acestor rampe.

▶ Sunt multe instituții publice care nu au rampe de acces și dacă au, nu corespund normelor legislative în vigoare.

▶ În turism sunt foarte multe hoteluri care nu au rampe de acces. Am constatat că unele hoteluri s-au modernizat și nu au făcut rampe conform normelor în vigoare și nu au băi adaptate.

7. Transportul în comun

▶ În multe orașe, autobuzele, microbuzele nu sunt adaptate pentru urcarea fotoliilor rulante.

▶ În mediul rural, transportul adaptat este inexistent.

▶ Foarte multe firme de transport refuză să accepte tichetele de călătorie de la persoanele cu dizabilități, obligându-i să cumpere bilet de călătorie.

Observație: Transportatorii motivează că au mari dificultăți la decontarea acestor tichete de călătorie primite ca facilitare de către persoanele cu dizabilități.

▶ Firmele de taxi nu au mașini adaptate pentru a servi persoane cu dizabilități aflate în fotoliul rulant.

▶ Locurile de parcare destinate persoanelor cu dizabilități de cele mai multe ori sunt ocupate de autoturisme ale persoanelor valide și nimeni nu îi sancționează.

8. În învățământ

● Am avut și încă avem sesizări de la părinții de copii cu dizabilități, că sunt directori, profesori de școli care nu acceptă să înscrie copilul cu dizabilități în școala de masă.

● Am avut sesizări în care părinții ne-au arătat că unii profesori și directori creează anumite diversuni între părinții de copii valizi și familia copilului cu dizabilități, pentru a-i determina să nu înscrie copilul în școala respectivă.

● Am avut sesizări cu privire la profesorul de sprijin, care refuză să ajungă la domiciliul copilului cu dizabilități deoarece nu sunt plătiți pentru orele prestate.

● Sesizări legate de programa școlară, care este încărcată, neadaptată la potențialul copilului respectiv.

● Cadre didactice nepregătite pentru a lucra cu acești copii.

9. Comisiile de expertiză medicală

Avem foarte multe sesizări cu privire la comisiile de diagnostic și expertiză medicală.

◎ În acest an, chiar și în anii trecuți, în cadrul adunărilor generale din filialele noastre, foarte mulți părinți de copii cu dizabilități au arătat de birocrăția existentă la aceste comisii, cu proceduri de lucru foarte greoaie pentru obținerea certificatului de persoană cu handicap, cât și pentru obținerea facilităților prevăzute în lege.

Continuare răspuns ASCHF-R

© Părinții acestor copii ne-au sugerat în mod repetat să facem demersuri pentru simplificarea tuturor procedurilor de acordare a facilităților și acordarea acestora la pachet.

© Ne-au solicitat să facem demersuri pentru delimitarea programelor de lucru de la aceste comisii: pentru adulți și pentru copii.

© Programele de adulți, de asemenea, trebuie delimitate astfel:

a. Pentru persoanele care au handicapul de la naștere și care l-au dobândit până la 26 de ani;

b. Pentru persoanele care au un handicap închipuit, mai concret foștii șomeri care sunt tot mai mulți și îngroașă rândurile la comisiile de expertiză medicală, făcând totul insuportabil pentru cei care sunt cu adevărat bolnavi.

10. Sănătate

◆ De-a lungul anilor, am avut numeroase sesizări că pe perioada de internare în spital sau în centre de recuperare a copilului cu dizabilități și a însoțitorului acestuia, care de regulă este mama, în mod abuziv unii directori de spitale sau centre de recuperare îi pun să plătească spitalizarea, deși în legislație se prevede gratuitate.

◆ Avem sesizări repetate că biletele de tratament și recuperare medicală în stațiunile balneoclimaterice se obțin foarte greu, cu multă birocrație. Unii părinți ne sesizează că au nevoie de a merge de 1-2 ori pe an în aceste stațiuni și reușesc să obțină un bilet o dată la 2 sau 3 ani.

11. Servicii sociale

► Asociația noastră, prin numeroase memorii trimise Ministerului Muncii și nu numai, a arătat importanța majoră a înființării acestor servicii. Înființarea de servicii sociale reprezintă una dintre cele mai mari solicitări pe care le primim din partea părinților de copii/tineri cu dizabilități. Vorbim de:

- Centre de zi
- Centre de respiro
- Centre de socializare
- Centre de recuperare

În mod repetat, părinții acestor copii ne-au solicitat să facem demersuri către instituțiile statului abilitate pentru înființarea de astfel de centre, de care au mare nevoie.

► Locuințele sociale solicitate de familiile care au în îngrijire copil/tânăr cu dizabilități primăriilor de care aparțin, cărora ar trebui să le dea curs cu prioritate, reprezintă o raritate.

12. Încadrarea în muncă

Puținele facilități acordate investitorilor de către statul român cu privire la angajarea persoanelor cu dizabilități fac ca numărul celor angajați să fie foarte scăzut. Părinții arată că tinerii cu infirmitate motorie cerebrală (IMC) nu au nicio șansă să fie angajați și statul român nu este pregătit pentru a-i susține. Nu mai vorbim de alte categorii de tineri cu dizabilități.

Toate cele prezentate mai sus au fost sesizate instituțiilor statului la nivel central și local și puține dintre ele au fost rezolvate. Părinții copiilor cu dizabilități au cerut și cer respectarea prevederilor legale și sancțiuni drastice acolo unde sunt încălcate drepturile lor.

Stimată doamnă Patricia Ötvös, în condițiile în care va fi nevoie să întocmiți și un raport cu privire la situația reală a copiilor/tinerilor cu dizabilități, cât și a familiilor care îi au în îngrijire, asociația noastră vă poate facilita o întâlnire cu un număr de părinți de copii cu dizabilități din București și din țară, pentru a înțelege concret problemele acestora.

Pe de altă parte, gândind că vă sunt utile, noi vă trimitem o sinteză a punctelor de vedere formulate de părinții copiilor/tinerilor cu dizabilități și propunerile acestora au fost puse la dispoziția Ministerului Muncii - Direcția Protecția Persoanelor cu Dizabilități pentru a se ține seama de ele atunci când se va finaliza planul de acțiune al *Strategiei naționale 2014-2020 privind incluziunea socială a persoanelor cu dizabilități*.

Știm și am înțeles foarte clar că ne-ați cerut să vă prezentăm pe scurt cele mai importante probleme cu care aceștia se confruntă în viața de zi cu zi, totuși noi vă punem la dispoziție și un studiu realizat în urmă cu câțiva ani de asociația noastră cu privire la incluziunea socială a copiilor și tinerilor cu dizabilități fizice.

Dacă veți fi interesată de problematica acestora în detaliu, vă putem pune la dispoziție și o cercetare sociologică a nevoilor și așteptărilor părinților de copii cu dizabilități, unde sunt prezentate concret obstacolele și dificultățile din viața de zi cu zi.

Vă mai propunem ca în condițiile în care doriți să înțelegeți concret aceste probleme de la părinții copiilor cu dizabilități, vă invităm să participați la Adunarea Generală Anuală a ASCHF-R, care va avea loc sâmbătă 26 aprilie între orele 09.00-13.00 în sala de conferințe a hotelului Formenerg din Bd. Gh. Sincai nr. 3, sector 4, București, unde vor participa părinți din mai multe județe din țară.

Vă mulțumim pentru atenția acordată problemelor pe care vi le-am pus la dispoziție și sperăm că vor ajunge în posesia domnului Comisar Nils Muiznieks.



Cu respect,

Ion Lică
Director executiv

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



GUVERNUL ROMÂNIEI
MINISTERUL MUNCII, FAMILIEI, PROTECȚIEI SOCIALE ȘI PERSOANELOR VÂRSTNICE
DIRECȚIA PROTECȚIA PERSOANELOR CU DIZABILITĂȚI

Nr.25923/DPPD/SPSM 18.12. 2013

Către,

ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC – ROMÂNIA

Str. Carol Davila , Găvana III, BL. B1, sc. A, ap. 1, Pitești, județul Argeș

E – mail aschfr@rdslink.ro

Ca urmare a petiției dumneavoastră înregistrată la sediul Direcției Persoanelor cu Dizabilități cu nr.25923/03.12.2013 vă comunicăm următoarele :

Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată, cu modificările și completările ulterioare a creat cadrul legislativ în vederea asigurării unui sistem real și eficient de protecție și promovare a drepturilor persoanelor cu handicap, promovând cu prioritate măsuri active de protecție și independență personală față de ajutoarele instituționale.

În conformitate cu prevederile art. 58 alin.(13) din actul normativ menționat, cuantumul indemnizației lunare și al bugetului personal complementar lunar se actualizează anual cu indicele prețurilor de consum, prin hotărâre a Guvernului.

De asemenea, potrivit art. 9 alin.(2) coroborat cu art. 14 alin.(2) din Legea nr. 292/2011 a asistenței sociale, beneficiile de asistență socială cuprind alocații, indemnizații, ajutoare sociale și facilități care se raportează la Indicatorul social de referință (ISR).

Ultima actualizare a nivelului indemnizației lunare și al bugetului personal complementar lunar s-a realizat pentru anul 2009, prin Hotărârea Guvernului nr.1665/2008.

Având în vedere prevederile legale menționate, cât și dificultățile cu care se confruntă această categorie de populație, Ministerul Muncii, Familiei Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice analizează posibilitatea actualizării cuantumului indemnizației lunare și al bugetului personal complementar lunar raportând aceste beneficii la ISR, respectiv creșterea nivelului acestor prestații sociale cu 15,98%, începând cu luna ianuarie 2014. Această actualizare reflectă indicele de creștere a prețurilor de consum pentru perioada ianuarie 2009-decembrie 2012.

Cu stimă,

DIRECTOR,

Daniela Estera JURAVLEA



Șef Serviciu SPSM
Florin - Alin CÂRSTOIU

Director Adjunct

Iulian ALDEA

Întocmit Idita Mihaela
Consilier SPSM

Data 11.12.2013

Calea Victoriei nr. 194 sector 1 București, tel. 021.212.54.38; fax: 021.212.54.43

e-mail: registratura@anph.ro Web: www.anph.ro

PLAN STRATEGIC ASCHF-R 2013-2016

Direcția de acțiune I: reprezentarea intereselor membrilor ASCHF-R



- 1.1. Monitorizarea legislației-lobby și advocacy
- 1.2. Promovarea imaginii persoanelor cu handicap (buletine informative, pliante, site, evenimente culturale, congrese, conferințe, seminarii, studii etc)
- 1.3. Reprezentarea membrilor în instanță și/sau în fața autorităților
- 1.4. Identificarea nevoilor și problemelor membrilor



Direcția de acțiune II: dezvoltarea de servicii/sprijin financiar

- 2.1. Integrarea în școală și în câmpul muncii
- 2.2. Campania de accesibilizare a instituțiilor de învățământ
- 2.3. Informarea membrilor și a autorităților
- 2.4. Tabere, serbări-socializare
- 2.5. Informare și consiliere pentru filiale
- 2.6. Accreditarea de servicii sociale



Direcția de acțiune III: Dezvoltarea de parteneriate cu autoritățile, ONG-uri, instituții naționale și internaționale

- 3.1. Acțiuni punctuale în situații de criză
- 3.2. Proiecte
- 3.3. Acțiuni comune în situații diverse



Direcția de acțiune IV: Dezvoltare organizatorică

- 4.1. Promovarea imaginii ASCHF-R ca principal reprezentant al intereselor copiilor și tinerilor cu handicap fizic prin materiale informative, gestionarea informațiilor primite de la membri
- 4.2. Strângere de fonduri pentru asigurarea sustenabilității
- 4.3. Înființarea de noi filiale
- 4.4. Politici de personal pentru angajații ASCHF-R
- 4.5. Sprijin financiar pentru filiale în funcție de posibilități /logistic
- 4.6. Dezvoltarea de proiecte la nivelul organizației naționale și al filialelor
- 4.7. Cursuri și formare pentru membrii CD





A fi părinte de copil cu dizabilități - o provocare limită a vieții

"Noi credem că ceea ce facem noi e doar o picătură în ocean. Dar oceanul ar fi mai mic fără acest strop."- Maica Tereza



Mi-aș dori ca tot ce scriu acum să fie o lecție de viață pentru tine, cea care citești, un impuls pentru a face tot ce îți dorești; mi-aș dori să ofere încredere părinților, mamelor singure, celor care nu cred că ar putea să crească un copil cu dizabilități;

și mai ales mi-aș dori să dea curaj tuturor persoanelor cu orice fel de handicap să-și continue viața și să și-o facă mai frumoasă!

Poate pare puțin lucru, însă noi, părinții copiilor cu dizabilități din România, învățăm să trăim cu frustrări care pornesc de la lucruri mărunte ca privirile grele de pe stradă până la rudele care te exclud sau te îndepărtează.

Deși mi se întâmplă deseori să simt că timpul nu mai are răbdare cu noi, totuși "dragostea este îndelung răbdătoare" (1 Corinteni 13:4) și pentru cei pe care îi iubim, putem totul!"

A avea un copil cu dizabilități este, cu siguranță, o provocare pe care viața ne-o lansează fără drept de apel și căreia, indiferent de circumstanțele în care se întâmplă, trebuie să îi facem față. Niciun

părinte nu își dorește suferința propriului copil, indiferent care ar fi definiția suferinței. De aceea, a avea un copil cu dizabilități este una dintre cele mai copleșitoare experiențe pentru un părinte - o experiență care, oricum ar fi definiția, te ia pe nepregătite, purtându-te într-o călătorie prin viață, fără să știi dinainte care este destinația și câte alte provocări vei întâlni pe parcurs. Cu toate acestea, există, se pare, ceva care este mai presus de orice putere omenească, ceva care dă forța de a trece printr-o astfel de experiență făcând față celor mai greu de imaginat situații.

Vestea că ai un copil cu dizabilități, cade ca un fulger ce îți sfâșie sufletul în mii de bucăți. Te simți pierdută ca mamă, ai impresia că se prăbușește universul întreg peste tine, te cuprinde o revoltă surdă și toate acestea se amestecă vag și confuz în întrebarea retorică, al cărei răspuns oricum nu te-ar ajuta cu nimic - "De ce?". Explicațiile, de cele mai multe ori, sunt complexe și nu reușesc să îți spulbere pe deplin vina închipuită pe care ți-o asumi brusc.



A fi părinte de copil cu dizabilități - o provocare limită a vieții

Majoritatea familiilor reușesc, sub o formă sau alta, să găsească forța de a merge mai departe, de a accepta faptul că au un copil cu dizabilități și că asta le schimbă iremediabil viața. Chiar și în aceste cazuri lucrurile nu sunt însă atât de simple precum ar putea părea. Câte frământări sufletești, câte ezitări, remușcări și reconcilieri cu sine și cu cei din jur se ascund în spatele acestui aparent echilibru regăsit, numai cei care trec printr-o astfel de experiență sunt capabili să înțeleagă. Lupta nu se sfârșește, așadar, niciodată atunci când ai un copil cu dizabilități, însă ea poate fi trasformată în fiecare zi într-o provocare pozitivă și poate deveni mai puțin dureroasă cu fiecare pas făcut înainte. Odată depășit șocul inițial, care uneori este devastator și necesită o perioadă lungă de refacere sufletească, ca părinte, ești singurul în măsură să îți organizezi viața, astfel încât faptul că ai un copil cu dizabilități să nu se transforme în tragedia vieții tale.

Tot ce poți să faci este să înveți să trăiești cu ideea că ai un copil cu dizabilități și că acesta nu este sfârșitul lumii. O dovedesc experiențele numeroase ale unor părinți care au găsit puterea de a face față unei astfel de provocări, împărtășind apoi experiența lor celor din jur.

Totuși, indiferent de toate dificultățile, nu trebuie uitat esențialul: un copil cu dizabilități are nevoie, înainte de orice, de dragostea părinților săi pentru a crește în cele mai bune condiții.

Societatea românească nu oferă deloc sau prea puțin suport, ajutor, terapie, medicație, școlarizare, centre speciale, grupuri de suport, nici pentru părinți, nici pentru copiii cu dizabilități. Fiecare se descurcă cum poate, cu câți bani are, cât îl țin puterile fizice și mentale. E o luptă continuă.

Stoparea izolării familiei și a durerii sale, este posibilă și datorită numeroaselor asociații care își aduc suportul în sprijinul familiilor care îngrijesc copii și tineri cu handicap și se luptă pentru a fi cunoscute și recunoscute. Grație lor, familiile ce trăiesc aceeași rutină zilnică pot să-și împărtășească neliniștile și să se ajute reciproc. Nu trebuie să ezitați să le contactați.

A fi în contact cu alte familii care se confruntă cu aceleași probleme, permite eliminarea sentimentului de excluziune, să compare situația proprie cu cazuri uneori mai grave și să relaționeze, dar, mai ales, să vorbească, să nu se mai simtă descumpăniți.

Georgeta Lorentz
președinte ASCHF-R Filiala Prahova



Centrul de zi "COZIA"

Filiala VÂLCEA



În perioada 01 aprilie 2010-31 martie 2012, ASCHF-R Filiala Vâlcea în cadrul Centrului de Zi Cozia s-a derulat proiectul: "Servicii destinate copiilor cu dizabilități pentru reducerea fenomenului părăsirii timpurii a școlii și a abandonului școlar" finanțat prin POSDRU, Axa Prioritară 2, DMI 2.2.

ASCHF-R Filiala Vâlcea a vizat prin acest proiect reducerea fenomenului de părăsire timpurie a școlii în rândul elevilor/copiilor cu dizabilități din Municipiul Râmnicu Vâlcea prin dezvoltarea de servicii socio-educative integrate și prin creșterea implicării grupului țintă.

Astfel, după finalizarea proiectului, în martie 2012, a urmat perioada de sustenabilitate susținută financiar din resurse proprii, marcată prin activități extracurriculare de tip "grădiniță de vară" și "școala de vară"; și activități destinate părinților,

organizându-se astfel "lectoralul părinților".

Programul "grădiniță de vară" a avut ca scop adaptarea la curriculum din învățământul preșcolar special și de masă, în vederea dezvoltării și formării competențelor cheie necesare debutului școlar și aplicarea acestuia în activitățile de vară. Pe durata programului au fost derulate activități extracurriculare cu un număr de 10 preșcolari cu dizabilități, activități realizate și derulate de către cadrele didactice implicate în proiect.

Programul "Școala de vară" a avut ca scop consolidarea cunoștințelor dobândite în anul școlar anterior. Pe durata programului au fost derulate și activități extracurriculare în care au fost implicați 10 școlari cu dizabilități atât din ciclul primar, cât și gimnazial din învățământul special și cel de masă, activitățile fiind întocmite și derulate de către cadrele didactice din proiect.

"Lectoralul părinților" a avut ca scop prezentarea de materiale în ceea ce privește nevoia copilului cu dizabilități, îmbunătățirea comunicării între părinți și copii.

ASCHF-R Filiala Vâlcea a urmărit prin derularea programelor de grădiniță și școala de vară dacă au fost atinse scopul, obiectivele și rezultatele propuse prin proiect, aspect confirmat prin numărul crescut al elevilor integrați în învățământul de masă și rata abandonului școlar în rândul copiilor cu dizabilități scăzut. Prin proiect s-a creat o infrastructură pentru realizarea unei rețele de servicii și operatori de dezvoltare de educație pentru copilul cu dizabilități.

*Sanda Diculescu
președinte Filiala Vâlcea*



Povestea Biancăi

Bianca, o tânără de doar 22 ani, diagnosticată cu tetrapareză spastică, ce o împiedică să își folosească la capacități normale membrele superioare și inferioare.

În ciuda acestor probleme, prin eforturi supraomenești realizate în echipă împreună cu familia și alți specialiști, Bianca a reușit să absolve un liceu pedagogic, cu învățământ de masă, regim de zi, ajutată necondiționat de mama ei. Ea a fost o elevă cu rezultate bune la învățătură, dar și un exemplu pozitiv, motivant pentru alți copii aflați în situații asemănătoare dar și pentru copii care nu întâmpină dificultăți psihomotorii sau aflați în situație de risc.

De mică a urmat un program strict de recuperare (kinetoterapie) și numeroase intervenții chirurgicale, în speranța că lucrurile într-un final se vor rezolva. Cu multă muncă și răbdare, Bianca a început să facă mici progrese, însă nu atât pe cât și-ar fi dorit și necesar să îi asigure o

viață independentă.

Este o fată cu o sete de cunoaștere nestăvilită. Îi place foarte mult să scrie, inițiind în acest sens un proiect de lungă durată care constă în redactarea unei cărți despre viața ei de zi cu zi, despre oamenii pe care întâlnește și alte aspecte care o impresionează. La o vârstă fragedă, mama Biancăi a ajuns cu ea la Centrul de Zi Cozia, pentru o recuperare mai intensă, dar și pentru a socializa cu alți copii/tineri cu aceleași probleme, devenind astfel cel mai bun prieten al tuturor.

Bianca e printre cei care au reușit, se numără printre cei care arată oamenilor că poți avea o viață în cadrul societății, *mai ales dacă lumea înțelege că, indiferent de dizabilitatea de care suferi, poți face măcar jumătate din ceea ce fac ei*. E o persoană care nu are nevoie de milă, e conștientă de ce poate oferi, dar cu eforturi necondiționate încearcă să ofere mai mult decât este posibil.





Filiala CĂLĂRAȘI - *Centrul de zi-Extindere și modernizare*

*"Cel curajos este cel căruia, fiindu-i frică,
merge înainte!" Gabriel Liiceanu*

În anul 2003 s-a înființat ASCHF-R filiala Călărași. La inițiativa unui grup de părinți, asociația în parteneriat cu Primăria Călărași, a înființat în anul 2008 *Centrul de zi pentru persoane cu handicap*. În decembrie 2013 s-a implementat proiectul *"Extindere și modernizare centru de zi"*.



Inaugurarea a coincis cu serbarea de Crăciun, rezultând astfel o adevărată sărbătoare și o mare reușită pentru filială. Centrul de zi are acum atelier de olărit, seră, două săli de kinetoterapie, sala ludică, cabinet de logopedie, cabinet de consiliere psihologică și sala de socializare, fiecare având toate dotările necesare.

Acest lucru a fost posibil prin perseverența și buna colaborare cu autoritățile locale și comunitatea.

Iată povestea noastră:

Călărași, un orașel de provincie pe malul Borcei, unde oamenii își duc, pașnic, traiul de zi cu zi. Undeva, o căsuță parcă desprinsă dintr-o poveste! Privind-o, ai fi tentat să crezi că este căsuța celor 7 pitici. Și chiar dacă nu este căsuța celor 7 pitici, un basm se desfășoară între pereții acesteia. Este o căsuță nou nouță ce sclipește mândră în Soare și din interiorul căreia se desprinde cel mai frumos refren: cel al veseliei și al speranței. Dacă un curios ar deschide ușa, ar fi plăcut surprins de sălile moderne și complet utilizate, de sera în care-și înalță fericite căpșorul plante de tot felul, de atelierul pentru olărit, de sala ludică, de camera pentru odihnă. Și-atunci s-ar desprinde fireasca întrebare: "Să fie un basm al sec.XXI?" Ei bine, da! Numai că zânele sunt părinții, specialiștii, autoritățile locale, toți cei care

veghează liniștea și pacea piticilor din interiorul căsuței! Cine sunt piticii? Sunt cei cu care viața a fost nedreaptă și pentru care lumea a fost altfel construită, sunt cei care au avut neșansa de a se naște cu un handicap! Din nefericire, în lumea aceasta există și balauri și spâni și căpcăuni! De aceea, căsuța fermecată a creat o lume nou-nouță în care au dreptul să viseze, să spere, să trăiască! Aici, piticii noștri au învățat să prețuiască fiecare clipă a vieții lor și au făcut din fiecare clipă o sărbătoare. În sala de kinetoterapie ei "aleargă" pe bandă sau pe bicicletă, visându-se mici campioni, oameni normali pentru care nu există durere și nici bariere. În spatele fiecărei uși închise pentru ei există câte un drum ce le arată calea către alte uși ce se deschid și pentru ei! Se pregătesc cu bucurie să-l întâmpine pe Moș Crăciun, pregătesc cu sânguință mărtișoare și felicitări, coșulețe, colaje; râd, cântă și dansează în ritmul lor și toată lumea este a lor și doar pentru ei creată! Problemele de suflet se estompează în cabinetul de psihologie, iar cele de exprimare în cabinetul de logopedie! Cele 4 anotimpuri sălășluiesc împreună în sera ce le aduce culoare și veselie chiar și atunci când viscolul troienește orașul! Dăruiesc iubire și prețuiesc iubirea, pentru ei fericirea vine din gesturi mărunte, dintr-o drumeție în parc sau dintrun karaoke la care participă cu pasiune. Este basmul lor, este lumea creată special pentru ei, o lume a speranței și a îngăduinței, în care bolile și lacrimile sunt uitate și care le umple viața și sufletele zi de zi, ceas de ceas. V-ați întrebat cine sunt piticii? Mai aveți vreun dubiu? Sunt acele ființe pe care boala le-a condamnat să trăiască în umbra oamenilor sănătoși, fără culoare și speranță! Intră și tu în basmul nostru și dăruiește speranță și încredere!

Împreună vom putea crea pentru piticii din basm o lume fără umbre, la ASCHF-R-filiala Călărași!



MONA ICA,
ANIMATOR SOCIO-EDUCATIV
ASCHF-R-filiala CĂLĂRAȘI

**Puncte de vedere ale Irinei Bodron,
membră a ASCHF-R filiala București
cu privire la noua strategie 2014 - 2020
privind incluziunea socială
a persoanelor cu dizabilități**



Ce ne dorim?

Se știe de multă vreme că drepturile omului trebuie respectate. Dacă este așa mă întreb de ce doleanțele noastre nu sunt luate în considerare? Să fie oare pentru că avem o dizabilitate? Noi nu însemnăm nimic? Nu contează că noi suferim când suntem ignorați? Suntem oameni care se confruntă cu tot felul de prejudecăți, care întâmpină bariere. Ar trebui să fim **ascultați, auziți și înțeleși**. Vrem să fim ascultați pentru că avem dreptul și trebuie să avem șansa de a ne simți liberi oriunde am merge. Noi nu ne temem de lume. Dimpotrivă. Vrem să interacționăm și să cunoaștem cât mai multe persoane și cât mai multe povești de viață.

Statul nu se implică. Socializarea nu există.

Avem nevoie de **socializare** care să ne ajute să fim noi înșine și să avem curajul să spunem lucrurilor pe nume. Mă gândesc la ceva **atelier protejate** în care viața noastră să capete sens. Avem nevoie de o motivație să știm că avem unde pleca de acasă și, pe lângă faptul că lucrăm, interacționăm și cu alți oameni, ne facem noi prieteni intrând cât de cât în normalitate. Aici putem să vorbim despre noi, să învățăm unii de la alții, să sfătuim, să ascultăm problemele cu care ne confruntăm fiecare dintre noi și să încercăm să găsim soluții ca într-o familie.

Nu există **locații** unde să ne petrecem câteva ore benefice pentru noi.

Este nevoie ca și în România să existe **căi de acces** pentru a ne simți cât mai liber. De aceea, trebuie să ni se ofere posibilitatea de a merge la teatre, în magazine, în mijloace de transport în comun. Oriunde. Trebuie să existe **rampe** pentru

fotoliile rulante și accesibilitate pentru ca atât nouă cât și părinților noștri să ne fie mai ușor. De multe ori în deplasările noastre întâlnim **borduri peste care trecem cu dificultate**.

Este greu să lupți cu **mentalitățile**, dar nu și imposibil. Îți trebuie forța pentru a continua. Ea se regăsește în oamenii buni cu care interacționăm.

Deși suntem în UE, nimeni nu se gândește și la noi. Trebuie să existe o **formulă care să se regăsească într-o lege ca și noi să avem acces la mediul social**.

Ar fi necesare **centre de respiro** pentru că părinții noștri, unii dintre ei, sunt bătrâni, bolnavi, cu coloana șubredă sau alte boli și ne gândim cu durere ce vom face când nu vor mai putea. Se pot îmbolnăvi și pot avea nevoie de spitalizare și atunci ne întrebăm în grija cui rămânem cât ei lipsesc de acasă? Este greu să îngrijești o persoană cu handicap. Cine preia această sarcină? Rudele? Unele da, altele nu. Oare ce va fi cu noi?

Părinții noștri fac tot ce pot pentru a ne fi bine până la o anumită vârstă. Dar când nu vor mai fi? Ei ar vrea să ne știe în siguranță și că viața noastră va fi cât de cât blândă și îndurătoare cu noi.

Societatea este oare pregătită să ne primească în mijlocul ei?

Să ai un copil cu astfel de probleme într-o familie îți schimbă total viața.

Statul este pregătit să ne preia atunci când părinții nu vor mai fi?

Normalitatea de care noi avem nevoie în viața noastră se află în societate, în interiorul oamenilor prin simplitatea și bucuria cu care aceștia ne pot primi în viața lor doar dacă își doresc cu adevărat asta. De aceea luptăm în fiecare zi pentru a putea transforma dizabilitatea în normalitate și astfel să ne putem alătura, fără a avea temeri, oamenilor care știu să înțeleagă și să cunoască cu răbdare și iscusință sufletul firav din spatele dizabilității, să poată pătrunde și privi dincolo de ceea ce se vede la prima vedere.

Atât salariul asistenților personali cât și indemnizația noastră sunt foarte mici. De aceea nu avem posibilitatea să ne facem viața mai ușoară datorită situației financiare. Nu toate medicamentele sunt gratuite și ne este greu să le procurăm. Renunțăm la alte mici bucurii în favoarea acestora.

Nu judecăm pe nimeni, ci continuăm să oferim și să așteptăm șansa în care vrem să credem, care ne motivează și ne susține în drumul nostru.

Ana Irina Bodron

Filiala BUZĂU

JOCURILE „SPECIAL OLYMPICS”

Chiar dacă viața a pus la grele încercări pentru că s-au născut cu handicap ori au dobândit alte infirmități nu vor să se lase învinși de soartă.

Mai mulți tineri cu handicap în scaune rulante și-au propus să meargă prin țară ca să le demonstreze tinerilor cu handicap că sportul, sub ori ce formă ar fi el, le poate ameliora suferința.

Buzăul i-a găzduit timp de două zile pe sportiviivii cu handicap locomotor în cadrul Jocurilor „Special Olympics” și pe sportiviivii cu handicap locomotor ai Fundației Motivation România, care derulează un proiect, ce are drept scop promovarea sportului în scaun rulant. Acest eveniment a avut loc în perioada 18-19.03.2014 la Sala Sporturilor din Buzău, unde ASCHF-R Filiala Buzău s-a enumerat printe invitați.

Tinerii organizației noastre au răspuns acestei provocări și au participat la diferite acțiuni sportive. MARIANA FERARU, membră a asociației noastre face următoarea remarcă: „Ne dorim ca numărul persoanelor cu handicap care ies din casa și care se implică în activități să crească constant, ca noi să fim un factor în această schimbare. Sportul în scaunul rulant este, în primul rând, un adjuvant pentru recuperarea fizică, apoi are efecte importante în plan psihic, pentru că oameni văd că pot aduna anumite limite”.

Proiectul Fundației Motivation a marcat totodată și debutul Jocurilor Regionale „Special Olympics” România organizate cu sprijinul Direcției Județene pentru Sport și Tineret Buzău pe durata a două zile. Evenimentul sportiv se adresează sportivilor cu dizabilități fizice și intelectuale, care vor participa la două probe de concurs: gimnastică și badminton sau bocce.

Membrii asociației noastre au participat la gimnastică și bocce, unde s-au clasat pe locurile 1 și 2 la bocce, iar la gimnastică au primit diplome.

Filofteia Neagu
Președinte ASCHF-R Filiala Buzău



Filiala BUZĂU

Filiala Olt



**Minunile sunt lângă noi!
Uite cum s-a schimbat viața
unei fetei cu dizabilități, din Buzău!**

Cosmina Pănescu s-a născut cu tetrapareză spastică, o dizabilitate care o împiedică să ducă o viață normală, mersul, dar și restul mișcărilor fiindu-i îngreunate. Cu o voință extraordinară și cu sprijinul familiei, Cosmina a reușit, totuși, să meargă la o școală normală, fiind elevă a Liceului cu Program Sportiv. Cu puțin timp înaintea sărbătorilor pascale, fetița a avut parte de o surpriză care îi va schimba viața. La propunerea Asociației de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic- filiala Buzău, Cosmina Pănescu a fost selectată să participe la o ediție specială, de sărbători, a emisiunii **Next Star**. Emisiunea, cu accent pe prezentarea unor cazuri sociale, a adus în platoul de filmări mai multe persoane care au nevoie de ajutor, dar și pe foștii câștigatori ai emisiunii care au evoluat, în fața publicului, promovând cazurile sociale din platou.

Situația Cosminei a impresionat publicul de acasă, dar, în mod special, o româncă stabilită peste granițe, care s-a angajat să achite costurile unei intervenții chirurgicale pentru fetița din Buzău. În acest fel, Cosmina a plecat, zilele trecute, la o clinică din Timișoara, iar în cursul zilei de marți a fost supusă unei intervenții chirurgicale pentru alungirea tendoanelor.



Rezultatul intervenției medicale îi va asigura fetiței o mai mare autonomie în mișcare, ceea ce îi va permite să nu mai fie dependentă, la fiecare pas, de sprijinul cuiva. Operația efectuată la clinică din Timișoara a fost reușită, iar pentru fetița din Buzău va urma o perioadă lungă de recuperare.



Despre Alex Enache

Un prieten cât zece!

Cine e el? Un simplu om ca oricare altul. Și totuși ... e deosebit! Gândind ca un copil face cât un noroc în viață pentru părinți, pot spune ca e liantul familiei și tonifierea inimilor în care seamănă iubire.

Alături de ceilalți asemanatori lui, are soarta lumânării ... luminează calea celor din jur, consumându-se pe sine.

Îndrăgește tot ce e în jurul lui deoarece e un om bun, implicit generos. Spune lesne și foarte firesc "te iubesc" de îți înmoaie inima. Este un prieten de care nu-ți dorești să te despartți. Ghiciți de ce? Te încarcă cu energie.

E plin de sentimente și afecțiune.

Nu-ți cere nimic, dar te atrage ca un magnet. Îi oferi căldură și iubire cu lejeritate. Te apropii de el și participi la dialog fără inhibiții.

Și-a depănat viața în fața mea cu bucuriile, cu ezitățile, cu eșecurile, cu reușitele sale. Și-a dorit să învețe, și-a dorit să viseze, și-a dorit să-și deschidă inima, și-a dorit să-ți umple inima de bucurie, și-a dorit să renunțe în favoarea ta ca să te vadă fericit. E fericit dacă te vede fericit. O maaare dovadă de altruism și bunătate!

Mă doare că nu pot face nimic pentru ca să-i alung suferința, sufăr când îi citesc poeziile, sufăr că nu-i pot deschide lacătele "prizonieratului". Am învățat că în fața lui nu poți fi prefăcut, că în viață nu poți renunța la idealul tău, că trebuie să te ridici să mergi mai departe, în cazul în care ai căzut! Are o voință și un optimism molipsitoare.

Vă vorbesc dragii mei despre *Alexandru-Ioan Enache*, un tânăr născut în Caracal, un tânăr cu dizabilități, imobilizat într-un scaun cu rotile, dependent de părinții săi, în special de mamă, provenit dintr-o familie modestă, dar cu inima mare. Ne-am cunoscut în clasele lui primare. Parcă-l văd în băncuța lui reglabilă, cu ochisorii vioi. Acum este licean, în clasa a X-a, la Liceul teoretic "Mihai Viteazul". Deși nu poate să-și folosească mâinile, a susținut examenul pentru intrarea la liceu și a participat la diferite olimpiade. În clasa a V-a a obținut mențiune la faza județeană (Educație tehnologică), în clasa a VII-a mențiune la faza județeană (Biologie), în clasa a IX-a a obținut cea mai mare notă din oraș la olimpiada de Istorie, faza județeană, iar acum în clasa a X-a, mențiune la faza județeană (Religie). Lucrările i-au fost redactate de colegii care s-au oferit să scrie ceea ce el dicta. Ce pot face pentru el? Să-i alin durerile cu o mângâiere, cu un zâmbet, să-i ofer toată admirația, înțelegerea și dragostea, să mențin această frumoasă prietenie care ne leagă.

Ca el sunt mulți, mulți alții, tot la fel de buni, deștepți și frumoși!

Mi-aș dori de la oameni să își schimbe percepția despre astfel de tineri, să nu mai fie etichetați. Să fie tot atât de puternici și frumoși, să spună tot mai des "te iubesc"!

*Cu mult drag și sinceritate,
Învățătoarea fratelui lui Alexandru
și prietena lor Anișoara Bănică*

Centrul de zi "Aurora"

8 Martie

Începutul lunii martie a devenit o perioadă în care în mod tradițional echipa Centrului de zi "Aurora" caută să găsească modalități diferite pentru a se regăsi alături de mamele copiilor cu dizabilități, pentru a le oferi momente de relaxare, înțelegere și respect. După experiența acumulată în anii trecuți, am realizat că a petrece câteva ore plăcute, relaxante, fără copii, în compania altor mame aflate în situații similare este o experiență cu totul specială care se păstrează pentru totdeauna în sufletele lor.

În aceste momente petrecute într-o ambianță atent aleasă într-un local bucureștean, mămicile strânse în jurul meselor frumos aranjate, au servit un menu agreabil, au dansat pline de voie bună, au ciocnit un pahar pentru sănătate, optimism și menținerea speranței.

Mamele au putut împărtăși unele altora din îngrijorări, dar și din speranțe, din durere, dar și din puterea de a merge înainte în lupta lor cotidiană cu problemele de care suferă copiii lor. Într-un fel, familiile copiilor cu dizabilități simt că aparțin unei alte lumi, o lume în care vorbesc un alt limbaj, în care ritmul cotidian este diferit, în care valorile și preocupările sunt diferite.

Cu acest prilej, mămicile copiilor din centru au putut sta de vorbă și cu mămicile ale unor copii deja integrați în alte structuri de educație. Deși copiii lor nu mai frecventează centrul de 2 sau chiar 3 ani, aceste mame fac prin prezența și participarea lor la acțiunile inițiate de noi, mărturia impactului pe care îl are pe termen lung relația cu echipa centrului. A-i respecta pentru puterea de care dau dovadă, a încerca să le fim aproape cu fapta, cu sufletul și cu mintea este așteptarea pe care o au aceste mame de la

ceilalți...așteptare încă de cele mai multe ori neîmplinită, și căreia noi încercăm să-i răspundem.



Pentru cei 7 membri ai echipei centrului care au participat la această întâlnire de suflet, atmosfera s-a constituit într-o lecție despre valori autentice și omenie, pentru că în sufletul părinților copiilor cu dizabilități care ascunde de cele mai multe ori un munte de durere și de neputință, există paradoxal sau nu, și multă putere, speranță și noblețe!

22 martie 2014, Adunare Generală în filiala București

Ca participant la AGA din ultimii ani, am asistat pe 22 martie la o întâlnire diferită, atât prin numărul participanților, cât și prin atitudinea lor. Cunoaștem aceste familii de mulți ani, am putea spune că am evoluat, sau îmbătrânit împreună, cât despre copiii multora dintre ei, au ajuns deja tineri adulți. Desigur, problemele arată cu totul diferit, iar viziunea părinților cu mult mai realistă.

Poate este relevant faptul că dacă la întâlnirile trecute cu părinții, se insista pe probleme legate de recuperare și incluziunea școlară, în întâlnirea prezentă s-a discutat mult despre accesibilitate în instituții publice, despre integrare ocupațională și despre izolarea socială.



De ce? Poate pentru ca în anii '90 și chiar și după anul 2000 s-a vorbit mult despre incluziunea școlară a copiilor cu dizabilități, dar pentru adolescenți și tineri nu s-au făcut prea multe, iar demersurile făcute pentru a le ameliora calitatea vieții nu au dat rezultatele așteptate? Faptul că nu există centre de terapie ocupațională, socializare și centre respiro a devenit o durere mult mai acută pentru membrii asociației.

Întâlnirea a fost surprinzătoare: mulți participanți, dar în același timp a existat o coagulare și o structurare a ideilor și a propunerilor, o înțelegere mutuală și multă răbdare în a-l asculta pe fiecare în parte. Fără îndoială, nu doar copiii au evoluat și s-au maturizat, ci și părinții acestora, care au ajuns să privească lucrurile cu mai multa înțelepciune și mai realist.

Iar dacă luăm în considerare și lista de probleme și propuneri de îmbunătățire a strategiei naționale privind dizabilitatea, cu siguranță s-au adunat multe observații punctuale și pertinente.



Felicitări

În Centrul "Aurora" s-a instalat deja o tradiție a confecționării de felicitări, de două ori pe an. Este o oportunitate de a atinge inimile celor care ne sunt alături cu un gest deosebit, o felicitare unică, creată integral de noi, aici în centru.



În fapt, aceste felicitări conțin într-o manieră condensată efortul comun al întregii echipe, pentru că fiecare dintre noi s-a specializat pe diferite detalii. Poate de aceea, aceste felicitări reușesc să transmită mesajul nostru comun: „Suntem încă aici, datorită ajutorului vostru, cei care primiți aceste simboluri ale recunoștinței și vă mulțumim că sunteți alături de noi!”

Acesta este un mod de a exprima gratitudinea față de sponsori, dar și un mod de a promova o viziune mai optimistă și mai plină de culoare asupra a tot ceea ce înseamnă munca alături de copiii cu dizabilități severe.

Sanda Lepoiev
Director Centrul de zi "Aurora"

Adunarea Generală Anuală

An de an, în perioada ianuarie - 31 martie au loc adunările generale în filialele ASCHF-R. Părinții copiilor cu dizabilități, membri ai filialelor noastre sunt invitați să participe pentru a cunoaște activitățile care s-au desfășurat în cadrul filialei de care aparțin, pentru a veni cu propuneri pentru noul plan de activitate, pentru a-și prezenta problemele pe care le-au întâlnit în anul precedent cu privire la creșterea propriului copil cu dizabilități, pentru a cunoaște noutăți legislative, cât și pentru a face propuneri de amendare ale acestora.

Anul acesta, întâmplarea a făcut ca toate filialele și-au concentrat Adunările Generale în luna martie. ASCHF-R filiala Argeș - 29 martie, filiala București - 22 martie, filiala Buzău - 15 martie, filiala Călărași - 22 martie, filiala Giurgiu - 30 martie, filiala Neamț - 9 martie, filiala Olt - 24 martie, filiala Prahova - 8 martie, filiala Vâlcea - 29 martie.



Tuturor participanților le mulțumim pentru prezență, pentru propunerile făcute, cât și pentru sesizările pe care ni le-au pus la dispoziție.

ASCHF-R organizația națională a avut programată Adunarea Generală Anuală în data de 26 aprilie în sala de conferințe a hotelului Formenerg din Bd. Gh. Șincai nr. 3, sector 4, București. Au fost prezenți părinți de copii cu dizabilități, împuterniciți de filialele locale pentru a participa, invitați din instituții guvernamentale, cât și reprezentanți ai unor

federații cu care avem colaborare. Pe lângă raportul de activitate, raportul financiar, raportul comisiei de cenzori, planul de activitate și bugetul de venituri și cheltuieli pentru anul în curs, au fost dezbătute principalele noutăți legislative și s-au stabilit principalele nevoi ale membrilor pentru a face demersuri în vederea soluționării lor.

*Toloș Ion
Președinte ASCHF-R*

ADRESE FILIALE ASCHF-R

1. ASCHF-R Filiala Argeș

Str. Carol Davila, Găvana III, Bl. B1, Sc. A, Ap. 1
Cod postal: 110102, Pitești, jud. Argeș
Tel./fax: 0348/807334;
e-mail: aschfr@rdslink.ro; aschfrag@yahoo.com
Blog: <http://aschfrdisabilitate.wordpress.com>

2. ASCHF-R Filiala Prahova

Str. Basarabi, nr. 5, Ploiești, jud. Prahova
Tel./fax: 0244.519.359
e-mail: aschfrph@yahoo.com; www.aschfrph.ro

3. ASCHF-R Filiala București

Str. Valea Oltului nr. 14, sector 6, București
Punct de lucru: Centrul de zi "Aurora" Str. Tepeș Vodă nr. 86, sect.2, București
Tel. fix: 031.730.35.31, Mobil: 0723.251.974

4. ASCHF-R Filiala Buzău

Str. Crizantemelor nr. 17 (în incinta internatului Colegiului Agricol Buzău), Buzău, jud. Buzău
Tel./fax: 0238.717.590; Mobil: 0741.203.567
e-mail: office@aschfr-buzau.ro

5. ASCHF-R Filiala Vâlcea

Str. Ostroveni, nr. 10, Râmnicu-Vâlcea, jud. Vâlcea
Tel/Fax: 0350.802.456
e-mail: aschfrvl@yahoo.com

6. ASCHF-R Filiala Giurgiu

Str. 1 Decembrie 1918, nr. 83, Giurgiu, jud. Giurgiu
Tel.: 0727.843.380;
e-mail: aschfgiurgiu@yahoo.com

7. ASCHF-R Filiala Călărași

Str. Prelungirii București, nr. 4, Călărași, jud. Călărași
Tel. /Fax: 0242.313.949; Mobil: 0728.035.106
e-mail: aschfrcl@yahoo.com

8. ASCHF-R Filiala Olt

Str. Carpați, nr. 2, Corabia, jud. Olt
Tel./fax: 0249.564.459; Mobil: 0761.342.206
e-mail: aschf2004@yahoo.com

9. ASCHF-R Filiala Neamț

Str. Ion Creangă, nr.13, Roman, jud. Neamț
Tel.: 0762.307.769
e-mail: elenadamian23@yahoo.com

LISTA SPONSORILOR CARE AU SUSȚINUT SERBĂRILE POMULUI DE CRĂCIUN DIN FILIALELE ASCHF-R ȘI SERBAREA POMULUI DE CRĂCIUN A ORG. NAȚIONALE - 2013, CÂT ȘI FIRME CARE NE-AU PUS LA DISPOZIȚIE FORMULARE 230 (2%)

SC OMV PETROM GAS
 SC DATANET SYSTEMS SRL
 SC FARMEXPERT DCI SRL
 SC MLS INVEST TRADING SRL
 SC INDYS CONST SRL
 SC C&A MODA RETAIL SRL
 SC PICARA TRADING SRL
 SC CARDINAL SRL
 SC AUTO BRAND SRL
 SC NET TEAM SRL
 SC NOVA FARM SRL
 RA MONITORUL OFICIAL
 SC QUALITY CROPS AGRO SRL
 SC ABBOTT PRODUCT ROM. SRL
 SC BASF SRL
 SC IAMSAT MUNTENIA SA
 SC GEO CLAS SRL
 SC ARVIFOX VISION SECURITY SRL
 SC CIRASICO SRL
 SC ANUNTUL TELEFONIC SRL - D-L Radu Popescu, Persoană Fizică
 SC AVANT COM SRL
 SC TRANSFORM SRL
 SC GEPCO ALTERNATIVE SRL
 SC CORNEL & CORNEL TOPOEXIM SRL
 SC GMP ADVERTISING SRL
 SC STERIL ROMANIA SRL
 SC EXCLUSIV IMPORT EXPORT SRL
 SC ECO LIFE STYLE SRL
 SC MAXIM TOOLS INTERNATIONAL SRL
 SC ASCOMI TRADE COMPANY SRL
 PIZZA HUT
 KFC
 SC OPTI MEDIA SRL
 SC SSI IMPORT EXPORT SRL
 SC BAREXIM SRL
 SC TRANSFER INTERNATIONAL SPEDITION SRL
 SC PROCER COMPANY SA - produse

SC PHARMNET PLUS SRL
 SC G4S CASH SOLUTIONS SRL
 SC HELP FARM SRL
 SC ELPIS SRL
 SC CAREER ADVISOR SRL
 SC SHAVLAN SRL
 SC GRECO JLT ROMANIA GMBH VIENA SUC. BUC.
 SC TITAN TRACO SA
 SC CONECTIONS SUPPORT CONSULT SRL
 SC MONS MEDIUS INVESTMENTS SA
 SC LIMAS GROUP SRL
 SC VIOLA TOTAL SRL si d-na Alina Cernea persoană fizică
 SC MEDICAL DEVICES SRL
 SC BRODONA PRODUCT SRL
 SC ALSTOM INFRASTRUCTURE ROM. SRL
 SC START MEDIA SRL
 SC AGEXIMCO SRL
 FELICIA BOURCEANU - persoană fizică
 SC NUCLEAR NDT & RESEARCH SRL
 CENTRUL MEDICAL PANDURI SRL
 SC PRIMO PROD SRL - produse
 SC WDP DEVELOPMENT SRL
 SC RCB UNIVERSAL SRL
 SC DEN TOTAL PROTECT SRL
 SC TRITON FOODS ROM. SRL
 SC EUROCONTROL SRL
 SC SHAKESPEARE SCHOOL SRL



LISTA SPONSORILOR CARE AU SUSȚINUT SERBĂRILE POMULUI DE CRĂCIUN DIN FILIALELE ASCHF-R ȘI SERBAREA POMULUI DE CRĂCIUN A ORG. NAȚIONALE - 2013, CÂT ȘI FIRME CARE NE-AU PUS LA DISPOZIȚIE FORMULARE 230 (2%)

BIROU NOTARIAL MONICA POP
 SC FRESENIUS MEDICAL CARE ROM. SRL
 SC TAX & BUSINESS SRL
 SC MARI VILA COM SRL
 SC CONCEPT CONSULT & PROSPECT SRL
 SC SALESIANER MIETTEX SRL
 COMPANIA DE DETECTIVI NEI
 SC GIOIELLO SRL
 SC PRO INVEST CONSULT SRL
 SC START BIT NET SRL
 SC LAVORA AGRO SRL
 SC NORDIC PETFOOD SRL
 SC PRISUM INTERNATIONAL SRL
 SC DERATEX PREVENT SRL
 SC VISTO MANAGEMENT SRL
 SC VISTO PRIMEX SRL
 SC NOVACHIM TRADING SRL
 SC AD-VENTURE MEDIA SERVICES SRL
 TUDOR ROLLAND ADRIAN-persoană fizică
 SC OVIDIUS ROMIT SRL
 SC NEOTEL SRL
 SC ETIS DESIGN SRL
 SC KOMAROM TRADE INVEST SRL
 SC TROTTER PRIM SRL
 SC ROM FRACHT SPEDITION SRL
 SC ESRI ROMANIA SRL
 SC SEMRUT SERV SRL
 SC SECUIANA SA - produse
 SC FACKELMANN CO SRL
 SC GRUP EXPLOATARE ÎNTREȚINERE
 PALAT CFR SA
 RA RASIROM
 SC SKF ROMANIA SRL
 SC RO GALU PROD SRL - produse
 SC EXACT TOURS SRL
 BIROUL NOTARIAL TAMARA GARTIG
 SC MOBI STUDIO SRL



Colectivul firmei MICROSOFT
 SC ARROW INTERNATIONAL SRL
 SC UCB PHARMA ROMANIA SRL
 (pachete)
 SC STFD TRANSFOND S.A.
 FUNDAȚIA ARBITRII ELEGANȚEI ȘI FIII
 SC REGENCY COMPANY SRL
 SC NOVO NORDISK SRL
 SC CRESCENDO INTERNATIONAL SRL
 SC ALMA CONSTRUCT 2000 SRL
 SC TRANSPORT TRADE SERVICE SRL
 BADEA GABRIEL - persoană fizică
 BÂRZOTESCU NORICA - persoană fizică
 ALEXANDRU RADU - PERSOANĂ FIZICĂ

*În numele copiilor cu dizabilități,
le mulțumim tuturor!*

Lică Ion - 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 meargă pe stradă fără să întoarcă cineva capul, pentru că dorim să le redăm zâmbetul și speranța.

Împreună cu dumneavoastră și prietenii dumneavoastră vom reuși!

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

Cine se poate înscrie în ASCHF-R?

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

De ce?

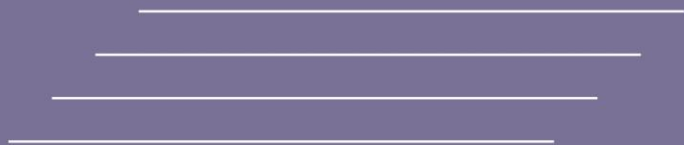
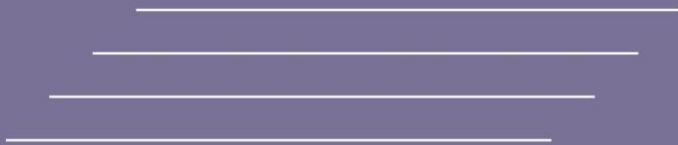
Pentru a apăra drepturile copilului/tânărului cu handicap și ale familiei sale.

Cum se pot înscrie?

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



ASCHF-R



Asociația de Sprijin a Copiilor
Handicapați Fizic - România

fondată în 1990

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