

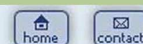
ASCHF-R

mai 2016 / nr. 53

"Nu este ușor să zbori fără aripi..."



ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA



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



- Nu va costa nimic!
- Contribuiți la eficientizarea cheltuirii banului public - deci al dvs.!
- Puteti ajuta la rezolvarea unei probleme din comunitatea dvs. directionand 2% catre o organizatie [...]

[detalii](#)

Valorile ASCHF-R

ASCHF-R isi asuma ca viziune pentru beneficiarii sai: "O lume in care copiii si tinerii cu dizabilitati fizice sau asociate isi valorifica potentialul si sunt membri cu drepturi depline ai societatii."

Membrii ASCHF-R, familii care au in ingrijire copii/tineri cu handicap fizic si asociat, cred in ideea ca intregul potential al copilului si tanarului cu dizabilitati poate si trebuie sa fie valorificat.

Familia este mediul adecvat pentru dezvoltarea copilului cu handicap.

Familia trebuie sa fie informata pentru a-i acorda copilului sau tanarului sprijinul necesar pentru dezvoltarea sa. Numai actionand impreuna - parinti, tineri si specialisti - se vor gasi solutii la problemele legate de dizabilitate.

Misiunea ASCHF-R este: Dezvoltarea de programe cu si pentru copiii si tinerii cu handicap fizic/asociat si familiile acestora in vederea facilitarii incluziunii sociale.

Scopul organizatiei este acela de a imbunatati conditiile de viata a copiilor si tinerilor cu handicap fizic/asociat, a familiilor care ii au in ingrijire.



ASOCIATIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPATI FIZIC - ROMANIA

Misiunea: dezvoltarea de programe cu si pentru copiii si tinerii cu handicap fizic/asociat si familiile acestora in vederea facilitarii incluziunii sociale.

Scopul organizatiei: de a imbunatati conditiile de viata a copiilor si tinerilor cu handicap fizic/asociat, a familiilor care ii au in ingrijire.

Directii strategice:

- Integrarea sociala a copiilor/tinerilor cu dizabilitati fizice/asociate
- Furnizarea de servicii sociale
- Advocacy si reprezentare
- Dezvoltare institutionala

Adresa: Str. G-ral Nicolae Haralambie nr. 36, sector 4, Bucuresti
Tel./fax 021.337.18.75; tel. 021.335.43.70;
site: www.aschfr.ro e-mail: nationala@aschfr.ro

Cine se poate înscrie în ASCHF-R? Orice persoană preocupată de calitatea vieții copilului/ tânărului cu handicap fizic/asociat.

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

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

ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA



Dragi părinți,

Am participat la câteva Adunări Generale din filialele noastre și am văzut mulți părinți de copii cu dizabilități care au fost prezenți la AGA. Mulți dintre aceștia au arătat problemele cu care se confruntă, legate de creșterea copilului/tânărului cu dizabilități, pe care îl îngrijesc.

Ne-au prezentat dificultățile pe care le întâlnesc în relația cu primăriile din localitățile în care trăiesc, nemulțumirile referitoare la nepăsarea autorităților față de problemele lor. I-am ascultat cu atenție și, în final, i-am întrebat dacă au sesizat în scris problema lor și dacă au număr de înregistrare. Am constatat că o parte dintre ei au sesizat problemele lor numai verbal. Toate acestea m-au întristat deoarece dintotdeauna ne-am oferit disponibilitatea de a-i ajuta. Acesta este rolul nostru, acesta este obiectivul nostru statutar de a ajuta copiii cu dizabilități și familiile acestora, de a-și îmbunătăți condițiile de viață, de a fi respectați și integrați în societate.

Trebuie să facem tot ce ne este cu putință pentru a înlătura nepăsarea autorităților, să-i conștientizăm că trebuie să le dea atenția cuvenită și să respecte legislația existentă cu privire la drepturile persoanelor cu dizabilități. Există Convenția internațională cu privire la drepturile persoanelor cu dizabilități, ratificată de România, există Constituția României, Legea nr. 448/2006 în care sunt prevăzute foarte clar drepturile persoanelor cu dizabilități și obligația ca acestea să fie respectate de autorități sau de oricare instituție a statului.

Mă întreb, cum un primar refuză să angajeze în calitate de asistent personal, mama unui copil/tânăr cu dizabilitate severă? Acești primari încalcă o lege și trebuie să fie aspru sancționați! Alți primari nu pun la dispoziția asistenților personali salariile lunare sau în procent de 100%. Sunt multe alte exemple în care sunt încălcate drepturile persoanelor cu dizabilități.

Încă sunt probleme în școli privind înscrierea și școlarizarea copilului cu dizabilitate accentuată și gravă. Încă sunt probleme legate de accesibilitate. Mă întreb, câți ani de aici încolo vom sesiza aceste probleme celor responsabili? An de an le-am sesizat și continuăm să o facem, dar până când? Sunt îngrozit de faptul că anii trec, problemele rămân. Așteptăm noi alegeri, noi guvernanți și iar o vom lua de la capăt și cu aceștia. Pe perioada celor 26 de ani care au trecut de la Revoluție, am avut un aliat de nădejde: *speranța*. Încă sperăm că vom vedea și în țara noastră normalitate în ceea ce privește atitudinea și respectul față de persoanele cu dizabilități.

Sunt bucuros și apreciez inițiativa luată de Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități (ANPD) de a se consulta lunar cu societatea civilă, cu asociațiile care reprezintă interesele persoanelor cu dizabilități. De asemenea, sunt bucuros că doamna Mihaela Ungureanu, în calitate de președinte al ANPD, a făcut efortul de a se întâlni cu părinții copiilor cu dizabilități, membri ai asociației noastre, la Adunarea Generală Anuală sau la alte evenimente ale asociației. Am apreciat bunăvoința și implicarea domniei sale, dar încă sunt multe de făcut pentru persoanele cu dizabilități.

De-a lungul anilor, asociația noastră, prin reprezentanții săi, a sugerat celor responsabili de problemele persoanelor cu dizabilități să dea prioritate celor mai solicitate nevoi din partea persoanelor cu dizabilități și a celor care îi îngrijesc.

În ultimii ani, la întâlnirile cu înalți demnitari: ministru al Muncii, secretar de stat, președinte ANPD, directori, experți din domeniul dizabilității, reprezentanții asociației noastre au arătat prioritățile de interes imediat pentru persoanele cu dizabilități. Este vorba de serviciile sociale: centre de respiro, centre de zi, de socializare, recuperare, cât și de problema accesibilității care lasă de dorit.

În continuare suntem îngrijorați de modul de tratare a asistentului personal și de nepăsarea autorităților față de această ocupație.

Dragi părinți, în calitate de reprezentant legal al organizației naționale -ASCHF-R-, vă rog și insist să țineți legătura cu filiala din care faceți parte și orice problemă cu care vă confrunțați, cu siguranță împreună o putem rezolva.

*Așteptăm sesizările, memoriile
dumneavoastră și numai împreună vom reuși!*

Cu deosebită considerație,
Ion Toloș, președinte ASCHF-R

ADUNAREA GENERALĂ ANUALĂ ASCHF-R 2016



În data de 16 aprilie 2016, a avut loc Adunarea Generală a ASCHF-R. Lucrările s-au desfășurat în București și au reunit persoane împuternicite la Adunările Generale ale Filialelor Argeș, București, Buzău, Călărași, Giurgiu, Prahova, Olt, Neamț, Vâlcea, precum și invitați din partea instituțiilor guvernamentale, a rețelelor la care suntem afiliați, alte persoane publice.

Adunarea Generală este organul de conducere ASCHF-R și reprezintă totodată un prilej pentru ca părinții copiilor și tinerilor cu dizabilități să analizeze, să-și exprime opiniile și să decidă asupra direcțiilor de acțiune viitoare și oportunităților de dezvoltare, astfel încât îmbunătățirea vieții lor și incluziunea socială să devină realitate!

În cadrul Adunării Generale, au fost aprobate raportul de activitate, bugetul de venituri și cheltuieli, bilanțul contabil și raportul comisiei de cenzori pentru anul 2015 și au fost prezentate documentele programatice pentru acest an.

Părinții au gândit însă și au acționat pentru un orizont mai îndepărtat, și anume perioada 2016 - 2020. Astfel, au fost aprobate Strategia ASCHF-R - *Lumea mea e lumea noastră!* - precum și activitățile subsumate celor 3 (trei) direcții strategice.

În baza a ceea ce și-au propus pentru următorii patru ani, părinții, tinerii cu dizabilități, personalul angajat și toți colaboratorii și prietenii asociației și-au asumat ducerea la îndeplinire a Planului de activitate 2016, ca prim pas de angajament strategic.

Mulțumim **domnului Mihai Tomescu, consilier la cabinetul Primului Ministru**, care ne-a asigurat că va transmite domnului Premier Dacian Cioloș problemele pe care le întâmpină în viața de zi cu zi părinții copiilor/tinerilor cu dizabilități, probleme legate de creștere, educație, recuperare și incluziunea reală a acestora în societate.

Mulțumim reprezentanților instituțiilor publice și ai federațiilor ONPHR, FONPC și RENINCO care au fost în sală cu dorința de a înțelege problemele concrete de care se lovesc părinții în drumul spre integrarea școlară sau socială!

Mulțumim tinerilor cu dizabilități, membri ai Filialei București, care și-au spus poveștile de viață pentru ca altor copii să le fie drumul spre integrare mai ușor!

Poate, în curând, vom primi vești bune!

Ion LICĂ, Director executiv ASCHF-R



*Sfânta Mănăstire Crasna
30 decembrie 2015*

Către Consiliul director al ASCHF-R,

Vă mulțumesc din toată inima pentru felicitare și pentru toate urările de bine și cuvintele frumoase pe care mi le-ați adresat cu prilejul Sfințelor Sărbători ale Crăciunului și a Noului An 2016.

Vă doresc la tot colectivul director al ASCHF-R multă sănătate și Noul An 2016 să fie un an binecuvântat cu multe împliniri și speranțe de mai bine.

Bunul Dumnezeu să vă ajute tuturor și să vă binecuvinteze atât pe dumneavoastră, cât și pe copilașii ocrotiți și îngrijiți de dumneavoastră cu mult devotament.

La mulți și buni ani!

Cu aleasă considerație,

Arhim. Nicodim

Arhim. Nicodim Dimulescu
Sfânta Mănăstire Crasna – Prahova



Întrebări și răspunsuri

- Cum intră în posesia rovinietei o persoană cu handicap?

Persoanele cu handicap vor depune fie la primăriile din localitatea de domiciliu sau reședință, fie la direcțiile generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv ale sectoarelor municipiului București, o cerere însoțită de următoarele documente în copie: documentul care atestă încadrarea în grad de handicap, actul de identitate, certificatul de înmatriculare sau cartea de identitate a autovehiculului.

- Autovehiculele dotate cu cutie de viteze care poate funcționa în regim automat sunt considerate mașini adaptate handicapului?

Nu, potrivit prevederilor Regiei Autonome "Registrul Auto Român" simpla existență a unei cutii de viteze automate nu constituie adaptare.

- Cine beneficiază de scutire de taxa de primă înmatriculare?

Beneficiază de această scutire persoanele cu handicap grav sau accentuat care dețin autovehicule special modificate în scopul conducerii sau preluării și transportării acestora.

- În ce condiții persoana cu handicap poate beneficia de scutire de la plata impozitului pe autoturism?

Taxa asupra mijloacelor de transport nu se aplică pentru autoturismele, motocicletele cu ataș și mototricicurile care aparțin persoanelor cu handicap locomotor și care sunt adaptate handicapului acestora.

- Care sunt persoanele care beneficiază de credit cu dobândă subvenționată de către stat potrivit Legii 448/2006?

Persoanele adulte cu handicap grav sau accentuat pot beneficia de credit a cărui dobândă se suportă din bugetul de stat, precum și familia sau persoana care are în îngrijire cel puțin un copil cu handicap grav ori accentuat.

- Pentru ce se acordă credit cu dobândă subvenționată din bugetul de stat potrivit Legii 448/2006?

Pentru achiziționarea unui singur autovehicul și pentru adaptarea unei locuințe conform nevoilor individuale de acces, cu condiția plății la scadență a ratelor creditului.

- Care este valoarea creditului și perioada de rambursare?

Valoarea creditului să nu depășească 10.000 de euro, iar returnarea creditului să nu depășească 10 ani.

- Cine beneficiază de gratuitate la transportul urban?

Beneficiază de gratuitate pe toate liniile de transport urban, cu mijloacele de transport în comun de suprafață și cu metroul, următoarele categorii de persoane:

- persoanele cu handicap grav și accentuat;
- însoțitorii persoanelor cu handicap grav, în prezența acestora;
- însoțitorii copiilor cu handicap accentuat, în prezența acestora;
- însoțitorii adulților cu handicap auditiv și mintal accentuat;



- asistenții personali ai persoanelor cu handicap grav.

- Ce facilități la transportul interurban au persoanele cu handicap grav?

Beneficiază de gratuitatea transportului interurban la alegere, cu orice tip de tren, în limita costului unui bilet la tren interregio IR cu regim de rezervare la clasa a II-a, cu autobuzele sau cu navele pentru transport fluvial, pentru 12 călătorii dus-întors pe an calendaristic, următoarele categorii de persoane:

1. persoanele cu handicap grav;
2. însoțitorii persoanelor cu handicap grav, în prezența acestora;
3. asistenții personali ai persoanelor cu handicap grav.

- Ce facilități la transportul interurban au persoanele cu handicap accentuat?

Beneficiază de gratuitatea transportului interurban la alegere, cu orice tip de tren, în limita costului unui bilet la tren interregio IR cu regim de rezervare la clasa a II-a, cu autobuzele sau cu navele pentru transport fluvial, la alegere, cu orice tip de tren, în limita costului unui bilet la tren interregio IR cu regim de rezervare la clasa a II-a, cu autobuzele sau cu navele pentru transport fluvial, pentru 6 călătorii dus-întors pe an calendaristic, următoarele categorii de persoane:

1. persoanele cu handicap accentuat;
2. însoțitorii copiilor cu handicap accentuat, numai în prezența acestora.

- Unde este valabilă legitimația pentru transportul urban?

Este valabilă pe întreg teritoriul țării, fiind recunoscută de toate regiile de transport local și este eliberată de direcțiile generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv ale sectoarelor municipiului București.

- Care sunt facilitățile acordate persoanelor cu handicap referitoare la obținerea unei locuințe?

Persoanele cu handicap grav și accentuat au următoarele facilități:

1. Criteriu de prioritate pentru închirierea la nivelurile inferioare a locuințelor care aparțin domeniului public al statului ori unităților administrativ-teritoriale ale acestuia;
2. Acordarea unei camere de locuit suplimentar față de normele minimale de locuit prevăzute de lege, pe baza contractelor de închiriere pentru locuințele care aparțin domeniului public al statului ori unităților administrativ-teritoriale ale acestuia;
3. Scutirea de la plata chiriei pentru suprafețele locale cu destinație de locuințe deținute de stat sau de unitățile administrativ-teritoriale ale acestuia și care sunt în folosința acestor persoane;
4. Beneficiază de aceste prevederi, și familia care are în îngrijirea un copil ori un adult cu handicap grav.

Sursa: site-ul ANPD - www.anpd.gov.ro

ATENȚIE!

Pe site www.aschfr.ro găsiți și alte informații detaliate referitoare la drepturi pentru persoanele cu handicap la rubrica Info utile, - Întrebări și răspunsuri

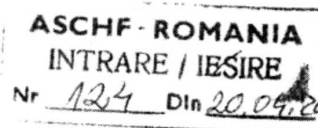
Adresa: <http://www.aschfr.ro/index.php?s=6&tip=3>

Dacă doriți să adresați o întrebare privind acordarea sau încălcarea unui drept, ne puteți contacta la adresa de e-mail nationala@aschfr.ro



MINISTERUL MUNCII
FAMILIEI, PROTECȚIEI SOCIALE
ȘI PERSOANELOR VÂRSTNICE

Autoritatea Națională pentru
Persoanele cu Dizabilități



Nesecret

Operator de date cu caracter
personal cu nr. 35666

Nr. 3057/ANPD/ 15 04.2016

Către:

ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA
Domnului Ion LICĂ, Director executiv

Referitor: acordarea rovinietei asistentului personal în situația în care el nu deține autoturism, ci soțul/soția acestuia;

Stimate domnule Director executiv,

Potrivit prevederilor art. 28 din Legea nr.448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată, cu modificările și completările ulterioare, denumită în continuare *Legea nr. 448/2006*, persoanele cu handicap, precum și însoțitorii sau, după caz, asistenții personali ai acestora, deținători de autoturisme, beneficiază de scutire de la plata tarifului de utilizare a rețelelor de drumuri naționale, prevăzut în Ordonanța Guvernului nr. 15/2002 privind aplicarea tarifului de utilizare și a tarifului de trecere pe rețeaua de drumuri naționale din România, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 424/2002, cu modificările și completările ulterioare, denumită în continuare *rovinietă*. Scutirea se aplică pentru un singur autoturism deținut de fiecare din persoanele îndreptățite. În conformitate cu art. 15 din HG nr.268/2007 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Legii nr.448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată, în vederea obținerii rovinietei, persoanele îndreptățite vor depune fie la primăriile din localitatea de domiciliu sau reședință, fie la direcțiile generale de asistență socială și protecția copilului județene, respectiv locale ale sectoarelor municipiului București, o cerere însoțită de următoarele documente în copie: documentul care atestă încadrarea în grad de handicap, actul de identitate, certificatul de înmatriculare sau cartea de identitate a autovehiculului.

Față de cele menționate, persoanele îndreptățite beneficiază de rovinietă pentru un singur autoturism deținut, în baza unei cereri însoțită de documentul care atestă încadrarea în grad de handicap, actul de identitate, certificatul de înmatriculare sau cartea de identitate a autovehiculului. În situația în care asistentul personal (în acest caz mama) nu poate beneficia de scutire de rovinietă în condițiile stabilite de

MINISTERUL MUNCII
FAMILIEI, PROTECȚIEI SOCIALE
ȘI PERSOANELOR VÂRSTNICE

Nesecret

Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități

lege, însoțitorul (tatăl) care dovedește în baza unei declarații pe propria răspundere că va însoți persoana cu handicap, ori de câte ori este nevoie, pe perioada de valabilitate a documentului care atestă gradul de handicap, poate beneficia de scutire de rovinietă conform prevederilor legale.

Pentru aplicarea corectă a legislației, Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități, a transmis adresa dumneavoastră Direcției Generale de Asistență Socială și Protecția Copilului Buzău de la care am solicitat sprijin pentru situația semnalată de dumneavoastră.

Cu considerație,

Președinte

Mihaela UNGUREANU



AGA ASCHF-R 2016



Informare privind DEDUCEREA PERSONALĂ

Acte normative în vigoare:

- Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal - art. 77 - Deducerea personală;
- Normele metodologice de aplicare a Legii nr. 227/2015 privind Codul fiscal în vigoare de la 13.01.2016;
- Ordinul nr. 52/2016 privind aprobarea calculatorului pentru determinarea deducerilor personale lunare pentru contribuabilii care realizează venituri din salarii la funcția de bază, începând cu luna ianuarie 2016, potrivit prevederilor art. 77 alin. (2) și ale art. 66 din Legea nr. 227/2015 privind Codul fiscal, în vigoare de la 25.01.2016.

În ceea ce privește deducerea personală, sunt de reținut următoarele:

- ◆ Deducerea personală este stabilită în funcție de venitul brut lunar din salarii realizat la funcția de bază de către contribuabil și numărul de persoane aflate în întreținerea acestuia.
- ◆ Adulții cu handicap grav, accentuat, mediu sau ușor care nu au venituri sau au venituri până la 300 lei lunar sunt persoane în întreținere (art. 77, alin. 3). La stabilirea venitului lunar, în sumă de 300 lei, al persoanei aflate în întreținere nu se iau în calcul prestațiile sociale acordate potrivit art. 58 din Legea nr. 448/2006.
- ◆ Pensia de invaliditate constituie venit.
- ◆ Persoana aflată în întreținere poate avea sau nu domiciliu comun cu contribuabilul în a cărui întreținere se află.
- ◆ Pentru copilul minor aflat în întreținerea părinților sau a tutorelui, deducerea personală se acordă fiecăruia dintre părinți, respectiv tutorelui.
- ◆ Acordarea deducerii personale pentru persoana în întreținere se face odată cu plata drepturilor lunare ale lunii în care contribuabilul a depus documentele justificative.
- ◆ Documentele justificative care să ateste persoanele aflate în întreținere sunt: certificatul de căsătorie, certificatele de naștere ale copiilor, adeverința de venit a persoanei întreținute sau declarația pe propria răspundere și altele. Declarațiile pe propria răspundere nu se emit ca formulare tipizate.

Februarie 2016



Salariul asistentului personal al persoanei cu handicap grav

Începând cu data de 1 decembrie 2015, cuantumul brut al salariului de bază al asistentului personal al persoanei cu handicap grav s-a majorat cu 25% față de nivelul acordat pentru luna septembrie 2015 (art. II din Legea nr. 293/2015).

Pe baza contractului individual de muncă, asistentul personal al persoanei cu handicap grav are dreptul la un "salariu de bază stabilit potrivit dispozițiilor legale privind salarizarea asistentului social cu studii medii din unitățile de asistență socială din sectorul bugetar, precum și spor de vechime și alte sporuri aferente acordate în condițiile legii" (art. 37 din Legea nr. 448/2006).

Baza legală:

1. Legea nr. 293/2015 privind aprobarea OUG 35/2015 pentru modificarea și completarea OUG 83/2014 privind salarizarea personalului plătit din fonduri publice în anul 2015, precum și alte măsuri în domeniul cheltuielilor publice, precum și pentru modificarea și completarea Legii nr. 152/1998 privind înființarea Agenției Naționale pentru Locuințe, Monitorul Oficial, Partea I nr. 884 din 25 noiembrie 2015

Art. II

(1) Începând cu drepturile aferente lunii decembrie 2015, cuantumul brut al salariilor de bază/soldelor funcției de bază/salariilor funcției de bază/indemnizațiilor de încadrare de care beneficiază personalul din cadrul sistemului public de asistență socială, astfel cum este definit în Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 70/2014 privind salarizarea personalului din cadrul sistemului public sanitar și sistemului public de asistență socială în anul 2015, cu modificările ulterioare, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 185/2015, se majorează cu 25% față de nivelul acordat pentru luna septembrie 2015.

2. Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată, Monitorul Oficial, Partea I, nr. 1/3 ianuarie 2008, cu modificările și completările ulterioare.

București, 25 martie 2016



Sursa: www.aschfr.ro



25 de ani de schimbare pozitivă adusă de ASCHF-R filiala Prahova !



25 de ani de când un grup de părinți care nu și-au abandonat copiii cu handicap, preferând să le ofere dragostea și îngrijirea în mediul familial, au pus bazele Asociației de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic România-filiala Prahova.



Am căutat în tot acest timp să fim aproape de copiii și tinerii cu handicap, să luptăm împreună, să găsim modalitatea de a-i păstra și a-i îngriji în mediul familial.

Acest proces continuă și astăzi. El a însemnat un efort multiplu: de identificare a nevoilor, de învățare a vieții asociative, de discuții cu fiecare membru, de întâlniri cu reprezentanți ai autorităților locale, presă și alte organizații.

Georgeta Lorent, președinte ASCHF-R filiala Prahova



Și-au unit eforturile și experiențele să lucreze nu numai în interesul propriului copil ci și al altora, cu dorința de a schimba condiții, legi, mentalități.



ASCHF-R filiala Călărași

Niciodată nu renunța la visul tău!

Întotdeauna perseverența dă rezultate bune!

În ianuarie 2008, când s-a dat în folosință „Centrul de zi pentru persoane cu handicap”, ASCHF-R filiala Călărași avea doar serviciul de logopedie și psihologie. Era mare nevoie de kinetoterapie. Noi, câțiva părinți, am început să căutam finanțare pentru o sală de kinetoterapie. Am trimis zeci de scrisori de intenție și am încercat fiecare cum și unde am putut. Știm cu toții că finanțarea unui centru de zi nu este tocmai ușoară, dar nu am renunțat nici o clipă și am continuat să căutăm resurse pentru înființarea unei săli de kinetoterapie.

Căutarea noastră a durat 3 ani. În 2011 am reușit să câștigăm un proiect finanțat de Raiffeisen Bank numit „Înființare sală kinetoterapie”. Bucuria a fost mare și ne-a dat speranța că se poate. Un număr de 23 de copii și tineri din asociația noastră au beneficiat de kinetoterapie în acea perioadă. Dar cererea era mai mare. Aveam nevoie de mai mult spațiu și mai multe aparate. Astfel am reușit să câștigăm un alt proiect „Extindere și modernizare centru de zi pentru persoane cu handicap”, în parteneriat cu Primăria Călărași în cadrul Programului Operațional Regional 2007-2013, Axa prioritară 3- „Îmbunătățirea infrastructurii sociale”.

În urma implementării acestui proiect avem acum două săli de kinetoterapie mari și cu dotări corespunzătoare. Astăzi beneficiază de acest serviciu 45 de copii și tineri cu dizabilități. Este cel mai aglomerat serviciu, iar răsplata muncii noastre este bucuria lor.

V-am spus pe scurt una din poveștile noastre, poveste care a avut un final pozitiv datorită unui singur cuvânt: PERSEVERENȚA.

*Elena Tulpan,
Director executiv ASCHF-R filiala Călărași*



"Vestitorii primăverii" au răspândit iubire la Călărași, de Buna Vestire!

Pe lumea asta nimic nu este întâmplător, totul se întâmplă cu un motiv anume. Așa a fost și în ziua de 25 martie, într-o zi de mare sărbătoare, copiii din "Asociația de Sprijin a Copiilor cu Handicap Fizic"-România filiala Călărași au simțit că nu sunt singuri. "Vestitorii primăverii" au sosit la Călărași de Buna Vestire! Copiii, adolescenții, tinerii, profesorii, părinții, călărășenii, veniți într-un număr foarte mare au arătat solidaritate cu sufletele nevinovate ale copiilor cu handicap.

De asemenea nici reprezentanții autorităților nu au lipsit și au răspuns la apelul umanitar lansat de școala Gimnazială Mircea Vodă, Academia de Arte Frumoase Daniel Iordăchioaie și Centrul Cultural Județean Călărași. Au fost alături atât prin prezența la spectacol, cât și prin contribuții materiale, primarul Daniel Ștefan Drăgulin, viceprimarul Marius Dulce, managerul Centrului Cultural Județean-Alina Jipa, Roxana Pașurcă - președinta OFSD Călărași, reprezentanta Asociației Femeilor de Afaceri din Călărași - Elena Nicolache, demonstrând solidaritate și empatie cu cei loviți de soartă.

Sala de spectacole "Barbu Știrbei" a Centrului Cultural Județean a fost plină... oamenii au zâmbit nu doar cu chipul, ci cu sufletul... urnele pentru donații s-au umplut, tablourile puse în vânzare "dispăreau" văzând cu ochii...de fapt, lucrul cel mai impresionant a fost faptul că cei care puneau bănuți în urne erau copii... copiii au fost darnici cu copiii, cu aceia pentru care natura a fost vitregă și i-a ținut într-un scaun cu rotile... scopul spectacolului s-a atins, darnicia oamenilor s-a concretizat și într-o sumă frumoasă, 3618 lei. Este mult, este puțin? Nu știu... știu doar că oamenii au dăruit din inima, din puținul lor, pentru alți oameni. La final e importantă lecția de viață, trebuie să înțelegem că, dacă nu suntem bogați din punct de vedere material, putem fi bogați prin suflet... iar sufletul bun și generos este averea infinită pe orice om o poate avea! Și mai sunt sigură că inimioasele doamne Tudora Zanfir și Elena Tulpan, vor găsi destinația exactă și corectă a acestor bani, care le vor prinde foarte bine copiilor din ASCHF-R filiala Călărași.

Copilăria probabil că este cea mai frumoasă etapă din viața unui om. Mă gândesc că nouă adulților, poate nu ne-ar fi rău, să încercăm cât mai des posibil, ca măcar pentru o zi să redevenim copii... Am avea posibilitatea să vedem lumea altfel prin ochi de copil... și, poate că pentru o clipă, am putea avea puritatea și inocența

sufletului lor... Poate așa, vom fi capabili să ne facem lumea în care trăim mai bună și mai frumoasă...

Nu, nu sunt doar niște cuvinte așternute pe o foaie de hârtie virtuală... Azi, la spectacolul umanitar "Vestitorii Primăverii", organizat de Centrul Cultural Județean Călărași, împreună cu Școala Gimnazială Mircea Vodă și Academia de Arte Frumoase Daniel Iordăchioaie, copiii au făcut lumea mai frumoasă timp de aproximativ patru ore. Acest spectacol maraton, organizat pentru copiii care fac parte din ASCHF-R filiala Călărași, a beneficiat de participarea elevilor talentați din școlile județului Călărași, de la Palatul Copiilor și Flores Campi.

Spectacolul a fost regizat și moderat de către Daniel Iordăchioaie, inima *Academiei de Arte Frumoase Daniel Iordăchioaie*, care pe tot parcursul spectacolului a demonstrat că este trup și suflet al acestei manifestări de umanitate și generozitate. Artistul a felicitat pe toți cei care au sprijinit și avut inițiativa de a înființa *Academia de Arte Frumoase Daniel Iordăchioaie* la Călărași, și a felicitat deopotrivă părinții și copii talentați, care au o deosebită dorință și plăcere de a cânta.

Melodia "Vine, vine primăvara!" în interpretarea micuței Ana-Maria Nicolae, studentă la această academie a fost vestitorul începerii spectacolului. Au urmat elevii școlii Gimnaziale Mircea Vodă, care și ei au urat bun venit tuturor prin imnul școlii ce a pus la cale acest minunat spectacol de binefacere și care au demonstrat încă o dată aprecierea și prețuirea semenilor prin implicarea în problemele comunității.

Pe parcursul spectacolului au urcat pe scenă la îndemnul lui Daniel Iordăchioaie și personalitățile prezente în sală, pe care artistul le-a provocat să adreseze câteva cuvinte publicului și participanților. Prima alocuțiune a aparținut Elenei Nicolache-reprezentanta Asociației Femeilor de Afaceri din Călărași: "*Am o legătură strânsă cu Asociația Copiilor cu Dizabilități și i-am ajutat de fiecare dată când au apelat la Asociația Femeilor de Afaceri. Îi vom ajuta mereu și consider că este datoria mea umană să fiu alături de ei astăzi și știu că fiecare bănuț va contribui la realizarea proiectelor lor. Mie "mi-au făcut cu ochiul" toate tablourile cu buburuze și pentru că este anul buburuzelor, buburuzele mănâncă dăunătorii, așa că toate buburuzele de pe tablouri vor fi ale mele!"*

A urmat apoi alocuțiunea Alinei Stanciu, directorul școlii Gimnaziale Mircea Vodă, una dintre persoanele "vinovate" de realizarea acestui eveniment. *"Vă mulțumim pentru participarea într-un număr atât de mare, asta demonstrează că știm ce înseamnă umanitar. Vă mulțumim că sunteți aici și veți contribui la umplerea urnelor, pentru că este momentul să dăm o mână de ajutor acestei asociații care face niște lucruri minunate pentru copiii cu handicap fizic. Mulțumim presei că ne-a sprijinit în promovarea spectacolului."*



Alina Jipa - managerul Centrului Cultural Județean Călărași, o altă "vinovată" a faptului că acest spectacol a fost realizat, a fost și este mai mult decât trup și suflet pentru copii. *"Spectacolul este al copiilor, pentru niște copii speciali, care ne dau în fiecare zi o lecție de viață. Ei ne uimesc în fiecare zi, sunt și pot deveni cei mai buni prieteni ai noștri, iar azi acest spectacol este pentru ei. Este foarte important să-i ajutăm! Fiecare bănuț este cheltuit cu multă chibzuință, pentru ei. Felicitări copiilor și felicitări profesorilor îndrumători și vă mulțumim că sunteți alături de noi în această acțiune!"*



Primarul Daniel Ștefan Drăgulin, a urcat vizibil emoționat pe scenă și sincer avea și de ce. Remarc faptul că scurta sa alocuțiune s-a întâmplat la două ore jumătate de la începerea spectacolului, nu și-a ascuns emoția și bucuria a ceea ce a vizionat și ascultat, pentru că a fost un regal unde copiii s-au întrecut în a transmite

emoția cântecelor, poeziilor, scenetelor și dansurilor interpretate. *"Ceea ce faceți dumneavoastră azi împreună cu școala gimnazială Mircea Vodă și cu centrul cultural, este ceva deosebit, pentru că aici, în spatele nostru pe scenă, sunt niște ființe speciale. De câte ori merg la centrul de zi pentru persoanele cu handicap din cadrul Direcției Sociale pentru Protecția Copilului a municipiului Călărași, trăiesc momente deosebite, pentru că acolo sunt îngerii pe pământ, copiii, iar părinții, cei care îi ocrotesc sunt sfinții. Ceea ce se întâmplă astăzi este un exemplu demn de urmat și de către societatea civilă. Toți suntem la fel, avem suflete la fel, important este să ne respectăm și să-i primim pe acești copii speciali cu brațele deschise, lângă noi."*



Și în încheiere, aș vrea să subliniez ceva... A avea un copil cu dizabilități este cea mai mare provocare fără drept de apel pe care viața o poate lansa, și căreia, indiferent de ce se întâmplă, trebuie să îi faci față. Nici un părinte nu își dorește suferința propriului copil, de aceea, a avea un copil cu dizabilități este una dintre cele mai copleșitoare experiențe umane... Nu sunt ipocrită să spun că pot înțelege vreodată ce este în sufletul acestor părinți și prin ce trec aceștia când își privesc copilul în fiecare zi... De aceea, mă înclin în fața lor, și vreau să-i asigur de tot respectul și de considerația mea... Ei sunt sfinții, ei sunt eroii adevărați, care luptă pentru viața și pentru calitatea vieții copiilor lor... mai spun doar atât: *"Generozitatea înseamnă noblețe sufletească, înțelegere, mărinimie și totodată lipsa egoismului. Trebuie să înțelegi că există o lege nescrisă, conform căreia, mai întâi, trebuie să oferi ca apoi să poți primi."*

Pentru a dăruia iubire semenilor tăi nu trebuie să existe, un motiv. Dar, dacă totuși, dorești să găsești unul, acesta nu poate fi decât BUCURIA pe care o produci aceluia, care beneficiază de generozitatea ta."

Sursa: <http://www.argumentpress.ro/vestitorii-primaverii-Au-rasandit-iubire-la-calarasi-de-buna-vestire-galerie-foto-si-video/>

ASCHF-R filiala Vâlcea

Învățare asistată la Centrul de Zi Cozia

"Sunt totuși cineva. Nu pot face totul de unul singur, dar pot face ceva. Și chiar dacă nu pot face totul, sunt ajutat și fac tot ceea ce îmi stă în putință." (E. E. Hale) .

Pentru copiii cu dificultăți de învățare, comunicare, socializare, este nevoie de o abordare specializată, care să urmărească atât dezvoltarea perceptivă, latura intelectuală, cât și dezvoltarea socială și personală. Toate acestea facilitează independența copilului în mediu și în viața de zi cu zi.



Prin activitățile de comunicare, ludoterapie, terapie cognitivă și terapie psihomotrică, copiii din Centrul de zi Cozia învață și își exprimă propriile capacități, dobândesc informații despre lume, intră în contact cu diferite materiale și obiecte și le descoperă utilitatea, învățarea și se orientează în timp și spațiu, precum și să comunice adecvat cu cei din jur.

Noi, specialiștii, îi ajutăm să opereze cu diferite concepte, să își formeze și să dezvolte abilități și deprinderi, să finalizeze cu succes temele pentru școală.

Scopul nostru este de a flexibiliza și crește gradul de adaptabilitate în rândul copiilor, de a forma comportamente adecvate și adaptate unor situații diverse, de a crea un echilibru între activitățile de învățare și cele practice, de relaxare și joc - aspecte ce contribuie în mare măsură la dezvoltarea optimă/armonioasă a tuturor copiilor beneficiari.

Narcisa Telespan, profesor psihopedagog ASCHF-R filiala Vâlcea

ASCHF-R filiala București



"Am întâlnit mămici fericite ! Deși poate, numai pentru o seară , am reușit să ne detașăm de problemele zilnice , s-a văzut bucurie pe fața tuturor !

Am fost sărbătorite de ZIUA FEMEII, ziua tuturor femeilor, acolo, la Restaurantul-Casa Jienilor-ZIUA MAMELOR CU COPII CU DIZABILITĂȚI !

Totul , și de data aceasta, a fost la superlativ .

Meniul, cu preparate de bună calitate, frumos prezentate. Atmosfera de sărbătoare, muzică, dans, veselie !

MULȚUMIM organizatorilor că și anul acesta ne-au sărbătorit de ZIUA MAMELOR, așa cum o fac de mai mulți ani !

Le dorim sănătate , multe bucurii și realizări ! Și să ne vedem cu bine și în anii următori !"

*Cu deosebită stimă,
Rodica Ghercoiaș, mama unui tânăr cu dizabilități,
membră ASCHF-R filiala București*

ASCHF-R filiala București- Centrul de zi "Aurora"



„Nu contează cât facem, ci câtă dragoste punem în ceea ce facem. Nu contează cât dăm, ci câtă dragoste punem în ceea ce dăm.”

INCLUSIV



Voi, oamenii mari, știți câte avantaje are hidrokinetoterapia pentru noi, copiii cu dizabilități?

Mami și tati ne-au explicat că mișcarea în apă, coordonată de către un kinetoterapeut, ne va ajuta să obținem o mai bună condiție fizică, ne va întări musculatura și ne va facilita o creștere echilibrată a sistemului osos.

Cu siguranță au dreptate!

Vreți însă să vedeți ce a însemnat pentru noi acest program?

Centrul de zi AURORA pentru copii cu dizabilități neuromotorii severe
Program hidrokinetoterapie 2015



**Zâmbete și
relaxare, pentru
că ne simțim
în
siguranță**



Centrul de zi AURORA pentru copii cu dizabilități neuromotorii severe
Program hidrokinetoterapie 2015



ASCHF-R filiala București- Centrul de zi "Aurora"

Prin inot, Anouk poate realiza mișcări în apă care sunt foarte greoaie sau chiar imposibile pe uscat. Realizarea acestor mișcări, pe lângă faptul că o fac fericită, o ajută ca experiență, deoarece încearcă cu mai mult succes pe uscat aceste mișcări care par să-i și reușească într-o oarecare proporție. Este vorba în special despre mișcările picioarelor și mâinilor, reușind deja o amplitudine mai mare în a face un pas sau în a-și coordona mâinile. În plus, obținem și relaxarea musculară, detensionarea stării fizice și mentale în general, lucruri care ajută extraordinar de mult în realizarea oricăror tipuri de mișcări pe uscat și mai mult, îi dă încredere în sine că poate face.

Anouk merge fericită la bazin, abia așteaptă să plecăm când vede că pregătim rucsacul cu prosop, casca și foehn. La bazin, chiuie în apă și râde la toată lumea care o bagă în seamă. Elementul de socializare nu poate fi neglijat prin mersul la bazin, de asemenea reprezentând un beneficiu imens.

Anouk face acasă diverse alte terapii convenționale, de bază, precum kinetoterapie, logopedie, psihopedagogie. Finanțarea orelor de înot ne ajută foarte mult, pentru că, fără această finanțare, sigur nu am fi reușit să ajungem să plătim regulat orele la bazin pentru ca Anouk să aibă toate aceste beneficii pe care i le oferă înotul cu un specialist în hidrokinetoterapie.

*Mulțumim pentru Anouk,
Carmen Gabriela Constantin*

Mă frământam de ceva vreme legat de faptul că trebuia să suplinesc lipsa de mișcare a lui Ștefan (tetrapareză spastică), care stă în fotoliu rulant câte 6-7-8 ore/zi la școală. Eram conștientă că 1 oră de kinetoterapie seara nu este suficientă, mai ales că el este într-o perioadă de creștere. Oportunitatea practicării înotului a venit "la fix" și i-a oferit posibilitatea să facă mai multă mișcare fizică și, în același timp, să aibă o activitate suplimentară plăcută. Și-a făcut prieteni, a învățat să înoate pe spate, să facă "pluta", lucruri importante pentru condiția lui fizică și pentru încrederea în forțele proprii.

Nicoleta Gherghe

Programul de înot ne-a ajutat pe toți, părinți și copii. Am mai spus, dintre toate, vara asta a fost magică! Dintotdeauna apa i-a oferit cele mai mari grade de libertate lui Rareș, motiv pentru care o iubește.

Orele de înot au fost momente de bucurie continuă. I-au oferit ocazia unui program de terapie fizică făcută fără durere, fără efort, în joacă. L-au ajutat să deprindă noțiuni elementare de înot și l-au ajutat să se disciplineze un pic mai mult. L-au ajutat să își câștige tot mai multă independență emoțională și autonomie ... relațională. Și-a făcut un prieten nou, antrenorul, a cunoscut alți copii, alți părinți. A relaționat cu ceilalți copii din bazin, a constatat că și el poate face ceea ce fac ei. Au fost momente de normalitate :) !

Pentru noi, grupul de părinți, cred că am depășit pragul de formalitate. Cumva am devenit o familie. Când unul cade, ceilalți îl ajută să se ridice. Nu e puțin lucru. Nu cred că am mai simțit asta până acum.

Crina Juțuianu

Pentru noi, proiectul acesta cu ședințele de înot este foarte important și totodată benefic pentru Emi. De când face înot, respectiv de aproape 5 luni, este mult mai relaxat, îi place foarte mult apa și în apă, este total schimbat, iar între el și instructorul de înot s-a format o relație de prietenie. Sperăm ca acest proiect să meargă în continuare, pentru binele și sănătatea acestor copii. Vă mulțumim mult!

Familia Zincă

EVENIMENT ANIVERSAR**20 ANI ASCHF-R filiala Buzău****8 MARTIE**

Peste 100 de mame ale unor copii/tineri cu dizabilități au participat la evenimentul organizat cu ocazia împlinirii a 20 de ani de existență a ASCHF-R filiala Buzău. Cu acest prilej a fost sărbătorită și ziua de 8 martie, Ziua Internațională a Femeii, cu alte cuvinte, a fost o dublă sărbătoare!

La eveniment au fost prezente mămicile care au pus bazele înființării filialei, cât și fostele președinte care au trecut în revistă anumite momente din viața asociației, greutățile întâmpinate, dar și satisfacțiile pe care le-au avut în perioada mandatului lor.



Cuvintele președintei, doamna Filofteia Neagu, sunt edificatoare pentru marcarea evenimentului: *"Dupa 20 de ani de activitate, membrii filialei Buzău au avut dorința de a face un bilanț în ceea ce am realizat împreună până în prezent și obiectivele pe care ni le dorim a fi realizate. Adesea, vedem realizări numai în fapte mărețe, dar și pașii mici pot conduce la schimbarea noastră. Mai întâi, putem vorbi despre noi, părinții, apoi despre*

copiii noștri, pentru care ne dorim o viață trăită decent, cu programe de educație și servicii sociale destinate copiilor cu dizabilități.



Ce am făcut și câte mai avem de făcut în această asociație? Este o întrebare pe buzele fiecăruia dintre noi. Dorim să fim o asociație mare și puternică, cu mulți membri, dorim să fim ascultați atunci când actele normative nu sunt respectate, să facem lobby și advocacy pe lângă autoritățile locale, DGASPC și Direcția de Asistență Socială. Tragem linie și facem un calcul: ce am făcut în 20 de ani și ce vom mai face în continuare.

Am început acum 20 de ani cu doar 17 membri, copii doar în fotoliu rulant, între timp copiii noștri au crescut, vorbim acum de copiii membrii fondatori care au devenit tineri, sau chiar adulți, iar numărul membrilor a crescut de la an la an, ajungând acum la un număr de 219 membri, ceea ce evidențiază faptul ca scopul organizației este bine definit."



Am dezvoltat un Centru de zi pentru copiii până în 18 ani, un Centru tip Respiro pentru cei de peste 18 ani și multe alte proiecte. Sunt multe realizări, sunt și multe lipsuri, dar prin muncă și unitate, speranța noastră este că totuși cândva le vom realiza.



Activitățile de socializare sunt de mare preț pentru copiii/tinerii filialei, respectiv tabere de vară, excursii, manifestări cultural-artistice de 1 Iunie, 3 Decembrie și serbările de Crăciun. Filiala desfășoară, de asemenea, și activități de asistență socială prin distribuirea produselor de protezare.

La ceas aniversar, doamna Filofteia Neagu, președintele ASCHF-R Filiala Buzău, a arătat în intervenția sa, că a ținut mult ca evenimentul pe care urma să-l organizeze, prilejuit de 20 de ani de funcționare a filialei Buzău, să fie în imediata apropiere a zilei de 8 Martie, Ziua Internațională a Femeii, cu dorința de a invita cât mai multe mămici să fie prezente la eveniment.

Așa a și fost, foarte multe mămici de copii cu dizabilități au dat curs invitației și s-au bucurat de programul special pregătit pentru ele, care le-a încântat foarte mult.

Mai multe mame de copii cu dizabilități au solicitat să spună câteva cuvinte și au avut această posibilitate. Fiecare dintre acestea a vorbit de importanța asociației, de activitățile desfășurate și efectele benefice ale unor programe și servicii sociale destinate acestor copii.

Tot din intervențiile mamelor a reieșit faptul că asociația este o mare familie pentru ele, locul unde și-au împărtășit experiențele lor, unde s-au încurajat reciproc și au fost ajutate de asociație cu diferite informații utile pentru a-și rezolva anumite probleme în interesul copiilor lor.

Fosta președinte, doamna Ana Stanciu, membră fondatoare a filialei, în mesajul său, arată: *"Transmit tuturor membrilor asociației mulțumirile și recunoștința pentru tot ceea ce au realizat împreună cu actuala președinte, doamna Filofteia Neagu."* De asemenea, le-a urat multă putere de a dezvolta și diversifica programele asociației și numărul membrilor filialei să fie cât mai mare.

De o mare atenție s-a bucurat și doamna Florica Căpățână, una dintre membrele fondatoare ale filialei: *"Mă bucur când văd zâmbete sincere pe chipul acestor suflete măcinate de atâtea lacrimi și amărăciune. Dragele mele, Dumnezeu ne iubește mai mult decât oricine și să știți că merităm tot ce e mai bun pe lume. Fruntea sus, suflete frumoase!"*

Surpriza de final a fost tortul aniversar, cu artificii, lumânări și urarea de *La mulți ani!*

Doamna președinte Filofteia Neagu încheie această seară minunată, dedicată tuturor mămicilor deosebite din asociație, cărora le mulțumește pentru că sunt alături la bine și la greu, le dorește sănătate, putere și răbdare pentru a merge înainte și a lupta pentru binele copiilor lor.

Corina Kraus, secretar ASCHF-R filiala Buzău





MERGI CU NOI!

SEDIUL CENTRAL

Adresa: Bdul. Ferdinand, Nr. 141, București

PUNCTE DE LUCRU

Adresa: Bdul. Ferdinand, Nr. 144, București

Tel: 0728-169.536, 021-252.13.28

Adresa: Spitalul de Urgență pentru Copii M. S. Curie (Budimex) - recuperare parter

Adresa: Ploiești - Str. Elena Doamna Nr. 42



Pe parcursul celor 25 de ani de existență Biangi, misiunea noastră a rămas aceeași: pentru a atenua durerea, restabilirea sănătății și prelungirea vieții pentru oamenii din întreaga lume.

Produsele noastre deservesc toate segmentele de piață, sunt utilizate atât de către persoane cu dizabilități, cât și de către sportivi profesioniști, inclusiv spitale și clinici medicale.

Oferim asistență la centrele de recuperare din țară.

Dispozitive de referință, care sunt omologate și lansate pe piață de noi, cu rezultate deosebite în rândul pacienților cu afecțiuni neuromotorii sunt: încălțăminte cu arc tip

Biangi și orteze de picior și gleznă-picior tip Biangi.

Mulți medici și fizioterapeuți cunosc și au încredere în produsele noastre pentru pacienții lor.

Produsele noastre ortopedice sunt cele mai bune soluții medicale pentru a ajuta pacienții în recuperare, la minimizarea durerii și creșterea confortului.

Oferim soluții complete clienților noștri, servicii rapide și posibilitatea de a utiliza sistemul de scanare la nivelul membrelor inferioare.

Pasiunea pentru inovație este împărtășită de către o echipă de angajați extrem de motivați și talentați.

PRODUSE

ÎNCĂLȚĂMINTE ORTOPEDICĂ

pentru copii și adulți
(proiectată și fabricată manual):

- pentru diformități
- scurtări
- paralizii (cu arc tip Biangi)
- amputații
- încălțăminte post operatorie tip Barouk
- încălțăminte pentru diabetici

ORTEZE:

- pentru membrul superior
- pentru coloana vertebrală - corsete
- cervicale
- corset Cheneau

SUSȚINĂTORI PLANTARI

(Amprentă plantară computerizată)

PROTEZE MEMBRUL INFERIOR

DISPOZITIVE DE MERS:

- cârje, bastoane, cadre de mers
- fotolii rulante manuale și electrice
- verticalizator

SERVICII

CONSULTAȚII gratuite pentru alegerea dispozitivelor medicale în funcție de diagnostic.

SERVICE în perioada de garanție și post-garanție.

0728-169.536
www.biangi.ro

HAI SĂ MERGEM MAI DEPARTE, ÎMPREUNĂ!



Sanatoriul balnear Techirghiol



Sanatoriul Balnear și de Recuperare Medicală Neuro-psiho-motorie este o secție a Sanatoriului de adulți, situat în localitatea Techirghiol, vis-a-vis de mănăstirea Sf. Maria din centrul orașului. Copiii care se internează la noi au vârste cuprinse între 3 și 18 ani. În vederea internării, programările telefonice se fac la medicul șef de secție, Dr. Prăjitură Aurora, telefon-0241735620, între orele 9-13. Avem o capacitate de 180 paturi de internare, dintre care 80 momentan sunt anulate. Actele necesare pentru internarea copiilor sunt următoarele: bilet de trimitere de la medicul de familie sau medicul specialist, certificat de naștere sau buletin de identitate (xerocopie), certificat de handicap (xerocopie) și copie după actul de identitate al unuia dintre părinți.



În secția noastră se internează copii cu diverse afecțiuni neurologice, cu sechele post-traumatice și post operatorii ale aparatului locomotor, cu malformații congenitale, scolioze sau după intervenții ortopedice. Perioada de internare este de 21 zile.

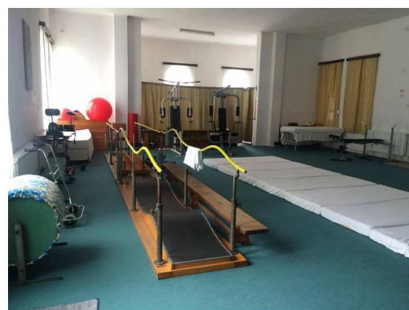
Copiii cu certificate de handicap gradul grav, accentuat și mediu se internează cu însoțitori. Pentru toți copiii internați, tratamentul recuperator este gratis, ei fiind asigurați automat prin lege până la 18 ani. Pentru însoțitorii copiilor cu handicap grav și accentuat nu se plătește nimic, cazarea și masa fiind gratis. În schimb, pentru însoțitorii copiilor cu handicap mediu, care doresc în mod deosebit să rămână internați cu copiii, se percepe o taxă de 50 lei/zi, reprezentând cazarea și masa pentru ei.

În vederea internării cu copiii, este necesar ca toți însoțitorii să vină și ei cu bilet de trimitere de la medicul de familie, copie după actul de identitate și cardul de sănătate. În acest fel, devin și ei pacienții noștri și pot beneficia de tratament recuperator (electroterapie, băi sărate, nămol și gimnastică). În

cazul în care există însoțitori neasigurați și fără card de sănătate, există posibilitatea de a se interna cu copiii, însă nu pot beneficia de tratament recuperator.

Tratamentul recuperator care se face în secția noastră constă în: electroterapie (laser, ultrasunet, aerosoli, baie galvanică, magnetoterapie, curenți interferențiali), kinetoterapie (avem 2 săli de gimnastică cu personal calificat în acest domeniu), ergoterapie, hidrokinetoterapie (1 bazin cu apă dulce, 1 bazin cu apă sărată din lacul Techirghiol, în care se execută programe de gimnastică), împachetări cu nămol, ergoterapie și logopedie. În prezent, baza noastră de tratament se modernizează în cadrul hidroterapiei, fiind achiziționate 3 căzi individuale, care urmează a fi instalate.

Tratamentul copiilor se face în cursul dimineții, între orele 8-12, de luni până vineri. Zilnic, copiii merg la școala gimnazială specială, care funcționează în cadrul sanatoriului. Școala unității medicale are 8 săli de clasă, un cabinet de asistență psihologică și terapie logopedică, unul de informatică și bibliotecă și o sală de grădiniță, care are program atât dimineața, cât și după amiaza. În acest fel, copiii își continuă procesul educațional și pe perioada internării la noi, urmând a li se elibera o adeverință de la școală în momentul externării.



În sezonul estival, tratamentul copiilor se desfășoară la lacul Techirghiol, pe plajă, unde merg însoțiți de cadrele medicale. Copiii fac onctiuni cu nămol, imersie în lac și helioterapie (stau la soare).

Cu toate acestea, noi încercăm să le oferim pacienților noștri un timp cât mai plăcut pe durata internării lor. După tratamente, copiii se pot uita la televizor, au calculatoare pe secție, beneficiază de jocuri și există personal calificat care se ocupă de ei, respectiv instructori de educație. În curtea sanatoriului este și un parc amenajat pentru copii, dotat cu leagăne și tobogane.

*Gabriela Tăbuică
Asistent Șef -Sanatoriul balnear Techirghiol*

Infirmitatea Motorie Cerebrală (paralizia cerebrală)

Infirmitățile Motorii Cerebrale sunt boli neurologice neprogresive și neereditare, care afectează capacitatea copilului de a se mișca, de a-și menține postura de echilibru. Aceste tulburări sunt cauzate de o leziune cerebrală, care apare înainte de naștere, în timpul nașterii sau în primii ani după naștere.

Infirmitatea Motorie Cerebrală IMC sau paralizia cerebrală face parte dintru-un grup mai larg de afecțiuni cerebrale numite Encefalopatii Cronice Infantile, care înseamnă leziuni ale scoarței cerebrale, congenitale și/sau dobândite în primii 2 ani de viață, cu efecte variate în plan: mental, comportamental, senzorial sau motor.

Leziunea cerebrală care determină apariția acestei infirmități nu se poate vindeca.

Un aspect pozitiv al IMC este acela că afecțiunea (mai exact leziunea neurologică) nu progresează în cursul vieții, nu se accentuează.

Câteva sfaturi pentru părinți care îngrijesc copii cu IMC:

Este foarte important ca un copil cu IMC să fie ajutat să devină cât mai independent.

Un copil cu IMC trebuie să poată:

- ◆ Să comunice într-un mod specific necesitățile și dorințele;
- ◆ Să se obișnuiească să fie cât mai independent în măsura în care îi permit abilitățile fizice, în acțiuni de tipul: spălare, îmbrăcare, alimentare;
- ◆ Să ajute la treburile casnice în măsura posibilităților sale fizice, fiind tratat ca și ceilalți membri ai familiei;
- ◆ Să frecventeze o școală care să corespundă necesităților fizice și capacităților lui de învățare;
- ◆ Să realizeze sarcini utile, în măsura posibilităților sale;
- ◆ Să aibă posibilități de integrare în societate împreună cu alți copii și adulți.

În cazul copiilor cu dificultăți de

comunicare cauzate de infirmitatea motorie cerebrală, trebuie să:

- Îmbunătățim toate abilitățile de comunicare ale copilului;
- Să încurajăm orice mod de comunicare;
- Să ajutăm copilul să devină cât mai independent posibil;
- Să-i asigurăm copilului o asistență specializată, atunci când aceasta este necesară, de exemplu: grădiniță, servicii de educație specială, servicii medicale etc.
- Dacă dificultățile de comunicare vor continua, veți consulta un logoped pentru a primi sfaturi în legătură cu atitudinea cea mai potrivită de urmat, pentru a fi de ajutor copilului.
- Dacă sunt probleme în familie, odată ce știți ce consecințe are asupra copilului, trebuie să încercați să le rezolvați și să asigurați un climat de liniște, siguranță și afecțiune.
- Este important respectarea unui program zilnic echilibrat, adecvat vârstei copilului, un regim de viață ordonat.
- Nu i se fac observații copilului legate de vorbire și sunt instruiți în acest sens toți membrii familiei și persoanele apropiate.
- Vorbiți copilului calm, lungind ușor prima vocală din cuvânt, respectând intonația firească a propoziției. Starea de calm se transmite copilului și treptat imită felul dvs. de a vorbi.
- Respectați indicațiile primite de la logoped!
- Copilul trebuie eliberat de teama de a vorbi. Acordați-i afecțiune și timp.
- Este bine să-i citiți rar și cât mai expresiv povești scurte, să folosiți jocuri cât mai variate care-i fac plăcere copilului și îi stimulează dorința de comunicare.
- Nu va fi niciodată constrâns să vorbească, important este să dorească să comunice spontan.
- Puteți angrena în joc și alți copii, pentru lărgirea relațiilor de comunicare și formarea unui comportament firesc.
- Vom reuși să ajutăm copilul să depășească dificultățile de vorbire dacă știm să le identificăm

cât mai devreme și să folosim metodele adecvate specificului dizabilității.

- Nu trebuie lăsat să treacă timpul fără să ajutăm copilul, în speranța că problemele se rezolvă pe măsură ce crește copilul. Riscăm agravarea problemelor și efortul de recuperare va fi mai mare.

Câteva recomandări pentru părinți privind programul de gimnastică medicală:

- Participați la programul de gimnastică medicală pe care îl face un kinetoterapeut și învățați cu și de la acesta cât mai multe exerciții corecte pentru a putea continua și la domiciliu programul de stimulare al copilului dvs.
- Țineți minte că, zilnic, copilul dvs. trebuie stimulat și încurajat.
- Vorbiți cu copilul dvs. și chiar cântați-i când lucrați cu el.
- Nu-l izolați, încercați mai bine să-i explicați care este situația și căutați soluții pentru problemele lui.
- Informați-vă din cărți, de la diferiți specialiști și chiar de la alți părinți aflați în situații asemănătoare cum puteți ajuta mai bine copilul dvs.
- Nu-i faceți promisiuni pe care nu le puteți îndeplini pentru a nu-i slăbi încrederea în dvs.
- Nu faceți pentru el ceea ce poate face singur pentru că asta îl va face să se simtă mai neajutorat decât este.
- Nu-i corectați greșelile de față cu alții, e mult mai eficient dacă i le spuneți între patru ochi.
- Nu-i cereți explicații pentru purtările lui rele, de multe ori nici el nu știe de ce le face.
- Nu lăsați ca obiceiurile lui proaste să îl aducă în centrul atenției. Asta ar putea să îl facă să continue.
- Nu folosiți forța împotriva lui; răspunde mai repede dacă este îndrumat.
- Nu uitați să folosiți toate tipurile de comunicare cât mai des; asta îl va ajuta să nu se simtă singur.

Sursa: "Ghid pentru părinți, educatori și alte persoane implicate în lucrul cu copii cu dizabilități care au dificultăți de comunicare", UNICEF, 2015

Asociația de Sprijin a Copiilor cu Handicap Fizic - România

Strategia ASCHF-R pentru perioada 2016 - 2020

"Lumea mea e lumea noastră!"

Strategia ASCHF-R pentru perioada 2016-2020 - "Lumea mea e lumea noastră!" este centrată pe copilul și tânărul cu dizabilități aflat în îngrijirea familiei, pe cunoașterea nevoilor specifice, pe acțiuni ținute de advocacy, pe programe de sprijin pentru membrii familiilor și încurajarea participării la viața socială în paralel cu o dezvoltare organizațională continuă.

Până în anul 2020, ASCHF-R va interacționa cu fiecare dintre membri, va colecta, analiza și concentra problemele specifice familiilor care au în îngrijire copii și tineri cu dizabilități, le va supune consecvent decidenților împreună cu soluțiile identificate sau proiectele necesare având ca reper Convenția privind drepturile persoanelor cu dizabilități!

Până în anul 2020, ASCHF-R își propune să crească numărul membrilor săi, paralel cu creșterea încrederii în organizație, a vizibilității și prestigiului!

Până în anul 2020, ASCHF-R își propune să fie recunoscut ca interlocutor bine documentat al statului, luând în considerare faptul că fiecare solicitare a organizației se va baza pe fapte concrete, colectate de la familiile membre!

Viziunea ASCHF-R

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

Misiunea ASCHF-R

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

DIRECȚII STRATEGICE DE ACȚIUNE

În vederea realizării obiectivului general, au fost identificate 3 (trei) direcții strategice de acțiune, și anume:

- 1.** Consolidarea informațiilor despre nevoile specifice ale copiilor și tinerilor cu dizabilități fizice și/sau asociate și ale familiilor lor, reprezentare și advocacy
- 2.** Sprijin pentru integrare și incluziune socială a copiilor și tinerilor cu dizabilități fizice și/sau asociate
- 3.** Definirea statutului de "purtător de cuvânt" al familiei care are în îngrijire copil sau tânăr cu dizabilități fizice și/sau asociate

Ne așteptăm ca implementarea Strategiei ASCHF-R să aibă cel puțin următoarele rezultate:

- ★ creșterea numărului de membri în filiale;
- ★ creșterea numărului de susținători și sponsori;
- ★ câștigarea de proiecte;
- ★ creșterea încrederii membrilor în organizație;
- ★ implicarea unui număr mai mare de membri în viața asociației;
- ★ realizarea de materiale suport pentru părinții care au în îngrijire copii sau tineri cu dizabilități;
- ★ identificarea de tineri sau alți părinți care să își asume responsabilitățile vieții de asociație;
- ★ creșterea numărului de vizitatori ai site-ului organizației;
- ★ creșterea numărului de participanți la proiectele și activitățile cu caracter social;
- ★ creșterea numărului de intervenții bazate pe fapte reale din viața membrilor noștri.



"Mulțumim foarte mult pentru urări. Felicitări pentru rezultatele extraordinare obținute! Vă dorim să aveți putere să continuați activitatea în beneficiul acestor copii."

Ioan Bălașa - Director General MONS MEDIUS INVESTMENTS SA



"Un an bun cu multă sănătate! Mulțumesc pentru informare. Am fost foarte mulțumiți că v-am putut fi de folos..."

Să ne ajute Bunul Dumnezeu în continuare pe toți!"

Dr. Alina Cernea Director VIOLA TOTAL S.R.L.

"Bună ziua,

La mulți ani! Să aveți un an minunat, cu multe realizări! Mulțumim pentru mesaj și vă asigur că prin intermediul meu a ajuns și la Dl Dir. Adrian Grecu. Suntem convinși că acești copii minunați s-au simțit foarte bine la spectacol și ne bucurăm că am putut participa la organizarea acestuia.

Din păcate nu am putut ajunge la spectacol, dar prin pozele minunate pe care ni le-ați trimis, avem un sumar al acestuia. Vă dorim multă sănătate, ca să puteți sprijini în continuare copiii cu dizabilități și nevoi speciale."

Simona Iancu Business Assistant EPD-SC BGP PRODUCTS S.R.L



"Stimată Doamnă Director a Centrului de zi "Aurora",

Vă mulțumim pentru gândurile bune transmise cu prilejul aniversării a 25 de ani de la înființarea Universității Româno-Americane!

Vă mulțumim pentru cuvintele frumoase pe care ni le adresați! Dar nu le merităm. Dumneavoastră le MERITAȚI! Noi nu facem altceva decât să încercăm să oferim o clipă de bucurie copiilor care ne-au devenit copii în egală măsură. Noi nu facem altceva decât să ne dorim să-i facem să zâmbescă și să sperăm, de fiecare dată, că am reușit.

Pentru Universitatea Româno-Americană este o onoare să vă poată fi alături!

Vă rugăm să transmiteți cele mai nobile gânduri și aleasă prețuire părinților care ne sunt exemple de viață, să-i îmbrățișați cu drag pe copii și să primiți din partea noastră deplină considerație și respect pentru că le sunteți alături."

Cu profund respect,

Prof.univ.dr Doinița Ciocîrlan

Prorector

Universitatea Româno-Americană



"Ne bucurăm de bucuria copiilor și ne bucurăm că am reușit să contribuim și noi modest la aceasta, în fapt, eforturile dvs. și ale asociației fiind cruciale în acest sens.

Ne pare rău că nu am putut participa.

Vă urăm mult succes în continuare în misiunea dvs. nobilă."

Cătălin Dragostin -Director General ENERGY SERV SRL

"Bună ziua și La mulți ani!

Mă bucur că am putut să vă ajutăm la delicata și dificila dumneavoastră activitate. Sper ca în acest an să vă fim alături cu o periodicitate mai mare. Să aveți parte de sănătate și noroc!"

Dumitru Iliescu - Director General IAMSAT MUNTENIA SA





- 1 - Cuvânt înainte
- 2 - AGA ASCHF-R 2016, București
 - Mănăstirea Crasna
- 3 - Informații utile
- 7 - De la filiale adunate...Prahova, Călărași, Vâlcea, București (Centrul de zi "Aurora"), Buzău
- 16- Biangi ortopedic
- 17 - Sanatoriul balnear Techirghiol
- 18 - Sfaturi pentru părinți
- 19 - Strategia ASCHF-R 2016-2020
- 20 - Gânduri bune de la 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

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