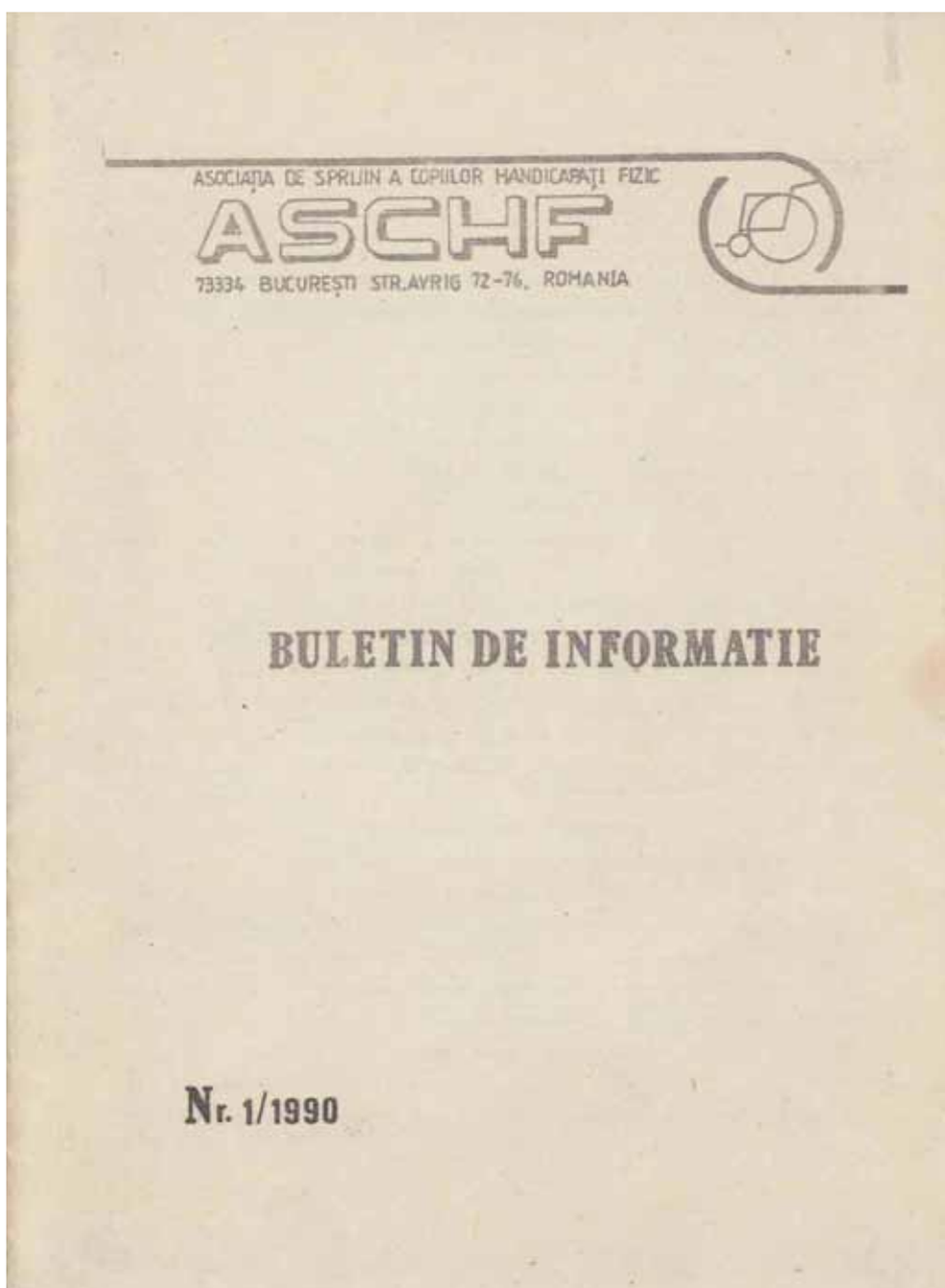




nr. 42

BULETIN INFORMATIV

ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPAȚI FIZIC - ROMÂNIA



DUPĂ 20 DE ANI

SUMAR

03 CUVÂNT ÎNAINTE | **04** VIZIUNE & REȚELE | **05** PROIECTE & SPONSORI

06 - 14 FILIALE | **15** CENTRE DE ZI | **16 - 19** DUPĂ 20 DE ANI

20 - 21 ASISTENTUL PERSONAL | **22** PROIECTE | **23** TABĂRA DE VARĂ

24 PERSPECTIVE | **25 - 27** MEDALION DR. LUMINIȚA PĂDURE

28 - 29 ISTORIC ASCHF-R | **30** SPONSORI

Echipa de redacție:

Rodica Nicolae – coordonator imagine din partea Consiliului Director ASCHF-R

Ion Toloș – președinte ASCHF-R

Ion Lică – director executiv ASCHF-R

Monica Stanciu – președinte de onoare ASCHF-R

Mihaela Ene – secretar ASCHF-R

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: 021 337 18 75

E-mail: nationala@aschfr.ro

www.aschfr.ro

Alte informații:

Cod fiscal: 4183156

Cont lei: RO04RNCB0278000375430001, BCR Sucursala Șerban Vodă

După 20 de ani...

Ion Toloș - Președinte ASCHF-R

*Fiecare om pe care îl întâlnesc
în drumul meu îmi este superior prin ceva.
De aceea încerc să învăț câte ceva pe lângă fiecare.
Sigmund Freud*

20 de ani înseamnă o activitate care a contat pentru fiecare dintre noi, ne-a schimbat și ne-a provocat să continuăm!

Am militat pentru o lege specială, am înființat servicii sociale de tip alternativ, am organizat evenimente de conștientizare, am dezvoltat structura organizației, am stat de vorbă cu mulți, mulți părinți despre problemele de fiecare zi, am încercat să găsim soluții, să descoperim metode de convingere pentru a finanța proiecte de care copiii și tinerii cu handicap, familiile lor au nevoie...

Membrii ASCHF-R sunt motorul acțiunilor acestei organizații de părinți. Adesea, vedem realizări numai în fapte mărețe dar și pașii mici pot conduce la schimbare. Întâi, să vorbim despre noi, despre copiii noștri, să ne adunăm și să dorim ca viața lor să fie trăită în Demnitate, ca să-l citez pe dl dr. Nicolae Robănescu. Noi am inițiat, perseverăm, credem că toți părinții doresc o viață mai bună copiilor lor așa că îi așteptăm în ASCHF-R!

Ce mai avem de făcut? Trebuie să urmărim permanent să fim consultați și ascultați atunci când actele normative se referă la situații pe care noi le trăim, avem de întărit forța noastră de lobby și advocacy, copiii și tinerii noștri au nevoie de servicii diversificate, au nevoie de o societate care să le acorde protecție, asistența necesară, să-i sprijine în eforturile de integrare.

Dorim să construim o asociație mare și puternică care să schimbe în bine situația persoanelor cu handicap.

Anul 2011 va fi Anul internațional al voluntarilor și va constitui un prilej de a ne cunoaște mai bine. Până atunci, dați-mi voie să mulțumesc tuturor voluntarilor ASCHF-R, părinți și specialiști care și-au dedicat și își vor dedica experiența, energia și timpul domeniului dizabilității! Mulțumesc angajaților organizației!

Mulțumesc sponsorilor și partenerilor fără de care nu am putea împlini proiecte pe care copiii și tinerii le solicită!

Urez părinților încredere în forța asociativă și speranța că

Împreună vom reuși!

După 20 de ani ...

"Le doresc tuturor sănătate și putere! După 20 de ani, ce s-a schimbat în bine trebuie menținut și promovat iar ce nu este bine trebuie îndreptat!

Suntem aici pentru copiii și tinerii noștri și, mai mult ca oricând, este nevoie de unitate, de încredere și de curaj!"

Monica Stanciu

Președinte ASCHF-R 1990-1999
Președinte de onoare ASCHF-R

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

Membrii ASCHF-R, familii care au în îngrijire copii/tineri cu handicap fizic/asociat, pornesc de la ideea că întregul potențial al copilului și tânărului cu dizabilități poate și trebuie să fie valorificat.

Familia trebuie să fie informată pentru a-i acorda copilului sau tânărului sprijin necesar pentru dezvoltarea sa. Numai acționând împreună - părinți, tineri și specialiști – se vor găsi soluții la problemele legate de dizabilitate.

MISIUNE

Dezvoltarea de programe cu și pentru copiii și tinerii cu handicap fizic/asociat și familiile acestora în vederea facilitării incluziunii sociale.

SCOP

Îmbunătățirea condițiilor de viață a copiilor și tinerilor cu handicap fizic/asociat, a familiilor care îi au în îngrijire.

ARIE

Județele:
 ➔ Argeș
 ➔ Buzău
 ➔ Călărași
 ➔ Giurgiu
 ➔ Neamț
 ➔ Olt
 ➔ Prahova
 ➔ Vâlcea
 ➔ municipiul București

DIRECȚII

➔ Integrarea socială a copiilor/tinerilor cu dizabilități fizice/asociate
 ➔ Furnizarea de servicii sociale
 ➔ Advocacy și reprezentare
 ➔ Dezvoltare instituțională

REȚELE > ASCHF-R este membru în următoarele federații:

ONPHR

Organizația Națională a Persoanelor cu Handicap din România militează pentru deplina integrare socială a persoanelor cu handicap și împotriva oricăror forme de discriminare.

Contact: www.integration.ro

FONPC

Scopul Federației Organizațiilor Neguvernamentale Pentru Copil este acela de a întări, uni și reprezenta într-o manieră solidară organizațiile membre care activează în domeniul bunăstării și protecției copilului și familiei în vederea asigurării respectării drepturilor copilului.

Contact: www.fonpc.ro

RENINCO

Rețeaua Națională de Informare și Cooperare pentru Integrarea în Comunitate a Copiilor și Tinerilor cu Cerințe Educative Speciale are ca scop formarea și dezvoltarea unei rețele active de informare, comunicare și schimb de experiență.

Contact: www.reninc.ro

Proiecte tradiționale și activități permanente:

Campanii de lobby și advocacy
pentru promovarea drepturilor copiilor și tinerilor cu handicap fizic/asociat

Monitorizarea *Legii nr. 448/2006* și concentrarea sesizărilor primite din filialele ASCHF-R privind încălcarea drepturilor prevăzute de lege, demersuri pentru soluționarea acestora

Centrul național de distribuție și service pentru mijloace ajutătoare

Asistență socială pentru familii aflate în dificultate

Serviciul de documentare și consultanță pentru membri

Conferința națională a părinților

Asistență tehnică și dezvoltare organizațională pentru filialele ASCHF-R

Tabăra de vară pentru copii și tineri cu handicap

Serbările Pomului de Crăciun

Campanii de strângere de fonduri

Sponsori care susțin lunar activitățile ASCHF-R:

PIZZA HUT

SC TEHNOLOGICA RADION SRL

SGS ROMANIA SRL

KFC

SC MEGA IMAGE SRL & LA FOURMI SA

SC NUCLEAR NDT RESEARCH & SERVICES SRL

SC GIMROM HOLDING SA

SUPERMARKET PENNY MARKET XXL

SUPERMARKET INTERMACEDONIA

SUPERMARKET GIMROM HOLDING SA

SC CAN SERV SRL (SUPERMARKET "PRIMAVARA")

SC CORA SA

Parteneri principali care au susținut din 1990 proiectele sociale ale ASCHF-R:

BANCA COMERCIALA ROMANA

BRD – GROUPE SOCIETE GENERALE

Sponsori principali:

SC DEN BRAVEN ROMANIA COMEX

SC MARI VILA COM SRL

SC ESRI ROMANIA SRL

SC CRESCENDO INTERNATIONAL SRL

SC FAN COURIER EXPRESS SRL

SC ALSTOM POWER ROMANIA SRL

SC VIOLA TOTAL SRL

BIROUL NOTARIAL POP MONICA & ASOCIATII

SC ANUNTUL TELEFONIC SRL

SC DATANET SYSTEMS SRL

SC DERA ROMANIA SRL

SC TEHNOLOCICA RADION SRL

SC ASCOMI TRADE COMPANY SRL

SC MONS MEDIUS INVESTMENTS

SC ELECTRO ADMON SRL

SC EUROCONTROL SRL

SC EXACT TOURS SRL

SC THEOTOP SRL

SC IMSAT MUNTENIA SA

SC ISPH SA

SC GENERAL TURBO SA

SC PLASTIDRUM SRL

SC EMIDALE INTERNATIONAL IMPEX SRL

SC AVICO INTERNATIONAL SRL

SC EXCLUSIV IMPORT EXPORT SRL

SC ALUMIL ROM INDUSTRY SA

UNIVERSITATEA ROMANO-AMERICANA

SC ROMCLINIC SRL

INSTITUTUL NATIONAL DE CIMENT <CEPROCIM> SA

Servicii:

Educație specială, recuperare kinetoterapeutică, consiliere și informare legislativă pentru copii, tineri și familii în cadrul *Centrului de socializare Nova*. Deschis în anul 1997 la solicitările membrilor asociației, *Centrul de socializare Nova* este o unitate de asistență socială pentru tinerii cu deficiențe neuromotorii aflați în îngrijirea familiei și fără acces la educație, școlarizare sau recuperare neuromotorie, pe baza modelului Centrului de zi Aurora din București. *Centrul de socializare Nova* are drept scop valorificarea întregului potențial prin integrarea într-o formă de educație și socializare a copiilor/tinerilor cu handicap fizic/asociat din municipiul Pitești. Centrul este dotat cu echipamente pentru mai multe servicii: kinetoterapie, logopedie, ergoterapie, inițiere în informatică.



Fondată în anul 1991, Filiala Argeș este acreditată ca furnizor de servicii sociale și este înscrisă în Registrul electronic unic al serviciilor sociale - www.mmuncii.ro.

Situația statistică a membrilor organizației evidențiază faptul că 60% dintre aceștia sunt copii iar 40% adulți.

Contact:

Adresa: Pitești, Găvana III, str. Carol Davila, Bl. B1, sc. A, ap. 1, județ Argeș

Tel: 0348/807335 | **Tel/Fax:** 0348/807334

e-mail: aschfrag@yahoo.com sau aschfr@rdslink.ro

<http://aschfrdisabilitate.wordpress.com>

Cont lei: RO04BTRL00301205H61045XX, Banca Transilvania - Agenția Nord

Activități de socializare:

- ⇒ excursii, tabere, manifestări cultural-artistice cu ocazia zilelor de 1 iunie, a sărbătorilor de Crăciun, 8 martie, marcarea zilei de 3 decembrie
- ⇒ întâlniri cu specialiști și reprezentanți ai autorităților publice locale

Activități de asistență socială: organizația sprijină copiii și tinerii cu handicap din familiile aflate în nevoie prin distribuirea de produse de igienă și materiale absorbante, mijloace ajutătoare - cadre de mers, cârje, fotolii rulante și altele.

Repararea și distribuirea dispozitivelor ajutătoare locomoției și adaptări la domiciliul persoanelor cu handicap fizic în cadrul **unității protejate autorizate Împreună** (autorizație ANPH nr. 482/22.06.2009). Acest proiect urmărește să vină în sprijinul tinerilor cu handicap prin dezvoltare de activități generatoare de venituri, venituri care vor fi reinvestite în scopul de a crește numărul persoanelor cu handicap angajate. Din luna februarie 2009, cu sprijinul CJ Argeș, activitatea se desfășoară într-o nouă locație, pe Calea Drăgășani nr. 8, lângă DGASPC Argeș.

Filiala Argeș are ca **parteneri** constanți Consiliul Județean Argeș prin DGASPC Argeș, organizația AMICI din Germania, asociația „Der Paritatische” din landul Sachsen – Anhalt, Germania și asociația „Jeanne D'Arc” din Chateau Sanlin, Franța.

Advocacy și reprezentare la nivel local: persoanele cărora li se încalcă drepturile pot veni și aduce la cunoștința organizației acest lucru pentru ca aceasta să acționeze la nivel local și național.

Servicii:

Școlarizare, socializare, recuperare în cadrul *Centrului de zi Aurora*, care funcționează în str. Țepeș Vodă nr. 86, sector 2, tel/fax 021/3224818, tel. 021/3202874.

În *Centrul de zi Aurora* se desfășoară, de asemenea, activități de informare, îndrumare și consiliere pentru familiile copiilor care frecventează centrul, precum și acțiuni de promovare a incluziunii școlare prin informarea, pregătirea și colaborarea cu școli integratoare din București.

Activități de socializare:

- ⇒ excursii, tabere, manifestări cultural-artistice cu ocazia zilelor de 1 iunie, a sărbătorilor de Crăciun, 8 martie, marcarea zilei de 3 decembrie
- ⇒ întâlniri cu specialiști și reprezentanți ai autorităților publice locale

Activități de asistență socială: organizația sprijină copiii și tinerii cu handicap din familiile aflate în nevoie prin distribuirea de produse de igienă și materiale absorbante, mijloace ajutătoare - cadre de mers, cârje, fotolii rulante și altele.

Transport adaptat pentru copiii care frecventează Centrul de zi Aurora și Școala Specială nr. 5.

Informarea și orientarea familiilor care au în îngrijire copii cu handicap fizic cu privire la legislație și drepturile persoanelor cu handicap.

Advocacy și reprezentare la nivel local: persoanele cărora li se încalcă drepturile pot veni și aduce la cunoștința organizației acest lucru pentru ca aceasta să acționeze la nivel local și național.



Fondată în anul 1993, Filiala București este acreditată ca furnizor de servicii sociale și este înscrisă în Registrul electronic unic al serviciilor sociale - www.mmuncii.ro.

Contact:

Tel/fax: 021/2416407, 0723251974

E-mail: stefanescuatena@yahoo.com, centrul.aurora@yahoo.com

Cont: RO98BPOS81002694991ROL01, BANC POST – Sucursala Coșbuc

Servicii:

Socializare, recuperare logopedică și kinetoterapeutică, activități recreative și educative

În cadrul parteneriatului cu DGASPC Buzău, Filiala Buzău a înființat *Centrul de zi Ana* și un *Centru Respiro*.

Centrul de zi Ana are ca beneficiari copii cu handicap motor și/sau asociat, cu vârste cuprinse între 3-18 ani, aflați în dificultate socială și/sau medicală. Misiunea centrului este de a oferi servicii de îngrijire complexă pe timpul zilei și activități de tip educațional, recuperare-reabilitare, recreere și socializare, consiliere, sprijin în vederea orientării școlare precum și sprijin/consiliere pentru familie.

Centrul Respiro este un ajutor pentru familia în care apare o criză temporară (orice eveniment petrecut care împiedică familia să acorde îngrijirea necesară tânărului cu handicap, cum ar fi: situație

conflictuală, epuizare fizică/nervoasă, boală etc.). Familiei i se oferă o perioadă de pauză în obligațiile sale prin preluarea tânărului în acest centru, unde îngrijirea îi este acordată de personal specializat.

Activități de socializare:

- ⇒ excursii, tabere, manifestări cultural-artistice cu ocazia zilelor de 1 iunie, a sărbătorilor de Crăciun, 8 martie, marcarea zilei de 3 decembrie
- ⇒ întâlniri cu specialiști și reprezentanți ai autorităților publice locale

Activități de asistență socială: organizația sprijină copiii și tinerii cu handicap din familiile aflate în nevoie prin distribuirea de produse de igienă și materiale absorbante, mijloace ajutătoare - cadre de mers, cârje, fotolii rulante și altele.

Informarea și orientarea familiilor care au în îngrijire copii cu handicap fizic cu privire la legislație și drepturile persoanelor cu handicap.

Advocacy și reprezentare la nivel local: persoanele cărora li se încalcă drepturile pot veni și aduce la cunoștința organizației acest lucru pentru ca aceasta să acționeze la nivel local și național.



Fondată în anul 1995, Filiala Buzău este acreditată ca furnizor de servicii sociale și este înscrisă în Registrul electronic unic al serviciilor sociale - www.mmuncii.ro.

Contact:

Adresa: Buzău, str. Crizantemelor nr. 17, incinta internatului Colegiului Agricol, județ Buzău

Tel/Fax: 0238/717590

e-mail: office@aschfr-buzau.ro

Cont: RO65RZBR0000060003561, Banca Raiffeisen Sucursala Buzău



Servicii:

Psihopedagogie și logopedie, consiliere psihologică, activități privind dezvoltarea deprinderilor, aptitudinilor și conduitelor necesare adaptării în mediul social în cadrul *Centrului de zi pentru persoane cu handicap*.

Activități de socializare:

- ⇒ excursii, tabere, manifestări cultural-artistice cu ocazia zilelor de 1 iunie, a sărbătorilor de Crăciun, 8 martie, marcarea zilei de 3 decembrie
- ⇒ întâlniri cu specialiști și reprezentanți ai autorităților publice locale

Activități de asistență socială:

organizația sprijină copiii și tinerii cu handicap din familiile aflate în nevoie prin distribuirea de produse de igienă și materiale absorbante, mijloace ajutătoare - cadre de mers, cârje, fotolii rulante și altele.

Advocacy și reprezentare la nivel local:

persoanele cărora li se încalcă drepturile pot veni și aduce la cunoștința organizației acest lucru pentru ca aceasta să acționeze la nivel local și național.



Fondată în anul 2003, este acreditată ca furnizor de servicii sociale și este înscrisă în Registrul electronic unic al serviciilor sociale - www.mmuncii.ro.

Contact:

Adresa: Călărași, str. Prolungirii București, nr. 4, județ Călărași

Tel/fax: 0242/313949

E-mail: aschfrcl@yahoo.com

Cont: RO52RNCB00980375616001, BCR Călărași

Servicii:

Activități de asistență socială:

Organizația sprijină copiii și tinerii cu handicap din familiile aflate în nevoie prin distribuirea de produse de igienă și materiale absorbante, mijloace ajutătoare - cadre de mers, cârje, fotolii rulante și altele.

Activități de socializare:

- ⇒ excursii, tabere, manifestări cultural-artistice cu ocazia zilelor de 1 iunie, a sărbătorilor de Crăciun, 8 martie, marcarea zilei de 3 decembrie
- ⇒ întâlniri cu specialiști și reprezentanți ai autorităților publice locale



Activități de recuperare – gimnastică recuperatorie

Informarea și orientarea familiilor care au în îngrijire copii cu handicap fizic cu privire la legislație și drepturile persoanelor cu handicap.

Advocacy și reprezentare

 la nivel local:

Persoanele cărora li se încalcă drepturile pot veni și aduce la cunoștința organizației acest lucru pentru ca aceasta să acționeze la nivel local și național.

În acest sens, Filiala Giurgiu a sesizat organizația națională referitor la neplata salariilor asistenților personali din județ, pentru al doilea an consecutiv. Organizația națională a desfășurat în perioada 1 – 20 noiembrie a.c. o campanie de lobby care a cuprins memorii transmise către Primăria Giurgiu, Consiliul Județean Giurgiu, senatori și deputați de Giurgiu, europarlamentari și alți decidenți politici.

Fondată în anul 2003, este acreditată ca furnizor de servicii sociale și este înscrisă în Registrul electronic unic al serviciilor sociale - www.mmuncii.ro.

Contact:

Adresa: Giurgiu, str. 1 Decembrie 1918, nr. 83, jud. Giurgiu

Tel: 0727843380

e-mail: aschfgiurgiu@yahoo.com

Cont: RO03RNCB014037298560001, BCR Giurgiu



Servicii:

Recuperare kinetoterapeutică, logopedică, psihopedagogie în cadrul *Centrului de zi Poienița* care funcționează în sediul filialei.

Activități de asistență socială:

Organizația sprijină copiii și tinerii cu handicap din familiile aflate în nevoie prin distribuirea de produse de igienă și materiale absorbante, mijloace ajutătoare - cadre de mers, carje, fotolii rulante și altele.

Activități de socializare:

- ⇒ excursii, tabere, manifestări cultural-artistice cu ocazia zilelor de 1 iunie, a sărbătorilor de Crăciun, 8 martie, marcarea zilei de 3 decembrie
- ⇒ întâlniri cu specialiști și reprezentanți ai autorităților publice locale

Informarea și orientarea familiilor care au în îngrijire copii cu handicap fizic cu privire la legislație și drepturile persoanelor cu handicap.

Advocacy și reprezentare

 la nivel local:

Persoanele cărora li se încalcă drepturile pot veni și aduce la cunoștința organizației acest lucru pentru ca aceasta să acționeze la nivel local și național.



Fondată în anul 1998, la Roman, acolo unde funcționează și în prezent.

Contact:

Adresa: Roman, str. Ion Creangă nr. 13, județ Neamț

Tel/fax: 0747504804

Cont: RO87BTRL05601205L54959XX, Banca Transilvania

Servicii:

Socializare și suport emoțional, consiliere pentru copii și tineri cu handicap în cadrul *Centrului de zi Danubius*.

Formarea deprinderilor pentru o viață independentă în cadrul *Atelierului de Terapie Ocupațională*, unde tinerii desfășoară activități practice, primind sprijin pentru formarea autonomiei și dezvoltarea abilităților vocaționale și sociale.



Fondată la data de 27 octombrie 1992 în orașul Corabia, unde funcționează și în prezent, este acreditată ca furnizor de servicii sociale și este înscrisă în Registrul electronic unic al serviciilor sociale - www.mmuncii.ro.

Contact:

Adresa: Corabia, str. Carpați nr.2, județ Olt

Tel/Fax: 0249/564459

e-mail: aschf2004@yahoo.com

Cont: R028RZBR0000060003829449,
Raiffeisen Bank- Agenția Corabia

Activități de socializare:

- ⇒ excursii, tabere, manifestări cultural-artistice cu ocazia zilelor de 1 iunie, a sărbătorilor de Crăciun, 8 martie, marcarea zilei de 3 decembrie
- ⇒ întâlniri cu specialiști și reprezentanți ai autorităților publice locale

Activități de asistență socială:

organizația sprijină copiii și tinerii cu handicap din familiile aflate în nevoie prin distribuirea de produse de igienă și materiale absorbante, mijloace ajutătoare - cadre de mers, cârje, fotolii rulante și altele.

Informarea și orientarea familiilor care au în îngrijire copii cu handicap fizic cu privire la legislație și drepturile persoanelor cu handicap.

Advocacy și reprezentare la nivel local

Persoanele cărora li se încalcă drepturile pot veni și aduce la cunoștința organizației acest lucru pentru ca aceasta să acționeze la nivel local și național.

Din anul 2008, organizația administrează **Unitatea Protejată Autorizată CREATIV** care produce și comercializează produse de croitorie și artizanat, lavete din bumbac, felicitări imprimare și decupate manual, mărtișoare și altele.

Servicii:

Asistență și consiliere în cadrul unui birou acreditat pentru oferirea unor astfel de servicii, atât copiilor și adulților cu handicap, cât și membrilor de familie.

Recuperare kinetoterapeutică și logopedică în cadrul sălii *Alexandru*, beneficiază de servicii de recuperare 60 de copii în serii de 10 copii pe lună. Rezultatele constau în ameliorarea mobilității și normalizarea vieții, crearea autonomiei și independenței necesare integrării sociale și pregătirii copilului pentru viața de adult.

Dezvoltarea abilităților și deprinderilor copiilor și tinerilor cu handicap fizic în cadrul unui atelier protejat de croitorie și artizanat, realizat în urma unui proiect finanțat de Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Handicap în anul 2009. Atelierul funcționează la sediul organizației iar produsele cuprind felicitări, măștișoare și alte obiecte decorative. Atelierul își propune înlesnirea integrării tânărului cu handicap în viața comunității, dezvoltarea de abilități manuale și sociale, deprinderi și cunoștințe menite să-i ajute să ducă o viață cât mai independentă.

Activități de socializare:

⇒ excursii, tabere, manifestări cultural-artistice cu ocazia zilelor de 1 iunie, a sărbătorilor de Crăciun, 8 martie, marcarea zilei de 3 decembrie

⇒ întâlniri cu specialiști și reprezentanți ai autorităților publice locale

⇒ întâlniri cu specialiști în cadrul Clubului mamelor/Clubului tinerilor

Rezultatele constau în scoaterea din izolare a membrilor, încurajarea manifestării aptitudinilor și talentelor prin implicarea în activități creatoare de frumos și recreative, suport pentru menținerea relației dintre familie și copil/tânăr cu handicap, dezvoltarea organizației și promovarea imaginii, atragerea de noi membri.

Activități de asistență socială: organizația sprijină copiii și tinerii cu handicap din familiile aflate în nevoie prin distribuirea de produse de igienă și materiale absorbante, mijloace ajutoare – cadre de mers, cârje, fotolii rulante și altele.

Informarea și orientarea familiilor care au în îngrijire copii cu handicap fizic cu privire la legislație și drepturile persoanelor cu handicap.

Rezultatele constau în eliminarea situațiilor de risc pentru copii cu handicap aflați în familie și menținerea lor în mediul familial.

Advocacy și reprezentare la nivel local

Persoanele cărora li se încalcă drepturile pot veni și aduce la cunoștința organizației acest lucru pentru ca aceasta să acționeze la nivel local și național.



Fondată în 1991, este acreditată ca furnizor de servicii sociale și este înscrisă în Registrul electronic unic al serviciilor sociale - www.mmuncii.ro.

Din punct de vedere statistic, filiala are 51% copii și 49% adulți, activitățile și proiectele fiind structurate pe grupe de vârstă.

Contact:

Adresa: Ploiești, str. Basarabi nr. 5, județ Prahova

Tel/fax: 0244/519359

E-mail: aschfrph@yahoo.com

www.aschfrph.ro

Cont: RO67RNCB0205044862210001, BCR Ploiești

Servicii:

Recuperare neuromotorie (kinetoterapie, reflexoterapie, psihopedagogie - programe de integrare socio-educativă), **logopedie, asistență socială/consiliere socială** în cadrul *Centrului de zi Cozia*.

Beneficiază de serviciile *Centrului de Zi Cozia* 23 de copii.

Rezultatele constau în ameliorarea tulburărilor de mers, reducerea spasticității, îmbunătățirea mobilității articulare, dezvoltarea motricității, tonifierea musculaturii, ameliorarea tulburărilor de limbaj și îmbogățirea vocabularului copiilor. În cadrul serviciului de psihopedagogie și ergoterapie au fost elaborate programe adaptate fiecărui copil care vizează stimularea senzorială, intelectuală și ludică și dezvoltarea autonomiei personale. Se realizează de asemenea monitorizarea situației

copiilor din punct de vedere al stării familiale, al situației școlare, al stării de sănătate, identificarea nevoilor acestora prin vizite efectuate la domiciliu.

Activități de socializare:

⇒ excursii, tabere, manifestări cultural-artistice pentru 1 iunie, Sărbătorile de Crăciun, 8 Martie, 3 Decembrie.

⇒ întâlniri cu specialiști și reprezentanți ai autorităților publice locale
Activitățile de socializare au ca obiective de bază scoaterea din izolare a copilului /tânărului cu handicap, schimbarea atitudinii și mentalității membrilor societății cu privire la copiii/tinerii cu handicap, creșterea încrederii în viața de asociație.

Activități de asistență socială organizația sprijină copiii și tinerii cu handicap din familiile aflate în nevoie prin distribuirea de produse de igienă și materiale absorbante, mijloace ajutătoare - cadre de mers, cârje, fotolii rulante și altele.

Informarea și orientarea familiilor care au în îngrijire copii cu handicap fizic cu privire la legislație și drepturile persoanelor cu handicap.

Advocacy și reprezentare

 la nivel local

Persoanele cărora li se încalcă drepturile pot veni și aduce la cunoștința organizației acest lucru pentru ca aceasta să acționeze la nivel local și național.

Filiala Vâlcea este partener cu Centrul de educație Incluzivă Băbeni în proiectul **Servicii destinate copiilor cu dizabilități pentru reducerea fenomenului părăsirii timpurii a școlii și a abandonului școlar**, finanțat în cadrul Programului Operațional Sectorial – Dezvoltarea Resurselor Umane, Domeniul Major de Intervenție 2.2 *Prevenirea și corectarea părăsirii timpurii a școlii*, Axa Prioritară 2 - *Corelarea învățării pe tot parcursul vieții cu piața muncii*.



Fondată în 1997, este acreditată ca furnizor de servicii sociale și este înscrisă în Registrul electronic unic al serviciilor sociale - www.mmuncii.ro.

Contact:

Adresa: Râmnicu-Vâlcea, str. Ostroveni nr. 10, județ Vâlcea

Tel/Fax: 0250/712351; 0350/802456

e-mail: aschfrvl@yahoo.com

Cont: RO34RNCB0263028899160001, BCR Sucursala Râmnicu Vâlcea

Centrul de zi Aurora (Filiala București)

Centru de educație alternativă, recunoscut de Inspectoratul Școlar al Municipiului București, desfășoară activități educative, de socializare, recuperare pentru copiii cu handicap fizic.

În Centrul de zi Aurora mai sunt oferite:

- ➔ activități de informare, îndrumare și consiliere pentru familiile copiilor integrați în centru;
- ➔ promovarea incluziunii școlare prin informarea, pregătirea și colaborarea cu școli integratoare din București.

Adresa: București, Str. Țepeș Vodă nr. 86, sector 2, tel./fax: 021/3224818, tel: 021/3202874, e-mail:centrul.aurora@yahoo.com

Centrul de zi Poienița (Filiala Neamț)

Oferă servicii de recuperare kinetoterapeutică, logopedică, psihopedagogie pentru copiii cu handicap fizic/asociat.

Adresa: Roman, Str. Ion Creangă, nr.13, jud. Neamț, tel.0747504804

Centrul de zi Danubius (Filiala Olt)

Oferă servicii de socializare și suport emoțional, consiliere pentru copii și tineri cu handicap și familiile acestora.

Adresa: Corabia, Str. Carpați, nr. 2, jud. Olt, tel./fax:0249/564459, e-mail:aschf2004@yahoo.com

Centrul de socializare Nova (Filiala Argeș)

Serviciu social destinat copiilor și tinerilor cu handicap fizic.

Oferă servicii de educație specială, recuperare kinetoterapeutică, consiliere și informare legislativă pentru familii.

Adresa: Pitești, Str. Carol Davila, Găvana III, Bl. B1, Sc. A, Ap. 1, jud. Argeș, tel. 0348/807335, tel/fax 0348/807334, e-mail:aschfrag@yahoo.com sau aschfr@rdslink.ro

Centrul de zi Cozia (Filiala Vâlcea)

Desfășoară servicii de recuperare neuromotorie - kinetoterapie, reflexoterapie, psihopedagogie, logopedie - programe de integrare socio-educativă, asistență socială.

Adresa: Râmnicu-Vâlcea, Str. Ostroveni, nr. 10, jud. Vâlcea, tel/fax: 0250/712351 și 0350802456, e-mail:aschfrvl@yahoo.com

Centrul Respiro (Filiala Buzău)

Oferă servicii pentru familia în care apare o criză temporară, prin preluarea tănărului în acest centru, unde îngrijirea îi este acordată de personal specializat de recuperare logopedică și kinetoterapeutică, activități recreative și educative, socializare.

Adresa : Buzău, Complexul de Servicii Comunitare nr. 2 din DGASPC Buzău, str. Simila nr. 19, jud. Buzău, e-mail office@aschfr-buzau.ro

Biroul de Asistență și Consiliere pentru Persoane cu Handicap (Filiala Prahova)

Activități: acordarea de asistență de diferite tipuri persoanelor cu handicap și membrilor de familie; reprezentarea persoanelor cu handicap în fața autorităților; îmbunătățirea nivelului de informații; contactarea de parteneri sociali publici/privați; întreveneri la sediu sau la domiciliul beneficiarilor; realizarea de cercetări în domeniul social; analiza documentelor justificative.

Adresa: Ploiești, Str. Basarabi, nr. 5, jud. Prahova, tel/fax:0244/519359; e-mail:aschfrph@yahoo.com

“ După 20 de ani

Lavinia Toloș

Cuvintele care pot descrie legătura mea cu ASCHF-R timp de douăzeci de ani sunt: familie, prietenie, experiență, iubire, căldură sufletească, protecție, înțelegere și unitate. Asta am simțit de-a lungul timpului.

Aici am găsit o mulțime de prieteni, copii speciali cu suflete deschise, plini de voință, puternici și încrezători. M-am simțit minunat în această mare familie. Fiecare revedere, reuniune în anumite perioade ale anului, fie la conferințele naționale, ședințele lunare, taberele de vară sau alte împrejurări, ne-au făcut să ne comportăm ca o mare familie. Apropierea s-a petrecut cu fiecare clipă trăită împreună.

Îmi aduc cu drag aminte de primele momente, primele clipe în care am contribuit ca membru al organizației prin aparițiile mele la diverse spectacole unde trebuia să cânt sau să spun poezii. Practic ne strângeam mai mulți copii din diverse orașe și formam un grup de scenă. Apoi ne întâlneam în tabere. Abia așteptam vara ca să ne putem revedea. Părinții noștri făceau totul ca noi să ne simțim bine.

Anii au trecut, s-au dus atât de repede, copiii de ieri sunt azi maturi, sau unii nu mai sunt au ales să plece într-o altă lume, alții lucrează sunt oameni care realizează lucruri minunate, unii încă mai învață, alții doar visează.

Uneori mai aud una alta despre ei, cei cu care am copilărit în cadrul organizației dar sunt și prieteni despre care nu mai știu nimic. Am ales să pornim pe drumul nostru. Eu sunt omul care și-a petrecut viața alături de asociație și am ales să lucrez aici. Mă leagă încă multe amintiri frumoase. Aici am învățat foarte multe lucruri bune. Cei care m-au angajat, au avut răbdare cu mine să mă învețe ce înseamnă un loc de muncă. Știam că nu va fi ușor, însă nu bănuiam că voi primi atâta sprijin.

Dacă atunci când eram copil nu vedeam decât distracția, sărbătorile de iarnă cu Moș Crăciun, zilele de 1 Iunie, taberele, excursiile de vară, acum când am trecut de cealaltă parte a cortinei, am înțeles cât de greu este, cum trebuie să muncești pentru fiecare activitate, pentru a-i ajuta pe oameni să le fie mai bine, să cauți soluția cea mai potrivită de sprijin, să fi tot timpul informat ca tu să poți transmite mai departe informația. În domeniul socialului sunt atâtea și atâtea probleme de rezolvat. Deși nu e ușor, sunt bine, îmi place să lucrez în această organizație, e locul unde simt că pot să fac ceva, unde mereu învăț lucruri noi și întâlnesc oameni noi. **Mulțumesc pentru tot.**

“ ASO Lia Galbură

ASO! E greu să vorbești despre ea. Ca și cum ai încerca să vorbești despre cineva din familie. ASO e ASO și gata! A fost primul loc cu adevărat al nostru. Hai la cerul de pictură, de limbi străine, de! Hai că vine Moș Crăciun! Ai auzit, mergem în tabără! Vin francezii, noi când mergem? ASO e partea cea mai frumoasă a copilăriei noastre. Ne-a marcat și adolescența. Am intrat la ASO copii și acolo am învățat să privim viața cu fruntea sus. Sunt multe de spus, ar fi poate grăitor un album cu fotografiile noastre trecând prin ani, împreună în timpul petrecut acolo. Și să nu uit, e locul unde ne-am făcut prieteni, am legat prietenii care au trecut proba timpului. Sigur ne-a marcat viața, sigur nu o să-l uităm pe dl. dr. Robănescu!

“ASCHF-R la 20 de ani Erol Șefchi

M-am tot gândit de când am primit tema asta „aniversară” de la Monica ce pot să scriu în câteva rânduri ca sinteză a celor aproape 15 ani de activitate în ”asociația aia cu multe litere și greu de pronunțat”.

Păi, între noi fie vorba, a fost o perioadă care pentru mine a corespuns atât unui început de activitate ca voluntar cât și unui început de drum de adolescent (ce eram). A fost o alternativă extraordinară la statul în fața blocului cu băieții și fetele mai mult sau mai puțin de cartier. A fost perioada de început în ale ONG-urilor, o perioada explozivă din toate punctele de vedere, era libertate, erau idei, era dorința și tendința de a face lucruri noi, claie peste gramadă și erau și fonduri suficiente pentru toate acestea.

Încercând în câteva cuvinte să rezum toate cele ce mi s-au întâmplat în acea perioadă pot spune cam așa: am cunoscut o mulțime de oameni, unii buni - alții nebuni, unii frumoși - alții ciudați, unii deștepți - alții nicicum, unii (prea) drepți - alții strâmbi de-a binelea, unii teribil de veseli - alții dubios de triști. Am cunoscut o mulțime de oameni de la care am învățat: să vorbesc, să ascult, să analizez, să mă documentez, să (mă) angajez și nu în ultimul rând să... aberez.

ASCHFR a fost și sper să mai fie încă, o întreagă lume în miniatură cu de toate: cu bune, cu (g)rele, cu vesele, cu triste, cu hidoase, cu frumoase, cu deștepte, cu normale, cu bolnave, cu lucruri liniștite, cu lucruri enervante, cu acțiuni reușite și despre care să se audă, cu oameni care să scrie rânduri asemănătoare și peste alți 20 de ani, să fie o mică lume din ce în ce mai bună. Spor, s'aveți!

Iubesc asociația! ”

Simplu... Care să fie cauza? Să fie oare faptul că de mică am trăit clipe minunate în vârtejul multelor acțiuni ale asociației (tabere, conferințe, spectacole la Teatrul de Păpuși Ion Creangă - o dată, când aveam 7 ani, de emoții, pe scena teatrului, nu am putut să recit niciun vers dintr-o poezie și dna Silvia Chicoș care m-a încurajat și a continuat să recite în locul meu, întâlniri cu artiști de muzică folk, întâlniri cu specialiști, doctori de renume, și altele)? Să fie părinții mei care s-au implicat în viața asociației? Să fie prietenii pe care mi i-am făcut și oamenii minunați pe care i-am cunoscut în timpul celor 20 de ani? Să fie încrederea pe care mi-a dat-o dl. dr. Robănescu, omul care s-a gândit că avem nevoie de o forță care să ne ajute să pășim în societate? Sunt toate acestea la un loc, cum să nu iubesc asociația, este a doua familie a mea!

Asociația m-a învățat să pășesc demnă, mi-a dat încredere, putere, speranță, un loc de muncă și multă iubire. **La mulți ani, ASCHF-R!**

Delia Nicolae



După 20 de ani

Adina Milac

Când am devenit membru ASCHF eram în pragul adolescenței, în primul an de liceu. Am găsit în Asociație oameni deosebiți, cu care am putut comunica foarte bine și care înțelegeau foarte bine problemele mele de zi cu zi, pentru ca erau în mare parte și problemele lor.



Deși în toți acești ani am fost alături de asociație cu sufletul, nu am avut timpul și energia de a participa la toate acțiunile deoarece m-am dedicat în primul rând pregătirii profesionale. Principala mea sursă de inspirație și putere, mama, mi-a spus încă din copilărie: "Vezi că sunt atâtea lucruri pe care nu le poți face! Însă ceea ce poți face, trebuie să faci foarte bine!" Nefiind o persoană cu talente artistice deosebite, ceea ce am putut face a fost ... să învăț! Așa că mi-am petrecut aproape 30 de ani (din cei 36 pe care îi am acum) prin diferite școli. Am absolvit liceul teoretic "Eugen Lovinescu" din București ca șef de promoție, am urmat Facultatea de Fizică din cadrul Universității București, la specializarea Biofizică, apoi masterat în biofizică. După terminarea masteratului am avut primul "șoc": ce fac în continuare? La ce îmi va folosi tot ceea ce am învățat? Unde voi găsi un loc de muncă? Inspirația sau providența m-au îndemnat să cer sfatul profesorilor de la secția de biofizică a facultății, care m-au îndrumat spre locul care va deveni "sediul central" pentru mine în următorii ani: Institutul de Biochimie al Academiei Române. Prin concurs și pe baza notelor din facultate, aici am fost angajată ca asistent de cercetare, în anul 1999. Un an mai târziu, în anul 2000, m-am înscris la doctorat, în paralel cu munca de cercetare din institut. Doctoratul a fost cea mai intensă perioadă din viața mea, multe lucruri de învățat, și mai multe de făcut ... însă și satisfacții pe măsură: lucrări publicate în reviste prestigioase din străinătate și din țară, prezentări la conferințe, granturi și colaborări. În anul 2004 mi-am susținut teza, care a fost apreciată cu mențiunea "cum laude" pentru rezultate științifice deosebite.

După susținerea doctoratului eram, cel puțin teoretic, pregătită să fiu un cercetător independent. Însă mi-aș fi dorit să văd "pe viu" cum se face cercetare și în alte părți, nu doar din auzite. Nu știam ce șanse am să câștig o bursă pentru un stagiul postdoctoral, însă m-am decis să încerc. Și am început căutarea "de sus", deși fără prea mari speranțe. Prima oportunitate găsită, căutând pe internet, a fost la una din cele mai mari și mai prestigioase instituții de cercetare din lume: National Institutes of Health, Bethesda, Maryland, Statele Unite ale Americii. Am dat interviu telefonic (a durat aproape 45 minute și am avut emoții îngrozitoare) și a doua zi am primit invitația de a merge acolo, inițial pentru o perioadă de doi ani însă cu posibilitatea de extindere a stagiului pentru maxim 5 ani. După trecerea primelor momente de euforie, în mintea mea și-au făcut loc teama și îngrijorarea. Urma să plec în cealaltă parte a lumii împreună cu familia mea, formată din mama și din sora mea mai mică, pe atunci în vârstă de 4 ani. În România fusesem o "întreținută", habar nu aveam ce înseamnă să susții întreaga familie, să organizezi bugetul familiei și să plătești facturi.

Mama nu vorbea limba engleză și eu trebuia să mă ocup de toate. Oare America nu era prea departe? Oare o bursă va fi suficientă pentru un trai decent pentru întreaga familie? Acolo nu aveam nimic, nici casă, nici mașină, nici nu cunoșteam pe nimeni, eram niște străini. Oare e bine să plecăm? Însă tentația unei experiențe inedite și perspectiva de a lucra într-o instituție atât de prestigioasă au fost mai puternice decât toate temerile și am decis să plecăm. Deci pe 26 iunie 2005 ne-am urcat în avionul pentru Washington DC.

Cum a fost? Și bine, și rău, așa cum e viața. Profesional, am învățat multe lucruri, am cunoscut specialiști în domeniu, cu care pot să colaborez, și am avut colegi din toate colțurile lumii. Personal, am avut parte de o experiență unică. M-am maturizat mult, prin toate grijile pe care a trebuit să mi le fac pentru familie, casă, mașină, serviciu, vize șamd. Însă am putut face toate acestea în primul rând fiindcă am avut aproape familia pe care o iubesc mai presus de orice și în al doilea rând datorită faptului că am trăit într-o societate în care nu conta faptul că sunt "handicapată", că mă deplasez într-un cărucior. Acolo contează în primul rând ce poți să faci, cum poți să contribui la progresul comunității. Este mai puțin important dacă unele lucruri le faci altfel sau nu le faci deloc. Cu binecunoscutul lor simț practic, americanii au înțeles foarte repede că este mult mai rentabil să crezi condiții optime pentru toți membrii societății și aceștia să poată fi productivi și independenți, decât să plătești ajutor social.

De aceea accesibilitatea mediului este ridicată la rang de lege și se plătesc amenzi serioase pentru nerespectarea ei. Rampe și lifturi peste tot, transport în comun accesibil, treceri de pietoni cu semnalizare atât vizuală cât și audio ... plus oameni foarte politicoși și gata oricând să ajute. În plus, serviciile sociale sunt, într-adevăr, funcționale. Acolo nu "ne facem că facem treabă", pentru că oamenii realizează că au nevoie de acel loc de muncă, deci trebuie să-și dea interesul.

Ce nu mi-a plăcut în SUA? În primul rând, mâncarea. Este groaznică. Multă, diversă, relativ ieftină, însă ... fără gust! Imaginați-vă roșii, castraveți, căpșune, mere și pepene având același gust – că oricum miros nu au deloc nici unele! Asta făcând abstracție de invazia de "fast food", al cărui consum ține de aspecte culturale mai mult decât financiare. În al doilea rând, lipsa de implicare emoțională a oamenilor în ceea ce fac. Probabil că voi fi considerată un pic nebună, ("Cum, te deranjează când nu ți-pă oamenii?") însă este foarte frustrant să vorbești cu persoane care se comportă asemenea unui perete. Tu spui ceva, încerci să explici de ce crezi că ai dreptate, iar singura reacție pe care o obții este cea a unui roboțel foarte bine "dresat" care spune pe un ton extrem de calm și cu un zâmbet implacabil "da, aveți dreptate, însă asta e situația, nu se poate face nimic!" Eu sunt obișnuită să pun suflet în ceea ce fac și mi se pare ciudat ca oamenii din jur să nu facă la fel.

Cei 5 ani de stagiul postdoctoral au trecut repede! Acum am revenit în țară, desigur împreună cu familia mea, iar acum încercăm să ne "reintegrăm" și să ne "readaptăm", deși este foarte stresant să te adaptezi la o junglă în care regulile există doar pentru a fi încălcate. Reintegrarea profesională a fost cea mai ușoară, pentru că am revenit la Institutul de Biochimie pe post de cercetător științific și îmi continui proiectele începute în SUA, în paralel cu alte proiecte noi.

Cel mai greu este cu adaptarea la un mediu inaccesibil – sau a cărui accesibilizare s-a făcut în bătaie de joc, cu pante mult prea abrupte, tramvaie accesibile care vin o dată pe zi și locuri de parcare inexistente. Plus atitudinea impertinentă (ca să nu spun "nesimțirea") multor oameni de pe stradă, care te claxonează și ți-pă la tine că nu ai traversat șinele de tramvai suficient de repede.

După tot acest timp și toate aceste experiențe, se pune întrebarea: a fost ușor? Cu siguranță nu, și este greu în continuare. Dificultăți apar în fiecare zi, la fiecare pas. Pentru mama a fost, desigur, foarte greu să mă ducă la școală sau la institut în fiecare zi, atâtia ani de zile, indiferent de vreme și de alte probleme din familie. Eu am avut multe prejudecăți de înfruntat, am avut chiar profesori (puțini, recunosc) care imi spuneau "Ce cauți tu la o școală de copii normali?". Însă asemenea atitudini, deși frustrante la început, încetau de îndată ce oamenii își dădeau seama că nu sunt chiar atât de ciudată și că, de fapt, sunt foarte asemănătoare cu toți ceilalți copii. Și toți cei care au avut curiozitatea să mă cunoască mi-au devenit, în timp, prieteni dragi care încă îmi sunt aproape. A meritat efortul? Greu de spus ... însă eu cred că da! Am o meserie pe care o fac cu pasiune și dedicație fiindcă mi se pare cel mai minunat lucru din lume să încerci să răspunzi la întrebări la care nimeni nu cunoaște încă răspunsul. În plus, aceasta îmi asigură capacitatea de a contribui substanțial la cheltuielile familiei. Mă consider o persoană realizată din punct de vedere profesional și social, căci nu sunt "tolerată", nici "acceptată", ci "respectată" și "apreciată" de colegii de breaslă și de prieteni.

STUDIU DE CAZ:

ASISTENTUL PERSONAL

În ultima perioadă citim frecvent despre cazuri de plată parțială sau neplata pe perioade mari de timp a salariilor asistenților personali. Au existat emisiuni TV în care persoane cu handicap sau asistenți personali se plâneau de faptul că nu au primit drepturile salariale, vin scrisori și telefoane care ne spun același lucru.

De ce?

Același răspuns: Este criză, nu sunt bani, autoritățile locale nu au resurse.

De aceea ne-am propus să aducem în discuție problematica asistentului personal.

Suntem organizație de părinți, mulți fiind asistenți personali. Conform studiului recent efectuat prin proiectul Cunoaște lumea mea!, în rândul membrilor ASCHF-R, 95% din familiile care au în îngrijire copii/tineri cu handicap fizic grav au optat pentru angajarea unui asistent personal din familie (unul dintre părinți își asumă acest rol în 90% din cazuri).

De unde a pornit totul?

În anul 1990, multe mame erau internate cu copiii lor în Secția de recuperare a Spitalului Clinic Titan (actualmente Direcția Sanitară a municipiului București), condusă de dr. Nicolae Robănescu. Era unul dintre puținele locuri unde puteai merge cu copilul sau tânărul cu handicap pentru a face recuperare și pentru a primi sfaturi de specialitate. În acel ianuarie atmosfera din secție era foarte agitată, țara se schimba după evenimentele din 1989 și începeam toți să descoperim lucruri de lângă noi pe care nici nu le bănuiam, de pildă situația copiilor cu handicap din anumite centre.

Inițiativa dlui dr. Robănescu de a înființa o organizație a prins imediat contur astfel că mamele se adunau în fiecare seară să discute ce poate face asociația față de problemele lor de acasă. Frecvent revenea ideea îngrijirii de zi cu zi a copilului sau tânărului cu handicap grav, a recuperării și socializării acestuia. Nevoile erau particulare și specifice în funcție de tipul de handicap. Unul avea nevoie de asistență la îmbrăcare, hrănire sau baie, altul era la școală și trebuia dus, adus, ajutat, altul avea probleme de comunicare sau de comportament etc. În cele mai multe cazuri, mama era singura care putea asigura aceste nevoi. Pe fondul lipsei totale de servicii, ideea recunoașterii muncii de asistență, îngrijire și integrare pe care o depuneau mamele s-a concretizat în crearea ocupației de asistent personal.

ASCHF-R a militat constant pentru statutul asistentului personal. Acesta are atribuții legate de îngrijire și asistență dar totodată are un rol esențial în incluziunea socială deoarece se luptă pentru școlarizare, pentru angajarea și participarea la viața comunității, pentru a susține zilnic efortul persoanei cu handicap grav de a depăși barierele de atitudine și cele fizice.

Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap reprezintă în prezent cadrul general pentru întreaga problematică a handicapului. Un întreg capitol este dedicat asistentului personal de care ar trebui să beneficieze cele mai vulnerabile persoane, cele cu handicap grav.

Asistentul personal este angajatul primăriei din localitatea de domiciliu a persoanei cu handicap grav iar primăria, în foarte multe cazuri, nu poate asigura integral și la timp plata salariilor.

Este adevărat că *Legea nr. 448/2006* prevede totodată dreptul la opțiune a părintelui/persoanei cu handicap pentru o indemnizație lunară, în cazurile în care nu poate fi angajat un asistent personal. ASCHF-R a considerat întotdeauna că acordarea indemnizației reprezintă o soluție alternativă care ar trebui aplicată în situații deosebite.

În ultima perioadă, problematica plăților salariilor asistenților personali a înregistrat situații grave. Filiala Giurgiu a semnalat organizației naționale faptul că, pentru al doilea an consecutiv, asistenții personali au primit numai jumătate din salariu până în luna mai. De atunci, primăria nu mai are disponibile fonduri lăsând asistenții personali fără resurse. Mai putem vorbi despre calitatea vieții copilului sau tânărului cu handicap? Dar despre calitatea vieții familiilor, în mod deosebit a celor monoparentale? Bineînțeles că nu.

Mai mult, *Legea nr. 448/2006* a fost modificată prin *OUG nr. 84/2010* astfel încât angajatorul, adică primăria, să acorde indemnizație indiferent de opțiunea persoanei în cauză.

ASCHF-R a luat imediat atitudine și a propus eliminarea acestei prevederi, deoarece acordarea indemnizației fără exprimarea opțiunii privează persoana cu handicap de asistența de care are nevoie ca să nu fie izolată sau neglijată. Mai multe organizații, precum ONPHR, RENINCO, Fundația Motivation, UNOPA, Fundația Pentru Voi și altele au susținut acest demers însă MMFPS nu a modificat nimic din textul inițial.

Ce ne rămâne de făcut?

Știm că mulți părinți au obosit. Ei nu mai cred că îi ascultă sau că înțelege cineva dimensiunea problemelor cu care se luptă zi de zi.

Suntem o organizație formată din acei părinți care și-au păstrat copiii/tinerii acasă, de multe ori chiar fără niciun suport din partea altor membri ai familiei. Ne-am constituit într-o organizație tocmai pentru a atrage atenția statului că are obligații față de persoanele cu handicap, dincolo de ceea ce poate face familia.

De aceea, ASCHF-R va continua activitatea de lobby iar dumneavoastră sunteți rugați să scrieți despre situațiile pe care le întâmpinați! Pentru a vă reprezenta, pentru a milita pentru drepturile copiilor și tinerilor noștri, trebuie să avem curajul să vorbim despre noi și problemele noastre!

Vă așteptăm!

Ion Toloș

Președinte ASCHF-R

Transformă dizabilitatea în abilitate

Finanțator: Facilitatea de Tranziție 2007/19343.03.03 - Integrarea în societate a tinerilor aparținând minorităților și grupurilor dezavantajate

Perioada de implementare: 22 ianuarie – 21 noiembrie 2010

Parteneri: Filialele ASCHF-R – Argeș, București, Buzău, Călărași, Giurgiu, Olt, Prahova, Vâlcea și Facultatea de Sociologie și Asistență Socială din cadrul Universității București.

Scopul proiectului – promovarea oportunităților egale pentru incluziune socială și participare pentru tinerii cu handicap fizic.

Pentru pregătirea campaniei, a fost lucrată broșura Printre prieteni, 2000 exemplare, și au fost editate 150 afișe. Totodată, a fost realizat filmul Superpeople, înregistrat pe 1500 DVD-uri, care redă aspecte din viața a 4 tineri cu handicap, fiecare având talentul său: Florin la poezie, Bogdan la pilotat mașini, Georgian la pictură iar micuțul Ștefan la înot. În spatele camerei de luat vederi a stat Tudor Necula, zis Teddy, care „a crescut” în organizație, a jucat în filmul Noro și este student la regie. Atât filmul cât și celelalte materiale de prezentare sunt postate pe prima pagină a site-ului organizației – www.aschfr.ro

Campania propriu-zisă s-a desfășurat între 7-20 octombrie, în școlile partenere, la orele de dirigenție și cultură civică a claselor 5-8. Echipele formate dintr-un tânăr cu handicap și un student au explicat ce înseamnă o persoană cu handicap și au distribuit materialele. Elevii au avut posibilitatea să experimenteze dizabilitatea fizică și să-și testeze abilitățile de a se dekurca în anumite situații: deplasarea în clasă în fotoliu rulant, scrierea la tablă fără a-și folosi mâinile, de a se face înțeleși fără cuvinte.

Cunoaște lumea mea!

Finanțator: Mecanismul Financiar al Spațiului Economic European (SEE), Fondul pentru Organizații Neguvernamentale (Fondul ONG), Runda II, componenta: Incluziune socială și acces la serviciile sociale.

Perioada de implementare: 1 ianuarie – 31 august 2010

Parteneri: Filialele ASCHF-R - Argeș, București, Buzău, Călărași, Giurgiu, Neamț, Olt, Prahova, Vâlcea.

Scopul proiectului - promovarea incluziunii sociale și a accesului la servicii sociale pentru copiii/tinerii cu handicap fizic și/sau asociat și al familiilor acestora.

În cadrul proiectului a fost realizat Studiul privind incluziunea socială a copiilor și tinerilor cu handicap fizic care a însumat concluziile unui număr de 372 de chestionare. Colectarea de informații de la familii, membri ai organizațiilor locale ASCHF-R din mediul urban și rural, a fost făcută de monitori locali. Rezultatele studiului au fost prezentate în cadrul unei serii de mese rotunde, în fiecare dintre cele 9 filiale ASCHF-R, precum și la Conferința Națională. Proiectul a avut și o componentă de dezvoltare organizațională, printr-un modul de instruire în tehnici de advocacy și lobby pentru membrii Consiliului Director al ASCHF-R și angajați.

REZOLUȚIA Conferinței Naționale: Drepturile copiilor și tinerilor cu handicap fizic – între deziderat și realitate

Luând în considerare:

- ➔ concluziile întâlnirilor de lucru desfășurate între părinți, specialiști, reprezentanți ai administrațiilor locale
- ➔ sinteza prelucrării celor 372 de chestionare aplicate familiilor care au în îngrijire copii și tineri cu handicap fizic din 8 județe din România și municipiul București
- ➔ situații sesizate de încălcare a drepturilor copiilor și tinerilor cu handicap fizic/asociat

ASCHF-R a decis să acționeze constant pentru:

înființarea unor servicii complexe de recuperare, respiro, socializare destinate copiilor/tinerilor cu handicap | finanțarea serviciilor sociale existente astfel încât să răspunda nevoilor beneficiarilor | acordarea drepturilor salariale asistenților personali | integrarea școlară a copiilor cu handicap | orientarea școlară și profesională timpurie | realizarea accesibilităților, inclusiv a transportului adaptat | obținerea în termen scurt a dispozitivelor medicale necesare (ghete ortopedice, fotolii rulante, cadre de mers și altele) | eliminarea discriminării | informarea și consilierea tuturor celor implicați în asistența și protecția persoanelor cu handicap | identificarea și folosirea tuturor formelor de angajare în muncă pentru tinerii cu handicap | promovarea modelelor de bune practici | organizarea de activități comune cu alți actori ai comunității | schimbarea mentalității.

Pentru a putea atinge toate aceste obiective, ASCHF-R se bazează pe dumneavoastră, părinți, profesioniști, tineri care se decid să aducă la cunostință organizației, în folosul tuturor, cazuri concrete de încălcări ale drepturilor!

Campania de strângere de fonduri a făcut posibilă Tabăra de vară pentru copii și tineri cu handicap, proiect social tradițional al ASCHF-R încă din anul 1992.

TABĂRA LA MUNTE

Hotelul Zăganu din stațiunea Cheia a găzduit în perioada 12 – 18 iulie prima serie de 50 de copii, tineri și însoțitori ai acestora. Programul a conținut:

- ⇒ plimbări prin stațiune și împrejurimi
- ⇒ vizite la obiectivele turistice ale zonei: Muzeul Flori de mină, Mănăstirea Cheia, Mănăstirea Suzana și Mănăstirea Crasna
- ⇒ excursii la Muntele Roșu, la Salina Slănic Prahova, la Poiana Brașov și Grădina Zoologică din Brașov
- ⇒ discotecă și masă festivă
- ⇒ discuții de grup

Participanții au fost încântați de tot ceea ce tabăra le-a oferit și au lăsat mărturie despre clipele minunate pe care le-au petrecut. *“Deși am handicap grav, asta nu mă împiedică să visez cu ochii deschiși, să fiu optimistă, veselă și încrezătoare că toate visele se împlinesc. Într-o zi, când simțeam că am obosit de atâta recuperare, operații, școală, un telefon a făcut să mă bucur enorm... Am fost anunțată că o să merg în tabără la Cheia. Nici în visele mele nu mi-am imaginat că o să fie atât de frumos. Cazarea la Hotel Zăganu a fost super. La poalele munților, înconjurați de brazi înalți și lângă un izvorăș de munte ce susura atât de frumos, a fost locul ideal ales pentru o tabără cu copii cu dizabilități. Un autocar superb ne aștepta în fiecare zi în fața hotelului să ne ducă în diverse locuri: Poiana Brașov, Grădina Zoologică Brașov, Salina Slănic Prahova, Mănăstirile Suzana, Cheia și Crasna, Muntele Roșu și multe altele... Și totul cu o încheiere ce nu o vom uita niciodată, o seară festivă desprinsă parcă din filme, lumânări pe masă, fructe, suc, aperitive pregătite cu multă migală și pricepere, muzică, dans și un tort delicios. Mulțumesc din suflet sponsorilor ce ne-au ajutat financiar și Asociației... Vă spun sincer, multă bucurie au adus în sufletul meu și a celorlalți copii din tabără!”* ne scrie Marina Pântece de 16 ani din Ploiești – ASCHF-R - Filiala Prahova.

TABĂRA LA MARE

Cea de a doua serie de tabără s-a desfășurat în stațiunea Mamaia, la hotelul Select, în perioada 24–31 august. Au participat 56 copii, tineri și însoțitori ai acestora, iar programul a fost foarte variat mai ales că vremea a ținut cu noi.

Am petrecut împreună timpul liber și am reușit următoarele:

- ⇒ vizită la Parcul Aqua Magic, apoi plimbare cu telegondola, care i-a încântat foarte mult pe copii
- ⇒ excursie Turul litoralului
- ⇒ excursie cu autocarul etajat special pentru agrement, la Acvariul și Delfinariul din Constanța
- ⇒ plimbare cu vaporeșul de agrement pe mare
- ⇒ participare la două spectacole de la Teatrul de Vară din Mamaia
- ⇒ discuții de grup

Întotdeauna, sfârșitul perioadei de tabără aduce despărțirea, lacrimi și regrete după clipele frumoase petrecute împreună. Întotdeauna, se fac promisiuni de revedere și se leagă prietenii, ceea ce înseamnă că scopul acestui proiect este atins. Realizarea taberei presupune eforturi care sunt compensate prin satisfacția participanților.

Anual, vin membri care nu au văzut niciodată marea sau care nu au mai fost într-o excursie, ceea ce spune destul de mult despre condițiile de viață ale acestor familii. Acest proiect social va continua atât timp cât vor exista firme, instituții sau pur și simplu persoane care înțeleg demersul ASCHF-R de a oferi câteva zile de relaxare unor familii mult încercate. Le mulțumim!

Ion Lică

Director executiv, Coordonator tabără

Perspectivă pentru următorii ... 20 de ani

Anual, odată cu adunările generale, activitatea ASCHF-R este analizată atât la nivelul fiecărei organizații locale cât și la nivelul organizației naționale. Voluntarii din consiliile directoare, părinți și tineri cu handicap, precum și personalul executiv fac eforturi pentru a putea duce la îndeplinire hotărârile AGA și pregătesc planuri de acțiune pentru următoarea perioadă.

Pe termen lung, Asociația de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic - România își propune:

- ⇒ Să fie atentă și să intervină prompt și argumentat atunci când drepturile copiilor și tinerilor cu handicap sunt încălcate, să organizeze campanii tematice de lobby și advocacy
- ⇒ Să se implice în monitorizarea prevederilor Convenției privind Drepturile Copilului, a Convenției privind Drepturile Persoanelor cu Dizabilități, a altor convenții și tratate din domeniul dizabilității
- ⇒ Să-și crească numărul de membri, să consolideze și să dezvolte filialele
- ⇒ Să înființeze și să dezvolte servicii sociale
- ⇒ Să dezvolte structuri de economie socială
- ⇒ Să continue tradiționalul proiect Tabăra de vară pentru copil și familie
- ⇒ Să promoveze modele de bună practică
- ⇒ Să-și găsească parteneri de nădejde pentru a-și împlini misiunea
- ⇒ Să identifice și să fructifice în interesul copilului/tânărului cu handicap și a familiei acestuia surse de finanțare

Vom putea să realizăm toate acestea prin implicarea fiecăruia dintre noi!

Mesaje către membri

1. ASCHF-R încearcă să vă spună, de la părinte la părinte, că este nevoie de multe schimbări în școli și universități, în administrația locală și centrală, în lege sau în jurul nostru... Schimbarea se împlinește greu și numai dacă ești perseverent. Suntem părinți și dorim o viață mai bună pentru copii, mai ales pentru copiii noștri care au nevoi specifice. Veniți alături de noi pentru a face împreună schimbarea!

2. Cunoaștem cel mai bine nevoile specifice ale copiilor și tinerilor noștri, ca orice părinte, de altfel. Dorim ca și cei din jurul nostru să înțeleagă că este nevoie de rampă, de o ușă lată, de un trotuar a cărui bordură să permită transferarea, de cărți scrise în Braille, de un interpret de limbaj mimico – gestual pentru ca persoanele care merg în fotoliu rulant, care nu văd sau nu aud, să fie printre noi. Dorința noastră nu se va împlini de la sine. Vă așteptăm să vă implicați, să sesizați ce nu este bine, să participați la acțiuni!

3. Schimbarea începe cu mine! ASCHF-R a organizat un seminar internațional cu acest titlu în perioada 28 – 31 octombrie 1998, la Mangalia, împreună cu Salvați Copiii - România și organizația TREBUIE!. Ne reamintim că dl Benqt Lindqvist, persoană nevăzătoare, luptător pentru drepturile omului și raportor special al ONU, s-a numărat printre participanți. Și printre membrii noștri se află persoane care contribuie la schimbarea atitudinilor despre dizabilitate. Să ajutăm, prin activitatea noastră, să fie cât mai mulți!

Serbarea Pomului de Crăciun
18 decembrie ora 12,30
Palatul Copiilor, București

Copiii, tinerii, părinții și invitații ASCHF-R vor aștepta pe **Moș Crăciun** și darurile sale în cadrul unui spectacol susținut de formațiile artistice ale Palatului Copiilor!

MEDALION: Luminița Pădure

Am întâlnit-o pe doamna dr. Pădure în cabinetul din Centrul Medical Clinic de Recuperare Neuropsihomotorie pentru Copii „Dr. Nicolae Robănescu” și am stat de vorbă printre copii, telefoane și semnături dar cu emoție....

Monica Stanciu

Puteți să ne faceți o scurtă descriere a parcursului dvs. profesional? Cum ați ajuns față în față cu dl. dr. Robănescu?

Mai întâi, vreau să vă spun că intervenția dv mi-a trezit multe amintiri și a avut asupra mea o influență benefică pentru că a produs o întoarcere în timp de care toți avem nevoie... când și când...

Să începem cu... Facultatea de Pediatrie, absolvită în 1980, iar după concursul de secundariat, în 1983, am obținut postul de medic în specialitatea Recuperare Copii, la Spitalul de Pediatrie Pitești. Aici am fost medic șef al Laboratorului de Balneofizioterapie în perioada 1986-1995, pornind de la zero și apoi descoperind, rând pe rând, o lume cu copii și părinți cu altfel de griji decât cele obișnuite.

Din 1995, am obținut prin concurs postul de șef al Secției de Recuperare medico-psiho-socială a Spitalului de Copii Maria Sklodowska Curie (Budimex).

Din 2007, această secție, unde sunt manager, a devenit Centrul Medical Clinic de Recuperare Neuropsihomotorie pentru Copii „Dr. Nicolae Robănescu”.

Pe dl. dr. Robănescu l-am întâlnit atunci când încă îmi căutam drumul, știam că vreau să lucrez pentru copii dar pe acești copii nu-i cunoșteam, apoape nu știam că se mai poate face ceva pentru ei! Alături de dânsul am înțeles dreptul la șansă și obligația de a fi profesionist, ca să nu mai vorbim despre dăruirea cu care îți faci meseria....

Ne puteți schița câteva dintre momentele importante din istoria recuperării în România? Ce tehnici de recuperare se foloseau pe vremea dlui dr. Robănescu? S-au schimbat substanțial? Au apărut tehnici noi?

În România, recuperarea copilului s-a născut după epidemia de poliomielită, când s-a înființat Sanatoriul de la 1 Mai. Apoi, recuperarea a devenit una dintre specialitățile de pediatrie, când dr. Robănescu a fost trimis în Franța pentru a crea și la noi o secție după modelul serviciilor franceze de recuperare a copilului deficient fizic.

Doctorul Robănescu n-a folosit drept model numai școala franceză ci și pe cea anglosaxonă, având elevi în America, de exemplu, cu care păstra legătura și schimbul de informații și publicații – suverană rămâne printre publicații „Motricite Cerebrale”, revista editată în principal de spitalul reputat Garche, din Paris, prin școala Profesorului Held și Spitalul Kremlin-Bicetre, prin serviciul Profesorului Tardieu, publicație devenită îndreptar de lucru.

La vremea aceea, kinetoterapia și chirurgia osoasă, ortezarea lui Phelps au fost procedee dominante, care doar prin proba timpului și-au dovedit impactul ca intervenții eficiente sau invers, rămânând doar acelea care s-au dovedit folositoare cu adevărat și cu un minim dăunător. Astfel, chirurgia și în speță cea osoasă a fost părăsită, ea efectuându-se numai după vârsta de 6 - 7 ani; ortezarea se face doar cu materiale ușoare (deși dure), pe lângă kinetoterapie.

A luat avânt și la noi ergoterapia sau terapia ocupațională, care potrivit vârstei se desfașoară cu jocuri funcționale adecvate, precum și electroterapia. Schimbările nu sunt substanțiale, dar sunt suficiente ca să se dovedească benefice și mai ales netraumatizante, acceptate de copil, chiar cu plăcere să le aleagă.

Ce loc credeți că trebuie să ocupe recuperarea în viața persoanei cu handicap fizic?

Persoana cu handicap, după ce l-a acceptat, îl ia în considerare așa cum de pildă copilul cu diabet știe că are această boală. Pentru fiecare neajuns există o soluție: pentru copilul cu deficiență fizică soluția este posturarea corectă, tonusul adecvat pentru execuția mișcării, deci zilnic el va fi posturat și mobilizat așa încât să-și mențină câștigul funcțional. Pentru copilul cu diabet există injectarea de insulină și aceasta este soluția cotidiană.

Cam acesta este locul recuperării în viața copilului – trebuie înțeleasă ca un complex de stimuli ce acționează asupra unui creier lezat și care necesită stimulare dozată pe toate căile senzoriale: vizuale, auditive, tactile, într-un context potrivit necesităților lui de socializare.

Știm că v-ați ocupat cu multă dăruire de schimbarea numelui centrului de recuperare în Centrul Național Medical de Recuperare neuro-psihomotorie pentru copii dr. Nicolae Robănescu, pentru a cinsti astfel numele și activitatea acestui om. Ați avut dificultăți? Oare recunoștința este chiar o floare rară?

Am dorit ca centrul să poarte numele maestrului meu, doctorul Robănescu, pentru că el este creator de școală fără portofoliu, pe care n-a reușit să-l obțină din motive meschine, nedemne de notat. A deținut însă calitatea morală și profesională și a rămas în memoria noastră! Centrul nostru îi poartă numele pentru că absența RĂDĂCINII nu permite o dezvoltare armonioasă. Așadar, recunoscând sursa, pornim de la premise limpezi.

Ce servicii oferă centrul? Cum pot accesa părinții aceste servicii?

Serviciile oferite de Centrul nostru sunt la standarde europene – nu este o expresie la modă, este realitatea confirmată, printre altele, de felicitările primite de la medici din Franța, Italia, unde merg anumiți pacienți și li se spune că ce li s-a făcut până acum e bine și nu ar fi făcut nimic în plus la ei. Am participat în octombrie la un curs european de Management al spasticității și am văzut că aplicăm toate verigile terapeutice în spasticitate – poate doar mijloacele tehnice sunt mai puțin performante, dar acestea nu influențează rezultatele.

Avem 7 săli de kinetoterapie cu 24 de kinetoterapeuți cu studii superioare, 3 cu studii medii, 2 cabinete de psihologie, logopedie, psihomotricitate, 2 cabinete de ergoterapie, 2 cabinete de fizioterapie, unde aplicăm ultima posibilitate de reducere a spasticității cu ajutorul șocurilor extracorporeale – o noutate în domeniu.

Practicăm de peste 11 ani infiltrația cu toxina botulinică, excelent mod de a ocoli actul chirurgical de alungire a tendoanelor până la 6 - 7 ani, cand se consideră că s-a încheiat maturitatea cerebrală pe un creier cu sechele și care de-abia acum suportă mai bine șocul anestezic.

Avem:

- ⇒ compartiment de ortopedie-traumatologie cu 10 paturi, cu medic ortoped-pediatru
- ⇒ compartiment de terapie intensivă, unde primim cazurile aflate în status după traumatism cranio-cerebral transferate din secțiile de Reanimare și Terapie Intensivă ale Spitalelor de Urgență din București și din țară, cu medic intensivist
- ⇒ specialități conexe cu medici tineri care s-au situat în capul listei la examenul de medic specialist în pediatrie, neurologie pediatrică, pedopsihiatrie
- ⇒ laborator de ortezare-protezare cu orteziști vechi și noi, formați încă din 1998 cu prof. Pesamosca, prof. Antonescu sau în străinătate

Și nu în ultimul rând știm că ați fost președinta Filialei Argeș. În ce perioadă? Care sunt impresiile dvs. de data aceasta ca voluntar în cadrul unei organizații de părinți?

Când dr. Robănescu mi-a spus că trebuie să încropesc un nucleu asociativ – structura în afara serviciului piteștean de recuperare pe care-l conduceam în 1990-n-am înțeles prea multe, dar disciplinată, l-am ascultat și am venit la primele instructaje cu dna. Stanciu, cu suedezii și-am început să mă dumiresc... am format filiala Argeș cu personalul, câțiva părinți: dna. Ada Cremenescu, dl. Ion Toloș, dna. Ionescu (era și contabilă la spital, eram aproape), ulterior dl. Adrian. Cu multa timiditate s-au alăturat părinții, dar cu seriozitate și când am văzut că suntem în stare să ne gospodărim, că avem fonduri și că avem angajați, ne creșteau forțele. Când Dr. Robănescu mi-a zis că noi cadrele medicale trebuie să trecem în spatele... frontului de părinți, îi rugam pe fiecare (dl. Toloș, dna Cremenescu și nu îndrăzneau). Zâmbesc că-mi reamintesc fața dlui Toloș, roșie de emoție, care-mi spunea mai mult cu ochii decât cu vorbele că nu se vede dânsul în postura de președinte... dar Bunul Dumnezeu i-a dat forță și uite câte s-au făcut la Pitești... apoi filiala Argeș a dat președintele ASCHF-R.

Și ca președintă (am stat 1-2 ani, cred) și ca membră, m-am simțit egală cu toți părinții încercați, cu puii lor, că nu e un secret că și eu am o deficiență fizică și am înțeles cu toții că filiala Argeș a ASCHF, care a avut sediu în Laboratorul de Recuperare al Spitalului Județean de Pediatrie – Piești a îmbunătățit condițiile de terapie recuperatorie, pe lângă lărgirea posibilităților cu veriga considerată a reprezenta 30-40% SOCIALIZARE. Asta a făcut să crească respectul de sine al copiilor filialei noastre pentru că au văzut câte pot să reușească, au arătat și altora de ce sunt în stare și au intrat tumultoși, victorioși în vâltoarea existenței. Sunt mândră de toți copiii de acolo... chiar și de cei care nu se deplasează autonom pentru că i-am văzut în fotoliile lor cum au echilibru, împăcare pe chip și nu mai sunt smiorcăiți, plângăciosi. Impresiile acestea de voluntar, cum ziceați dvs. sunt modul meu de viață, de muncă, deoarece în orice loc am lucrat a fost

voluntariatul personalității mele... sunt canalizată pe un făgaș, ocrotită de cer, mă dăruiesc culegându-mi din mers roadele: copii zâmbitori, mămică alinate, structuri bine ancorate... mulțumesc lui Dumnezeu cu ajutorul căruia am reușit pretutindeni!

Ce mesaj transmiteți părinților? dar ASCHF-R?

Părinților din ASCHF-R, partenerii mei de peste 20 de ani, le transmit din forța mea de a CONTINUA, dorința de a ocroti și puii tineri... să nu uite cât erau de debusolați la început, când se aflau cu un prunc în brațe care nu era capabil de tot atâtea performanțe motorii ca ale copilului vecin... și să confere asociației un locșor pentru ei unde să învețe și ei să se asocieze.

Să mulțumească Domnului pentru câte au realizat și să-i ceară să le dea sănătate, pace-n suflet și putere pentru cât mai au de-acum desprijinit...

Am intrat repede în câteva saloane, săli de kinetoterapie sau de protezare, i-am mulțumit doamnei dr. Pădure și am plecat... apreciind tot ce s-a făcut acolo și amintindu-mi de saloanele de la B1, B2 sau de sălile de kinetoterapie în care Traian, băiatul meu, și alte sute de copii și-au petrecut mare parte din copilărie, sub ochii domnului dr. și a doamnei dr. Robănescu, în fosta Secție de recuperare a Spitalului Clinic Titan din str. Avrig.

ISTORIC ASCHF-R

1990

□ **ianuarie** – dl dr. Nicolae Robănescu are inițiativa înființării unei organizații de părinți cu copii și tineri cu handicap în îngrijire, care să acționeze pentru reglementarea de drepturi și facilități.

□ **22 ianuarie** – s-a constituit legal **Asociația de Sprijin a Copiilor Handicapați**, în cadrul Secției de recuperare a Spitalului clinic Titan, str. Avrig, București. Membrii fondatori au fost părinții care se aflau internați precum și o parte dintre cei care frecventau secția de recuperare.

□ **24 aprilie** - amfiteatrul Spitalului Clinic Titan – se desfașoară prima Adunare Generală, cu participanți din toată țara.



Cităm din prima Dare de seamă:

Proclamăm ca scop major și prioritar al Asociației noastre câștigarea demnității umane a persoanelor cu handicap, a eliberării de dependență, a încetării politicii de marginalizare a lor.

Legislația de protejare a persoanelor cu handicap pe care o vom cere face parte din datoriile societății față de membrii săi dezavantajați de soartă. La rândul lor, acești membri trebuie să contribuie cu toate puterile la integrarea lor socială, astfel încât să primească cu demnitate ajutoarele societății.

Dr. Nicolae ROBĂNESCU (1923 – 2004)

Dr. Nicolae Robănescu s-a născut la București, în anul 1923. Absolvent al Facultății de Medicină și Chirurgie din București, este până în 1959 membru al Catedrei de Ortopedie și Traumatologie conduse de acad. prof. Al. Rădulescu. Scos din învățământ în baza legilor de curățire a « frontului ideologic », se dedică recuperării funcționale a copiilor cu deficiențe fizice.

În 1968, a înființat Secția de Recuperare Funcțională Neuromotorie pe lângă Spitalul de copii Călărași, ca urmare a sechelelor lăsate de epidemiile de poliomielită din anii '60-'70. A fost promotorul reeducării neuro-motorii și cel care a introdus în țara noastră metodele moderne de kinetoterapie : Bobath, Kabat, Vojta. După cutremurul din 1977, secția a fost mutată în fosta Maternitate Avrig (actualul sediu al Direcției de Sănătate

Publică a municipiului București) iar din 1993 secția funcționează în incinta Spitalului Spitalul Clinic de Urgență pentru Copii Maria Sklodowska Curie.

A fost autorul mai multor lucrări științifice: Readaptarea copilului handicapat fizic, Tratamentul sechelelor motorii ale encefalopatiilor cronice infantile, Reeducarea neuro-motorie.

În 1990, a avut inițiativa înființării Asociației de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic și s-a implicat în foarte multe dintre acțiunile acesteia.

Asocierea și responsabilitatea

Imediat după evenimentele din decembrie 1989, în ianuarie 1990, s-a înființat ASCHF – R, organizație a părinților care îngrijesc la domiciliu copii sau tineri cu handicap fizic/asociat.

În august 1991, s-a înființat filiala Argeș a ASCHF-R, din care fac parte și pe care o conduc în calitate de președinte executiv. Toți cei care ne-am asociat am nutrit speranța că forța grupului, strategiile pe termen mediu sau lung, capacitatea noastră de a fi responsabili și în același timp implicați, toate acestea vor conduce la influențarea politicilor publice, la schimbarea mentalităților semenilor noștri, la solidaritate și, scopul nostru final, la integrarea socială a persoanelor cu handicap, copiii noștri de atunci și nu numai.

Cu sprijinul organizațiilor din Suedia și Damnarca am început să învățăm să ne reprezentăm, să comunicăm cu societatea și să completăm autoritățile locale organizând servicii sociale de tip centre de zi.

Cele de mai sus au făcut să mă simt dator față de grup și să îndrăznesc a solicita alegerea mea ca președinte.

M-am bucurat de încrederea reprezentanților filialelor ASCHF-R pentru două mandate a câte 2 ani, adică patru ani din cei 20 de ani pe care îi face organizația.

Am convingerea că nu am dezamăgit și vă rog să îmi scuzați subiectivitatea.

Conferințele naționale ale părinților, inclusiv cea realizată la Patriarhia Română, evaluarea finală a sprijinului Radda Barnen din Suedia la momentul retragerii din România, anul 2005, prezența în Parlamentul României cu ocazia dezbaterilor publice ale actualei legi 448/2006, pentru susținerea amendamentelor ASCHF-R (avizul Comisiei pentru Egalitate de Șanse - Camera Deputaților cuprinde toate amendamentele ASCHF-R) organizarea atelierului în Pitești cu sprijinul CJ Argeș, reabilitarea și modernizarea sediului ASCHF-R din București sunt câteva din „urmele” celor două mandate.

De ce „asocierea și responsabilitatea”?

Este important pentru noi toți să conștientizăm că, fiecare în felul lui, cu responsabilitate și implicare, putem da forță grupului.

Asocierea nu înseamnă numai drepturi pentru că ți-ai plătit cotizația.

Asocierea obligă la responsabilitate.

La mulți ani, ASCHF-R!

Adrian Popescu

Președinte

Mandat 2003-2007

IRIDEX GROUP IMPORT EXPORT SRL
HOFIGAL IMPORT EXPORT SA
AUTO TOTAL SRL&R ENTERPRISES
MOELLER ELECTRIC
FLYING DUTCHMAN INTERNATIONAL SRL
HAVLIMEX TRADING SRL
ROMFARCHIM SA
ROMFRACHT SRL
AGORA PLAST SRL
AIMS HUMAN CAPITAL ROMÂNIA SRL
AMWAY ROMÂNIA SRL

APA NOVA BUCUREȘTI SA

POLY DELTA CHEMICALS SRL
PRISTA OIL ROMÂNIA SRL
RAL COMPUTERS SRL
SECURE PLUS SRL
STIROM SA
TTS SA

TRYAM TRADING CONSULTING SRL

SEMĂNĂTOAREA SA

SILVAROM SA

RANEXIM SRL

LORETO EXIM SRL

MABOTEX ROMÂNIA SRL

MAX FURNITURE SRL

O'BRIAN PROMOTION SRL

P.C.A. IMPEX 94 SRL

PARALELA 45 TURISM SRL

PROCEMA SA

RECETA TRADING SRL

ROHE ROMÂNIA SRL

CERNA TURISM SA

ISOVOLTA SA

SAP ROMANIA SRL**SELECT PRODUCTION SRL**

SERVOPLANT SRL

SIRAMED SRL

SMARTTECH CONSULT SRL

SOCRATI SRL

STERA CHEMICALS SRL

STERIL ROMÂNIA SRL

TIAB SA

TIRIAC LEASING SRL

UNIFERTRANS SA

AQUA PROIECT SA

AUTO CENTER SA

REPREZENTANȚA BEAUFOR SRL

ARNAUD ROMÂNIA CHEMICALS SRL

ARROW INTERNATIONAL SRL

AUDIO VIDEO SYSTEMS SRL

BLACK SEA CROWN SHIPPING SA CONSTANȚA

BRO ROM INDUSTRIES MACHINES SRL

POLY DELTA CHEMICALS SRL

DAV GLOBAL TRADING SRL

COMEX 97 SA

ACM LIRTRAC SRL

ANTRICE SA

TENTA DESIGN COMPANY SRL

SERVICII SALUBRITATE BUCUREȘTI SA

CELSIUS 2000 SRL

ALICOMAR INTERNATIONAL SRL

BIOVET IMPEX SRL

CARDINAL SRL

LABELON ROMÂNIA SRL**COMEX ROM SRL**

CONSILIER CONSTRUCT SRL

DAMBOVIȚA SA

EVEREST FOOD'S SRL

GEO TRADING COMPANY SRL

HELVETANSA SRL

IMEDIA PLUS GROUP SRL

ECOCEM SA

AUTOROM SRL

UNIVERSALCOOP SA

REPREZENTANTA DESITIN ARZNEIMITTEL SRL

DIPLOMATIC TELECOM SRL

LABORMED PHARMA SA

FUNDAȚIA SENSI BLUE

BUSINESS MEDIA GROUP SRL

REDOX CHEMICALS SRL

ARCADA CONSTRUCȚII SA

DRAM BUSINESS SRL

CARANDA BATERII SRL

MAX STEEL SRL

GRUP EXPLOATARE INTREȚINERE PALAT CFR SA

COCA COLA HBG

RITTAL SISTEME SRL

DANEX CONSULT SRL

SCHMIDT BRETEN TEHNOLOGY SRL

DANSON SRL

AGER FILM SA

ATALANTA FURNITURE SRL**WELL SERVICE COMTEL SRL**

CARD TEXTIL SA

SECUIANA SA

UTTIS INDUSTRIES SA

ROGALU SRL

FAN COURIER EXPRESS SRL

BDO CONTI AUDIT SRL

WELL SERVICE COMTEL SRL

ESRI ROMÂNIA SRL

EXACT TOURS SRL

B.N.P.A.- BAIAS ȘI ASOCIAȚII

THEOTOP SRL

UNIVERSITATEA ROMÂNNO-AMERICANĂ

EUROCONSTRUCT INTERNATIONAL SRL

ROMSYM DATA SRL

AGER FILM SRL

MIRCEA CORNELIA GABRIELA - PERSOANA FIZICĂ

IGIENA SA

ADREM INVEST SRL

ADVANCED CAREER SOLUTIONS SRL

I.S.P.H. SA

DEN BRAVEN ROMÂNIA COMEX SRL

STEILMANN ROMÂNIA SRL

INSTITUTUL NAȚIONAL DE CIMENT

"CEPROCIM" SA

PIZZA HUT

KFC

POST MASTER SRL

ECDL ROMÂNIA SRL

EMIDALE INTERNATIONAL IMPEX SRL

BIROU NOTARI ASOCIAȚII "COSTESCU, STROE ȘI

ASOCIAȚII"

ALSTOM POWER ROMÂNIA SRL

EUROCONTROL SRL

IMSAT MUNTENIA SA

ENERGY MARKET CONSULTING SRL

NEGRO 2000 SRL

ENERGY FINANCING TEAM ROMÂNIA SRL

CRESCENDO INTERNATIONAL SRL

ANUNȚUL TELEFONIC SRL

RADU POPESCU - PERSOANA FIZICĂ

FELICIA BOURCEANU - PERSOANA FIZICĂ

MARI VILA COM SRL

BIROU NOTAR PUBLIC "ANA-MARIA DRAGNEA"

UNIVERSAL COOP SRL

FRESENIUS MEDICAL CARE ROMÂNIA SRL

CENTRUL MEDICAL "UNIREA"

ARROW INTERNATIONAL SRL

AVICO INTERNATIONAL SRL

OVERSEAS GROUP IMPEX SRL

A & F CLASSICAL OFFICE SRL

ȚESĂTORIILE REUNITE SA

AUREL HOFMANN - PERSOANĂ FIZICĂ

RA MONITORUL OFICIAL

NEACȘU CRISTIAN - PERSOANĂ FIZICĂ

NUCLEAR NDT RESEARCH & SERVICES SRL

VIOLA TOTAL SRL

BIROU EXECUTOR JUDECĂTORESC MIHAI DIMA

MEGA IMAGE SRL

RIN HOTEL MANAGEMENT SRL

Donatori individuali

FELICIA BOURCEANU

SANDA BUCURESCU

CAMELIA COMAN

RADU POPESCU

EMILIAN OLTEANU - SC SECUREPLUS SRL

AUREL HOFMANN - SC ȚESĂTORIILE REUNITE SA

COLECTIV PERSOANE FIZICE RA ROMATSA

COLECTIV PERSOANE FIZICE SAP ROMÂNIA

COLECTIV PERSOANE FIZICE ANGELLI SRL

NEACȘU CRISTIAN

DECEBAL RADULESCU

DANIELA ALEXANDRA BIRAU

**Sponsori care au susținut
proiectul social
TABĂRA DE VARĂ 2010**

BANCA COMERCIALĂ ROMÂNĂ

EXCLUSIV IMPORT-EXPORT SRL

ROMFRACHT SRL

ROMFARMACHIM SA

ALUMIL ROMÂNIA SA

DERA ROMÂNIA SRL

BIROUL NOTARIAL MONICA POP ȘI ASOCIAȚII

S.S.I. IMPORT-EXPORT SRL

DATANET SYSTEMS SRL

PLASTIDRUM SRL

FGCR-IFN SA

MONS MEDIUS INVESTMENTS SRL

ASCOMI TRADE COMPANY SRL





Puteți decide către cine merg **2%** din impozitele dvs! **Nu vă costă nimic!**

Puteți ajuta oameni în nevoie direcționând **2%** către o organizație care lucrează pentru ei!

De ce noi?

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

Împreună cu dumneavoastră și prietenii dumneavoastră vom reuși!

După ce v-ați decis să direcționați **2%** din impozitul datorat către ASCHF-R, completați fie Declarația 200, fie Declarația 230 și fiți încrezător în acțiunile noastre!

Modalități de înscriere în ASCHF-R

Cine se poate înscrie? Orice persoană preocupată de calitatea vieții copilului/tânarului cu handicap fizic/asociat.

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

Cum se pot înscrie? Pe baza unei adeziuni și a unei cotizații a cărui quantum este stabilit anual, prin Adunarea Generală Anuală.

Asociația de Sprijin a Copiilor Handicapați Fizic - România
fondată în 1990

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

