

ASCHF-R

decembrie 2015 / nr. 52

"Nu este ușor să zbori fără aripi..."



BULETIN *informativ*





- 1 - cuvânt înainte
- 2 - interviu
- 6 - prezentare "Ortopedica srl"
- 7 - centrul de recuperare "Gura-Ocniței"
- 9 - informații legislative
- 10 - de la filiale adunate...
- 16 - tabăra de vară
- 17 - oameni de bine - puncte de vedere
- 18 - cercetare sociologică (sumar)
- 19 - răspuns petiție
- 20 - sponsori

Echipa de redacție:

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

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

ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR CU HANDICAP 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 leu: RO44RNCCB0278000375430001,
BCR Sucursala Șerban Vodă

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

Dragi părinți, membri ai ASCHF-R,



Răspunsurile primite din partea doamnei Mihaela Ungureanu, președinte al Autorității Naționale pentru Persoanele cu Dizabilități, ne dă speranțe.

Așa cum domnia sa ne informează, Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități a finalizat proiectul Strategiei naționale "O societate fără bariere pentru persoanele cu dizabilități 2015-2020". Proiectul se află în procedura de avizare, urmând să producă efecte după aprobarea de către Guvern și publicarea în Monitorul Oficial.

Am convingerea că odată cu aprobarea Strategiei de către Guvern și cu oportunitatea finanțărilor prin proiecte structurale, se vor face lucruri bune pentru persoanele cu dizabilități.

Asociația noastră a prezentat reprezentanților guvernamentali în nenumărate rânduri principalele priorități de care trebuie să țină seama și să fie rezolvate cât mai curând posibil. Ne-am bucura să constatăm că serviciile sociale atât de solicitate de persoanele cu dizabilități și de familiile acestora vor fi prezente în toate orașele reședință de județ, precum și în majoritatea orașelor din țară. Părinții solicită în mod deosebit centre de respiro, centre de zi, centre de recuperare și centre de socializare.

Sperăm ca și prestațiile sociale ale persoanelor cu dizabilități, cât și veniturile celor care îi îngrijesc să crească, fie că vorbim de indemnizații, de buget personal complementar sau de salarii ale asistenților personali. Acestea trebuie să le asigure o viață de calitate.

Așa cum ne informează doamna președinte Mihaela Ungureanu, odată cu implementarea *Convenției ONU privind drepturile persoanelor cu dizabilități* se vor aduce modificări de substanță în sensul creșterii calității vieții persoanelor cu dizabilități.

Prin dezvoltarea, diversificarea și creșterea accesului la serviciile necesare, atât persoanele cu dizabilități, cât și familiile acestora vor primi sprijin deplin și efectiv, pentru ca persoanele cu dizabilități să trăiască demn, independent și să se implice în mod activ în comunitățile din care fac parte.

Toloș Ion, Președinte ASCHF-R



MINISTERUL MUNCII
FAMILIEI, PROTECTIEI SOCIALE
ȘI PERSOANELOR VÂRSTNICE

Nesecret

Autoritatea Națională pentru
Persoanele cu Dizabilități

Nr.10572 /ANPD/SPSM 26.05.2015

Către : Domnul Ion Lica, Director Executiv

Asociația de Sprijin a Copiilor Handicași Fizici - România

Stimate domnule director executiv,

Având în vedere solicitarea dumneavoastră înregistrată la sediul instituției noastre cu nr.10572/19.05.2015, vă transmitem răspunsurile la întrebările adresate Președintelui Autorității Naționale pentru Persoanele cu Dizabilități :

1. Ce v-ați propus să faceți cu prioritate pentru aceștia în activitatea dumneavoastră pe termen scurt 1-2 ani, dar pe termen lung ?

În perioada următoare, Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități a planificat o serie de măsuri care să asigure contextul favorabil implementării Convenției ONU privind drepturile persoanelor cu dizabilități. Acestea constau în:

- ✓ armonizarea cadrului național legislativ, bazat pe modelul social promovat la nivel european/internațional, astfel încât persoanele cu dizabilități să nu fie excluse, marginalizate ori discriminate;
- ✓ asigurarea promovării, protejării și exercitării depline a drepturilor persoanelor cu dizabilități;
- ✓ abordarea individualizată a persoanei cu dizabilități;
- ✓ asigurarea contextului care să faciliteze și să susțină consultările și colaborarea cu organizațiile neguvernamentale cu activitate în domeniul protecției persoanelor cu dizabilități.

De asemenea, analizele de situații precum și planificarea priorităților stabilite prin acordul de parteneriat 2014-2020 în vederea asigurării fondurilor europene necesare în domeniile protecției sociale, educației și sănătății, justiției și afacerilor interne, constituie semnale clare, asumate și responsabile de intervenție directă și multisectorială în politici adresate persoanelor vulnerabile, inclusiv persoanelor cu dizabilități (atât pentru copii, cât și pentru adulți).

În acest context, Strategia națională „*O societate fără bariere pentru persoanele cu dizabilități*” 2015-2020 își propune, prin seturi de măsuri coerente, integrate și interinstituționale, să asigure implementarea prevederilor Convenției ONU, document de drept internațional care reafirmă drepturile umane ale persoanelor cu dizabilități și clarifică obligațiile Statelor în sensul promovării, protejării și asigurării efective a exercitării acestor drepturi.

Tinând cont de fiecare dizabilitate în parte, *Strategia națională* are ca obiectiv prevenirea, identificarea și eliminarea barierelor care împiedică accesul persoanelor cu dizabilități la

Nesecret

**MINISTERUL MUNCII
FAMILIEI, PROTECȚIEI SOCIALE
ȘI PERSOANELOR VÂRSTNICE**

Autoritatea Națională pentru
Persoanele cu Dizabilități

educație, formare profesională, la toate resursele, bunurile, informațiile și serviciile. Astfel, în vederea îndeplinirii obiectivelor propuse în Strategia Națională, avem în vedere:

- ✓ asigurarea, la nivelul unităților de învățământ de masă care școlarizează elevi cu dizabilități, a unor spații destinate activităților specifice, de exemplu cabine de asistență psihopedagogică și consiliere, spații pentru organizarea unor activități de sprijin individualizat pentru copii, tineri și/sau părinți
- ✓ asigurarea resurselor necesare organizării și funcționării unor forme alternative de educație pentru copiii și adulții cu dizabilități, la nivelul comunității în care trăiesc ca, de exemplu, învățământ la distanță, învățământ la domiciliu, a doua șansă și altele.
- ✓ asigurarea personalului necesar pentru acordarea serviciilor de sprijin individualizat la nivelul unităților de învățământ de masă, de tipul profesor itinerant, profesor de sprijin, logoped, consilier școlar etc., în funcție de numărul elevilor cu dizabilități școlarizați anual și de nevoile concrete de sprijin
- ✓ analiza și revizuirea, după caz, a cadrului general și specific privind asigurarea accesului persoanelor cu dizabilități, în special al copiilor, fetelor și femeilor și persoanelor vârstnice cu dizabilități, la programe specifice de protecție socială în scopul creșterii calității vieții acestora.
- ✓ realizarea de campanii de promovare a importanței realizării accesibilității, a adaptării rezonabile, a tehnologiilor de acces, a tehnologiilor și dispozitivelor asistive, implicând autorități centrale și locale, organizațiilor neguvernamentale persoane cu dizabilități, familiile și alte grupuri interesate.
- ✓ dezvoltarea unui sistem de transport public accesibil și inclusiv, care să răspundă cerințelor diferitelor tipuri de persoane cu dizabilități.

2. Când considerați că produce efecte Strategia Națională pentru Persoanele cu Dizabilități ?

Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități a elaborat proiectul *Strategie națională "O societate fără bariere pentru persoanele cu dizabilități" 2015-2020*, aflat în momentul de față în procedura de avizare, urmând să producă efecte după aprobarea de către Guvern și publicarea în Monitorul Oficial.

Măsurile concrete prin care vor fi transpușe în practică prevederile Strategiei, care presupun și adoptarea actelor administrative la nivel instituțional, vor fi cuprinse în Planul operațional privind implementarea *Strategie națională "O societate fără bariere pentru persoanele cu dizabilități" 2015-2020*, ce va fi aprobat prin hotărâre de Guvern.

3. De mai mulți ani, asistenții personali ai persoanelor cu dizabilități se confruntă cu numeroase probleme, frecvent întâlnite în această perioadă și în principal neacordarea la timp a salariilor, salariul pe care îl primesc nu este procent de 100 % unii primari îi determină sau chiar îi amenință pe asistenți personali să renunțe la contractul individual de

**MINISTERUL MUNCII
FAMILIEI, PROTECȚIEI SOCIALE
ȘI PERSOANELOR VÂRSTNICE**

Autoritatea Națională pentru
Persoanele cu Dizabilități

muncă în favoarea indemnizației, alții îi obligă să intre în șomaj, pierzând astfel facilitățile C.I.M.

Ce soluție considerați că se poate găsi pentru a rezolva aceste probleme, frecvent întâlnite și în această perioadă ?

In ceea ce privește plata asistenților personali, va comunicăm că: în conformitate cu prevederile articolului 40 alin. (1) din *Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată, cu modificările și completările ulterioare* autoritățile administrației publice locale au obligația să prevadă și să garanteze în bugetul local sumele necesare din care se suportă salarizarea, precum și celelalte drepturi cuvenite asistentului personal, potrivit legii.

Autoritățile administrației publice locale prevăzute la art. 43 alin. (2) din lege au obligația:

- a) de a angaja și salariaza asistentul personal al persoanei cu handicap grav, în condițiile prezentei legi;
- b) de a asigura și garanta plata indemnizației lunare, în cazul în care persoana cu handicap grav sau reprezentantul ei legal a optat pentru aceasta.

Fondurile destinate plății salariilor asistenților personali și indemnizațiilor persoanelor cu handicap grav sunt reglementate de Legea nr. 186/2014 - *Legea bugetului de stat pe anul 2015*, care prevede faptul că plata asistenților personali și/sau indemnizația lunară pentru persoana cu handicap grav - care se acordă în cazul în care aceasta nu beneficiază de asistent personal, se suportă din bugetul primăriei, prin intermediul sumelor alocate de la bugetul de stat.

În situația în care consiliile locale ale localităților în care domiciliază persoanele cu handicap grav nu au obținut sumele prevăzute în Legea nr.186/2014 - Legea bugetului de stat pe anul 2015, respectiv din sumele defalcate din taxa pe valoarea adăugată provenite de la bugetul de stat destinate efectuării plății salariilor asistenților personali sau a indemnizațiilor lunare, acestea au obligația de a aloca sume din bugetele constituite la nivel local.

Începând cu luna octombrie 2014, finanțarea drepturilor asistenților personali ai persoanelor cu handicap grav sau indemnizațiilor lunare ale persoanelor cu handicap grav, acordate în baza prevederilor art. 42 alin. (4) din *Legea nr. 448/2006 privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, republicată, cu modificările și completările ulterioare*, se asigură de la bugetul de stat, din sume defalcate din taxa pe valoarea adăugată, în proporție de cel puțin 90% din necesarul de fonduri stabilit la elaborarea bugetului de stat, în baza numărului de beneficiari comunicat de unitățile administrativ-teritoriale, pentru finanțarea integrală a cheltuielilor, autoritățile administrației publice locale având obligația să aloce sume, în completare, din bugetele locale ale acestora.

4. Integrarea persoanelor cu dizabilități pe piața muncii a persoanelor cu dizabilități rămâne în continuare o problemă. Mulți părinți de tineri cu dizabilități fizice severe, membri ai asociației noastre, ne pun întrebarea: oare statul roman va găsi soluții și pentru aceștia, pentru a desfășura o activitate sau vor apela la pensia de invaliditate la nesfârșit ?

Nesecret

**MINISTERUL MUNCII
FAMILIEI, PROTECȚIEI SOCIALE
ȘI PERSOANELOR VÂRSTNICE**

Autoritatea Națională pentru
Persoanele cu Dizabilități

Menționăm faptul că susținem și promovăm dezvoltarea serviciilor de consilierea și evaluarea vocațională și de acordare a sprijinului în vederea încadrării în muncă, în funcție de ceea ce poate, știe și își dorește să facă persoana cu dizabilități.

Este de asemenea necesară adoptarea și promovarea măsurilor pozitive și stimulative în vederea creșterii numărului de persoane cu dizabilități angajate în sectorul privat, în colaborare cu ANOFM, dezvoltarea de servicii personalizate de suport pentru persoanele cu dizabilități, inclusiv servicii de informare și consiliere cu privire la participarea pe piața muncii, precum și asigurarea măsurilor specifice de sprijin pentru angajare, promovare și menținere pe piața muncii.

5. Ce le transmiteți celor 2000 de părinți de copii/tineri cu dizabilități, membri ai asociației noastre, care vor primi în curând ultimul nr. al buletinului nostru informativ?

Ne propunem ca odată cu implementarea Convenției ONU să aducem modificări de substanță în sensul creșterii calității vieții persoanelor cu dizabilități. Prin dezvoltarea, diversificarea și creșterea accesului la serviciile de suport, atât pentru persoanelor cu dizabilități, cât și pentru familiile acestora, dorim să acordăm sprijin deplin și efectiv, pentru ca aceștia să trăiască demn, independent și să se implice în mod activ în comunitățile din care fac parte.

Cu deosebită considerație,

Președinte

Mihaela Ungureanu



**Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități
(ANPD)**

Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Handicap (ANPH) a fost desființată în iulie 2010 și a fost reînființată în decembrie 2014, sub denumirea de Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități (ANPD), prin Ordonanța de Urgență a Guvernului nr. 86/2014 privind stabilirea unor măsuri de reorganizare la nivelul administrației publice centrale și pentru modificarea și completarea unor acte normative, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 920.

Autoritatea Națională pentru Persoanele cu Dizabilități (ANPD) este autoritatea centrală română desemnată să ducă la înăpunctare obligațiile prevăzute în Convenția privind drepturile persoanelor cu dizabilități, adoptată la New York de Adunarea Generală a Organizației Națiunilor Unite la 13 decembrie 2006, deschisă spre semnare la 30 martie 2007, semnată de România la 26 septembrie 2007 și ratificată prin Legea nr. 221/2010.

ANPD este condusă de un președinte cu rang de secretar de stat, numit și eliberat din funcție prin decizie a prim-ministrului, la propunerea ministrului muncii, familiei, protecției sociale și persoanelor vârstnice. În prezent, președinte ANPD este doamna Mihaela Ungureanu pe care mulți membri o cunosc, a participat la AGA - ASCHFR desfășurată în data de 25 martie 2015.

Pînă atribuțiile ANPD, menționăm:

a) coordonează la nivel central activitățile de protecție și de promovare a drepturilor persoanelor cu dizabilități, elaborază politicile, strategiile și standardele în domeniul protecției și promovării drepturilor persoanelor cu dizabilități și asigură urmărirea aplicării reglementărilor din domeniul propriu;

b) elaborează și supune spre aprobare Guvernului, prin Ministerul Muncii, Familiei, Protecției Sociale și Persoanelor Vârstnice, proiecte de politici publice și strategii sectoriale, acte normative, precum și programele de reformă în domeniul protecției și promovării drepturilor persoanelor cu dizabilități, în conformitate cu convențiile și tratatele internaționale la care România este parte;

c) organizează, coordonează și controlează realizarea măsurilor de protecție și promovare a drepturilor persoanelor cu dizabilități, a strategiei naționale și a legislației în domeniul dizabilității, precum și monitorizează implementarea standardelor specifice de calitate de către instituțiile publice și/sau private rezidențiale și nerezidențiale de protecție socială a persoanelor adulte cu dizabilități;

d) elaborează, coordonează și monitorizează implementarea strategiei naționale în domeniul dizabilității, precum și a planului național de acțiune; (...)

e) evaluatează necesarul și calitatea serviciilor, stabilește planuri de dezvoltare pe baza nevoilor persoanelor cu dizabilități ... etc.

ANPD are sediul în Calea Victoriei nr. 194, sectorul 1, București.

Programul de lucru este de la ora 8,00 la ora 16,30, de luni până joi, iar vineri, de la ora 8,00 la ora 14,00. Funcționarii acordă în fiecare zi audiențe.

Telefon/fax: 021 / 212 54 42.

Puteți pune orice întrebare legată de problemele pe care le întâmpinați în acordarea drepturilor prevăzute de lege. Petițiile pot fi transmise prin poștă, la adresa de mai sus sau prin poșta electronică, la adresa: registratura@anph.ro

Programul de audiențe al președintelui ANPD este stabilit în ultima zi de vineri a fiecărei luni, în intervalul de timp 10-13. Programarea în audiență se face la telefonul instituției.



Viziunea noastră

Sunteți mai mult decât un client pentru noi. Ortopedica este o companie formată din oameni - profesioniști grijulii, care au un interes real în a vă face viața mai bună.

Dorim să vă oferim ceea ce este potrivit pentru dumneavastră.

De aceea, personalul nostru se asigură că vă înțelege nevoile complet, înainte de a vă propune soluția adecvată. Avem experți care vă pot da cel mai bun sfat în alegerea produselor de care aveți nevoie.

SC Ortopedica SRL

Str. Iancu Căpitanu nr. 5, Sector 2,
București

Tel.: 021/252.05.40/42/46

Fax: 021/252.43.35,

Mobil: 0723.802.981

Mail: contact@ortopedica.ro

Program de lucru:

Luni - Vineri : 08.00 - 17.00

Sambata : 09.00 - 13.00



Cu siguranță avem un cel puțin un produs care vi se potrivește dumneavaoastră sau unei persoane dragi, unul care vă poate îmbunătăți considerabil mobilitatea și autonomia, indiferent de afecțiunea cu care ați fost diagnosticat. Furnizăm dispozitive medicale prin Sistemul Național de Asigurări de Sănătate, pacienții noștri pot beneficia de COMPENSARE sau GRATUITATE pentru produsele de care au nevoie.

Produse speciale pentru copiii cu dizabilități

Întrucât copiii cu dizabilități au nevoi speciale, am pregătit o gamă largă de produse începând cu cele concepute pentru a le ușura îngrijirea la domiciliu a celor cu probleme de mobilitate, dar și a persoanelor însușitoare, cum ar fi: pături electrice, dispozitiv de ridicare și transport, saltele antiescare, înlătătoare toaletă și accesorii pentru baie, paturi medicale și multe altele.

De asemenea, în oricare din magazinele noastre veți găsi orteze pentru copii, începând cu orteze de sold, ombilicale, pentru genunchi, gleznă sau umăr, cât și colare cervicale, hamuri de memorie sau corsete Chenau pentru susținerea coloanei vertebrale.

Bineînțeles că nu lipsesc scaunele cu rotile, fotoliu rulante cu antrenare manuală sau electrice, atât de interior, cât și de exterior, împreună cu accesorile aferente.

Puteți comanda ușor din magazinul online, pe www.ortopedica.ro, și dispozitive de mers, precum cărje, bastoane și cadre de mers ortopedice adaptate pentru fiecare caz în parte.

Nu în ultimul rând, ne mândrim cu încălțămintea ortopedică pe care o producem, care îmbină nevoile de tratare și vindecare, cu cele de confort și estetică. Copiii sunt cei mai exigenți pacienți, aşadar încercăm să le depăşim așteptările și să le placă ghetele ortopedice, cu scurtare, pantofii sau sandalele ortopedice pe care trebuie să le poarte.

Toate produsele comercializate provin fie din Centrul nostru, fiind realizate în baza unor măsurători individuale pentru a se potrivi perfect nevoilor speciale ale purtătorului, fie de la producători de renume mondial. Puteți beneficia astfel de cea mai bună ofertă de produse de calitate excepțională care pot fi achiziționate prin CAS.

Așadar vizitați-ne în cel mai apropiat magazin Ortopedica sau sunați-ne la 021/252 05 40/42/46/48 pentru a vă sprijini să alegeti produsul perfect pentru nevoia dumneavastră sau a unei persoane dragi.

De asemenea, puteți comanda online produsul dorit, pe www.ortopedica.ro. Tot în mediul online există în cadrul orelor de program un consultant gata să vă răspundă la orice întrebare.

Vă așteptăm!

Centrul de Recuperare Neuropsihomotorie Gura-Ocniței



Centrul de Recuperare Neuropsihomotorie Gura-Ocniței face parte, din anul 2011, din structura Spitalului Județean de Urgență Târgoviște fiind împărțit în două Secții de Recuperare Neuromotorie Copii.

De la înființare și până în anul 1959 Centrul a purtat denumirea de Sanatoriu Balneoclimateric de Copii, iar din anul 1993 până în 2011, Sanatoriu s-a numit Centrul de Recuperare Neuropsihomotorie Gura-Ocniței.

Gura-Ocniței este o localitate în județul Dâmbovița, situată la 11 km de municipiul Târgoviște și 7 km de orașul Moreni, având un bioclimat sedativ.

1. Structura locației

Locația este structurată în sistem pavilionar, respectiv pavilioanele A, B și C.

Pavilionul A are 3 nivele (P+2), iar pavilioanele B și C câte 2 nivele (P+1).

În pavilioanele A și B se află saloanele pentru pacienți și diferite săli pentru tratamente și proceduri.

a. Capacitatea de cazare

Capacitatea de cazare este de 190 paturi (140 paturi pentru pacienți și 50 paturi pentru însoțitori).

În pavilionul A, la parter, sunt 5 rezerve cu confort sporit, a căte 2 paturi fiecare pentru mamă și copil, pentru care se plătesc 20 lei/zi.

În pavilionul A și B mai sunt 11 rezerve cu 2 până la 4 paturi, pentru care nu se percep taxe. Restul saloanelor au în medie câte 6-8 paturi.

La parterul pavilioanelor A și B se internează preponderent copii mai mari și nedeplasabili.

b. Blocul alimentar

Este situat în pavilionul C la parter.

Pacienții și însoțitorii sunt servuți la saloane.

Personalul din cantină (ospătarii) predau mâncarea infirmierelor și însoțitorilor.

Există oficii la fiecare etaj.

Sunt servite 3 mese pe zi (la prânz 3 feluri de mâncare, seara 2 feluri) și un supliment, la ora 10.30.

Există posibilitatea de pregătire a unor diete pentru copii cu dispensii, enterocolită etc.

Calitativ și cantitativ mesele sunt apreciate pozitiv de către pacienți și însoțitori.

c. Baza de tratament

Cele 2 secții dispun de o bază de tratament spațioasă și completă, situată în cele 2 pavilioane A și B și care cuprinde:

- 5 săli de kinetoterapie, cu dotare corespunzătoare
- 6 bazine pentru hidrokinetoterapie de capacitate diferențiate
- 3 instalații pentru duș-masaj
- 2 săli pentru termoterapie
- 2 cabine pentru electroterapie, dotate cu aparate variante
- 1 sală pentru terapie ocupațională și jocuri pentru copii
- 2 cluburi pentru copii, pentru activități distractive și jocuri diverse
- 1 cabinet de psihoterapie

Baza de tratament funcționează de dimineață până la ora 15.00, iar după amiază se desfășoară activități distractive, recreative și de terapie ocupațională.

2. Personalul calificat

În cele 2 secții funcționează 4 medici, 2 specialiști în Recuperare Medicală și 2 specialiști în Pediatrie, 4 kinetoterapeuți, 12 asistenți principali BFT și Recuperare Medicală, 5 asistenți medicali principali la Cabinetul de Pediatrie, îngrijitori, brancardieri.

3. Afecțiunile indicate pentru recuperare în cele 2 secții

I. Sechele după leziuni de neuron motor central prin factori prenatali, perinatali și postnatali -paraliziile cerebrale și alte sdr. paralitice, cu toate formele clinice: spastice, diskinetice, ataxice, hipotone și mixte.

II. Sechele după leziuni ale unității motorii (Sindromul de neuron motor periferic)

1. Leziuni ale nervilor, rădăcinilor și plexurilor nervoase

- mononevrile, radiculite și poliradiculonevrile
- sechelele posttraumatice cu leziuni nervoase secundare etc.

2. Afecțiuni medulare

- poliomielite
- mielomeningocele operat etc.
- leziuni traumaticе etc.

3. Afecțiuni musculare și neuro-musculare



III. Malformații și deformații congenitale ale sistemului osteoarticular și ale mușchilor, înainte și după intervenție chirurgicală

1. Deformații congenitale ale membrului inferior

- luxațiile și subluxațiile congenitale de șold
- picior strâmb congenital etc.

2. Deformații congenitale ale membrului superior

3. Malformații și anomalii congenitale ale coloanei vertebrale, coaste și stern

- scolioză congenitală
- spina bifida etc

4. Artrogripoză multiplă congenitală

5. Osteocandrodisplazii etc

IV. Sechele după leziuni traumaticice, crano-cerebrale, ale sistemului osteoarticular, ale tendoanelor și mușchilor, ale nervilor și măduvei spinării

V. Afecțiuni sau sechele ale afecțiunilor sistemului osteoarticular, ale mușchilor și țesutului conjunctiv

1. Dorsopătiile deformante (cifoze, lordoze, scolioze, osteocondrită vertebrală juvenilă Schermann)

2. Spondilopatii

3. Artropatii și poliartropatii inflamatorii

4. Artropatii infecțioase

5. Sinovite, tenosinovite, bursite, miozite

6. Osteopatii, osteonecroze

7. Osteocondrita juvenilă, cu diverse localizări etc.

VI. Anomalii cromozomiale (Ex.-sdr. DOWN)

VII. Sechele de malnutriție și alte curențe nutriționale

VIII. Sechele răhitism, cu modificări osoase, articulare și musculară

La indicațiile medicilor din teritoriu se pot trimite pentru internare și alte cazuri care necesită recuperare.

Metodologia de recuperare

Pacienții internați în cele 2 secții beneficiază de o metodologie complexă de tratament, în care accentul principal este pus pe kinetoterapie la sală (5 săli pentru kineto), hidrokinetoterapie (6 bazine), dus-masaj, termoterapie, electroterapie (toată gama de proceduri pentru copii), terapie ocupațională adaptabilă pe grupe de vîrstă, ortezare, terapie medicamentoasă.

În cazurile indicate se apeleză la consulturi ortopedice, prin colaborare cu specialiști de la Spitalul Clinic de Urgență pentru Copii "MS Curie" din București și Spitalul Clinic de Urgență pentru copii "Gr. Alexandrescu" din București (Clinicile de Ortopedie și Chirurgie Infantilă).

4. Sistemul de internare

În cele 2 secții se internează copii din aproape toate județele țării, cu vîrste între 1 an și 18 ani, cu afecțiunile menționate anterior.

Se pot interna și copii sub vîrsta de 1 an pentru afecțiunile ce necesită tratament precoce, dar sub rezerva triajului făcut de medicii recuperatori ai secțiilor.

Internăm și elevi și studenți, la cursuri de zi, cu vîrste între 18 ani și 26 ani.

Copiii mici, până la vîrsta de 3 ani și cei cu handicap accentuat și grav se internează cu însotitori, care beneficiază de gratuitate (cazare și masă gratuite) conform legislației în vigoare.

Însotitorii pacienților care nu se încadrează în categoriile menționate plătesc contravaloarea celor 3 mese servite, în valoare de 8,1 lei/zi.

În general, copiii nu dorm în același pat cu însotitorii.

Durata medie de internare este de 17 zile, copiii mici până la 3 ani sunt internați pentru aproximativ 1-3 săptămâni, iar copiii mai mari aproximativ 3-4 săptămâni.

Internările se fac în cele 5 zile lucrătoare între orele 8-15, pe baza unor programări la solicitarea telefonică a părinților (sau reprezentanților legali), ori prin programare pe loc, la sediul locației.

DOCUMENTE NECESSARE PENTRU INTERNARE

1. Bilet de trimis (medic de familie sau medic neuropsihiatrie infantilă)
2. Aviz epidemiologic
3. Dovada de vaccinare
4. Copie certificat naștere sau carte de identitate
5. Copie certificat de grad
6. Documente medicale

Pacienții cu vîrste între 18-26 ani (elev sau student la curs de zi) au nevoie de:

1. Adeverință de elev sau student
2. Adeverință de asigurat sau card de sănătate

Informații și programări la telefon :
0723 44 68 56/0786 07 82 82/0371 33 21 58



3 decembrie - Ziua Internațională de solidaritate cu persoanele cu handicap

Adunarea Generală a Organizației Națiunilor Unite a stabilit, încă din anul 1992, ziua de 3 Decembrie ca zi internațională de solidaritate pentru persoanele cu handicap. Este un gest de recunoaștere a existenței acestor persoane în toate colțurile lumii și totodată un îndemn la responsabilitatea pe care noi toți trebuie să o înțelegem și să ne-o asumăm, față de dreptul persoanelor cu handicap de a se bucura de aceleasi şanse ca ceilalți cetăteni.

3 decembrie determină membrii comunității să se gândească că valoarea fiecărei persoane trebuie să fie pusă în evidență, că drepturile la educație, la muncă, la viață personală, la petrecerea timpului liber vor fi exercitate fără discriminări. Toate acestea numai dacă fiecare membru al comunității va interveni în semn de solidaritate și respect. În această zi se desfășoară diverse manifestări pentru promovarea înțelegerii problemelor legate de dizabilitate și mobilizarea suportului pentru demnitatea, drepturile și bunăstarea persoanelor cu dizabilități. De asemenea, se urmărește conștientizarea asupra beneficiilor ce pot rezulta din integrarea persoanelor cu dizabilități în fiecare aspect al vieții politice, sociale, economice și culturale.

Pentru fiecare an, Adunarea Generală ONU stabilește o temă care constituie centrul preocupărilor, manifestărilor și dezbatelor publice. Tema anului 2015 este: Incluziunea este esențială: accesul și împărtăcirea tuturor persoanelor indiferent de abilitățile lor.



5 decembrie - Ziua Internațională a Voluntarilor

În anul 1985, Organizația Națiunilor Unite a declarat ziua de 5 decembrie - Ziua Internațională a Voluntarilor (Rezoluția 40/212 din 17 decembrie 1985), sărbătorită de atunci în întreaga lume.

În anul 2001, a fost sărbătorit Anul Internațional al Voluntarilor. Adunarea Generală ONU a adoptat un set de recomandări privind modul în care guvernele și sistemul ONU pot sprijini voluntariatul.

Federația VOLUM - Federația Organizațiilor care Sprijină Dezvoltarea Voluntariatului în România - a inițiat și a participat la dezbateri publice pe tema elaborării unui act normativ referitor la activitatea desfășurată de voluntari. Astfel, a fost posibilă intrarea în vigoare a Legii nr. 78/2014 privind reglementarea activității de voluntariat în România, publicată în Monitorul Oficial, Partea I, nr. 469 din 26 iunie 2014.

ASCHF-R filiala Călărași

SĂRBĂTOAREA VERII

Iubirea este hrana de care fiecare copil are nevoie! Iubind un copil căruia nu i-ai dat viață, care nu este al tau, îți dovedești noblețea și puritatea sufletească. Iubirea modelează și sculptează sufletul, personalitatea, emoția, încrederea.

Din acest sentiment înălțător se nasc evenimente și întâmplări care nu fac altceva decât să aducă un plus de culoare și de fericire în sufletele unor copii, mult prea încercați de viață. Așa s-a conturat și evenimentul -concurs intitulat „Miss Cireșica și Mister Cireșel”.

În luna iunie, când se coc cireșele și vacanța bate la ușă, copiii din ASCHF-R filiala Călărași, beneficiari ai „Centrului de zi pentru persoane cu handicap Călărași” s-au îmbrăcat cu hăinuțe frumoase și au pășit cu mari emoții pe scena marelui concurs. Deși înaintea acestui concurs au repetat pașii de defilare și tot ceea ce aveau de făcut, învățând totodată să aibă încredere în ei, toți erau copleșiți de emoții.

Așezați în perechi, ținându-se de mână, au participat la parada costumelor, fiecare dintre ei prezentându-se cu mare mândrie.

Fetițele Andreea, Maia, Paula, Alexandra, Cosmina, Anca, Găbița, Ana-Maria s-au îmbrăcat cu rochițe assortate cu ținutele băieților Dani, Sorin, Cosmin, Ionuț, Mihai, Demian, Mihăiță și Florin. Au pășit braț la braț în ritmul muzicii. Juriul și spectatorii erau copleșiți de frumusețea acestor copii ce străluceau. Sufletele râdeau și tresăltau de emoție și bucurie, în timp ce lacrimile curgeau pe obrajii tuturor. În acele momente, barierele s-au rupt, nu mai erau cărucioare, boli necruțătoare, ofense, umilințe! Ei erau actorii principali ai celui mai important și strălucitor spectacol al verii! Cu soare în ochi și strălucire în

suflet, rând pe rând, perechile au străbătut ringul, rupând zăgazuri și împrăștiind speranță, bucurie, optimism! Astfel, proba a doua, cea de dans, li s-a părut cu mult mai ușoară, tinerii-vedetă demonstrând că pot dansa mai multe genuri de dans. Cărucioarele se învârteau amețitor la dansul popular și se mișcau elegant la vals. Plutea în aer o imensă bucurie: bucuria dansului, a muzicii, a faptului că și ei POT!

A urmat apoi proba a treia, piatra de încercare, pentru că fiecare dintre băieți a pregătit masa pentru o cină festivă oferită parteneriei sale de concurs. Au așezat cu grijă fețe de masă elegante, flori, tacâmuri și lumânări. Au tras cu politețe scaunul pentru partener și le-au servit. Tabloul acesta al cinei elegante cu persoane atât de speciale a făcut să cadă cortina marginalizării, a spart masca grea a tristeții și a umilinței! Totul s-a învăluit în fericire, un sentiment înălțător de dragoste invadând întreaga asistență.

Demian, un băiețel de numai 10 ani, a oferit un buchet de trandafiri parteneriei sale, Cosmina. Era ca într-un basm cu prinți și prințese! Balaurii și zmeii s-au ascuns sau au fugit de rușinea gândului că au râs de neputința printilor și a prințeselor. În final, toți participanții au primit diplome și premii. Dar cel mai important premiu a fost IZBÂNDĂ! Spectatorii: părinți, colaboratori, invitați de onoare și reprezentanți ai autorităților locale au vibrat odată cu ei, au plâns și au râs în același timp.

Aș vrea să existe un eveniment la care să participe toți cei care citesc acest bulentin informativ.

Pe curând, cu alte evenimente și nu uitați: „Nu visați cum să trăiți, ci trăiți aşa cum visați!”

*Animator socio-educativ,
Mona Ica*



Nevoia de consiliere în rândul tinerilor cu dizabilități

În ultimii ani, în România, s-a promovat în educație nevoia de consiliere psihologică și educațională, atât pentru copii, cât și pentru părinți. Consilierea constă în oferirea unui suport emoțional și a unei autocunoașteri și dezvoltare personală pentru Tânăr și părintele care a traversat o perioadă dificilă din viață. Tinerii cu dizabilități au nevoie de suport și consiliere psihologică care să-i ajute să capete încredere în sine și în forțele proprii, să-i sprijine să-și exprime întreg potențialul pentru a preîntâmpina atitudinea de marginalizare a societății. Suportul afectiv este necesar fiecărei persoane care traversează o situație de risc în viața personală.

Am observat că în urma acestor şedințe de consiliere psihopedagogică, tinerii cu dizabilități din ASCHF-R filiala Vâlcea, au reușit să învețe gestionarea momentelor de încărcare emoțională negativă, cât și să identifice și să ofere la rândul lor un suport afectiv celor din jur.

Sunt utile şedințele de consiliere educațională și la nivelul grupurilor mici pentru a reliefa nevoia de comunicare și socializare cu tineri care au aceeași dizabilitate.



Profesor-psiholog, Daniela Amza

O excursie de neuitat!

“Într-o dimineață călduroasă din luna august, eu și prietenii mei din Centrul de Zi “Cozia” am plecat spre București plini de entuziasm. Prima oprire a fost la Grădina Zoo unde am fost impresionat de numeroasele animale care au casă acolo, la care am făcut foarte multe poze.



Cel mai impresionat am fost de babuini, cărora le-am dat de mâncare și au fost foarte prietenoși. Apoi am plecat către Muzeul Antipa unde am văzut foarte multe lucruri noi și interesante: animale împăiate din mai multe locuri ale lumii. Tot la acest muzeu am mai văzut și o peșteră care le-a început m-a cam speriat, dar pe parcurs am descoperit că îmi place și am fost încântat de această experiență.



După aceea, am mers la Patriarhie unde m-am rugat la Dumnezeu pentru mine și prietenii mei. În cele din urmă ne-am urcat în autocar și am pornit cu toții spre Râmnicu-Vâlcea, obosiți dar încântați de lucrurile noi pe care le-am văzut.”

*Mihai Popescu
Beneficiar Centrul de Zi “Cozia”*

ASCHF-R filiala ARGEŞ

**Despre copii, tineri și dăruire,
interviu cu doamna profesor
psihopedagog Gherghina Neagoe
din cadrul centrului de socializare
"NOVA" al ASCHF-R filiala Argeş**

Ne-am adresat doamnei profesor psihopedagog Gherghina Neagoe, de la Centrul de Socializare "NOVA" al ASCHFR filiala Argeş, în încercarea de a înțelege provocările muncii cu copiii și tinerii cu cerințe educative speciale (CES).

De ce ați ales să lucrați în învățământul special?

Aș dori să spun că este important, pe lângă pregătirea psihopedagogică, să fii convins de chemarea de a lucra cu acești copii cu cerințe educative speciale, deoarece ei au nevoie să fie susținuți pe întreg procesul educativ-recuperatoriu.

De cât timp predăți în Centrul de Socializare "NOVA"?

Din 2014, sunt în al doilea an de activitate.

Ce înseamnă pentru dumneavoastră să lucrați cu copiii cu CES din Centrul de Socializare "NOVA"?

Aici desfășor activitatea de profesor educator, activitate centrată pe terapii (T.E.C.I - Terapii educaționale complexe și integrate). Lucrez cu o grupă de adolescenti și tineri cu dizabilități fizice și mentale.

Înainte, am fost profesor itinerant și de sprijin la copiii cu CES care frecventează învățământul de masă.

Este o experiență nouă aici, sunt noi provocări, deoarece fiecare zi presupune

pregătirea de materiale diferențiate/adaptate pentru fiecare elev/tânăr, în funcție de capacitațile fiecăruia.

Ce calități trebuie să aibă un profesor psihopedagog ca să poată lucra eficient cu persoane care au diverse deficiențe?

Pe lângă pregătirea profesională - cunoașterea dezvoltării psihologice a copilului și adolescentului/tânărului - o primă calitate o reprezintă empatia. Alte calități pot fi: creativitatea, tactul sau cunoașterea unor tehnici de a gestiona emoțiile negative, capacitatea de a descoperi potențialul fiecăruia, deschiderea spre ce este nou, cultivarea intelectuală în toate domeniile științifice, răbdarea, integritatea, o continuă dezvoltare a propriilor capacitați și altele.

Ce abilități ați încercat să dezvoltați în orele desfășurate?

Am urmărit dezvoltarea acelor abilități cu caracter practic și anume abilitățile manuale, deoarece acestea îmbină efortul fizic cu cel intelectual (cunoștințele dobândite). Ele influențează pozitiv și dezvoltarea morală, estetică. De aici se desprind și educarea simțului ordinii și al curăteniei etc.



ASCHF-R filiala ARGEŞ

Cu ce probleme vă confruntați cel mai des în activitățile de învățare și de joc?

De cele mai multe ori, jocurile pe care le desfășurăm sunt de natură statică (datorită handicapului fizic cu care se confruntă majoritatea dintre membrii grupei), prin joc se învață respectarea unor reguli stabilite, este solicitată imaginația, recunoașterea obiectelor, descrierea acestora etc.

Cum simțiți că interacționează copiii unii cu alții?

Interrelaționarea într-un grup este foarte importantă, mai ales că, pentru majoritatea dintre ei, după mediul familial, Centrul "NOVA" este a doua lor familie. În general sunt prietenoși, sociabili, dar nu pot exclude că nu au și ei preferințele lor. Cu tact, încerc să gestionez acele impulsuri cu rol negativ în cadrul grupului.

Cum vă simțiți alături de copii, dar și de părinți?

Entuziasmul cu care se implică copiii în activități îmi conferă o mare satisfacție. Alături de ei mă simt împlinită profesional, când îi văd bucuroși, dornici să povestească anumite evenimente amuzante din trecut, perseverenți în a rezolva sarcinile, când ne întâlnim dimineața și când ne despărțim după ore cu zâmbetul pe buze - ce este mai frumos decât să plecăm cu impresii plăcute? - acestea înseninează sufletul fiecărui dintre noi.

Din discuțiile cu părinții, ce abilități este bine să dezvolte un copil cu CES?

Dintre abilități, pot enumera abilitățile manuale și abilitatea de a

comunica, în sensul de a putea spune ce îi doare sau de ce au nevoie. De fiecare dată încerc să implementez noi activități în cadrul T.E.C.I, care să le capteze interesul, dar să le și placă ceea ce fac. Sunt activități pe care unii dintre ei doresc să le facă și acasă și solicită achiziționarea de materiale specifice acelor activități. Sunt părinți care au procurat astfel de materiale cu care copiii dumnealor să-și ocupe cea mai mare parte a timpului, în activități de genul terapiei ocupaționale.

Este important doar talentul pedagogic sau contează și motivația pe care o dezvoltăm în copil?

Talentul nu este ceva cu care ne naștem, dobândirea lui este rezultatul perseverenței în învățare, în cunoaștere/cercetare și al exersării practice.

Motivația stă la baza fiecărei acțiuni - de ce vreau să fac aşa? Când copilul este încurajat, ajutat, când se investește în el timp, răbdare, o relație de prietenie/acceptare, personalitatea lui se va dezvolta și atunci învață să-și exerceze voința/motivația, iar rezultatul va fi creșterea încrederii în capacitatele proprii.

*Elena Niculcea-absolventă Psihologie Pedagogie
ASCHF-R filiala Argeș*



ASCHF-R filiala BUCUREȘTI Centrul de zi "Aurora" la 20 de ani...

Debutul anului școlar 2015 - 2016 în Centrul de zi "Aurora" coincide cu împlinirea a 20 de ani de la deschiderea centrului.

Cu acest prilej aducem un omagiu fondatorilor Centrului de zi "Aurora": Handicap International Franța, ASCHF-R, Radda Barnen Suedia, părinților voluntari din cadrul ASCHF-R filiala București care au contribuit, în anul 1995, la deschiderea unei structuri de educație specială pentru copii cu dizabilități neuromotorii severe.

Mulțumim și Inspectoratului Școlar al Municipiului București, care ne-a recunoscut încă din 1996 ca structură alternativă de educație specială, și alocând un număr de posturi de specialitate contribuie nemijlocit la continuitatea funcționării acestui proiect.

Cineva a spus într-o revistă de specialitate că în Tepeș Vodă 86 este un "cuib de afecțiune". Suntem multumiți sufletește că am reușit să păstrăm acest loc deschis și că am reușit să atragem către copiii cu dizabilități și părinții lor, oameni cu suflet mare care au înțeles că există o nevoie reală de suport constant pentru ca activitatea să poată continua aşa cum a fost gândită în anul 1995!

Acum, când împlinim 20 de ani, cu toată aprecierea și recunoștința transmitem un MULTJUMESC OAMENILOR din sectorul privat care au decis să susțină o structură mică, dar cu suflet mare!

Părinților copiilor cu dizabilități le dorim multă putere pentru a reuși să-și îngrijească copiii și îi asigurăm că vom face tot ce ține de noi pentru ca Centrul de zi "Aurora" să rămână un loc în care activitatea să se desfășoare plecând de la ideea că fiecare copil are dreptul la educație și la o copilărie fericită!

Suntem bucuroși că în cei 20 de ani, echipa Centrului de zi "Aurora" a fost constantă, contribuind la buna funcționare a centrului.

Tuturor le mulțumim!

Echipa Centrului de zi "Aurora"



ASCHF-R filiala Giurgiu

Peste 50 de copii cu dizabilități pot face recuperare neuromotorie în orașul lor

Cu sprijinul fundației Saint Paraschiva Charity din Chicago, ASCHF-R filiala Giurgiu beneficiază de un aparat pentru recuperare neuromotorie, destinat copiilor cu dizabilități din municipiul Giurgiu și împrejurimi.

Părinții copiilor cu dizabilități sunt foarte încântați că pot face recuperare medicală copiilor în orașul lor și astfel nu mai sunt nevoiți să plece în orașele mari unde sunt centre de recuperare.

Membrii Consiliului Director al ASCHF-R filiala Giurgiu, cât și părinții copiilor care beneficiază de recuperare medicală cu ajutorul aparatului donat, mulțumesc reprezentanților Fundației Saint Paraschiva Charity, doamnei Mariana Cuceu și domnului Paul Zissu, oameni de aleasă nobelețe sufletească care sunt permanent interesați de situația unor copii cu dizabilități severe din județul Giurgiu.

Ionela Tudor, Președinte ASCHF-R filiala Giurgiu





ASCHF-R filiala Prahova, în parteneriat cu Școala Gimnazială Specială Nr.1, a implementat pentru perioada iulie - decembrie 2015 proiectul **"De la Suflet la Suflet"** finanțat de Consiliul Local al Municipiului Ploiești, prin atribuirea contractului de finanțare nerambursabilă din fonduri publice, alocate pentru activități nonprofit potrivit Legii nr.350/2005.

Scopul proiectului constă în integrarea socială a copiilor cu dizabilități prin oferirea de servicii sociale de recuperare și consiliere psihologică.

Obiectivele proiectului constau în:

1. Oferirea de servicii sociale de recuperare și consiliere psihologică specifice fiecărui beneficiar;
2. Consilierea copiilor/tinerilor cu handicap și a familiilor acestora în probleme de managementul rezolvării conflictelor în familie, relațiilor sociale și legislației;
3. Îmbunătățirea abilităților sociale a interacțiunii și integrării în comunitate a copiilor/tinerilor cu dizabilități din Prahova.

Printre cele mai importante **rezultate preconizate** ale proiectului se numără:

- Un serviciu social adaptat nevoilor copiilor cu dizabilități din comunitate;
- Un stagiu de recuperare-20 de copii cu dizabilități vor beneficia de servicii sociale: logopedie, kinetoterapie, consiliere;
- 20 de părinți care au în familie copii cu dizabilități vor primi consultanță legislativă și consiliere socială și psihologică;
- 15-20 elevi ai unui liceu din Ploiești vor lua contact cu domeniul dizabilității și vor putea comunica cu tineri cu dizabilități;
- Numărul de manifestări organizate la nivel local (o conferință de presă, o întâlnire cu elevii unui liceu din Ploiești, 2 comunicate de presă);
- Numărul de materiale informative realizate și distribuite: 200 Pixuri, 1000 pliante;
- Cel puțin o apariție în mass-media;
- Un raport de evaluare finală;
- Numărul de chestionare aplicate membrilor-50 chestionare;
- Pe materialele promoționale vor fi inscripționate atât sigla asociației cât și a Primăriei Ploiești.

ASCHF-R filiala Prahova

Alte activități: implementarea Metodei Gentle Teaching în lucrul cu copiii/tinerii cu dizabilități

În luna septembrie, angajații ASCHF-R filiala Prahova au participat la întâlnirea finală de promovare a proiectului Gentle Teaching în România implementat de Fundația Motivation în parteneriat cu Fundația Special Olympics din Romania. Proiectul a avut ca obiectiv dezvoltarea de servicii pentru persoane cu dizabilități intelectuale și asociate, utilizând o metodă nouă de lucru în România - Gentle Teaching (Cultura Blândeții). În cadrul acestei întâlniri am luat cunoștință despre experiențele de lucru cu Metoda Gentle Teaching în România. La această întâlnire am interacționat și am făcut schimb de experiență cu reprezentanții mai multor asociații: Asociația Persoanelor cu Dizabilități Mentale Arad-Integra, Asociația Sindrom Down Bacău, Asociația Longdon Down Oltenia, Centrul Educațional Teodora Băilești, Organizația Trebuie Fetești, Asociația Down Oradea România, cu care am interacționat și am făcut schimb de experiență. Din discuțiile avute cu reprezentanții acestor asociații am înțeles că Metoda Gentle Teaching (Cultura Blândeții) implementată în cadrul organizațiilor a adus un plus în ceea ce privește comportamentul beneficiarilor implicați direct în proiect. Prin intermediul „Culturii Blândeții”, copiii/tinerii au primit iubire necondiționată într-un mediu ce i-a făcut să se simtă în siguranță. Datorită interacțiunilor pozitive (încurajare, laudă, zâmbet, înțelegere), beneficiarii proiectului au dezvoltat o mai mare încredere în sine, au învățat să fie mai implicați în comunitate și să fie mai atenți la nevoile celor din jur. *Dorim ca în scurt timp să încercăm să implementăm această metodă și beneficiarilor asociației noastre.*

Georgeta Lorentz, Președinte ASCHF-R filiala Prahova



Tabăra de vară

Reprezintă unul dintre cele mai frumoase proiecte sociale ale asociației noastre pe care am reușit să le organizăm de 25 de ani. Datorită solicitărilor mari pe care le primim din partea copiilor/tinerilor cu dizabilități, cât și a celor care îi îngrijesc, de a participa în tabere, am fost nevoiți să folosim principiul rotației și prinț-o hotărâre a Consiliului Director s-a stabilit ca un copil/tânăr cu dizabilități din asociația noastră poate participa în taberele organizate de ASCHF-R în al patrulea an de la ultima participare.

Este important să arătăm că an de an se hotărăște organizarea taberelor în urma solicitărilor pe care le avem, dar nu avem un buget sau o sumă sigură de

"Dragă asociație, dragi sponsori,

Numele meu este Doina Stoenaș, locuiesc în Giurgiu și sunt mama lui Mihai Radu, membru ASCHF-R, în vîrstă de 17 ani, diagnosticat de la 11 luni cu tetrapareză spastică, predominând parapareza.

Vă scriu aceste rânduri spre a vă împărtăși gândurile, sentimentele, emoțiile pe care le-am trăit timp de o săptămână, în luna august 2015, în tabăra de vară de la Mamaia.

Am fost foarte bucuroasă (mai ales Mihai, care era în al nouălea cer) că vom merge la mare; eram fericită, deoarece cu ajutorul sponsorilor și ai organizatorilor, cărora le transmit din suflet mulțumiri, puteam implicit să-i ofer o vacanță binemeritată după primul an de liceu (este elev la Liceul Teoretic "Tudor Vianu" din Giurgiu, la filologie, cu rezultate foarte bune).

(...) Așa a început vacanța. În fiecare zi am avut alte activități, în fiecare zi au fost alte emoții, fiecare zi a fost parcă mai frumoasă decât cealaltă. Spectacolul de la Delfinariu, vizita la Acvariu, întâlnirea cu marea Arcan, dresor de lei și crocodili și apoi splendoarea și farmecul din parcul Aqua Magic, iar peste toate, măreția, minunația mării mânăiată de apusul soarelui, văzută de pe vasul de croazieră, plimbarea cu telegondola, ne-au adus emoții și sentimente de neutăț.

bani pentru a reuși organizarea celor două tabere.

Reușita organizării taberelor noastre se datorează acelor oameni minunați din diferite firme care înțeleg problemele copiilor cu dizabilități și ne-au sponsorizat cu diferite sume de bani în acest sens.

Sperăm că și în anul 2016 vom reuși să organizăm cele două tabere la munte și la mare pentru copiii cu dizabilități.

Tabăra de la munte s-a desfășurat în perioada 11-18 iulie, iar cea de la mare în perioada 26 august-2 septembrie.

Cu încrederea și speranța că prietenii copiilor cu dizabilități le vor fi alături în continuare, sperăm să reușim și în anul viitor.

Ion Lică, Director executiv ASCHF-R

Copiii noștri au fost fericiți, au uitat puțin de kinetoterapie, de tratamente medicale; erau bucuroși, dormici de a vedea, de a socializa, de a descoperi lumea.

A fost minunat, a fost o vacanță binemeritată, consider eu, pentru toți participanții; cum spune băiatul meu: "ne-am încărcat bateriile cu multă energie, să ne ajungă cărău pentru un an de zile".

Toate acestea n-ar fi fost posibile fără ajutorul sponsorilor, oameni cu suflet mare, care merită tot respectul și mulțumirile noastre și cărora le doresc din inimă multă sănătate, dar și organizatorilor le transmit toate cele bune (...).

*Cu multă stimă și dragoste,
Doina Stoenaș - membră ASCHF-R filiala Giurgiu"*



"Ma numesc Cristina Nicolae, fac parte din ASCHF-R filiala Argeș și sunt mămica fetiței Mihaela Casiana Nicolae, în vîrstă de 11 ani, care are handicap accentuat.

Vă mulțumesc din tot sufletul pentru raiul pe pământ pe care ni-l oferiți cu aceste tabere. (...)

În aceste tabere redescoperim cât de mare este lumea, reînvățăm să zâmbim, să râdem chiar și cu sufletul, văzându-i din nou pe copiii noștri atât de fericiti și de plini de viață. (...)

Aceste tabere sunt gura noastră de oxigen pur, cura cea mai pură și mai benefică de sănătate, de energie, de încredere și de iubire. Eu și fetița mea o numim "Tabăra de binecuvântare și mângâiere a sufletului. (...) Redescoperim să trăim și că viața este frumoasă și merită trăită și să te lupți pentru ea indiferent cât de greu ar fi, iar atunci când ești înconjurat de iubire, de atenție (considerație) ca în aceste tabere, simți o forță, o putere extraordinară de a merge mai departe și de a răzbate dincolo de tot ce îți rezervă viața, bun sau rău.

(...) Se creează prietenii trainice, de suflet și între copii, dar și între adulți, ca părinți pe care ne leagă aceeași durere sufletească și aceleași nevoi. Această nevoie sufletească atât de arzândă de a fi priviți cu respect firesc ne unește în aceste tabere atât de mult încât devenim o singură mare familie.

Și cum să nu ţi se umple sufletul de forță când vezi bucuria imensă din strălucirea ochilor copiilor, când îi vezi atât de schimbăți, de liniștită sufletește, de plini de viață și dormici de a se implica în orice activitate și discuție, cu poftă de mâncare și de viață! Toate acestea se datorează dumneavoastră, celor implicați: asociație și sponsori.

Cu mult drag și recunoștință,
Cristina Nicolae - membră ASCHF-R filiala Argeș"

OAMENI DE BINE - PUNCTE DE VEDERE

"Stimate Domnule Director,

Nu trebuie să ne mulțumească deoarece nu am făcut decât extrem de puțin comparativ cu cât merită acești copii. Noi suntem cei care le mulțumim pentru exemplul de putere, tenacitate, de viață pe care ni-l oferă acești minunați copii și părinții lor.

Cu deosebită considerație și profund respect."

Doinița CIOCÎRLAN, prof. Univ. Dr. Prorector-Universitatea Româno-Americană

"Vă mulțumesc pentru fotografiile trimise. Ele sunt dovada eforturilor exemplare pe care dumneavoastră și ASCHF-R le depune de mulți ani (cred că peste 17, eu cunoscându-vă, dacă nu ma înșel, din anul 1997).

Vă felicit încă odată, împreună cu echipa dumneavoastră, pentru eforturile uriașe pe care le depuneți pentru a aduce zâmbetul pe chipul copiilor noștri."

Valeriu Manolache-Director General SC THEOTOP SRL

"(...) Vă doresc succes în activitatea Dumneavoastră extraordinară.

Vă rog să primiți expresia deosebitei mele considerații."

Mihai Briciu-Director General SC NOVA NORDISK FARMA SRL

"Apreciez foarte mult efortul d-voastră de a-i ajuta pe alții și ne bucurăm că am reușit să vă sprijinim puțin.

Vă dorim sănătate și să puteți continua!"

Ioan Bălașa-Director General SC MONS MEDIUS INVESTMENTS SRL

"Vă mulțumim pentru mesaje și informări și ne bucurăm că am putut contribui și noi într-o mică măsură în a aduce puțină bucurie în sufletul acestor minunați copii."

Cristian BICA - Director General NESTE AUTOMOTIVE

"Suntem bucuroși că am contribuit împreună cu alte persoane la câteva momente de fericire pentru acești copii. Și pe viitor vom încerca să-i sprijinim în limita resurselor financiare."

Mirel Simion, Director Executiv SC AUTO BRAND SRL

"Apreciez foarte mult ceea ce faceți pentru acești copii. Sperăm să vă putem sprijini și în viitor."

Nicoleta Borobocea - Director economic SC ELPIS SRL

"(...) Ne bucurăm că v-am putut ajuta și sperăm să vă putem susține în continuare. Aveți admirarea și respectul nostru pentru toată activitatea pe care o desfășurați în cadrul acestor proiecte.

O zi frumoasă atât dumneavoastră, cât și copiilor de care aveți grijă."

Edward-Alexandru Buculei - Administrator SC POLO GAS SRL

"Vă mulțumesc pentru mail și pentru vederea pe care mi-ați trimis-o. Apreciez și respect modul în care faceți lucrurile.

Ne bucurăm că am putut să contribuim și noi la acțiunea dumneavoastră. Bucuria este cu atât mai mare cu cât copiii s-au simțit bine."

Dana NĂSTASE - General Manager SC HAMA ROMÂNIA SRL

"(...) Suntem foarte fericiti că am putut contribui și sperăm să o facem și pe viitor. Eu am promovat frumosul dvs. mesaj și pe pagina noastră de companie, ca să vadă cât mai mulți oameni ce lucruri importante faceți și, sperăm, să fie inspirați să vă ajute.

Mult succes."

Gabriela Pistol - OD Specialist FORWARD SOFTWARE S.R.L.

Cercetare sociologică ASCHF-R (sumar)

sociolog Monica Ungureanu

În perioada 16 septembrie - 5 noiembrie 2015 membrii ASCHF-R au fost invitați să răspundă unui sondaj de opinie al cărui scop a fost cunoașterea gradului de incluziune socială a copiilor/tinerilor cu handicap fizic aflați în îngrijirea familiilor membre ale asociației. Chestionarul a fost redactat de către un sociolog profesionist și aplicat la sediul filialelor locale de către reprezentanții asociației, special instruiți de sociolog. Au fost intervievați 710 respondenți, adică 70% din membrii fiecărei filiale. Eșantionul este reprezentativ pentru familiile membre ASCHF-R.

Vă prezentăm mai jos cele mai interesante rezultate ale cercetării sociologice:

* Două treimi dintre părinți (67%) care au copii cu handicap grav (adică 88% dintre membrii ASCHF-R) au optat pentru angajarea unui asistent personal.

Luarea deciziei privind alegerea tipului de suport familial s-a realizat după consultarea cu familia (jumătate dintre membri - 47%) sau la cererea/presunile autorităților locale (1 din 3 părinți).

* Cele mai mari costuri ale familiei cu întreținerea copilului cu handicap sunt cu hrana - peste 350 lei în medie pe lună, cu îmbrăcămîntea și încălăzimîntea - aproximativ 200 lei lunar, cu recuperarea medicală și cu transportul - peste 150 lei fiecare. Costul mediu total lunar pentru întreținerea copilului cu handicap în familie este 1.112 lei.

* 1 din 5 copii membri ai ASCHF-R (22%) nu au frecventat deloc școala sau au abandonat. Principalele bariere ale integrării școlare sunt dificultatea transportului (38%), sarcinile de învățare dificile (33%), coroborat cu lipsa profesorului de sprijin (24%), lipsa banilor pentru rezizite, transport și haine (22%). Mai puțin de o treime (30%) dintre copiii de vîrstă școlară au beneficiat de serviciile educaționale ale profesorului de sprijin, iar un sfert dintre ei au beneficiat de adaptarea accesului în școli.

* Doar un sfert dintre copiii/tinerii cu handicap fizic sau asociat (25%) a beneficiat de tratament într-un centru de recuperare specializat.

Jumătate dintre părinți (49%) nu sunt

multumiți de asistența medicală de care a beneficiat copilul/tânărul în ultimii 2 ani.

* Mijloacele de transport accesibilizate sau rampele de acces în magazine sunt foarte rare, mai puțin de 30% dintre membri pot beneficia de ele.

* 6 din 10 membri ASCHF-R au în județul lor de reședință centre de zi înființate de ONG și 50% dintre membri pot avea acces la centre funcționale de recuperare sau la centre de zi de stat. Dar distanța medie până la aceste centre este de 10-13 km.

Doar 1 din 5 membri au în județ centre de tip respiro.

Un sfert (24%) dintre membrii care au în județ un centru de zi înființat de ONG au de parcurs mai mult de 20 de km până la acesta. Jumătate dintre membri au în județ centre funcționale de socializare sau de zi (de stat), dar o treime dintre ei (30-33%) trebuie să parcurgă mai mult de 11 km până la acestea.

* 4 din 10 membri ASCHF-R sunt tineri peste 18 ani, dar doar 6% lucrează. Principalele bariere ale integrării profesionale sunt gravitatea handicapului, lipsa locurilor de muncă specializate, mentalitatea și lipsa de interes a angajatorilor, lipsa experienței în muncă, lipsa calificării adecvate.

* Venitul personal mediu net al părintelui membru ASCHF-R este extrem de scăzut - 828 lei-mai puțin de jumătate decât salariul mediu net pe economie (1833 lei conform INS, septembrie 2015).

* Situația economică a gospodăriei în care se află un copil/tânăr cu handicap fizic & asociat este precară. Venitul mediu net pe membru al gospodăriei este doar jumătate din media la nivel național (585 lei vs. 868 lei) - Comunicat INS pentru trim II din 7 oct 2015.

* 4 din 10 familii membre ASCHF-R trăiesc sub limita sărăciei (veniturile nu ajung nici pentru strictul necesar), comparativ cu 16% în populația generală în această situație (IRES, 2015). Alte 40% familii trăiesc la limita sărăciei (veniturile ajung numai pentru strictul necesar). Doar 1 din 5 familii (20%) duce un trai decent; în populația generală acest raport este mai mult decât dublu (44%, conform IRES, 2015).



CONSILIUL NAȚIONAL PENTRU COMBATEREA DISCRIMINĂRII
Autoritate de stat autonomă

Operator de date cu caracter personal nr. 11375

Nr. dosar: 221/2015
 Nr. petiție: 2.462/03.04.2015

**CONSILIUL NAȚIONAL PENTRU
 COMBATEREA DISCRIMINĂRII**

28 OCT 2015

* REGISTRATURA *

INTRARE/IESIRE NR. 6023

Către,

ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR HANDICAPĂȚI FIZIC – ROMÂNIA

Urmare a petiției dumneavoastră înregistrată la Consiliul Național pentru Combaterea Discriminării sub nr. 2.462/03.04.2015 și constituită în dosarul nr. 221/2015, vă transmitem alăturat copia Hotărârii nr. 439/07.10.2015, având drept obiect neangajarea ca și asistent personal a mamei cu doi copii cu dizabilități grave prin care Colegiul Director al Consiliului Național pentru Combaterea Discriminării s-a pronunțat cu privire la faptele sesizate.

Cu respect,

István HALLER
 Membru Colegiul Director


Față de cele de mai sus, în temeiul art. 20 alin. (2) din **O.G. 137/2000 privind prevenirea și sanctionarea tuturor formelor de discriminare**, republicată, cu unanimitatea membrilor prezenți la ședință

**COLEGIUL DIRECTOR
 HOTĂRÂȘTE:**

1. Neangajarea ca și asistent personal, la solicitare, a unei mame cu doi copii cu dizabilitate gravă reprezintă discriminare conform art. 2 alin. 1 coroborat cu art. 10 lit. h) din **O.G. nr. 137/2000**.
2. Aplică amendă contravențională în valoare de 3.000 lei Instituției Primarului din localitatea Români, județul Neamț conform art. 26 alin. 1 din **O.G. nr. 137/2000**.
3. Obligă reclamatul să publice pe propria pagină de internet un rezumat al soluției date, conform art. 26 alin. 2 din **O.G. nr. 137/2000**.
4. O copie a prezentei hotărâri se va comunica părților și Direcției Generale a Finanțelor Publice a Județului Neamț pentru plata amenzi.

VI. Modalitatea de plată a amenzii: Amenada se va achita la Direcția Generală a Finanțelor Publice a Județului Neamț, dovada plății și a publicării rezumatului hotărârii se va trimite către C.N.C.D. în termen de 15 zile de la rămânerea definitivă a hotărârii. În caz contrar C.N.C.D. va lăsa măsurile legale necesare.

VII. Calea de atac și termenul în care se poate exercita

Prezenta hotărâre poate fi atacată în termenul legal de 15 zile potrivit **O.G. 137/2000 privind prevenirea și sanctionarea faptelor de discriminare și Legii nr. 554/2004 a contenciosului administrativ** la instanța de contencios admini

HALLER ISTVÁN – Membru



MANOLE PETRE FLORIN – Membru

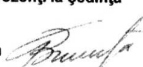


POPA CLAUDIA SORINA – Membru



Membrii Colegiului director prezenți la ședință

BERTZI THEODORA – Membru



GHEORGIU LUMINIȚA – Membru



Data redactării: 07.10.2015

LISTA FIRMELOR CARE AU SUSȚINUT ACTIVITĂȚILE ASCHF-R, DESTINATE COPIILOR/TINERILOR CU DIZABILITĂȚI ÎN ANUL 2015 (SPONSORIZĂRI, DONAȚII, FORMULAR 230)

- * FONDUL PROPRIETATEA SA
- * SC EEU SOFTWARE SRL
- * BIROUL NOTARIAL POP MONICA ȘI ASOCIAȚII
- * KFC
- * SC STIROM SA
- * C&A MODA RETAIL, prin FUNDATIA C&A ELVEȚIA
- * SC MONS MEDIUS INVESTMENTS SRL
- * SC NUCLEOS FARMA SRL
- * SC NESTE AUTOMOTIVE SRL
- * UNIVERSITATEA ROMÂNO-AMERICANĂ
- * SC STERIL ROMANIA SRL
- * SC WELL SERVICE COMTEL SRL
- * SC ENERGY FINANCE SRL
- * SC ARROW INTERNATIONAL SRL
- * SC TRL SUPPLY SRL
- * SC DEN TOTAL PROTECT SRL
- * BIROUL NOTARIAL TAMARA GARTIG
- * SC VIOLA TOTAL SRL
- * SC DD DERATEX PREVENT SRL
- * SC ANUNTUL TELEFONIC SRL
- * SC CAREER ADVISOR SRL
- * SC MAXIM SRL
- * SC NEOTEL SRL
- * SC PROINVEST CONSULT SRL
- * SC ASCOMI TRADE COMPANY SRL
- * SC WESTACO SRL
- * SC VERONA COM SERV SRL
- * SC CORNEL & CORNEL TOPOEXIM SRL
- * SC VISTO MANAGEMENT SRL
- * SC MAXIM TOOLS INTERNATIONAL SRL
- * SC TAX & BUSINESS SOLUTIONS SRL
- * SC PRIMATEHNIC SERVICE SRL
- * SC SMART CONSTRUCT SRL
- * SC SKF ROMANIA SRL
- * SC NOVO NORDISK FARMA SRL
- * SC ETIS DESIGN SRL
- * SC EASY LINK SYSTEM SRL
- * SC AUTO BRAND SRL
- * SC OVIDIUS ROMIT SRL
- * SC NET TEAM SRL
- * SC HUMAN OPTICS ROMANIA SRL (ACVILA SYSTEM)
- * SC OVERSEAS GROUP IMPEX SRL
- * SC MEDICAL DEVICES & DIAGNOSTICS SRL
- * SC ROMFRACHT SRL
- * SC OUTSOURCING SUPPORT SERVICES
(CONNECTION SUPPORT CONSULT)
- * CABINET AVOCATURĂ CRISTINA GHEORGHIJĂ
- * SC GR ESTETICA DISTRIBUTION SRL
- * SC BRODONA PRODUCT SRL
- * FELICIA BOURCEANU - PERSOANĂ FIZICĂ
- * SC REGENCY COMPANY SRL
- * SC HUMAN RESOURCES DESIGN SRL
- * SC VIAROM CONSTRUCT SA
- * SC MACROTECH IMPORT EXPORT SRL
- * SC SECOM PRODUCȚIE SERVICII SRL
- * SC FARMEXPERT DCI SRL
- * SC QUALITY CROPS AGRO SRL
- * SC CONSULT COMPANY IMPEX SRL
- * SC MOBI STUDIO SRL



- * SC SHAVLAN SRL
- * SC CARDINAL SRL
- * SC HAMA DISTRIBUTION ROMANIA SRL
- * CLUBUL INTERACT SFÂNTUL SAVA CURTEA-VECHE
- * IRIDEX GROUP IMPORT EXPORT SRL
- * SC EXCLUSIV IMPORT EXPORT SRL
- * SC GRUNDFOS POMPE ROMANIA SRL
- * SC KOMAROM TRADE INVEST SRL
- * FGCR - IFN SA
- * SC PARALELA 45 TURISM SRL
- * SC GIOIELLO IMPORT-EXPORT SRL
- * SC THEOTOP SRL
- * SC AMWAY ROMANIA MARKETING SRL
- * SC GRUP EXPLOATARE ÎNTREJINERE PALAT CFR SA
- * CENTRUL MEDICAL PANDURI
- * SC SEPTEMBRIE CONSULTING SRL
- * SC RCB UNIVERSAL SRL
- * SC GEPCO ALTERNATIVE SRL
- * SC AVIA MOTORS SRL
- * SC POLO GAS SRL
- * RA MONITORUL OFICIAL
- * SC ROLL SERVICE SRL
- * SC VIRTUAL SERVICE CONSULTING SRL
- * SC ESRI ROMANIA SRL
- * SC AHEAD LOGISTICS SRL
- * SC AC INTERNATIONAL SRL
- * SC ESTETIC CONFORT SRL
- * SC SMARTECH CONSULT SRL
- * SC BRAND SUPPORT SRL
- * SC REGENERSIS SRL
- * SC ECO LIFE STYLE SRL
- * SC REBU SA
- * SC FIN EXPERT CONSULTING SRL
- * SC NOVA FARM SRL
- * SC BELFORM SRL
- * SC PHARMNET PLUS SRL
- * SC GEO TRADING COMPANY SRL
- * SC DÂMBOVIȚA SA
- * SC CIEL ROMANIA SRL
- * SC SSI IMPORT EXPORT SRL
- * SC MEDICAL EXPRESS SRL
- * SC VALORIS CENTER SRL
- * SC BRO ROM. INDUSTRY SRL
- * SC MEDIA TRADE SERVICES SRL
- * SC RITTAL SISTEME SRL
- * SC NEW CONCEPT TRAVEL SRL
- * SC UZINSIDER-TECHNOSA
- * SC BAREXIM SRL
- * SC LUDOTERM SRL
- * CENTRUL NAȚIONAL DE ADMINISTRARE A REGISTRELOR NAȚIONALE NOTARIALE - CNARN
- * SC GROUPAMA ASIGURARI SA
- * SC AAA BIROTICA SRL
- * SC G4S CASH SOLUTIONS SRL
- * SC AUTO-CENTER SA
- * SC SIAC SA
- * SC EUROINVEST COMMODITIES SRL
- * SC IMARK SISTEM SRL
- * SC FAN COURIER EXPRESS 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 meargă pe stradă fără să întoarcă cineva capul, pentru că dorim să le redăm zâmbetul și speranța.

***Împreună cu dumneavoastră
și prietenii dumneavoastră vom reuși!***

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

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

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

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

ASCHF-R



ASOCIAȚIA DE SPRIJIN A COPIILOR
CU HANDICAP FIZIC - ROMÂNIA



Asociația de Sprijin a Copiilor
cu Handicap 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