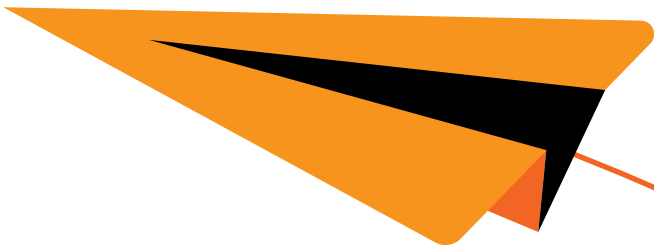




INIMĂ DE COPIL



**O mie de greutateți
într-o singură
poveste**

.....



Paralizie cerebrală mixtă, tetrapareză spastică, ventriculomegalie, microcranie, retard neuromotor sever, genuvalgum și așa mai departe.

Cum te-ai simți dacă fetița ta de 7 ani, să spunem că o cheamă A., suferă de oricare dintre bolile de mai sus? Dar dacă ți-ar spune că suferă de toate acestea în același timp? Și dacă, pe lângă acestea, ar mai fi o listă lungă de alte afecțiuni pe care copilul tău le are?

Te-ai simți deprimat? Stai așa, încă nu e tot.

Dacă ai mai avea un copil, tot o fetiță - să o numim I. și să spunem că are 4 ani -, iar medicii ar avea și pentru ea o listă lungă de diagnostice ale căror nume nu pot fi pronunțate?

Pare greu de crezut că atâtea neazuri pot lovi într-un singur loc, nu? Ei bine, e posibil. Este povestea adevărată a greu încercatei familii C. Pentru soții C., cuvintele ipotetice de mai sus nu sunt deloc ipotetice. Ei chiar sunt părinții celor două fetițe cu dizabilități grave. Am putea umple acest text doar cu diagnostice și cu descrierea bolilor de care suferă I. și A., dar acest text nu este despre asta. Este despre lupta pentru mai bine a familiei C., alături de Fundația Inimă de Copil.

Bucurii mari pentru pași mici

„ Suntem alături de Fundația Inimă de Copil de 2 ani și jumătate. Când am venit aici, A. nu vorbea cu nimeni străin, ci doar cu cei pe care îi știa. Acum vorbește cu toată lumea. I., fetița cea mică are autism, iar înainte era doar în lumea ei. Acum e mai atentă și mai curioasă să descopere lucruri noi.

Pentru viitorul apropiat dorințele nu sunt foarte mari. După atâtea lovituri de destin, familia C. abia se mai poate gândi să își pună vreo dorință. „De la noul an îmi doresc sănătate pentru familia mea. Așa, în general, am două visuri. Primul este să avem o casă a noastră pentru că momentan stăm cu

chirie. Al doilea vis este și cel mai mare: să-mi văd fetițele sănătoase, pe A. mergând și cu I. sa pot comunica mai bine, să mă înțeleagă”, ne spune mama fetelor.

Situația familiei C. este una destul de complicată. Locuiesc cu chirie și sunt, din punct de vedere legal, însoțitori ai copiilor întrucât ambele fetițe au nevoie de sprijin și supraveghere continuă. Terapiile pentru cele două fete sunt extrem de costisitoare. Cel puțin 1000 de lei ar costa lunar terapiile pentru I. și A., însă aceste terapii sunt insuficiente față de cât de severe sunt bolile de care suferă. Părinții sunt foarte

implicați, le oferă afecțiune, blândețe și fac tot ceea ce pot pentru ca cele două fetițe să aibă o viață mai bună. Alături de Fundația Inimă de Copil și de toți cei care simt că trebuie să fie lângă această familie.



Ajută-ne să scriem povești cu final fericit!

La Fundația Inimă de Copil spunem
poveștile faptelor bune.



Sărăcia nu ar trebui să fie o barieră în calea succesului. Inimă de Copil ajută copiii, părinții și comunitățile în situație de risc cu suport medical, educațional, emoțional și economic.

Împreună transformăm inegalitățile în oportunități egale, creând comunități mai puternice, bazate pe incluziune. Facem acest lucru de 25 de ani în cea mai săracă zonă a României, **sud-estul țării, în Galați, Brăila, Vrancea și Vaslui.**

Aici la fundație, credem în bunătate și în **binele care face bine, orice ar fi.** Ne lăsăm ghidați de poveștile copiilor și tinerilor pe care îi ajutăm și ne facem un scop din a da mai tare vocile lor. Ei sunt cei pentru care, zi de zi, suntem aici.

Donează și tu!