



В конце прошлого года конкурсная комиссия министерства социальной политики Нижегородской области подвела итоги первого областного конкурса «Путь к успеху» среди людей с ограниченными физическими возможностями. В конкурсных работах инвалиды – взрослые и дети – описывали истории своих побед над недугом, делились планами и мечтами. Одна из номинаций – «Спасибо за поддержку» – предлагала рассказать о тех, кто был и есть рядом, кто оказал помощь человеку с инвалидностью, по сути, перевернул его жизнь, дал возможность поверить в себя и радоваться каждому прожитому дню. Очень многие эссе этой номинации, особенно присланные детьми-инвалидами, были посвящены мамам.

Мама – особая категория женщин, которых чествуют 8 Марта. Мама детей-инвалидов, делающие все возможное, чтобы их дети не чувствовали себя в этом мире изгоями, – особая категория этой особой категории. Это мамы-героини, чей подвиг не связан с количеством рожденных детей. Пусть обращенные к ним в конкурсных работах слова любви и благодарности прозвучат ещё раз.

Если бы не мама...



Эдуард ФАДЕЕВ:

– Я родился в городе Горьком 4 июля 1967 года. Роды у мамы были сложные, и это привело к трагическим последствиям. Врачи поставили мне страшный диагноз – ДЦП, а дальше инвалидность... Врач-невропатолог сказал, что я никогда не буду ходить и говорить. Моим родителям нужно было решить, что же делать дальше?! Решение было – действовать!

Наша семья жила в то время на улице Свердлова, рядом, в переулке Гоголя, находится госпиталь инвалидов ВОВ. Вот туда и лежал наш долгий путь к реабилитации. Я говорю «наш», потому что только благодаря вере и поддержке моих родителей мы смогли пройти этот нелегкий путь. Ванны, грязь, массаж, лечебная гимнастика – зимой и летом, весной и осенью, на санках, на велосипеде, в коляске, на руках – ежедневно туда и обратно. Моя мамочка боролась с моим недугом всеми известными и неизвестными методами. И вот результат – я сделал свои первые шаги. Мои родители плакали от радости!

Ежегодно мы ездили в Евпаторию, два раза я находился на лечении в санатории министерства обороны – так шли дни, месяцы, годы моего лечения. Совместными усилиями, как могли, меня поставили на ноги.

С раннего детства я вместе с мамой посещаю театры, музеи и различные выставки. Мне очень нравится путешествовать и узнавать новое. Вместе с мамой мы объездили практически всю Нижегородскую область: побывали в Дивееве, Городце, Павлове, посетили озеро Светлояр, Макарьевский монастырь и много других прекрасных мест.

В 1990 году я вступил в Канавинское общество инвалидов, где состою и теперь. Я участвую во всех мероприятиях, проводимых в обществе. Играю в шашки, шахматы, дартс, домино, иногда проигрываю, но никогда не отчаиваюсь. Этому меня научила моя мама!

Мы вместе гуляем по ул. Большая Покровская, по Верхне-Волжской набережной, по Кремлю, часами сидим на скамейке возле Вечного огня и любимся Волгой.

Я очень много читаю, люблю разгадывать кроссворды, участвую в диспутах и конкурсах. И всё это благодаря моей маме!

Моя мама самая лучшая мама в мире! Я хочу сказать ей спасибо за поддержку во всех моих начинаниях!



Евгений ВАГАНОВ:

– Со слов моих родителей, я потерял слух в 2 года: глухота на одно ухо и тугоухость последней, пограничной с глухотой степени – на другое. Это было следствие перенесённого заболевания. Сейчас мне 28 лет, и мне кажется, что я всегда слышал и всегда умел говорить.

И только моя мама знает, что такое научить говорить сына с нарушением слуха, воспитать в нём чувство уверенности в том, что он «такой же, как все», пройти трудный путь к успеху. Именно она, освоив специальную методику Э.И.Леонгарда, собрала мам и детей с потерей слуха в группу «одержимых». Прошли годы ежедневных занятий, и я – говорящий, пошёл в первый класс общеобразовательной школы.

Это была наша первая с мамой победа.

Учиться было просто, а вот преодолевать объективные трудности социализации в школе, отсутствие толерантности к «особенным» детям я учился сам. Второй победой было успешное завершение 9 класса и поступление в техникум по специальности «Правоведение». Закончив техникум, пошёл работать юридическим консультантом...

Сегодня я работаю в управлении социальной защиты населения города Арзамаса ведущим юрисконсультантом, являюсь доверенным лицом министерства социальной политики Нижегородской области в судах и вопросах опеки над недееспособными гражданами. Я очень люблю свою работу. Успешно преодолел свои проблемы, я каждый день стараюсь помогать преодолевать проблемы своих клиентов, обратившихся ко мне за помощью.

Третьей победой на пути к успеху я считаю счастье иметь близких по духу людей. В детстве мама, в юности мои, в том числе глухонемые, сверстники, сейчас это моя семья: слышащая жена, двое прекрасных детей – дочь и сын, которых я очень люблю и стараюсь создать все условия для воспитания их успешными гражданами.



Марина ЩАПКОВА:

– Меня зовут Марина, родилась я в 1987 году. У моей мамы были очень тяжёлые роды, но на свет появилась я, весом всего 1 кг 200 гр. Врачи боролись за мою жизнь три месяца, а потом столько же я лежала в больнице «Айболит». Врачи поставили мне диагноз – детский церебральный паралич.

Хочу сказать огромное спасибо моей маме, что она именно в этот момент не опустила руки. В пять лет я пошла в детский садик, самый обычный. Меня привлекали занятия музыкой и спортом, и здесь у меня были свои достижения: я заняла первое место на областных соревнованиях по художественной гимнастике среди детей до 14 лет.

Я училась музыке по классу фортепиано, поступила в ННГУ им. Лобачевского на специальность «Прикладная математика в экономике».

С некоторых пор я начала заниматься конным спортом. Общась с лошадьми и с людьми, которые ухаживают за ними, я себя не ощущаю человеком с ограниченными возможностями.

В прошлом году я решила повысить свое образование – поступила в магистратуру ННГУ. Учусь очно, получаю стипендию за хорошую успеваемость, являюсь старостой группы. У меня появилось много друзей. С ними я не чувствую себя другой.

Спасибо моей маме, что она воспитала меня такой общительной, целеустремленной, вселила уверенность в себе. Я многого в жизни добилась, но, думаю, что это ещё не предел моих возможностей.



Алексей КОПЕЙКИН:

– Здравствуйте! Меня зовут Копейкин Алёша, сам я не могу печатать, поэтому печатает на компьютере это письмо за меня моя мама Елена Викторовна. Мне 13 лет, я живу в городе Выкса в

семье с мамой, папой и пятилетней сестрой Шашей. Моя семья – моя крепость.

Сестрёнка ещё совсем маленькая, но очень забавная. Иногда мы вместе шалим, за что нам попадает от мамы. А когда мы потом наводим порядок, мама не забывает нас похвалить. Моя мамочка самая добрая и справедливая на свете! Учусь в коррекционной общеобразовательной школе восьмого вида в шестом классе. Обучаюсь на дому, и поэтому мне часто не хватает компании для игры и общения. И вот здесь мне снова помогает мама. Именно благодаря ей, я посещаю детские учреждения, где могу поиграть и пообщаться с ровесниками.

Я уже третий сезон посещаю службу социализации при Социально-реабилитационном центре для несовершеннолетних города Выкса. Там я нашёл друзей, с которыми вместе играю, занимаюсь. Мы выступаем в концертах на праздниках учреждения: «День рождения», «Праздник Осени», «День мамы», «Дед Мороз и лето» и других. Ещё я хожу в кружок «Юный художник» на базе художественной школы, мне очень нравится рисовать красками. Недавно я стал победителем конкурса рисунков «Золотая осень», проводимого администрацией парка «КиО». Я очень люблю кататься на лошади в конном подворье «Бурушка».

Вот уже два года подряд мы с мамой и сестрёнкой ездили в областную детскую реабилитационный центр «Юный нижегородец», где я тоже участвовал в разных конкурсах, даже в соревнованиях на велосипедах.

Несмотря на трудности в общении, я не унываю, а стараюсь развиваться в меру своих возможностей, посещая музеи, выставки, автоэкскурсии, развлекательные программы, библиотеку.

Желаю всем детям с ограниченными возможностями быть такими же активными, как я! И спасибо всем, и, прежде всего, моей маме, кто помогает превращать мои мечты в реальные события.



Кирилл МОЛЬКОВ:

– Я аутист, мне 11 лет. Жить рядом с аутистом очень трудно. Это состояние ломает жизнь и судьбу как самого аутиста, так и его родителей. Отказаться от ребёнка или отказаться от собственной жизни – каждый решает сам. Мои родители выбрали второе.

После травмы в роддоме я просто молчал до шести лет, а если говорил, то это были совсем невнятные слова. Про меня говорили: «Его невозможно понять», «Он вытекает из рук», «Он не смотрит в глаза», «Он никогда не плачет». У меня, правда, не было слез, и я никогда не останавливался. Непреодолимая сила заставляла меня бежать куда-то, слова людей, окликавших меня, ничего не значили. Мой мир был закрыт для других.

В семь лет остро встал вопрос – в какую школу меня отдать? Здесь выбор делали родители. Изолировать или включить в социум, стыдиться или гордиться?

И вот – я учусь в общеобразовательной школе. Сначала было очень тяжело. Но у меня хорошая память, легко запоминаю стихи, помню множество событий с самых маленьких лет, о которых родители давно забыли. Я весёлый, легко включаюсь в активные игры, неконфликтный,

любопытный, громкий. Быть таким, как все, я не могу – я не воспринимаю окружающий мир как единое целое, я вижу его в мелких деталях. Но я очень стараюсь. Аутисту надо бороться с собой постоянно.

Сейчас я в четвертом классе общеобразовательной школы. Меня называют «хорошист», потому что я учусь на четверки. Речь стала более внятной. Ребята прислушиваются ко мне, интересуются моим мнением и зовут с собой играть. После школы я помогаю родителям – кормить уток, кур, кроликов, и своего друга пса Фреда. Мама научила меня топить баню, жарить оладьи, самостоятельно ездить автомобилем на другой конец города к бабушке, отводить сестру в садик и на занятия в детский центр.

Мама – самый важный человек в моей жизни, мой верный друг и помощник, без её активного участия я не смог бы принять участие и в этом конкурсе. Пока без помощи я жить не могу, хотя уже умею многое.

А жизнь – это потрясающе! Я уверен, у меня большое будущее!



Наталья МОРОЗОВА:

– Я родилась в 1978 году в селе Сарга Краснооктябрьского района Нижегородской области. Я «особый ребёнок» – инвалид с детства. У меня синдром Дауна.

Маме со мной было нелегко. Она работала дояркой в колхозе. Ещё прихотилось и за мной постоянно ухаживать. И папе моему спасибо. Он искренне пытался избавить меня от комплексов и учил смотреть на мир по-другому. К сожалению, он очень рано умер... И мы остались практически одни с мамой. Но вместе мы всё выдержали!

В детстве я спрашивала, почему я не такая, как все. Как мне отвечали родители, так до сих пор отвечаю на вопросы любопытных: «Потому что все люди разные». Главное для меня – чувствовать любовь и поддержку своих родных. А у меня её предостаточно. Ну и ещё, конечно, верно то, что вместе мы – сила.

Я росла в маленьком селе, таких детей, как я, было двое. Представляю, каково было моей маме! Но она не сдавалась. В 7 лет научила меня шить. Сначала я научилась пришивать пуговицы, затем «латать» одежду, шить одежду для кукол. Сейчас я много времени уделяю вышивке крестом, и всё это – благодаря моей дорогой маме. Это увлечение придаёт смысл моей жизни, Я всегда чем-то занята и не чувствую себя одинокой и ненужной. Мама – мой лучший друг. С ней всегда весело, просто и интересно. Доброе сердце мамы освещает мне жизненный путь.

*Мамочка, я благодарна тебе,
Что ты мне жизнь подарила,
Что была рядом*

*в нужде и в борьбе,
Что никогда не винила,
Что ты всегда вспоминала меня
В тихих молитвах ночами,
Что терпелива была ты всегда,
Что бесконечно скучала.
Благодарю тебя, мама, за то,
Что подарить ты мне*

*сердце сумела.
Чем же могу я тебе отплатить?
Только любовью зрелой.*

Мамочка, спасибо тебе за всё!