

Мы — молодые

12+

Молодое поколение всегда было и остается активной частью нашего общества, остро ощущающей потребность громко и во всеуслышание заявить о себе, высказать свою точку зрения по актуальным и волнующим каждого вопросам повседневной жизни. Информационное приложение «Мы - молодые» — замечательная трибуна для этого. Пишите нам, и у вас обязательно появятся новые друзья и единомышленники.



Радости солнечной девочки

— Так-так, Валя, молодец. Все зеленые листочки мы сложим в одну кучку, желтые — в другую. Воспитательница Татьяна Витальевна улыбается: девочка все сделала правильно. Правда, один желтый лист все же угодил не туда. Но это мелочь. В целом же Валя с заданием справилась наравне с другими детьми. Казалось бы, не так уж сложно малышу детского сада «Семицветик» районного поселка Ковернино ходить необычный ребенок. Валя Молькова родилась с синдромом Дауна.

Если бы не Патриарх...

Ласковая. Это слово мы услышали от всех, с кем говорили о Вале Мольковой: от воспитателя, логопеда, заведующей детским садом... Всех обнимет, поцелует. Какая агрессия, что вы! Бывает, конечно, и пошалит, но в разумных пределах — это же ребенок. Другие дети могут забыть поздороваться или попрощаться, Валя — никогда. А если кто-то на что-то обидится, обязательно подойдет и пожалеет, неважно кто прав, кто неправ. Солнечная такая девочка.

И эта ее ласковость происходит, вероятно, оттого, что все вокруг — и педагоги, и родители — стараются относиться к ребенку с особой нежностью. Мама Наталья Александровна и папа Алексей Анатольевич никогда не показывали при дочке и вида какой-то горести, хотя на сердце порой бывало очень тяжело.

— Тогда, шесть лет назад, мне казалось, что жить дальше невозможно, — вспоминает Наталья. — Поначалу я просто не верила диагнозу. Когда же все подтвердилось, думала, что мир рухнет. Это было страшно, и выхода я не видела.

Наталья Александровна Макарова — человек в Ковернино заметный, всю жизнь — активистка, работает в налоговой инспекции, старший сын — отличник, с успехом окончил университет. И вдруг... страшный диагноз второго ребенка.

— Мне, честно говоря, предлагали отдать ее в спецучреждение, но сделать этого я не могла, — рассказывает мама Вали. — И муж был категоричен. Сказал, что если я сделаю что-то во вред ребенку, то он уйдет от меня и заберет Валу к себе. На самом деле о том, чтобы отдать, не могло быть и речи. Я просто не видела выхода из ситуации,

металась, и если бы не Патриарх Кирилл...

Совсем крошечной Валя перенесла две сложные операции на сердце. Делали их в Москве, в Научном центре сердечно-сосудистой хирургии имени А. Н. Бакулева. И так сложилось, что здесь Наталья встретила с главой Русской Православной Церкви: Первопрестольный храм часто посещает детские больницы.

— Я обратилась к нему с вопросом каким-то наивным: как мне жить дальше? — вспоминает Наталья. — И он просто вдохнул в меня жизнь, помог посмотреть на мою ситуацию другими глазами. «Сколько детей, которые не ходят и ничего не понимают... А у тебя такая хорошая девочка. Это твоя радость, твое счастье», — примерно так он мне ответил. Я приехала домой совсем уже в другом состоянии.

Мама с Валей часто ходят в храм. Ставят свечи. Усердно

молятся. Живая, улыбающаяся девочка в церкви становится очень серьезной. Опустит голову, перекрестится. А мама каждый раз с благодарностью вспоминает Патриарха. Ведь сейчас в ее жизни и у Вали много радостей.

Английский и соленое тесто

Одна из этих радостей — лепка. Да, девочка ходит в кружок, валяет из соленого теста разные фигурки. Получается неплохо. Вообще огромная проблема большинства детей с такими проблемами здоровья, как у Вали, — недостаток общения. В том числе и отсюда — задержка в развитии, отсутствие социально важных навыков, даже бытовых. Иная ситуация у Вали Мольковой. Ее день буквально расписан по минутам. Два раза в неделю занятия с логопедом и психологом, один — с дефектологом. Трижды за рабочую пятидневку Валя посещает занятия клуба «Речевик», «Школу будущего первоклассника» и кружок «Веселый английский». А два года назад девочка вообще не говорила!

На занятиях она ведет себя порой лучше обычных детей. Сидит спокойно, стараясь все понять и запомнить. Материал, который предлагают ей педагоги, усваивает успешно. Это все — Валины достижения. Конечно, говорит она не так, как другие ребята в ее группе, но говорит! На утреннике в детском саду Валя прочитала стихотворение «Я груша. Меня скушай». Несложно, а для Вали это настоящий успех.

Достижений много, правда для тех, кто не знает Валину историю, они незаметны. Маме же девочки все это дорого досталось. Она даже к губернатору Шанцеву обращалась с просьбой ускорить строительство семейного детского сада в Ковернино (Вале врачи рекомендовали общую группу детского сада, но малокомплектную, сейчас здесь всего 10 человек).

Теперь Наталья прилагает все усилия, чтобы через какое-то

время девочка пошла в обычную школу. Ведь не зря мама столько времени провела в интернете и познакомилась с людьми с синдромом Дауна, которые смогли социализироваться в обществе, и их родителями. Наталья Александровна знает, что если серьезно заниматься с дочкой и не опускать руки, когда что-то не получается, добиться можно многого.

Когда мы вместе

Наталья Макарова, кроме всего прочего, является председателем родительского совета семей, воспитывающих детей с ограниченными возможностями и детей-инвалидов Ковернинского района. Совет и появился-то благодаря Наталье Александровне: к ней потянулись люди со своими проблемами, и она стала помогать их решать.

— Можно сказать, что теперь на нас уже по-другому смотрят. Раньше мы стеснялись своих детей, такое поначалу у многих было. Поэтому и сидели в четырех стенах, мирились с мнением, что такие дети — нечто иное, родное в обществе. Сейчас мы перестали стесняться.

Телефон у нее не умолкает. Этому помочь, тому проблему решить, здесь кого-то подстраховать. Если надо, к подобным организациям за помощью обращаются. Беды и горечи других людей стали для Натальи своими, близкими.

— Иногда я думаю: для чего Господь послал мне испытание в жизни? — размышляет она. — Наверное, чтобы я пришла вот к этому — другим людям помогала, чтобы научилась любить ближнего, действительно любить, не формально. Чтобы больше радости было в жизни не только у моего ребенка, а у многих.

Надежда Муравьева

(Публикуется с сайта Нижегородской митрополии)

Нижегородская региональная общественная организация родителей детей-инвалидов по зрению «Перспектива» приступила к реализации проекта «Служба юридической поддержки и правового сопровождения слепоглохих и членов их семей», который финансируется фондом поддержки «Со-единение».

Фонд поддержки слепоглохих «Со-единение» был создан год назад на заседании Наблюдательного совета Агентства стратегических инициатив под председательством президента России В. В. Путина. Решение о создании Фонда продиктовано тем, что, несмотря на богатый исторический опыт и достижения, слепоглохие в нашей стране в последние десятилетия оказались вне внимания власти и общества. Достаточно сказать, что сегодня нет точных данных относительно количества слепоглохих в России, не ведется учет их потребностей, не реализуются программы поддержки на системном уровне.

В связи с этим главная задача фонда «Со-единение» — стать проводником для данной категории людей, разработать и объединить успешные идеи и практики, дающие слепоглохим людям возможность самореализации, развития и интеграции в общество.

В попечительский совет Фонда, который возглавляет президент — председатель правления СБ России Г. Греф, входят представители бизнеса (А. Миллер, В. Потанин, П. Авен, С. Чemezov), деятели культуры (С. Безруков, К. Шахназаров, В. Спиваков, Е. Миронов, В. Гергиев), представители экспертного сообщества и государства (Н. Дайхес, М. Топилин, Т. Голикова).

Сегодня Фонд ведет перепись слепоглохих людей, чтобы, собрав базу данных,

Старт проекту дан!

подготовить буквально для каждого из них индивидуальную программу реабилитации, помощи, развития. Также Фонд сегодня проводит большую работу с детьми и семьями, имеющими слепоглохого ребенка, организует творческие лаборатории и компьютерные курсы, курсы подготовки и повышения квалификации специалистов и сопровождающих лиц, открывает на базе библиотек для слепых досуговые центры. В ближайших планах «Со-единения» — провести в Подмосковье Европейскую неделю слепоглохих и свою Спартакиаду.

Ну а в числе тех, кому предстоит реализовать проект «Служба юридической поддержки и правового сопровождения слепоглохих и членов их семей», находится и Нижегородская региональная общественная организация родителей детей-инвалидов по зрению «Перспектива», которая ведет большую работу с семьями, воспитывающими незрячих детей. Достаточно сказать, что сегодня на счету организации 18 методических пособий и 7 обучающих видеофильмов для родителей и специалистов, занимающихся воспитанием детей с проблемами зрения.

Помимо реабилитационных мероприятий «Перспектива» организует досуговые, культурные и спортивные мероприятия: праздники, экскурсии, летние лагерные смены, паломнические поездки. С 2013 года организация также активно осуществляет на территории Нижегородской области деятельность, направленную на правовое просвещение родителей детей-инвалидов по зрению, молодых инвалидов и их правовую поддержку.

— «Перспектива» работает на развитие.



С ней мы успешно реализовали немало социальных проектов, — говорит уполномоченный по правам ребенка в Нижегородской области Н. Т. Отделкина.

Что касается нового проекта, то, по словам президента благотворительного фонда «Со-единение» Дмитрия Поликанова, юридические консультации будут предоставляться и в письменной форме, и устно по телефону. Запросы на оказание правовой помощи принимаются по телефону «Горячей линии» Фонда, на электронный адрес и в виде СМС. В рабочее время запросы будут переключаться операторами на контактный телефон, установленный в НРООДИЗ «Перспектива» и обрабатываться юристами. В нерабочие дни звонки

будут фиксироваться работниками call-центра, а затем пересылаться юристам по электронной почте. Срок подготовки ответов на обращения составит от 3 до 15 рабочих дней в зависимости от сложности вопроса и их количества. Ответы на наиболее часто задаваемые вопросы будут размещаться на правовом разделе сайта фонда «Со-единение».

Телефон круглосуточной «Горячей линии» 8- 800-333-50-00

Адрес электронной почты charity@so-edinenie.org

Номер для СМС +7 (925) 711-18-24

Надежда АФАНАСЬЕВА