



BĒRNU PALIATĪVĀS APRŪPES
BIEDRĪBA

IEGULDĪJUMS TAVĀ NĀKOTNĒ

„Bērnu paliatīvās aprūpes mobilās brigādes pakalpojums - aprūpe mājās.”

Bērnu paliatīvās aprūpes biedrība (turpmāk tekstā –Biedrība) sadarbībā ar Bērnu klīnisko universitātes slimnīcu (turpmāk tekstā -BKUS) no 02.01.2012. īsteno ESF darbības programmas „Cilvēkresursi un nodarbinātība” 1.4.1.2.4. apakšaktivitātes „Sociālās rehabilitācijas un institūcijām alternatīvu sociālās aprūpes pakalpojumu attīstība reģionos” projektu „Bērnu paliatīvās aprūpes mobilās brigādes pakalpojums - aprūpe mājās” (projekta Nr.1DP/1.4.1.2.4./11/APIA/NVA/131) ar mērķi nodrošināt sociālās rehabilitācijas pakalpojumu vecākiem, kuriem ir bērns invalīds ar neizārstējamu slimību, un personām, kuras kopj bērnu invalīdu ar neizārstējamu slimību, Rīgas plānošanas reģionā.

Laika posmā no 01.01.12. līdz 31.01.13. pakalpojumu mājās saņēmuši vecāki, kuriem ir neizārstējami slim bērns ar invaliditāti un personas, kuras kopj slimu ģimenes locekli, kā arī vecāki, kuri zaudējuši bērnu, kopumā 73 personas.

Īstenojot projektu, ir izstrādāta arī tiešsaistes atbalsta programma interneta tīmekļa vidē, kas dod iespēju mērķa grupai saņemt sociālās rehabilitācijas pakalpojumu mājās, izmantojot telemedicīnas tehnoloģijas. Tas ir būtiski īpaši ģimenēm, kurām pirms tam bērnu paliatīvās aprūpes pakalpojums viņu dzīves vietā nav bijis pieejams. Telemedicīnas pakalpojums dod iespēju speciālistam konsultēt pacientu un viņa ģimenes locekļus arī vidē, kurā tie dzīvo - savās mājās, neatkarīgi no dzīves vietas un diennakts laika.

Laika posmā no 01.01.12. līdz 31.01.13. noorganizētas 3 vecāku atbalsta grupas: vecākiem, kuri aprūpē ilgstoši slimojošus, neizārstējami slimus bērnus invalīdus un atbalsta grupa – sērojošiem vecākiem. Atbalsta grupās 30 ģimenes pārstāvji saņēmuši psiholoģisku un garīgu atbalsta terapiju. Grupa ir vieta, kur sastopas vecāki, kas ir līdzīgās situācijās, un tas viņiem ir gan liels atbalsts, gan pieredzes apmaiņa. Tā ir iespēja runāt ar vecākiem, kas arī ir zaudējuši bērnu un kuriem līdzīgi sāp, atklāti dalīties traumatiskajā pieredzē un sērot, būt saprastiem, saņemt atbalstu un meklēt spēku tālākai dzīvei.

Anda Jansone,
Bērnu paliatīvās aprūpes biedrības valdes priekšsēdētāja
Kontakttālrunis 29420410
31.01.2013.