



Fundacja Podkarpackie
Hospicjum
dla **Dzieci**

ORGANIZACJA POŻYTKU PUBLICZNEGO



www.hospicjum-podkarpackie.pl
e-mail: hospicjum@podkarpackie.pl
tel./fax 17 853 48 18
Informator bezpłatny 2/2010



„Anioł radości”

*Radość - to głowy cel jego i zamierzenie.
Bo jest przy mnie, gdy popadam w zwątpienie.
Uśmiech - kiedy mi smutno i sił już mi brakuje.
On wtedy wie, że go potrzebuję.
Gdy czuję się źle, do niego kieruję myśl.
On ukoi mój ból, lepszy świat dla mnie wyśni.*

Dominika Zielińska

Szanowni Państwo,

Oddajemy w Wasze ręce, drugi w tym roku, Informator hospicyjny. Rozpoczynamy go od „Anioła radości” - obrazu namalowanego i podarowanego na III Aukcję przez panią Dorotę Zielińską. Do dzieła dołączono piękny wiersz, o tym samym tytule, autorstwa Dominiki Zielińskiej.

Obraz i słowa wiersza, odrywają nasz wzrok i myśli od trudów codzienności, od kłopotów i każą nam się zatrzymać nad rzeczywistością duchową naszego życia. Ta sfera również nie jest łatwa... Znajdziemy w niej, obok radości, także zwątpienie, uśmiech, smutek, poczucie braku sił i potrzebę wsparcia. Wtedy, gdy jest nam trudno, potrzebujemy siły, nadziei, ukojenia – potrzebujemy anioła...

Człowiek czerpie siły i sens z tego, co nadprzyrodzone, z wiary, od Boga. Miejmy jednak świadomość, że Bóg posługuje się często w swoich planach – nami, ludźmi. Możemy powiedzieć, że tak jak aniołowie, powinniśmy nieść radość i nadzieję, do tych, którzy tego potrzebują...

Takimi ludźmi potrzebującymi są na pewno chore dzieci i młodzi ludzie - nieuleczalnie chorzy mieszkańcy województwa podkarpackiego, którym staramy się pomóc w naszym domowym hospicjum. Takimi potrzebującymi są także dzieci – rodzeństwo naszych Pacjentów, ich rodzice i krewni. Takimi ludźmi potrzebującymi są rodzice w żałobie - płaczący po stracie swoich kochanych dzieci...

Możemy im pomagać... dzięki Wam. Dziękujemy za 1.308.000 zł., - pieniądze przekazane Fundacji z tytułu 1%. Dziękujemy Firmom i prywatnym Darczyńcom za wsparcie finansowe, dzięki któremu niesiemy codzienną, bezpłatną pomoc: medyczną, pielęgniarstwą, rehabilitacyjną, socjalną, psychologiczną i duchową. Ponadto wspieramy rodziny przez zakup leków, przez załatwianie trudnych spraw. Szkolimy wolontariuszy i posyłamy ich do pomocy w rodzinach. Prowadzimy edukację hospicyjną w szkołach i przez media. Towarzyszymy rodzicom i rodzeństwu w żałobie.

Trudno zliczyć wszystkie szczegółowe działania, każde z nich jednak zmierza to tego, by „ukoić ból” i „wyśnić lepszy świat” dla cierpiących dzieci i ich rodzin...

Od wydania poprzedniego numeru Informatora minęło pół roku. Za ten czas pomogliśmy wielu wspaniałym dzieciom i ich bohaterским rodzicom... Pożegnaliśmy także i odprowadziliśmy na miejsce wiecznego spoczynku kilka naszych kochanych „Aniołów”...

W tym czasie udało się nam zakończyć I etap budowy i przenieść do nowej siedziby – przy ul. Lwowskiej 132 w Rzeszowie. W tym miejscu, po zakończeniu II etapu budowy, od stycznia 2011 roku, rozpocznie także działalność NZOZ „Dom hospicyjny” – hospicjum stacjonarne na 20 łóżek dla małych pacjentów i stomatologia w znieczuleniu ogólnym.

Zapraszamy Państwa na naszą zmodernizowaną stronę internetową: <http://hospicjum-podkarpackie.pl> . Znajdziecie tam wiele ciekawych informacji o naszej Fundacji, o bieżących sprawach, o tym, co robimy i możemy zrobić w najbliższym czasie dla naszych Podopiecznych.

Życzymy Państwu owocnej lektury.

Z wyrazami szacunku

Zarząd Fundacji
Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci
Rafał Ciupiński – Prezes
Janina Jaroń – Fundator
Anna Toczek – Członek Zarządu
ks. Czesław Matuła – Członek Zarządu

Na str. 1, Obraz „Ogrodniczka”, mal. Emil Polit.

Nowa siedziba Podkarpackiego Hospicjum dla Dzieci

Od 1 sierpnia br., nasze hospicjum ma nową siedzibę. Zakończyliśmy I etap budowy. Prezes Firmy ERBUD Ryszard Brodziński oddał do użytku Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci starannie wykonany obiekt. **Znajdują się w nim m.in.:**

- sala odpraw zespołu hospicyjnego
- sekretariat
- gabinety lekarza, psychologa
- księgowość
- magazyny na żywność, dary, sprzęt i materiały medyczne
- zaplecze socjalne
- sala dla wolontariatu.

Nowy obiekt daje naszej Fundacji nowe możliwości. Jest to miejsce dostępne bez ograniczeń dla personelu. W razie potrzeby o każdej porze można wziąć samochód, potrzebne leki, sprzęt medyczny i udać się do chorych pacjentów. Do tej pory było to niemożliwe właśnie ze względu na ograniczenia lokalowe.

W siedzibie codziennie spotyka się na odprawach zespół hospicyjny. Omawiany jest stan poszczególnych dzieci, będących pod opieką hospicjum oraz planowane są wspólne zadania realizowane przez Fundację. Lokal daje możliwość większego kontaktu z interesantami przychodzącymi w różnych sprawach, np.: objęcie opieką dziecka, wypożyczenie specjalistycznego sprzętu, darczyńcy oferujący wsparcie, itp.

Nowy budynek staje się także stałą siedzibą dla działającej w hospicjum Grupy Wsparcia dla Rodziców w żałobie i Grupy Wsparcia



dzieci i młodzieży w żałobie. Będzie to miejsce spotkań modlitewnych oraz spotkań rodziców ze sobą, z psychologiem i księdzem w sytuacji utraty kochanego dziecka.

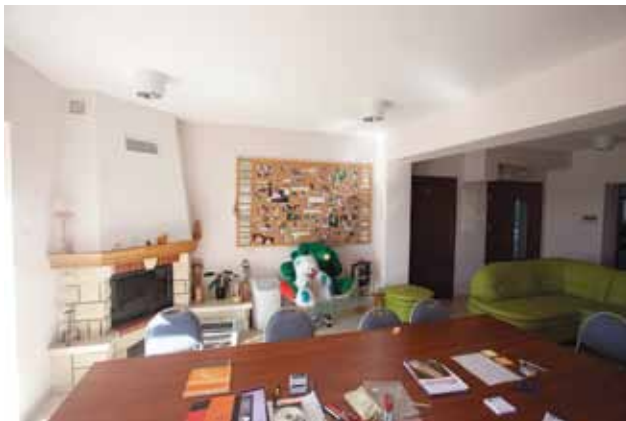
Mamy nadzieję, że w niedługiej przyszłości uda się nam także pomagać więcej rodzeństwu naszych pacjentów. Dotychczas różne elementy takiej pomocy mogły być realizowane przy okazji wyjazdów i wycieczek, a teraz z uwagi na możliwość zrobienia miejsca do zabaw i miejsce spotkań taka pomoc może stać się bardziej regularna i konkretna.

Siedziba to także centrum naszego wolontariatu: akcyjnego i medycznego. Z uwagi na zmianę miejsca, niedogodność dojazdu dla niektórych osób, na nowo rozwijamy wolontariat akcyjny. Mogą należeć do niego ludzie w różnym wieku i o różnych umiejętnościach. Wystarczy chcieć pomóc! Zapraszamy...

Aktualnie prowadzimy także III edycję wolontariatu medycznego. Poprzez specjalistyczny kurs (wykłady: lekarzy, pielęgniarki, psychologa, pracownika socjalnego, koordynatora wolontariatu, rehabilitanta i księdza) kształcimy ludzi, którzy będą pomagać w domu pacjenta.

Równocześnie Firma ERBUD prowadzi II etap budowy. Cały budynek zostanie oddany do użytku na przełomie stycznia i lutego 2011 r. W drugiej części znajdzie się hospicjum stacjonarne na 20 łóżek dla nieuleczalnie chorych dzieci i młodzieży, poradnia pneumologiczna, psychologiczna i neurologiczna oraz stomatologia w znieczuleniu ogólnym.

W tym miejscu pragniemy podziękować bardzo wielu Sponsorom indywidualnym, Firmom i Instytucjom wspierającym nas w budowie. Dzięki Państwa dobroci i hojności możemy pomagać tym, którzy stawiają czoło chorobie, szukają wsparcia i znajdują je dzięki istnieniu i działaniu Fundacji Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci.



**Nasz aktualny adres:
ul. Lwowska 132,
35-301 Rzeszów**

*Dziękujemy kolejnym Firmom,
które przekazały materiały budowlane
lub pieniądze z przeznaczeniem
na budowę siedziby Hospicjum
Oto niektóre z nich:*



*Polska Grupa
Energetyczna*



Podziękowania dla Firm, Szkół i Darczynców wspierających działalność statutową Fundacji

Ludzi dobrego serca jest wielu. Dziękujemy za wpłaty na konto Fundacji. Dzięki pomocy naszych Darczyńców wspieramy chore dzieci i ich rodziny. Niesiemy fachową, bezpłatną pomoc: lekarską, pielęgniarską, rehabilitacyjną, socjalną, psychologiczną i duszpasterską.

Możemy dojeżdżać do domów pacjentów, finansować zakup leków, wypożyczać sprzęt, wspierać w trudnych sytuacjach.

Szczególne podziękowania kierujemy do:

- Prywatny Gabinet Stomatologiczny w Boguchwale;
- Dentimed Rzeszów;
- ZALTECH Polska Sp. z o. o. Boguchwała;
- AGART Sp. J. Rzeszów;
- INTER COMP Rzeszów;
- Fundacja Europa – Polska – Wschód, Ustrzyki Dolne;
- Przyjaciele od Serca, Zespół Szkół Ekonomicznych Dębica;
- PPHU „FUTOMA” Józef Futoma, Łopuszka Wielka;
- Pośrednictwo Ubezpieczeniowe Pietruszka Zbigniew, Kolbuszowa;
- SPLAST Sp. z o. o., Jedlicze;
- Publiczne Gimnazjum w Rakszawie;
- ENESTA Sp. z o. o., Stalowa Wola;
- TELEWIZJA POLSKA, Warszawa;
- Ireneusz Weres, Rzeszów;
- Szkoła Podstawowa w Domatkowie;
- PGE Dystrybucja Zamość;
- DEKOR Sławomir Rudnicki, Rzeszów;
- Przedsiębiorstwo Ochrony mienia DESAKO, Ropczyce;
- Grupa Żywiec S.A., Żywiec;
- KKOP przy JW. 3489, Rzeszów;
- PGE Górnictwo i Energetyka Konwencjonalna S.A. Bełchatów o. Rzeszów;
- Publiczne Przedszkole nr 13, Rzeszów;
- Przedszkole Publiczne Zgromadzenia siostr św. Dominika, Tyczyn;
- Zespół Szkół w Niechobrze;
- Gimnazjum nr 10 w Rzeszowie;
- Przedszkole nr 41 w Rzeszowie;
- Szkoła Podstawowa nr 3 w Rzeszowie;
- PGE Dystrybucja S.A o. Rzeszów.

Dziękujemy Wszystkim naszym Przyjaciołom, za każdą wpłatę na konto Fundacji.
Dziękujemy za Waszą wrażliwość. Serce okazane chorym dzieciom,
daje nadzieję ich zmartwionym rodzicom.



Wpłaty można dokonywać na konto:
FUNDACJA PODKARPACKIE HOSPICJUM DLA DZIECI
Kredyt Bank I/O Rzeszów
Nr: 20 1500 1100 1211 0005 1667 0000
Tytuł wpłaty: Darowizna na cele statutowe.

**Podziękowanie dla Firm,
których właściciele
nieodpłatnie umieszczali
w okresie
od 01.01-29.06.2010 r.
baner Fundacji
z akcją 1%**

- Zajazd „Hnatowe Berdo”, Wetlina;
- PPHU HITPOL
Wojciech Haligowski, Świlcza;
- PPHU MAX MAREK HALIGOWSKI,
Świlcza;
- Jolanta Pisula Suknie Ślubne
„White Rose”, Rzeszów;
- Obróbka i Handel Drewnem
Stanisław Myćka, Łubno;
- P. W. „BŁYSK” JANUSZ LUBAS,
Świlcza;
- „BODO-MOT”
Hurtownia Motoryzacyjna, Trzciana;
- LARIX, Rzeszów;
- Firma Handlowo-Usługowa
„WĘGŁOZŁOM”
Tadeusz Surowiec, Bratkowice;
- Mirosław Bielec, Rzeszów;
- Portal Internetowy
RZESZOWIAK.PL.



Zespół Smitha, Lemlego i Opitza

Zespół Smitha, Lemlego i Opitza (ang. Smith-Lemli-Opitz syndrom, SLOS) jest dziedziczną chorobą metaboliczną, przebiegającą z mnogimi wadami wrodzonymi oraz opóźnieniem rozwoju psychoruchowego. Po raz pierwszy został opisany w 1964 roku przez Davida Smitha, Luca Lemlego i Johna Opitza, którzy przedstawili 3 pacjentów charakteryzujących się małą wagą ciała z podobnymi cechami dysmorfii, znacznym opóźnieniem rozwoju psychoruchowego oraz zaburzeniami gastrycznymi. Przez następne lata ukazywały się kolejne opisy tego zaburzenia, przedstawiające coraz to nowe jego cechy. Jest to więc zespół klinicznie niejednorodny, wyróżniający się szerokim i zmiennym spektrum objawów. Obok postaci łagodnych, w których dominującą cechą są zaburzenia zachowania, trudności szkolne i dyskretne cechy dysmorfii, są także przypadki letalne, spowodowane występowaniem licznych wad wrodzonych warunkujących śmiertelność jeszcze w okresie prenatalnym.

Zespół spowodowany jest zaburzeniem w biosyntezie cholesterolu, które wynika z defektu (mutacji) w genie DHCR7, produkującym enzym tzw. reduktazę 7-dehydrocholesterolu. Nieprawidłowe funkcjonowanie tego genu sprawia, iż w komórkach występuje niedobór cholesterolu i jednocześnie nadmiar jego bezpośredniego prekursora, czyli 7-dehydrocholesterolu (7-DHC). Cholesterol jest niezbędnym metabolitem warunkującym prawidłowy rozwój organizmu. Wchodzi w skład mielin, błon komórkowych i jest niezbędny w procesie syntezy sterydów, steroidów (m.in. kwasów żółciowych) oraz Witaminy D. Ponadto odgrywa kluczową rolę we wczesnym rozwoju zarodka i jego niedobór u płodu powoduje wystąpienie zespołu wad wrodzonych. Zespół Smitha, Lemlego i Opitza jest chorobą prawdopodobnie występującą w Polsce dość często, ale niestety rzadko rozpoznawaną. Wynika to z trudności jednoznacznej identyfikacji cech charakterystycznych dla tej choroby. Pacjent np. nie posiada wad wrodzonych, albo ma poziom cholesterolu zbliżony do normy. Poza tym nie są rozpoznawane przypadki śmiertelne z okresu prenatalnego lub noworodkowego. Stąd z dużą rozpiętością ocenia się ją od 1:10000 do 1:80000.

Zespół SLOS dziedziczy się w sposób autosomalny recesywny, co oznacza, że nosicielem choroby jest każdy z rodziców chorego dziecka. Każde następne dziecko tych rodziców obciążone jest 25% ryzykiem ponownego wystąpienia choroby.

Charakterystyka zespołu

Ciąża i poród

Dzieci rodzą się z reguły o czasie, ze stosunkowo dobrą masą urodzeniową, nierzadko z prawidłowym obwodem głowy. Dość charakterystyczne jest położenie pośladkowe, małowodzie.

Okres noworodkowy i niemowlęcy

Charakterystyczny dla postaci klasycznej zespołu SLO jest wygląd twarzy najpełniej wyrażony w wieku wczesnodziecięcym, jednak już od urodzenia zwracać może uwagę nieprawidłowy wygląd noworodka oraz nieprawidłowości w jego zachowaniu. Dzieci są drażliwe, płaczące, mogą mieć napady niepohamowanego krzyku. Niepokój otoczenia wzbudzają ponadto zaburzenia snu. Chorzy mogą przespiać jedynie kilka godzin w ciągu doby, a poprawa występuje często dopiero w wieku kilku lat. Najbardziej jednak charakterystyczne dla choroby jest pojawienie się zaburzenia odżywiania oraz bardzo słaby przyrost masy ciała. Dzieci mają słaby odruch ssania, występują wymioty, biegunki, zaparcia. Zaburzenia w odżywianiu są na tyle poważne, że chorzy wymagają żywienia przez zgłębnik, czy założenia gastrostomii.

Cechą zespołu SLO, zwłaszcza jego ciężkiej postaci są mnogie wady rozwojowe. Dotyczą one przede wszystkim:

- układu nerwowego: małowłowie, niedorozwój lub brak ciała mózgowatego, opóźnienie mielinizacji co klinicznie manifestuje się zmiennym napięciem mięśniowym, początkowo wiotkość, a potem wzmożona spastyka, nadwrażliwością dotykową, ponadto płaczliwość, przenikliwy i długotrwały nie mający istotnych przyczyn krzyk
- wady serca u ok.45% chorych,
- wady przewodu pokarmowego: zwężenie odźwiernika, wady dróg żółciowych
- wady układu moczowo-płciowego: hipoplazja i torbielowatość nerek

- wady kończyn górnych i dolnych: nieprawidłowy wygląd, dodatkowe palce
- nieprawidłowości w obrębie narządów płciowych

Okres przedszkolny i szkolny

Rozwój psychomotoryczny chorych dzieci przebiega ze znacznym opóźnieniem – umiejętność siadania osiągają średnio w wieku 3 lat. W tym czasie jeszcze nie mówią. Znacznie lepiej rozwinięta jest zdolność rozumienia mowy. Trudności z samodzielnym chodzeniem są pogłębione przez postępujące od okresu niemowlęcego przykurcze zwłaszcza w stawach kolanowych i skokowych. Stąd w usprawnianiu neurorozwojowym ogromna rola przypada prawidłowo prowadzonej fizjoterapii. Typowa dla chorych jest niepełnosprawność intelektualna, zwykle stopnia znacznego. Jedynie w postaci łagodnej zdolności intelektualne są wyższe.

W tym okresie wygląd chorych jest już typowy, a twarz przyjmuje charakterystyczne dla zespołu SLO cechy. Zwraca uwagę: małowłowie, opadanie powiek, krótki nos, otwarte usta, ściśnięte zęby, mała żuchwa. Większość ma jasną karnację, jasne włosy, typowa jest nadwrażliwość na światło słoneczne oraz nadwrażliwość stóp na dotyk. Dzieci nadal słabo przybierają na wadze mimo ustąpienia zaburzeń w przyjmowaniu pokarmów. U niektórych w okresie szkolnym wystąpić może przyspieszenie tempa wzrostu.

Zaburzenia zachowania są uznane za jedną z cech zespołu SLO. Typowe są stereotypie ruchowe, napady agresji oraz samouszkodzanie się. Mimo znacznych problemów behawioralnych i deficytów intelektualnych, rodzice dzieci opisują je jako pogodne, uczuciowe i wrażliwe.

Diagnostyka

Diagnostyka jest dostępna od 1993 roku, kiedy to poznano etiologię i wykładniki biochemiczne choroby. Opiera się na ilościowej ocenie stężeń cholesterolu i 7- oraz 8-dehydrocholesterolu w surowicy krwi przy użyciu techniki GC/MS. Możliwe jest również wykonanie badania w próbce moczu, gdzie ocenia się stosunek 7-dehydropregnantriolu do pregnatriolu. Jest to również ocena chromatograficzna.

Leczenie

Odkąd poznano defekt biochemiczny choroby, podejmowane są próby leczenia za pomocą diety bogatej w cholesterol. Stosowanie tej diety nadal jest sprawą sporną, zaobserwowano, że ma ona korzystny wpływ na stan kliniczny chorych, a przede wszystkim na zaburzenia zachowania. Cholesterol stosuje się w dawce do 100mg/kg m.c. w postaci naturalnej tj. jajkach, śmietanie, podrobach itp. Trzeba jednak pamiętać, że większość chorych ma duże trudności z przyjmowaniem pokarmów, stąd zapewnienie właściwej ilości cholesterolu w ciągu dnia stanowi duży problem. Niektóre dzieci zażywają cholesterol w postaci proszków aptecznych. W zależności od masy ciała jest on dawkowany w identyczny sposób jak ten pozyskiwany drogą naturalną.

Dzieci chore na zespół SLO są niezwykle pogodne, uśmiechnięte i za pomocą rehabilitacji, wielostronnej terapii można ułatwić im życie i funkcjonowanie w otoczeniu.

Ilek. med. Małgorzata Kliszcz
Kierownik NZOZ Podkarpackie
Hospicjum dla Dzieci



Nebulizacja

Nebulizacja, czyli terapia aerozolowa, jest nowoczesną i bardzo skuteczną metodą leczenia schorzeń dróg oddechowych.

Inhalacja świetnie sprawdza się w leczeniu chorób układu oddechowego, ponieważ inhalowany środek leczniczy trafia dokładnie tam, gdzie powinien – bezpośrednio do płuc i może od razu zacząć działać.

Zalety nebulizacji

1. Łatwe wykonanie;
2. Nie jest wymagana koordynacja wdecho - wydecho (możliwość podawania u dzieci, ludzi starszych oraz u chorych niewspółpracujących);
3. Można dobrać indywidualną dla każdego chorego dawkę i rodzaj leku (beta2-mimetyki, antybiotyki, leki proteolityczne lub mukolityki), a nawet podawać jednocześnie kilka leków;
4. Możliwa jest równoczesna farmako- i tlenoterapia.

Zasady wykonywania nebulizacji za pomocą inhalatorów pneumatycznych

1. Wlej odmierzoną objętość (dawkę) leku do nebulizatora i uzupełnij do objętości 3-4 ml 0,9% roztworem NaCl.
2. Połącz nebulizator z ustnikiem lub maską twarzą

Uwaga: W przypadku nebulizacji przez ustnik bez użycia maski pacjent powinien go przytrzymać zębami i szczelnie objąć ustami. W przypadku nebulizacji przez maskę powinna ona szczelnie przylegać do twarzy. Nieszczelność zmniejsza efektywną dawkę leku deponowanego w oskrzelach nawet o 50-80%!

3. Połącz łącznikiem (przewód PCV) nebulizator z kompresorem.

4. Włącz sprężarkę po podłączeniu do źródła zasilania.

5. W trakcie pracy sprężarki kontroluj wlot i wylot powietrza chłodzącego urządzenie (nie powinny być przesłonięte).

6. W przypadku nebulizacji sprężonym powietrzem lub tlenem dostarczany cen-

tralnie ustaw zalecany przez producenta nebulizatora przepływ gazu.

7. Podczas inhalacji pacjenta, wymagane jest aby przyjął odpowiednią pozycję (siedzącą lub leżącą) podczas inhalacji.

Uwaga: Pozycja zależy od typu stosowanego nebulizatora.

8. Pouch pacjenta, aby w trakcie inhalacji pogłębił wdech i wykonywał go przez usta (ale tak, aby unikać hiperwentylacji), a na szczycie wdechu na krótko zatrzymał oddech (manewr ten zwiększa depozycję nebulizowanego leku w oskrzelikach).

Uwaga: Dzieci powinny wykonywać inhalację pod nadzorem osób dorosłych.

9. Przerwij inhalację, gdy w nebulizatorze nie powstaje już aerozol, oraz natychmiast w razie wystąpienia niepożądanych objawów, takich jak duszności, sinica lub znaczny niepokój dziecka.

10. Ważna jest kolejność podawania leków: jako pierwsze powinny być zastosowane leki rozszerzające oskrzela, a następnie mukolityki i leki przeciwzapalne. Dopuszcza się łączenie niektórych leków razem.

11. Po nebulizacji mukolityku zastosuj zabiegi fizjoterapeutyczne (bardzo ważne! celem ewakuacji zalegającej wydzieliny- odpowiednie ułożenie, oklepywanie, nauka kaszlu i odkrztuszania).

12. Podczas podawania leków mukolitycznych należy pamiętać o konieczności odpowiedniego nawodnienia pacjenta.

Zasady postępowania po zakończeniu nebulizacji

1. Po inhalacji z użyciem sterydu należy dokładnie wypłukać usta lub zmyć wil-



gotnym gazikiem słuszką jamy ustnej. Jeśli chory używał maseczki na twarz, należy przemyć twarz ciepłą wodą.

2. Wszystkie plastikowe części umyć dokładnie w ciepłej wodzie z dodatkiem detergentu (płyn do mycia naczyń) i wypłuc pod bieżącą wodą.

3. Dobrze wysuszyć i złożyć urządzenie.

Uwaga: Jeśli istnieje konieczność dokładniejszego oczyszczenia, niektóre nebulizatory można gotować (należy to wcześniej sprawdzić w dołączonej przez producenta instrukcji użytkowania). Ze względu na parametry techniczne oraz względy higieniczne po 6-12 miesiącach użytkowania należy kupić nowy nebulizator (czas używania zależy od zaleceń producenta). Filtr powietrza w kompresorze należy wymieniać zgodnie z instrukcją producenta i każdorazowo, gdy urządzenie pracuje niewłaściwie lub zmniejsza się jego wydajność.

Zasady mycia i sterylizacji nebulizatorów

1. Nebulizatory używane w leczeniu domowym tylko przez jednego chorego należy sterylizować chemicznie. Niektóre aparaty (wyłącznie wskazane przez producenta) można gotować. Sterylizację należy przeprowadzać co około 2 tygodnie oraz po każdej chorobie infekcyjnej.

2. Zalecenia dotyczące sterylizacji (termicznej lub chemicznej) podaje producent. Roztwór stosowany w celu sterylizacji chemicznej oraz czas jej trwania powinny być zgodne z zaleceniami producenta (śr. 15-30 min). W przypadku choroby infekcyjnej czas sterylizacji można wydłużyć do 60 minut. Wysterylizowane elementy należy wyjąć z roztworu, przepłukać wodą destylowaną (lub przegotowaną) i wysuszyć.

lek. med. Marta Siedlec

lekarz
Podkarpackiego Hospicjum
dla Dzieci

Pielęgniarka Edyta

na stażu w Warszawie



Staż w Warszawskim Hospicjum dla Dzieci rozpoczęłam we wrześniu tego roku. Przyszłam, bardzo się bałam. Pierwszą odprawę prowadził pan doktor Tomasz Dangel. Mówił z ogromną miłością i oddaniem o Krzysiu, który odszedł dzień wcześniej.

Myślałam, że trafię do bardzo smutnego miejsca, gdzie nikt się nie uśmiecha i rozmawia się tylko szeptem na tematy ostateczne. Myliłam się. Cały czas jestem pod ogromnym wrażeniem. To ciepłe, przyjazne miejsce, pełne osób, od których „bije jakieś światło”, zamiast przygnębienia i smutku. Spotkałam się tam z miłymi, przyjaznymi i pełnymi troski ludźmi.

Chociaż praca w hospicjum jest trudna i wymaga wiele cierpliwości, to jednak daje dużo satysfakcji. A najwspanialszą nagrodą są szerokie uśmiechy maluchów. Od koleżanek nauczyłam się bardzo dużo. Cieszę się, że taki właśnie osoby są pielęgniarkami – pełne miłości, chęci pomocy.

Dziękuję pracownikom Warszawskiego Hospicjum dla Dzieci za otwarte i miłe przyjęcie do swojego zespołu w czasie stażu.

Edyta

pielęgniarka Podkarpackiego Hospicjum dla Dzieci

Podziękowanie dla wszystkich pracowników hospicjum

W imieniu Ani pragniemy złożyć serdeczne podziękowania za troskę i opiekę, którą otoczyliście ją i całą naszą rodzinę. Dzięki Wam, życie Ani, choć krótkie, było pełne radości.

Serdecznie dziękujemy za zorganizowanie Ani pięknych urodzin, które na pewno dały jej wiele radości, chociaż sama nie mogła o tym powiedzieć.

Dziękujemy całemu zespołowi hospicyjnemu i wszystkim wolontariuszom za trud i wsparcie w opiece nad naszą Córeczką.

Szczególnie pragniemy podziękować Pani Małgosi Baran, która otoczyła miłością, opieką i wsparciem nie tylko Anię, ale całą naszą rodzinę. Dzięki niej „nasza Gwiazda”, bo tak mówiła o Ani Pani Małgosia, wiedziała, że jest otoczona wielką miłością, nie tylko ze strony rodziny.

Gorąco dziękujemy także Pani Małgosi Mrocza, dzięki której kontakt z hospicjum był możliwy. Dziękujemy, że tak wspierała i wytrwale rehabilitowała Anię oraz udzielała pomocy i wsparcia całej rodzinie.

Nasze podziękowania kierujemy do Pani Moniki Barłowskiej, która służyła pomocą i wiedzą w różnych trudnych sprawach związanych z organizowaniem pomocy socjalnej dla Ani.

Dziękujemy także ks. Czesławowi Matuła, który nie tylko pomagał Ani i naszej rodzinie, ale pozwolił nam się z nią pięknie pożegnać. Dzięki jego dobremu słowu możemy pogodzić się z tym, że nasz „Aniołek” jest teraz w niebie.

Jeszcze raz serdecznie dziękujemy za całe dobro jakim obdarowaliście Anię i naszą rodzinę. Życzymy Wam dalszych sukcesów w tej trudnej, ale bardzo potrzebnej pracy opieki nad chorymi dziećmi. Jesteście wielkim wsparciem dla wszystkich potrzebujących dzieci i rodzin.

Gorąco dziękujemy wszystkim, którzy przyjeżdżali do Ani i okazali jej dobre serce: Pani Doktor Małgorzacie Kliszcz, Pani Doktor Marcie Siedlec, Pani Agnieszce Barłowskiej, Pani Bożenie Mółka, Pani Basi Wojtynie oraz wszystkim pozostałym wolontariuszom i pracownikom, którzy okazali nam pomocną dłoń.

Jeśli kogoś pominęliśmy, to bardzo przepraszamy. Zapewniamy, że o Was pamiętamy i będziemy pamiętali zawsze.

Rodzice Ani

Ania urodziła się z Zespołem Smitha – Lemiego – Opitza. Zmarła 25 września 2010 r. Pod opieką Podkarpackiego Hospicjum dla Dzieci była przez 352 dni.



Spotkania w Radach Powiatu, Powiatowych Centrach Pomocy Rodzinie i Miejskich Ośrodkach Pomocy Społecznej

Od czerwca 2009 roku do końca 2010 roku, Fundacja realizuje we współpracy z Radami Powiatu, Centrami Pomocy Rodzinie i Miejskim Ośrodkami Pomocy Społecznej projekt: „Domowe hospicjum najefektywniejszą formą opieki paliatywnej nad dziećmi i młodzieżą”.

Projekt zakłada prezentację wobec władz samorządowych działalności Fundacji na wszystkich płaszczyznach:

- opieka nad nieuleczalnie chorymi dziećmi w województwie;
- możliwość współpracy z władzami samorządowymi;
- wolontariat akcyjny i medyczny, współpraca ze szkołami;
- pomoc socjalna dla rodzin;
- Grupa Wsparcia dla Rodziców w żałobie oraz Grupa Wsparcia dla Rodzeństwa w żałobie;
- budowa siedziby hospicjum.

Spotkania odbywały się w atmosferze życzliwości i wielkiej troski o chore dzieci. Dziękujemy za zaproszenia i serdeczne przyjęcie. Wierzymy, że projekt zaowocuje możliwością współpracy i jeszcze lepszego wsparcia dla rodzin hospicyjnych.

W kilku powiatach otrzymaliśmy od razu konkretną pomoc finansową, która została przeznaczona na zakup leków i sprzętu medycznego dla chorych.

Podziękowanie dla Radnych Powiatu Rzeszowskiego

Radni Powiatu Rzeszowskiego, zgromadzeni na sesji w dniu 31 marca 2010 r., zebrali pieniądze w wysokości 1500 zł. z przeznaczeniem na opiekę nad dziećmi sprawowaną przez Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci.



Powyżej na zdjęciu od lewej: p. Stanisław Obara - Przewodniczący Powiatu Rzeszowskiego, p. Rafał Ciupiński - prezes Fundacji Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci oraz p. Józef Jodłowski - Starosta Rzeszowski.



Odpoczynek w Ośrodkach Caritas



Wyjazd Rodzeństwa w żałobie

Dzieci z Grupy Wsparcia dla rodzeństwa w żałobie odpoczywały w Myczkowcach od 28 do 30 maja. W wyjeździe uczestniczyło 12 osób (dzieci, rodzice i odpowiedzialni za Grupę).

Kolonia letnia w Myczkowcach

Na 3 turnusy w Ośrodku w Myczkowcach odpoczywało 12 dzieci z terenu Diecezji Rzeszowskiej.

Kolonia letnia w Rajsku

Na 1 turnusie, na przełomie lipca i sierpnia, odpoczywało 12 dzieci w Ośrodku Caritas Archidiecezji Przemyskiej w Rajsku nad Soliną.

Dla dzieci zapewniono wiele atrakcji. Z odpoczynku wróciły zadowolone i szczęśliwe...

Wyjazd rodzeństwa pacjentów do Myczkowic

48 osób - rodzeństwo naszych pacjentów wraz z rodzicami i wolontariuszami go-

ściło w Myczkowcach od 27 do 29 sierpnia 2010.

Ośrodek otworzył przed wypoczywającymi wiele ciekawych atrakcji, np.: zwiedzanie Centrum Kultury Ekumenicznej, Ogród Biblijny, mini zoo, stadninę koni, możliwość uprawiania różnych dyscyplin sportu na nowoczesnych obiektach. Dużym zainteresowaniem cieszyły się piesze wycieczki po najbliższej okolicy. Przy dobrej pogodzie udało się nam także zwiedzić zaporę wodną w Myczkowcach i Solinie. Pływaliśmy statkiem po Jeziorze Solińskim, a wieczorami dzieci miały możliwość uczestniczenia w zabawach lub oglądać filmy.

Turnusy rehabilitacyjne

W Ośrodku w Myczkowcach na turnusie rehabilitacyjnym we wrześniu przebywały także dwie nasze Pacjentki: Oliwia z mamą i siostrą oraz Kasia ze swoją mamą.



Podziękowania

Zarząd Fundacji składa podziękowanie:

- ks. Prałatowi Stanisławowi Słowikowi – Dyrektorowi Caritas Diecezji Rzeszowskiej
- ks. Arturowi Janiec – Dyrektorowi Caritas Archidiecezji Przemyskiej
- ks. Bogdanowi Janik – Dyrektorowi Ośrodka Wypoczynkowo – Rehabilitacyjnego Diecezji Rzeszowskiej w Myczkowcach

- pracownikom Ośrodków Caritas i wolontariuszom, którzy zapewnili opieką odpoczywającym.

Wyrażamy serdeczne podziękowanie wobec Caritas za stałą współpracę, zwłaszcza za często przekazywane dary żywnościowe, którymi obdarowujemy rodziny hospicyjne znajdujące się w szczególnie trudnej sytuacji.

Listy dzieci szkolnych do chorych rówieśników



Z okazji Dnia Dziecka, podobnie jak wcześniej na Święta Bożego Narodzenia i Wielkanocy, do biura hospicjum napłynęły setki listów z różnych szkół z całego Podkarpacia. Młode osoby wykonały kartki i napisały „kilka słów” do swoich rówieśników walczących z chorobami. Wszystkie listy dotarły do wdzięcznych Adresatów, powodując u nich uśmiech i wzruszenie... Oto niektóre z nich...



Dynów, 28 maj 2010r.

Cześć Kasiu!!!

Nazywamy się Ania i Ewa, mamy 16 lat i chodzimy do 3 klasy Gimnazjum w Dynowie. Interesujemy się sportem, historią, filmem i literaturą. Wielkimi krokami zbliża się Dzień Dziecka. Dziewczyny w naszym wieku z reguły przestają obchodzić to Święto, gdyż chcą być starsze. Dziwne, że później, gdy są już dorosłe, pragną się odmłodzić. W naszej szkole jest wiele takich osób. Dużo dziewczyn lansuje się i pozuje na starsze. Zapominają, że w każdym jest odrobina dziecka. W Dniu Dziecka organizowane są u nas różne zawody sportowe, gry i zabawy. Maluchy mogą podziwiać występy teatralne, skecze i kabarety, wystawiane przez starszych kolegów. W tym dniu nie ma lekcji, czynnie uczestniczymy w grach, zabawach. Panuje przyjemna, wesoła atmosfera. Nauczyciele żartują z nami, bawią się.

Z Okazji Dnia Dziecka chciałbyśmy złożyć Ci najserdeczniejsze życzenia - dużo zdrowia, łaski i błogosławieństwa Bożego, spełnienia marzeń. Mam nadzieję, że to Święto będzie dla Ciebie równie wesołe i radosne jak dla nas.



Ania i Ewa
Póki radość jest w nas
Słońca dłoń gładzi twarz
Warto żyć, warto śnić, warto być
Póki wciąż śpiewa ptak
Rzeka ma źródła smak
Warto śmiać, cieszyć się
Warto kochać

Gdzieś w każdym z nas
Jest dziecka ślad
Małe szczęścia
I ich smak

Póki śmiech tłumaczy
Cieszą nas zwykłe dni
Warto żyć, warto śnić, warto być
Póki wciąż mamy sny
Krąży w nas czerwień krwi
Warto śmiać, cieszyć się, warto
Kochać

Dzielimy się swoim szczęściem...



Nasz ślub odbył się w kościele Matki Bożej Saletyńskiej w Rzeszowie 21.08.2010.

„Wybraliśmy taką formę prezentów, gdyż stwierdziliśmy z mężem, że kwiaty bardzo szybko zwiędną, a artykuły szkolne i do pielęgnacji od zawsze są potrzebne, a tym bardziej dla kogoś kogo na to nie zawsze stać i cieszymy się że tym sposobem mogliśmy niektórym pomóc. A dlaczego hospicjum? To wyszło spontanicznie zebraliśmy bardzo dużo tego i chcieliśmy to tak podzielić, aby każdy w sumie dostał po trochu”.

*Dziękujemy
Aneta i Damian Łemińscy,
z córeczką Julką*



Prezenty...

*„Zawsze jesteśmy komuś potrzebni,
wzajemnie potrzebni, a w miłowaniu
bliźniego tak bardzo nam do twarzy”*

Kochani!

„Nawet najpiękniejsze kwiaty szybko więdną”

Ciesząc się naszym szczęściem pragniemy przekazać Wam prezenty, które zostały złożone przez naszych Gości zamiast kwiatów do życzeń, w najpiękniejszym dla nas dniu - w dniu naszego Ślubu. Chcemy bowiem, aby prezenty przez nas przekazane wywołały radość i aby uśmiech zagościł na Waszych buźkach.

Serdeczne podziękowania składamy na ręce całego zespołu hospicyjnego - bo to właśnie dzięki Wam chore dzieci mogą spędzić ostatnie dni swojego życia w domu, wśród najbardziej kochających osób.

Iwona i Grzegorz Pezdan

...od Nowożeńców

W trosce o małych milusińskich poprosiliśmy naszych gości weselnych o wsparcie akcji pomocy dzieciom. Odzew był ogromny, dostaliśmy mnóstwo pluszaków, zabawek i przyborów szkolnych, które przekazujemy dla podopiecznych hospicjum z najlepszymi życzeniami z okazji DNIA DZIECKA.

**Pozdrawiamy
Bernadetta i Mieczysław**



Apel do Darczyńców

Darowiznę na rzecz naszej Fundacji możecie Państwo dokonać przelewając z konta, lub wpłacając (na pocztę lub w banku) dowolną kwotę pieniężną na nasz rachunek bankowy.

Nasze konta:

Fundacja Podkarpackie Hospicjum Dla Dzieci, 35-301 Rzeszów, ul. Lwowska 132

Numer rachunku do rozliczeń krajowych:

I Oddział Kredyt Bank w Rzeszowie

20 1500 1100 1211 0005 1667 0000

Numer rachunku i BIC Kredyt Banku S. A. do rozliczeń transgranicznych:

PL 23 1500 1100 1211 0005 8839 0000 KRDBPLPW

Tytuł wpłaty: darowizna na cele statutowe

Dzięki Państwu ofiarności możemy pomagać wielu dzieciom, dla których medycyna jest bezsilna. Pragniemy wyrazić naszą wdzięczność za okazywaną nam do tej pory hojność i zaprosić do wspierania dzieła naszego Hospicjum.

Fundacja Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci wszelkie pozytywne darowizny przekazuje na realizację swoich celów statutowych, to jest świadczenie domowej opieki paliatywnej nad dziećmi, wsparcie w żałobie rodzin dzieci zmarłych.

Wyrażamy nadzieję, że dzięki zaangażowaniu i aktywności wszystkich ludzi dobrej woli, uda nam się stworzyć prężny i wyjątkowy ośrodek dla naszych małych nieuleczalnie chorych pociech z terenu województwa podkarpackiego.

Dziękujemy!



1 % Twojego podatku za 2010 rok – podaruj dla Hospicjum Fundacja Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci jest Organizacją Pożytku Publicznego (KRS: 0000265120), co umożliwi podatnikom przekazanie na jej rzecz jednego procenta podatku dochodowego

Kto składając w 2011 roku zeznanie za 2010 rok, może przekazać 1% podatku Hospicjum?

- podatnicy opodatkowani ryczałtem od przychodów ewidencjonowanych (PIT-28),
- podatnicy podatku dochodowego od osób fizycznych (PIT-36 i PIT-37),
- podatnicy prowadzący jednoosobową działalność gospodarczą i korzystający z liniowej, 19-procentowej stawki podatku (PIT-36L),
- podatnicy uzyskujący dochody z papierów wartościowych (PIT-38),
- podatnicy uzyskujący niektóre dochody ze zbycia nieruchomości i praw majątkowych (PIT-39).

Jak przekazać 1% podatku dla Fundacji Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci?

Należy wypełnić odpowiednią rubrykę w rocznym zeznaniu podatkowym (PIT-28, PIT-36, PIT-36L, PIT-37, PIT-38, PIT-39)

W zeznaniu podajemy nazwę organizacji „Fundacja Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci” oraz numer jej wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000265120.

Podstawowe zasady przekazywania 1% rocznego podatku w 2011 roku na rzecz Fundacji Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci z/s w Rzeszowie:

1. Aby przekazać 1 % podatku, należy złożyć roczne zeznanie podatkowe w terminie określonym dla jego złożenia:

- a) zeznanie PIT-28 (w terminie do 31 stycznia 2011 r.),
- b) zeznanie PIT-36, PIT-36L, PIT-37, PIT-38, PIT-39 (w terminie do 30 kwietnia 2011 r.)
- c) korektę zeznania (w przypadku błędnego wypełnienia pierwotnej wersji zeznania), która zostanie dokonana w ciągu dwóch miesięcy od upływu terminu dla złożenia zeznania podatkowego: PIT-28 (31 marca 2010 r.), PIT-36, PIT-36L, PIT-37, PIT-38, PIT-39 (w terminie do 30 czerwca 2011 r.).

Warunkiem skutecznego skorzystania z ulgi jest złożenie zeznania w terminie. Zeznania złożone po terminie nie dają prawa przekazania 1%, nawet jeżeli wniosek został odrębnie złożony wcześniej.

2. W zeznaniu podatkowym albo korekcie zeznania należy wypełnić „Wniosek o przekazanie 1% podatku należnego na rzecz organizacji pożytku publicznego OPP”, który znajduje się na końcu każdego zeznania rocznego. Wniosek taki można również złożyć na piśmie, w postaci odrębnego podania, wystarczy jednak - i jest to o wiele prostsze - w zeznaniu rocznym wskazać nazwę i numer wpisu do KRS (Krajowego Rejestru Sądowego).

Nie można pomylić się w nazwie czy numerze KRS, numer ten należy dokładnie przepisać. Pomyłka oznacza nie złożenie wniosku.



Kochani!

„Żadna noc nie może być aż tak czarna, żeby nie można było odszukać choć jednej gwiazdy. Zawsze czeka jakaś mała radość. Istnieją kwiaty, które kwitną nawet w zimie”

(Phil Bosmans)

Pragniemy podzielić się z Wami wspomnieniami z dnia 19 września 2010, kiedy to wzięliśmy ślub w kościele pw. Bożego Ciała i Matki Bożej z Lourdes w Rzeszowie.

Chcieliśmy, aby ten dzień sprawił radość nie tylko nam, ale również innym. Od dawna wiedzieliśmy, że chcemy pomóc podopiecznym Podkarpackiego Hospicjum dla Dzieci - Wasze biuletyny docierają do szkoły, w której pracuję, więc niejednokrotnie miałam okazję czytać o Waszym wielkim dziele, dobroci, poświęceniu i pracowitości. Postanowiliśmy, zatem poprosić naszych gości, aby zamiast podarowania nam kwiatów, wsparli finansowo Wasze Hospicjum. Zdajemy sobie sprawę, że suma, którą udało nam się zebrać, jest tylko kroplą w morzu potrzeb, dlatego będziemy wspierać Hospicjum nadal. Jestem nauczycielką, a mój mąż lekarzem stomatologiem - oboje mamy, na co dzień do czynienia z dziećmi, kochamy je, chcemy dla nich wszystkiego, co najlepsze. W obliczu chorób i cierpienia, które dotyka dzieci, podziwiamy Was, drodzy pracownicy Hospicjum, za wszystko, co robicie dla swoich pacjentów.

Jest nam niezwykle miło, że mogliśmy Wam pomóc, kochani Podopieczni. Życzymy Wam opieki Aniołów, niekończącej się nadziei, siły, która przenosi góry oraz Bożego błogosławieństwa na każdy dzień.

**Alicja i Michał
Kaczyńscy**



KWIATY DLA HOSPICJUM

Uczniowie Gimnazjum nr 2 w Rzeszowie zorganizowali po raz drugi kwestę na rzecz chorych dzieci, którymi opiekuje się hospicjum z Rzeszowa. Pieniądze zbierali w swojej szkole oraz pod wybranymi kościołami. Wszyscy ofiarodawcy otrzymali w podziękowanie kwiat żonkila, wyhodowany i pielęgnowany przez młodzież. Uczniowie zasadzili 1600 cebulek kwiatowych, które są używane podczas kwest na rzecz hospicjum.

Wspomnienia Bartka z Myczkowiec



Na wycieczce w Myczkowcach poznałem dużo kolegów. Pierwszego dnia pojechaliliśmy nad małą zaporę. Po powrocie z małej zapory, poszliśmy zwiedzać zoo, w którym było dużo fajnych zwierząt. Po krótkim odpoczynku i kolacji, ja i moi koledzy, graliśmy w piłkę nożną.

Następnego dnia po śniadaniu pojechaliliśmy na dużą zaporę solińską. Po zwiedzaniu zapory poszliśmy płynąć statkiem po Solinie. Gdy wróciliśmy do ośrodka zjedliśmy obiad i poszliśmy na jazdę konną.

Było bardzo dużo atrakcji i wycieczka była bardzo udana. Wszystkim organizatorom wycieczki bardzo serdecznie dziękuję i pozdrawiam.

Bartek Motyka

Wycieczka do Bałtowa



Rodzeństwo Pacjentów, dzieci z Grupy Wsparcia dla rodzeństwa w żałobie oraz rodzice, pracownicy i wolontariusze hospicjum w dniu 11 września wyjechali do JuraParku w Bałtowie. W wycieczce wzięło udział 52 osoby.

W programie wycieczki uczestnicy zwiedzili ścieżkę edukacyjną w JuraParku, Zwierzyńiec Górny i Dolny, plac zabaw oraz Muzeum. Ogromne wrażenie na dzieciach zrobiły rekonstrukcje wielkich dinozaurów. Cieszymy się, że można było dać dzieciom tyle radości i pięknych wrażeń.

Podziękowania dla:

- Stowarzyszenia Delta za udzielenie 50 % rabatu na bilety wstępu na obiekty JuraParku i Zwierzyńca Bałtowskiego;
- Dyrekcji „Zajazdu pod Czarcią Stopą” za dobre i tanie wyżywienie całej wycieczki;

- Firmy AVIVA - Sponsora wycieczki i wielu innych atrakcji oferowanych dla Podopiecznych hospicjum w ostatnim czasie.

Szczególne podziękowania w tym miejscu chcemy skierować do Pana Marcina Chmielarskiego i jego Firmy „MARCEL”.

W bieżącym roku wiele razy korzystaliśmy z usług Firmy „MARCEL”, m.in:

- przywiezienie i odwiezienie dzieci na zabawę w Centrum Zabaw „Fantazja” - luty;
- wycieczka do Sandomierza - kwiecień;
- wyjazd dzieci z Grupy Wsparcia dla rodzeństwa w żałobie do Myczkowic - maj;



- wyjazd dzieci na kolonię do Rajskiego - lipiec i sierpień;
- wycieczka Grupy Wsparcia dla Rodziców w żałobie do Ulanowa - sierpień;
- wyjazd rodzeństwa Podopiecznych hospicjum do Myczkowic - sierpień;
- wycieczka do Bałtowa - wrzesień;
- pogrzeb Śp. Miłosza - październik.

Dziękujemy za miłą obsługę, promocyjne ceny, a nawet świadczenie usług transportowych za darmo...

Pozdrawiamy miłych kierowców, towarzyszących nam w wyjazdach!

MARCEL

3 Aukcja Obrazów dla Hospicjum



- Krzysztof, Damian, Klaudia, Angelika Koziolkiewicz, Budziwój;
- Stanisław Kasprzyk, Kraków;
- Urszula Tadych, Szczecin;
- Krystyna Kuźniarowa, Rzeszów;
- Maria Drzał – Grych, Rzeszów;
- Władysław Hennig, Rzeszów;
- Jadwiga Assmann, Rzeszów;
- Grażyna Wieczorek, Rzeszów;
- Dorota Sroczyńska, Rzeszów;
- Wojciech Trzyna, Rzeszów;
- Dorota Zielińska, Rzeszów;
- Agnieszka Połusznia, Niwiska;
- Kamila Król, Rzeszów;
- Piotr Kliszcz, Przeworsk;
- Paulina Szyszka, Rzeszów;
- anonimowy zakonnik z klasztoru oo. Bernardynów w Leżajsku;
- dzieci ze świetlicy ze Szkoły Podstawowej nr 25 z Rzeszowa – Ewa Chmielowska, Julia Koń.

W niedzielę, 10 października 2010 r., odbyła się III Aukcja Obrazów na rzecz budowy siedziby Podkarpackiego Hospicjum dla Dzieci. Łączny dochód to: 28.300 zł.

Jeżeli ktoś jeszcze jest zainteresowany obrazami, które nie znalazły nabywców podczas aukcji w Teatrze – to można je obejrzeć w katalogu internetowym na naszej stronie: <http://hospicjum-podkarpackie.pl> Można je nabyć za cenę minimalną lub wyższą w biurze Fundacji.

Dziękujemy wszystkim, którzy przygotowali, poprowadzili i uczestniczyli w III Aukcji Charytatywnej Obrazów. Dzięki Wam możemy pomagać nieuleczalnie chorym dzieciom i ich rodzinom. Pamiętajmy, że każdy może pomóc, jeśli chce...

Podziękowania dla Artystów, którzy namalowali obrazy i podarowali je na aukcję:

- Jan Belcarz, Rzeszów;
- Ewa Tyka, Hańczowa;
- Krystyna Niebudek, Rzeszów;
- Antoni Omiotek, Mokre k. Zamościa;
- Emilia Wołoszyn, Rzeszów;
- Zofia Tołoczyńska, Rzeszów;
- Krystyna Cholewińska, Krasne;
- Rena Wota i Janusz Jerzy Cywicki, Przemyśl;
- Barbara Victoria Bokota - Tomala i Jerzy Tomala, Rzeszów;
- Krystyna Bileńki, Zaczernie;
- Kazimierz Bać, Boguchwała;
- Bogusław i Dawid Kędziński, Dynów;
- Lucjan Kania, Rzeszów;
- Emil Polit, Rzeszów;
- Bogdan Kawula, Rzeszów;



Dziękujemy także:

- Zakładom oprawy obrazów;
- FK STUDIO Fotografia Kreatywna Rynek 25, Rzeszów;
- Dyrektorowi i Pracownikom Teatru im. Wandy Siemaszkowej w Rzeszowie;
- Prowadzącym aukcję: Witoldowi Walawender i Waldemarowi Wywrockiemu;
- Radio Rzeszów za Patronat medialny;
- Wolontariuszom i Pracownikom Podkarpackiego Hospicjum dla Dzieci;
- I Wszystkim naszym Przyjaciółom...

**Serdecznie dziękujemy
Zarząd Fundacji**

Można także kupić ekstra!

Można nabyć - za cenę minimalną lub wyższą niż 500 zł. pióro wieczne marki Mont Blanc model 149 ofiarowane na aukcję charytatywną dla hospicjum przez Firmę Kidde Polska Sp. z o. o. z siedzibą w Ropczycach przy ul. Kolejowej 24. Zarząd Firmy postanowił w ten sposób wesprzeć działalność Podkarpackiego Hospicjum dla Dzieci. Wartość rynkowa ofiarowanego przedmiotu to **2380 zł**.

Kidde Polska Sp. z o. o. jest producentem gaśnic sprzedawanych na rynku niemieckim pod marką GLORIA, poprzez strukturę UTC Fire & Security należącą do tej samej grupy kapitałowej co WSK PZL Rzeszów.



Jeśli chcesz pomagać i pożytecznie spędzać czas

Zostań wolontariuszem hospicjum



Fundacja prowadzi dwa rodzaje wolontariatu:

1. Akcyjny – przeznaczony dla ludzi w różnym wieku i różnych umiejętnościach (pomoc w biurze, organizowanie akcji hospicyjnych i promocyjnych Fundacji);

2. Medyczny – przeznaczony dla osób dorosłych (pomoc w domu chorego) – po przejściu szkolenia.

Można działać w różnych miejscach województwa podkarpackiego – zarówno przy organizowaniu akcji, jak i przy opiece w domach naszych Pacjentów.



Informacja o wolontariacie:

www.hospicjum-podkarpackie.pl
zakładka WOLONTARIAT

- e-mail: hospicjum@podkarpackie.pl

- telefon do biura: 17 853 48 18

- tel. do Koordynatora Wolontariatu: 662 288 538 (Monika Barłowska)

- w siedzibie Fundacji
ul. Lwowska 132, Rzeszów.

ZAPRASZAMY!



Pomoc finansowa od Polaków z Irlandii

19 maja ponownie przybył do naszego biura O. Marceł Gęśła OFM - duszpasterz Polonii w Irlandii. Nasz Gość działa na rzecz hospicjum wśród swoich Parafian. Podczas święcenia pokarmów w Wielką Sobotę urządzono zbiórkę pieniędzy, aby wspomóc leczenie i opiekę nad dziećmi w naszym hospicjum. Zebrano wówczas 800 euro.

Wsparcie od Akcji Katolickiej z parafii w Handzlówce

Oddział Akcji Katolickiej w parafii pw. Świętych Piotra i Pawła w Handzlówce przeprowadził kwestę wśród mieszkańców miejscowości na rzecz naszego hospicjum. Zbiórka została przeprowadzona w niedzielę 9 maja br., po każdej Mszy świętej. Zebrane pieniądze to 800 zł. - w całości zostały przeznaczone na opiekę dla nieuleczalnie chorymi dziećmi.

**Serdecznie dziękujemy za pozdrowienia, wsparcie
i otwarte serca dla cierpiących dzieci i ich rodzin**

**Polecamy stronę internetową
czasopisma „Głos Kerry”
www.glos-kerry.com**



GŁOS KERRY

BEZPŁATNY MIESIĘCZNIK KATOLICKI

Grupa Wsparcia dla Rodziców w żałobie

Lista Życzeń Osieroconych Rodziców

1. Chciałabym, by moje dziecko nie umarło. Chciałabym je mieć z powrotem.

2. Chciałabym, byś się nie bał wymawiając imię mojego dziecka. Moje dziecko istniało i było dla mnie bardzo ważne. Potrzebuję usłyszeć, że było ono ważne także dla Ciebie.

3. Jeśli płaczę lub reaguję emocjonalnie, gdy mówisz o moim dziecku chciałabym, byś wiedział, że to nie dlatego, że mnie rani. Czuję wówczas, że pamiętasz; czuję twoją troskę! Śmierć mojego dziecka jest przyczyną moich łez. Rozmawiasz ze mną o moim dziecku, pozwoliłeś mi podzielić się smutkiem. Dziękuję Ci za to...

4. Chciałabym, byś nie „zabijał” ponownie mego dziecka usuwając jego zdjęcia, rysunki, pamiątki ze swojego domu.

5. Bycie rodzicem w żałobie nie jest zaraźliwe, więc chciałabym byś mnie nie unikał. Potrzebuję Cię teraz bardziej niż kiedykolwiek.

6. Potrzebuję urozmaicenia, chcę usłyszeć co u Ciebie, lecz chcę, byś także słuchał mnie. Mogę być smutna. Mogę płakać, lecz chciałabym, byś pozwolił mi mówić o moim dziecku; to mój ulubiony temat.

7. Wiem, że często o mnie myślisz i się modlisz. Wiem, że śmierć mojego dziecka boli Cię także. Chciałabym o tym wiedzieć: powiedz mi to przez telefon, napisz list lub uściśnij mnie.

8. Chciałabym żebyś nie oczekiwał, że moja żałoba skończy się wraz z upływem sześciu miesięcy. Pierwsze miesiące są dla mnie szczególnie traumatyczne; chciałabym jednak być zrozumiał, że mój żal nie będzie mieć końca. Będę cierpieć z powodu śmierci mojego dziecka aż do ostatniego dnia mego życia.

9. Naprawdę staram się „zaleczyć”, chciałabym jednak byś zrozumiał, że nigdy nie będę w pełni wyleczona. Zawsze będę tęskniła za moim dzieckiem i będę pełna żalu, że już nie żyje.

10. Chciałabym byś nie oczekiwał ode mnie „NIE MYŚLENIA O TYM” lub „BYCIA SZCZĘŚLIWĄ”. Nie sprostam żadnemu z tych oczekiwań przez długi czas.

11. Nie chciałabym, abyś traktował mnie jak „OBIEKT LITOŚCI”, chciałabym jednak byś pozwolił mi na smutek. Zanim się „wyleczę” to musi boleć.

12. Chciałabym byś zrozumiał, że moje życie roztrzaskało się w drobny mak. Wiem, że to przynębiające być blisko mnie, gdy

tak czuję. Proszę bądź cierpliwy w stosunku do mnie, tak jak i ja jestem.

13. Gdy mówię „U mnie w porządku”, chciałabym, byś zrozumiał, że „NIE JEST MI DOBRZE”, a każdy dzień to zmaganie się ze śmiercią mojego dziecka.

14. Chciałabym byś wiedział, że wszystkie moje reakcje związane z żałobą są normalne. Możesz spodziewać się depresji, złości, wszechogarniającego poczucia beznadziejności i smutku. Proszę więc, wybac mi, że czasem jestem cicha i wycofana, innym zaś razem irytuję się i zachowuję ekscentrycznie.

15. Twoja rada by „żyć dzień za dniem” i tak odmierzać czas jest doskonała. Jednak obecnie, dzień to zbyt dużo i zbyt szybko dla mnie. Chciałabym wiedzieć, że daję sobie radę godzina po godzinie.

16. Zaproponuj od czasu do czasu pojechać ze mną na cmentarz, zapalić lampkę, pomilczeć chwilę. Nie za często, tylko czasami. Daj mi znać że pamiętasz.

17. Nie mów: jesteś młoda, będziesz miała kolejne dzieci. Być może będzie dane mi się cieszyć jeszcze nie jednym dzieckiem, najpierw jednak muszę opłakać to, które odeszło. I żadne inne dziecko mi go nie zastąpi.

18. Najważniejsze: Wspomnij czasem o mim dziecku. Nie udawaj, że nie istniało. Słowa mniej boją niż uporczywe milczenie.

Magdalena Harrison

Źródło: Serwis dla rodziców po stracie
i rodziców dzieci chorych:
www.dlaczego.org.pl

Spotkania Rodziców w żałobie odbywać się będą mniej więcej co trzy tygodnie. Data jest ustalana przez uczestników Grupy i ogłaszana na naszej stronie internetowej <http://hospicjum-podkarpackie.pl> w zakładce: WSPARCIE W ŻAŁOBIE. Miejscem spotkań jest nowa siedziba Fundacji – ul. Lwowska 132, Rzeszów.

Grupa jest prowadzona przez psychologów i kapłana. Grupa jest otwarta na osoby, które nie były wcześniej pod opieką hospicjum.

Więcej informacji:

- biuro: tel. 17-853-48-18

- e-mail: czester2@poczta.onet.pl

- tel. 503-847-472

(kapelan, koordynator Grupy Wsparcia).

Modlitwa zespołu hospicyjnego

*O Panie, uczyni z nas narzędzia Twego pokoju;
abyśmy siali miłość, tam gdzie panuje nienawiść;
wybaczenie, tam gdzie panuje zwątpienie;
nadzieję, tam gdzie panuje rozpacz;
światło, tam gdzie panuje mrok;
radość, tam gdzie panuje smutek.*

*Spraw, abyśmy mogli nie tyle szukać pociechy,
co pociechę dawać;
nie tyle szukać zrozumienia, co rozumieć;
nie tyle szukać miłości, co kochać;*

*albowiem dając – otrzymujemy;
wybacząc – zyskujemy przebaczenie;
a umierając, rodzimy się do wiecznego życia.
Przez Jezusa Chrystusa. Pana naszego. Amen.*

Pod Twoją obronę...

*Św. Łukaszu, patronie służby zdrowia
– módl się za nami.*

Prezenty mikołajkowe i świąteczne dla Pacjentów i rodzeństwa – prosimy o pomoc

Są takie chwile, kiedy czyjaś pomocna dłoń jest niezbędna, czyjaś obecność jest ratunkiem, wybawieniem, otuchą, pocieszeniem. Jak dobrze, że jest ktoś, do kogo możemy zwrócić się o pomoc. Jak dobrze, że Ty jesteś, by komuś przyjść z pomocą, po prostu przy nim być, gdy tego potrzebuje. Jak dobrze, że jesteś...”

Małgorzata Stolarska

Z okazji zbliżającego się Dnia Świętego Mikołaja i Świąt Bożego Narodzenia, przygotowujemy prezenty dla naszych Podopiecz-

nych i ich rodzeństwa, aby ten czas był dla nich wyjątkowy.

Zwracamy się do Państwa z prośbą o

pomoc w postaci słodyczy, łakoci, zabawek, maskotek, książek, bajek, kosmetyków dla dzieci, np.: oliwki, szampony, pampersy; bielizny pościelowej np. koce, pościel, prześcieradła; przyborów szkolnych, z których moglibyśmy zrobić prezenty dla naszych Pacjentów i ich rodzeństwa.

W imieniu własnym i dzieci objętych naszą opieką, prosimy o najbardziej pozytywne z możliwych, pochylenie się nad naszą prośbą.

Wyrażamy nadzieję, że ta piękna inicjatywa zaowocuje uśmiechem na twarzach naszych Małych Pacjentów.

W razie pytań prosimy o kontakt z pracownikiem socjalnym hospicjum p. Moniką Barłowską pod nr tel.: 662-288-538.

Dziennikarze Radia Rzeszów dla Podopiecznych hospicjum

14 miesięcy będzie miał niezwykle kalendarz przygotowywany przez rzeszowskich dziennikarzy. Dochód z jego sprzedaży zostanie przeznaczony na Fundację Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci.

Dziennikarze wcielą się w postaci z obrazów najsłynniejszych europejskich mistrzów, m.in. Rembranta, Rubensa i Tycjana. Pierwszym miesiącem będzie grudzień 2010, a ostatnim styczeń 2012 roku.

Zdjęcia za darmo zrobią najlepsi fotoreporterzy z regionu, a wszelką pomoc związaną z charakteryzacją obiecał Teatr im. Wandy Siemaszkowej z Rzeszowa.

Kalendarz ma być gotowy do końca listopada. Będzie można obejrzeć w nim m.in. dziennikarzy rozgłośni Radio Rzeszów: Grażynę Bochenek, Bernadę Szczypkę, Jolantę Danak, Przemka Pawlaka i Adama Głaczyńskiego.





FUNDACJA PODKARPACKIE HOSPICJUM DLA DZIECI

Organizacja Pożytku Publicznego

Konto bankowe: Kredyt Bank I/O Rzeszów
Nr: 20 1500 1100 1211 0005 1667 0000
 Tytuł wpłaty: „Darowizna na cele statutowe”.

35-301 Rzeszów, ul. Lwowska 132
 e-mail: hospicjum@podkarpackie.pl
<http://hospicjum-podkarpackie.pl>

tel./fax. 17 853 48 18

Telefon dyżurny czynny całą dobę

662 091 443

