



“Pietro ha 6 anni, non cammina e non parla. Sono sicuro che ha dei pensieri ma non riesco a capirli.”

“Quando ci hanno diagnosticato la malattia di Matteo abbiamo avuto la paralizzante sensazione di non appartenere più al mondo.”

“Laura è bellissima, Laura non sa dire come si chiama ed è come Peter Pan, una bambina che non crescerà.”

“L'aspetto più sconvolgente è proprio la consapevolezza che dovrai affrontare questa malattia tutti i giorni, per tutta la vita: tutto ne risulta stravolto, dalle piccole cose quotidiane alla visione del futuro tuo e di tuo figlio.”

“Mamma come facciamo a far capire ai miei compagni perché non sono capace di imparare le tabelline?”

“Il mio Luca è un bambino bellissimo ma non mi guarda, non mi sorride, non vuole le mie carezze ... , vive in un suo mondo ... ”

“Noi non ce l'abbiamo proprio fatta. Abbiamo affidato la nostra piccola a chi meglio di noi ha saputo accoglierla.”

“Ilaria ha 17 anni. I suoi bisogni di cura sono stati tali e tanti che ho dovuto rinunciare alla mia vita lavorativa.”

Clinica Pediatrica  
Dipartimento della Salute  
della Donna e del Bambino

Via Giustiniani, 3, 35128 Padova PD

cell. 331. 78 139 81  
tel. 049. 82 180 94  
fax 049. 82 154 30

WWW.UNITIPERCRESERE.NET

associazione.unitipercrescere@gmail.com

Fai una donazione:  
IBAN: IT13H0622512197100000003333



## CHI SIAMO

L'Associazione "Uniti per Crescere" Onlus nasce nel dicembre del 2008 per iniziativa di Medici della Clinica Pediatrica di Padova e di Genitori di piccoli pazienti affetti da malattie neurologiche.

## LE MALATTIE NEUROLOGICHE DEI BAMBINI

Le malattie neurologiche hanno nomi che non vorremmo mai associare ai bambini, ma segnano la vita di molti di loro: epilessia, paralisi cerebrale, ritardo mentale, disturbi del comportamento, traumi cerebrali ...

Molto spesso comportano problemi fisici: i bambini non possono camminare, hanno bisogno di una sedia a rotelle o dell'aiuto dell'adulto; oppure ritardo mentale: non parlano, non comunicano ...

Molto spesso si tratta di malattie che accompagnano il bambino e la sua famiglia per tutta la vita infatti per la maggior parte di esse non esiste una cura definitiva e l'intervento terapeutico si concretizza in misure di supporto e terapie sintomatiche.

## PROGETTI

Garantire, con **borse di studio**, la presenza in reparto di figure professionali, medici, psicologi, per poter potenziare l'organico ad oggi carente per mancanza di risorse pubbliche.

Garantire una **segreteria per il reparto**, non prevista dalla pianta organica: i medici devono visitare i piccoli pazienti, discutere in équipe e con la famiglia di diagnosi e terapie. Il lavoro di segreteria li distoglierebbe da tutto questo!

Assicurare il **punto di ascolto**, attivo dal 2010, per convogliare efficacemente ai medici specialisti le richieste urgenti delle famiglie dei bimbi dimessi. Così viene garantito un contatto medico-paziente.

telefono 049. 82 180 94.

dal lunedì al venerdì dalle ore 10,00 alle ore 13,00.

Sostenere il progetto "**buone norme per l'integrazione scolastica del bambino con problemi neurologici**", attivo dal 2011 a sostegno di scuole e famiglie, per garantire una reale integrazione scolastica dei nostri bambini.

Assicurare un **servizio di sostegno e guida psicologica per i genitori e i fratelli** dei bambini con malattie neurologiche.

Offrire un **servizio di educatore familiare** con personale adeguato per alleviare le famiglie nelle mille difficoltà di una vita con un figlio gravemente disabile.

Offrire un **servizio di sostegno e consulenza** sui diritti della persona disabile e della sua famiglia.

## I NOSTRI OBIETTIVI

A questi bambini vorremmo assicurare le migliori cure e gli stessi diritti dei loro coetanei: giocare, studiare, imparare, avere amici, crescere e sognare.

Le risorse pubbliche non sono adeguate a supportare fino in fondo l'attività clinica di una struttura che si fa carico dei casi più difficili.

Le famiglie, dopo la dimissione del bambino, sono molto spesso sole, poiché mancano sul territorio figure e strutture in grado di prendere adeguatamente in carico questi piccoli e le complesse esigenze delle loro famiglie.

*Uniti per Crescere* mette insieme l'amore, le competenze e la dedizione di Genitori, Medici e Volontari con l'obiettivo di:

- migliorare la vita dei bambini, dei loro genitori e dei loro fratelli;
- sostenere il reparto di Neurologia della Clinica Pediatrica di Padova;
- diffondere la conoscenza delle malattie neurologiche del bambino, dei bisogni di chi ne è colpito, e del ruolo che tutti possono giocare per migliorare la vita di questi piccoli pazienti.

