



INFORMACJA, al. Niepodległości 34, 61-714 Poznań, hol główny, tel.: 61 626 66 66; fax 61 626 67 44, e-mail: kancelaria@umww.pl

Rodzice noworodków z niepełnosprawnościami mogą liczyć na kompleksowe wsparcie

Przy Ginekologiczno-Położniczym Szpitalu Klinicznym w Poznaniu, dzięki finansowaniu z budżetu Samorządu Województwa Wielkopolskiego, działa punkt konsultacyjny, który zapewnia wsparcie psychologiczne, prawne i socjalne opiekunom dzieci z niepełnosprawnościami opuszczających oddział neonatologiczny. We wtorek 10 czerwca w Urzędzie Marszałkowskim odbyła się konferencja prasowa poświęcona temu wyjątkowemu w sakli kraju projektowi pod nazwą „W Punkt”.

Projekt, realizowany przez Fundację Laboratorium Marzeń oraz Ginekologiczno-Położniczy Szpital Kliniczny UM w Poznaniu ze wsparciem Samorządu Województwa Wielkopolskiego, rozpoczął się w maju 2024 roku. To tej pory Samorząd przekazał na jego realizację ponad 380 tys. zł.

– Program „W Punkt” okazał się programem w punkt – celowym, potrzebnym i niezbędnym. Takiej kompleksowej informacji w jednym miejscu bardzo brakowało. Często też spotykam się z rodzicami, którzy o takim wsparciu nie wiedzą. Punkt pomaga osobom z całego regionu – również rodzicom dzieci, które urodziły się w innych miejscach w regionie. Punkt, który powstał w Wielkopolsce, jest jedynym takim w Polsce. Chciałabym, żeby pilotaż wielkopolski był zaczynem tego, żebyśmy w Polsce mieli taki, już finansowany przez budżet centralny, systemowy dostęp do informacji i wsparcia dla rodziców – podkreśla Katarzyna Kretkowska, Członkini Zarządu Województwa Wielkopolskiego.

Projekt zakłada wsparcie dla rodziców i opiekunów dzieci z dysfunkcjami rozwojowymi. W ramach projektu przy Ginekologiczno-Położniczym Szpitalu Klinicznym UM w Poznaniu działa punkt konsultacyjny, w którym udzielana jest pomoc psychologiczna, prawna i socjalna. Poza tym organizowane są również szkolenia i spotkania informacyjne dla rodziców dzieci hospitalizowanych, działa też telefon wsparcia w kryzysie i portal internetowy.

– Punkt od ubiegłego roku działa na dużą skalę, wspierając rodziny z różnymi wyzwaniami rozwojowymi. To nie jest tylko niepełnosprawność w obrębie jednej jednostki chorobowej. Wspieramy wszystkie dzieci i wszystkie rodziny z niepełnosprawnościami, czyli zarówno dzieci urodzone przed czasem, jak i dzieci z wadami genetycznymi, metabolicznymi czy dzieci donoszone – zaznacza Jolanta Uchman, Prezes Fundacji Laboratorium Marzeń.

Punkt, zlokalizowany przy szpitalu, jest zintegrowany z opieką medyczną. Zapewnia bezpośredni dostęp opiekunom dziecka do wsparcia psychologicznego oraz świadczeń i informacji bez potrzeby dodatkowych wizyt w urzędach, stanowiąc jednocześnie odciążenie personelu medycznego.

– Cały pomysł zrodził się na kanwie pracy naukowej. Badania wykazały, że obecne wsparcie jest zbyt małe, a rodzice nie mają dostatecznej wiedzy. Nie wiedzą chociażby, jak poruszać się w gąszczu dynamicznie zmieniającego się otoczenia prawnego. Sam fakt narodzin dziecka z niepełnosprawnością to olbrzymi szok i stres dla rodziców. Chcieliśmy w jakiś sposób wyręczyć rodziców i dać im gotowe rozwiązania. Pomogliśmy już setkom rodzin – mówi Maciej Sobkowski, Dyrektor Ginekologiczno-Położniczego Szpitala Klinicznego im. Heliodora Świącickiego Uniwersytetu Medycznego w Poznaniu.

Projekt ze wsparciem finansowym Samorządu Województwa Wielkopolskiego będzie realizowany do końca 2025 roku. W planach jest jego kontynuowanie i rozszerzenie.

Szczegóły na temat projektu w prezentacji poniżej.







Pliki do pobrania:

- [Prezentacja na temat projektu W Punkt - 4.37 Mb](#)

Dziękujemy za odwiedziny i zapraszamy ponownie