

# USTANOVA FUNDACIJA ZA POMOČ OTROKOM



[Ustanova-Fundacija za pomoč otrokom](#) je neprofitna in nevladna dobrodelna organizacija , ki deluje na nacionalni ravni. Ustanovljena je bila 13. septembra 2001 pod okriljem Ministrstva za zdravje ter vpisana v register ustanov.

Naslov in kontakt: Ustanova – Fundacija za pomoč otrokom

Sedež ustanove: Ilirska cesta 1, 4270 Jesenice

Sedež uprave: Pesnica 61 D, 2211 Pesnica pri Mariboru

Telefonski kontakti: 00386/2 653 7000, 00386/ 599 59 000, 00386/ 41 668 503

Fax: 00386/ 2 653 70 10

E mail: [fundacija@fzpo.org](mailto:fundacija@fzpo.org), [info@fzpo.org](mailto:info@fzpo.org)

Spletne strani: [www.fzpo.org](http://www.fzpo.org), [www.zamalejunake.si](http://www.zamalejunake.si) , [www.zaotroke.org](http://www.zaotroke.org) ,  
[www.drugaplat.com](http://www.drugaplat.com)

ID št. za DDV: **SI54398681**

TRR št. **0209 2009 0588 516**

Naziv banke: NLB Banka d.d., Ljubljana

Soglasje Ministrstva za zdravje št. 5000-12/01, U.I.RS št. 85/01

Klasifikacija dejavnosti : - **88.999** Drugo drugje nerazvrščeno socialno varstvo brez nastanitve, podrazred, **88.991** Dejavnost humanitarnih in dobrodelnih organizacij

## Kako je nastala?

Ustanova je nastala ob pobudi staršev dolgotrajno bolnega otroka, saj sta v času otrokovega zdravljenja pridobila najrazličnejše izkušnje glede raznih težav, ki lahko kadarkoli doletijo vsakega posameznika, ki mu zbolí otrok. Vendar nista obupala, saj sta v tem času spoznala ljudi, ki so v boju z otrokovo boleznijo izgubili mnogo več - zdravje, delo, denar in predvsem voljo do življenja. Verjela sta, da kljub vsemu hudemu lahko v njihovo življenje ponovno posije sonce. Združila sta ljudi podobnega mišljenja, močne, učene ter izkušene... S skupnim ciljem vseh teh ljudi pomagati hudo in trajno bolnim otrokom ter jim omogočiti svetlejšo prihodnost je nastala ustanova! Na začetku in vse do danes z enako željo in energijo pomagati. V ustanovi, ki združuje strokovnjake različnih področij s skupnim ciljem, izboriti kakovostnejše, lažje in pravičnejše življenje bolnim otrokom in njihovim staršem, vsi delamo kot prostovoljci, nihče ni zaposlen!



## Po čem smo prepoznavni?

Posebnost naše Ustanove je ta, da identiteto vsakega, ki mu pomagamo ne izpostavimo širši javnosti. Bolnim otrokom ter njihovim staršem, ki so v boju z boleznijo deležni trpljenja, stiske in žalosti tako prihranimo nekaj samospoštovanja, saj nikomur ni prijetno, da bi se v tej naši mali deželi izpostavljalo njegove težave. Če si tega želi, se lahko obrne neposredno na medij. Mi smo našli drugo pot, s katero se močno trudimo učinkovito pomagati in družino ter bolnega otroka obvarovati pred zaznamovanjem in razkritjem osebnih stisk v okolico. S tem jih zaščitimo pred morebitnimi poslabšanji stiske.

Posebni pa smo tudi po tem, da 100% donacije, ki jo nameni določeno podjetje ali posamezniki razdelimo med otroke, potrebne pomoči. Nikoli pa iz zbranih sredstev ne financiramo našega dela,

tudi iz donacij ne jemljemo procentov za kritje administrativnih stroškov. Za te stroške imamo z določenimi donatorji sklenjene pogodbe in jih krijejo oni, kot pripadniki ustanove pa mnogokrat pomagamo tudi sami kot finančni ali materialni donatorji ter vselej s svojim znanjem in izkušnjami. Kolikor zmoremo se borimo za izboljšanje položaja bolnih otrok pri nas ter še posebej tistih staršev, ki se odločijo ne glede na težko stanje in predvideno stisko poskrbeti za čim boljše okrevanje svojega otroka ter za domačo oskrbo in varstvo ne glede na težko zdravstveno stanje otroka in odrekanja.

## In zakaj smo neodvisna organizacija?

Delujemo neodvisno od proračuna RS, javnih razpisov, sredstev občin ali kogarkoli, ki dela v državnem sistemu. Torej smo ustanova, ki deluje po načelu: »od ljudi do ljudi«. To pa je pomembno zato, da lahko brez strahu opozarjamo na nepravilnosti, neodvisno opravljamo delo mediatorja in stojimo ob strani družini, ki se je na nas obrnila. Vse v dobro človeškega odnosa in večje spoštljivosti ter vrednosti staršev bolnega otroka. Mnogo pravic ni realiziranih v praksi, mnogo jih praksa ne omogoča, mnogo je še pomanjkljivosti sistema, mnogo imamo predlogov za izboljšave. Enostavno moramo biti nevtralni in neodvisni, saj lahko le tako brezpogojno pomagamo.

## Naši cilji:

Naši cilji so celostno in v zadnjih časih zaradi večjih potreb še posebej finančno pomagati dolgotrajno, kronično, hudo bolnim ter poškodovanim otrokom in njihovim staršem na področju Slovenije. Veliko staršev namreč zaradi otrokove težje in predvsem dolgotrajne bolezni izgubi službo ali prične z manj plačanim 4-urnim delovnikom ali prejema nižjo bolniško, lahko ostane tudi za leto ali dve brez statusa... Tako pa družina izgubi tudi izjemno pomemben finančni vir, ki ga ob otrokovi bolezni nujno potrebuje, saj stroški večinoma narastejo, še posebej, ko želita starša bolnemu otroku nuditi enakovredne pogoje zdravljenja, kot drugi starši, ki pomanjkanja ne trpijo. Skoraj pri vsaki hudi, dolgotrajnejši bolezni sli pri poškodbah je napredek zdravljenja do čim večje samostojnosti in čim boljšega okrevanja odvisen od dodatnih kombinacij in samoplačniških uslug (različni strokovnjaki, dodatki, preiskave, terapije, pripomočki, prehrana...). Naši otroci so tu v neenakopravnem položaju, kar pa ni prav. Zato je eden od naših ciljev tudi ta, da čim več bolnim otrokom finančno omogočimo celotno zdravljenje. Ob vsem tem pa poskušamo družinam stati ob strani tudi z raznimi svetovanji, usmeritvami, besedami podpore, pogovori... Tu smo zanje, ko so v stiski od jutra do noči. Pa ne le, da jih »razvajamo«, jih tudi podžgemo, če je to potrebno. Dejstvo pa je, da so v veliki čustveni stiski in so potrebne tako izkušnje, srčnost, znanje in pravi občutek, da jih ne prizadeneš še bolj. Njihovi mali junaki jih zelo potrebujejo močne, občutek stiske pa se iz starša zelo močno prenaša na otroka in lahko starš s tem občutkom in stisko v srcu otroku pri zdravljenju tudi škoduje.



**Cilji so mnogi, znani le nam in našim srcem, da jih dosežemo ali se jim vsaj približamo, bomo vztrajali do poslednjega utripa!**

### Naš letošnji največji projekt: »Obrišimo solzico malemu bolnemu junaku - Za otroke Slovenije«

Redno poteka naša osnovna dejavnost-nudjenje pomoči bolnim otrokom in njihovim družinam v socialni ali kakšni drugi stiski. Redni projekti, za katere potrebujemo pomoč in v katerih lahko sodelujete so navedeni tule: <http://www.fzpo.org/default.asp?mID=sl&pID={2d1cf2f5-617b-43c9-a1f6-cfe3e43de566}>. Večina njih je odvisna od vaše pomoči in vaših odločitev, v kolikor sredstva dobimo in so na voljo, v izbrano smer le ta tudi vložimo. Ker ne izpostavljamo bolnih otrok v stiski, katerim se v večini posvečamo in smo se še posebej v letošnjem letu osredotočili le nanje, vsako leto naredimo nekaj bolj odmevnega, vsesplošno opaznega in koristnega in letošnje leto ni izjema. Do projekta nas vsako leto pripelje eno ali več dejstev s katerimi se soočamo ob svojem delu. In kako je prišlo do solzice?

Naši mali bolni junaki nas vsakodnevno učijo, kako pogumno se da prestajati bolečine, bolezen, sončne dni v zaprti sobi, brez prijateljev, brez iger, brez brezskrbnih raziskovanj! Mnoge stvari, na katere sploh ne pomislimo, ali so nam samoumevne, tem otrokom in staršem žal poleg bolezni, ki jim je pošteno že sama po sebi zamajala tla pod nogami, žal niso dostopne. Nekaterim staršem pomagajo sorodniki, nekaterim prijatelji, največkrat pa ostaneš v bolezni otroka sam, pridobiš si sčasoma morebiti nove prijatelje, ki ti pomagajo s čustveno oporo, tiste, ki izkušajo enako usodo, kot ti sam. Prevečkrat se v tem obdobju ali tik po njem razideta celo starša otroka. Stiska je prehuda, kar je zelo žalostno in velik udarec za otroka. V času bolezni se še posebej dogaja, da starši nimajo denarja za vse, kar njihov mali junak nujno potrebuje za kakovostno prestajanje bolezni in okrevanje. Tedaj jim ne rojijo po glavi igrače ali pa kavbojke in majice po modi, ne glasbena šola, dodatni krožki, tehnika... Ne, gre za boj za življenje in za nujne stvari, ki bi pomagale otroku in staršema, pa se zdijo tako daleč in nedostopne. Zatakne se mnogokrat že pri prevozih v bolnišnico-pri bivanju ob bolnem otroku. Zato jim želimo omogočiti čim mirnejše zdravljenje in tistim res dobrim staršem pomagati, da bodo z mirnim srcem stali otroku ob stani in se mu lahko povsem posvetili.

Dolgo smo premišljevali, kaj bi lahko ponazorilo neizjokane solze bolnih otrok, ki s stisnjenimi usti in očki prežgodaj izkusijo bolečino in trpljenje, pa vendar so nam vzor, od katerega se lahko odrasli le učimo. Pomislili smo na kristalno solzo, ki je tako čudovita, ima različen lesk in oddaja v okolje tisto svetlobo ki jo prejema, natanko izklesana, zgleda čvrsta in neuničljiva in tudi je, če se z njo lepo ravna. V sebi pa je zelo krhka in lomljiva. Najbolj se obtolče, če se udari ob drugo solzico. Torej-podobno je, kot pri otroku. To nam pove, da kljub bolezni otrok potrebuje čim bolj običajno okolje, ki ga ves čas ne spominja na njegovo bolezen. To, da se zamoti z različnimi zanimivostmi, da potuje s starši na izlete, da se družijo z zdravimi sovrstniki, tako otrok dobi največ. Mnogokrat se prav zdravi sovrstniki ne znajo prilagoditi njegovi bolezni in zmožnostim in to lahko odkruši kanček njegove solzice. Vendar ga žal pred vsem ne moremo obvarovati. Lahko pa svet opozorimo nanj s to simbolično kristalno solzico, ki nas v srcu lahko izboljša in nas približa temu otroku in staršema z razumevanjem ter duhovno podporo. To je ogromno, ko si v stiski sam z njim! Da bi bila solzica čim kakovostnejša, je v okviru projekta oče bolnega otroka za nas (in obenem tudi mi sami) stopil v stik s podjetjem Swarovski, ki je



lepo pozdravilo namen našega projekta in simboliko in nam zato dalo ugodnejšo ponudbo njihovega čudovitega kristala Solza. Solzice končno podobo ogrlice dobijo pri nas, saj končni izdelek nastane v naši ustanovi in je ročno delo (vrvica, mošnjiček, vizitka). V zameno za simbolično donacijo 15 evrov prejmete Swarovski solzico. Končne izdelke izdelujemo le prostovoljci brezplačno in presedimo poleg njih kar veliko ur, saj je treba s kristalom lepo ravnati in biti previden in natančen dokler izdelek ni končan in varno v svoji embalaži. Za nabavo vsega materiala za izdelavo kristalov niso namenjena donirana sredstva, temveč sredstva pripadnikov ter članov ustanove ter namenskih donatorjev. Vsakega lastnika solzice prosimo, da jo čim več nosi in s tem pošilja pozitivno energijo ter izkazuje svojo solidarnost do bolnih otrok. Donacija je v celoti namenjena huje, dolgotrajno bolnim ali poškodovanim otrokom, ki v vsakodnevnem boju z boleznijo oz. poškodbo ne izgubijo upanja v napredek in dobre ljudi, ki jim bodo pomagali in jim s tem omogočili enakovreden boj z boleznijo ali poškodbo, dobro okrevanje in s tem svetlejšo prihodnost.



## **Vsaka solzica je originalen kristal Swarovski, v velikosti 2.8 x 1.4 cm, na črni vrvici iz povoskanega bombaža.**

Vsak, ki bo nosil solzico bo dokazal, da obstaja sočutje in stopil naproti staršem bolnih otrok, ki v svoji stiski in vsakdanjem boju z življenjem nimajo časa in moči, da bi opozarjali nase.

Ambasadorja projekta sta tudi člana fundacije Nina Osenar ter Jernej Kuntner.

Nina Osenar je od začetka projekta do danes za otroke ter projekt naredila izjemno veliko. Je človek, ki razume, ki se zna vživeti in ki globoko čuti stiske. V projekt je vložila mnogo več, kot smo želeli ali prosili in že ves čas trajanja projekta budno spremlja njegov napredek in vsakodnevno vanj vlaga še več svojega srca, aktivnosti, idej in energije. In ne obupa, verjame, da z vztrajnostjo in veliko ljubezni lahko projekt pripeljemo v vsak dom. Res je celostna in v nekaj, česar se loti da vse, svoje moči in znanje! Za vse napore in ves trud smo ji neizmerno hvaležni, je luč in vzpodbuda nam in otrokom, kajti prav njena moč in energija sta najprimernejši predstavnik in vzgled našim bolnim junakom!

Jernej Kuntner je svoje ambasadorstvo v projektu izkazal s svojo monopredstavo, ki jo je izvedel na samem začetku projekta v gledališču Špas teater v Mengšu, ki nam je prijazno in dobrodelno odstopilo svoje prostore. Tam je predstavil projekt in solzico vsem obiskovalcem njegove, otrokom in projektu namenjene dobrodelne prireditve.

Lep bo občutek vsakega, ki bo skupaj z vsemi nami naredili velik korak in ponudili topel stisk roke posameznemu bolnemu otroku. S tem pa bomo male junake naučili nauka, da bodo tudi sami pomagali, ko bodo veliki!



Zakaj smo solzo upodobili v kristalu? Ker je kristalna solzica tako zelo podobna našim bolnim junakom. Navzven deluje čvrsto, biserno čisto, je prosojna, pa vendarle gledamo lahko v njeno globino. Poškoduje se, če udarimo kristal v kristal, to jo obtolče in rani. Naš bolni junaček je prav tak, navzven kaže pogum in veselje tudi, ko je bolan. Stisne zobe in trpeti zna z nasmehom na ustnicah, osreči ga objem in ljubkovanje staršev in tudi ob bolečini staršu podari kristalen nasmeh, kljub bolečinam deluje bolj čvrsto, kot večina odraslih ob isti bolečini, ne jamra, mnogokrat družba ne opazi njegovega trpljenja zato, ker ga ne pokaže in ne zazna trpljenja starša, ker nimata časa, da bi objokovala svojo stisko, ne srca, da bi to počela pred otrokom. Zato ga kljub temu, da je to malo bitje

tako zelo ljubko spregledamo, ker je vselej pomembneje nekaj drugega. Zato ti otroci potrebujejo veliko naših pozitivnih misli, želja, podpore.

**”Kristal tako, kot naš mali junak sta tako čudovita, da ju ljudje ne smemo več spregledati, kljub lastni sreči ali stiski, jih moramo videti. Otroka ne rani tako zelo jemanje krvi, ne rani jih tako kemoterapija, lovljenje mehurčkov zraka, ne rani jih obsevanje, ne rani jih tako močno boj za lastno preživetje, kot pa jih rani trpljenje otroka ob njih, bolečine otroka ob njih, s katerim so se dan prej še igrali, si kratili dolgočasje, kot bolečina otroka, ki trpi za isto boleznijo ali tako, kot jih lahko rani izguba življenja otroka ob njem, otroka, ki je trpel za isto boleznijo. Pa vendarle naši mali bolni junački to doživljajo, poleg lastne bolezni, bolečin in drugačnega otroštva, izgubljajo boj tudi zaradi izgubljenega boja prijatelja. Tako, kot je pri kristalni solzici, če trči ob drugo solzico.”**

Svet bo lepši tako za naše male junake, kot za nas. Pomisliti nanje z veliko pozitivne želje nekajkrat na dan je več, kot lahko zanje naredi kdorkoli. V vsakdanjem življenju narediti en korak naproti njim, v dobro njih in staršev, ki so v srčnih bolečinah, pa je več kot lahko naredite. In tudi podariti nasmeh človeku, ki je vidno nerazpoložen, je ogromno, morda je ravno on starš bolnega otroka. V tem trenutku je pomembno, da se ustavite z mislijo, da pomislite na to možnost, oblikujete nasmeh na ustih in pomagajte kolikor je v vaši moči, pa naj bo to na delovnem mestu ali v trgovini. Kristal naj seva pozitivno podporo, naj ne bo le lep okras.



## Kje lahko naročite solzico?

Naročite jo lahko na namenjeni projektu ([www.zamalejunake.si](http://www.zamalejunake.si)), na naši spletni strani [www.fzpo.org](http://www.fzpo.org) na mailu [info@fzpo.org](mailto:info@fzpo.org), ali na telefonski številki 041 668 503 (mobilno omrežje) in 059/959 000 ali 02/ 653 7000 (stacionarno omrežje).

## Nekaj primerov nekaterih naših preteklih aktivnosti

### Pravno svetovanje: Svetovalni portal za svetovanje staršem bolnim otrok (2009)

Pri fundaciji smo v sodelovanju z dekanom Pravne fakultete v Mariboru dr. Rajkom Knezom pričeli s pravnim svetovanjem, v okviru katerega skušamo pomagati staršem bolnih otrok z nasveti in napotki v okviru pravnih postopkov ter zakonodaje. Odprli smo tudi [svetovalni portal \(www.zaotroke.org\)](http://www.zaotroke.org), na katerem nam lahko starši huje, dolgotrajno ali kronično bolnega ter poškodovanega otroka postavijo svoja vprašanja v zvezi z zdravljenjem otroka, pravicami staršev ali skrbnika, vprašanja v zvezi s socialnimi pravicami, vprašanja, ki se porajajo z varstvom ali šolanjem... Na te odgovarja 12 svetovalcev, članov skupine ustanove za pravno svetovanje pod vodstvom dr. Kneza. S portalom se skušamo približati staršem bolnim otrok in jim z nasveti vsaj malo olajšati stisko, jih usmeriti, jih osvestiti, odvzeti bremena, zanje raziskati, jim stati ob strani (jih po individualnem dogovoru tudi zastopati) ter jim omogočiti, da bodo čim bolj seznanjeni o načinih in pravicah kakovostnega zdravljenja malih bolnih junakov in vseh njihovih pisanih in nepisanih pravicah slovenskega in evropskega prava ter ustave. Skupina bo v prihodnje na pobude staršev bolnih otrok, ki jih zbira ter so zelo dobrodošle, naredila tudi predloge za dopolnitve in spremembe v zakonodaji. Bolnim otrokom in njihovim staršem želi dolgoročno izboljšati položaj in možnosti za boj z boleznijo (poleg vseh osnovnih pravic izboljšati tudi kakovost zdravljenja, ažurnost diagnosticiranja, dostopnost kakovostnega kombiniranega zdravljenja, dodatkov in pripomočkov, da bo zdravljenje tudi manj stresno za starše, pridobiti obdobje za kakovostno in sprostitveno rehabilitacijo družine po izboljšanju zdravstvenega stanja otroka po dolgotrajnejšem zdravljenju hude bolezni, poudariti in pravno podkrepiti dejstvo tem, da ima otrok dva enakovredna starša...).





## Oriflame "Silky Kiss poljub" za otroke obolele z rakom (2009)

S podjetje Oriflame kozmetika d.o.o. smo izpeljali prav poseben projekt, pri katerem je vsak poljub s Silky kiss lipstickom na v to namenjeno platno, prinesel 1 evro za otroke obolele z rakom. Zbrali smo veliko lepih pisanih poljubov in dobrih želja. Ker se naša ustanova ukvarja tudi s pomočjo otrokom obolelih z rakom in ker smo seznanjeni s tem, česa bi se starši teh otrok razveselili in s kakšnimi težavami, ki ovirajo načrte zdravljenja se najpogosteje srečujejo, smo predlagali v kaj bi se zbrana sredstva namenila konkretno in neposredno. Osemindvajsetim otrokom obolelim z rakom (razen ene deklice, ki je imela hudo mišično distrofijo) smo tako skupaj podarili preizkušene naprave-osebne ionizatorje, ki lahko tudi tem otrokom zaradi okrnjenega imunskega sistema pomagajo nekoliko lažje prebroditi težave. Dokler se ne vzpostavi ter povrne normalno delovanje, naprave lahko uničijo do 99% mikrobov v bližnjem okolju prostora, kjer je nameščen. Nosi se ga lahko okoli vratu, vtakne v avtu ali se ga da na nočno omarico. Jasno je, da pri otrocih, ki se zdravijo s kemoterapijo ta osebni ionizator pomaga preprečiti vsaj kako infekcijo, do katere lahko pride v času zmanjšanega delovanja imunskega sistema. Pravzaprav pa je priporočljiv tudi za druge otroke, ki se soočajo s pogostejšimi infekcijami v času pouka ali v vrtcih. Poleg naprave pa je podjetje Oriflame ob prazničnih dneh staršem dodalo še nekaj svojih priljubljenih izdelkov za mamice in očke.

## Radio Center pomaga-1 evro za slajši otroški nasmeh (2009)

Na Radiu center so doma prijatelji naših otrok. Vsak konec tedna nam že nekaj let stojijo ob strani in nam pomagajo zbirati sredstva za naše otroke in družine zadnjih nekaj let. Neskončno lep je občutek, da lahko nanje računamo vsako leto in tudi decembra 2008, ko smo skupaj speljali še naš 5. projekt Radio Center pomaga, ni bilo nič drugače. Do ideje projekta so prišli na Radiu Center in ga poimenovali 1 evro za slajši otroški nasmeh. Poleg radijskih frekvenc, so se tokrat odpravili tudi na teren in sicer je po mnogih slovenskih mestih na decembrskih prireditvah in zabavah potekala dražba Šumi bombonov, katerih vrečka je stala 1 evro, le ta pa je šel v dobrodelen namen za naše malčke v stiski. S pomočjo Radia Center je podjetje Žito darovalo Šumi bombone, večji del zbranega zneska pa so prispevala velika slovenska podjetja, ki naši ustanovi ob projektu, ki ga vsakoletno podprejo čudoviti ljudje na Radiu Center, stojijo ob strani in so k projektu pristopila brez, da bi se posladkala. Zbrali smo več kot 23.000 EUR donacij. Denar smo namenili socialno ogroženim in bolnim domačim otrokom in jim s tem na obraz skupaj pričarali slajši nasmeh.



## **Večnamenski prostor za Osnovno šolo Kamnica (2009)**

Na bivši strehi OŠ Kamnica smo s pomočjo ravnatelja Tomaža Čeplaka in podjetij Henkel Slovenija ter TOM Mokronog uredili nov večnamenski 80 kvadratnih metrov velik prostor. Opremili smo ga moderno z mehкими sedeži, v njem sta računalnik in televizija ter klimatska naprava, mnogo lončnic in veliko svetlobe. S prostorom smo osnovnošolcem podarili varen prostor, v katerega se lahko zatečejo predvsem tisti, ki doma nimajo miru za učenje, se sramujejo revščine. Torej smo tudi tistim malo manj privilegiranim dali enake možnosti, kot jih imajo njihovi vrstniki. Prostor je bil osnovan tudi z željo, da bi si otroci med seboj pomagali pri učenju in vsakdanjih problemih. Za ključne prostora in uporabo bo prihodnjih pet let skrbela dolgotrajno bolna deklica Bojana.

## **Projekt »Zdravstveno varna šola« (2007/2008)**

Projekt smo začeli po zaskrbljujočih rezultatih dvoletne raziskave, ki jo je naša ustanova organizirala na izbranih osnovnih šolah po vsej domovini. Ugotovili smo namreč, da večina šol nima ustrezne opreme za prvo pomoč. Veliko šol ima staro ali pomanjkljivo opremo, nekatere je sploh nimajo. Glede na spremembe zakonodaje, da običajne osnovne šole lahko obiskujejo tudi dolgotrajno bolni otroci s posebnimi potrebami, nihče ni posegel v spreminjanje zakona o primerni opremljenosti teh šol s prilagojeno opremo prve pomoči. Z raziskavami smo ugotovili, da zakon nalaga le enemu izmed zaposlenih obnovitveni tečaj prve pomoči. Pričakuje pa se, da jo obvladajo vsi, ki so naredili vozniški izpit, kar še daleč ni res. Vsekakor pa brez primerne opremljenosti in osveževanja znanja zaradi napredka na področju prve pomoči nihče ne more nuditi kakovostne PP. Do teh raziskav so nas pripeljali primeri otrok, ki so bili v osnovnih šolah dolgotrajno poškodovani in so na koncu pristali v oskrbi staršev, saj za to, kar se jim je zgodilo ni odgovarjal nihče. Zanimalo nas je, koliko možnosti in znanja imajo v posameznih osnovnih šolah, da bi lahko maksimalno odreagirali v primeru potrebe. Ugotovili smo, da varnost naših otrok ni zagotovljena in da je prevečkrat odvisna od posameznikov, ki so v osnovnih šolah zaposleni predvsem zato, da poučujejo in urejajo druge stvari. Problematika se je pokazala še posebej na izletih v okolje, kjer blizu ni nobene vsakodnevnne zdravstvene ordinacije. Varnost naših otrok v osnovnih šolah je izjemno pomembna še posebej ob naraščajočem nasilju, zato smo stopili v stik s katedro za družinsko medicino Medicinske fakultete Univerze v Mariboru in našim pridruženim članom prof. dr. Jankom Kersnikom. Ta je v sodelovanju s članico katedre za družinsko medicino dr. Tušek Bunc Ksenijo in z dr. Grmecem, ustanoviteljem MB katedre za prvo pomoč, pripravil seznam obvezne opreme za prvo pomoč, primerne za osnovnošolce ter navodila za ukrepanje ob nesreči. Med osnovne šole po Sloveniji smo skupno razdelili 447 torb moderne mobilne prve pomoči z dopolnjeno opremo (termometri, maske z nepovratnim ventilom za nudenje umetnega dihanja, vazelinske gaze za rane, dekliške vložke...). Večina pomoči pa je bila na žalost odvisna od lokalnega interesa podjetij, občin in šol. Žal vse osnovne šole niso imele sreče in dovolj podpore tistih v občini, da bi opremo in navodila pridobili. Večji torbi smo dodali tudi manjšo torbo za izlete, saj je zelo pomembno, da se še posebej na izlete v hribe, v odročne kraje to opremo vzame s seboj. Opozorili smo na mnoga dejstva, ki so v zakonodaji nepravilna, MZZ nam je pristopilo naproti z obvestilom osnovnim šolam, da morajo poskrbeti za opremo PP in v jeseni istega leta tudi poslalo komisijo za preverjanje stanja. Več kot to pa nam žal še ni uspelo doseči, saj naj bi se projekt še nadaljeval, vendar še čakamo pravo priložnost. Samo prepri o tem, kdo je za kaj odgovoren in

obračanje glave proč od problematike je najslabše, kar se je lahko zgodilo in potem je vse potihnilo. V naših srcih pa še vedno ne. Projekt smo želeli nadgraditi in upamo, da nam nekoč uspe. Najbolj sta se izkazali Občina Rače Fram in Maribor. Vsekakor smo vendarle mnogim osnovnošolcem omogočili večje možnosti za kakovostno prvo pomoč v času pouka, saj mora biti ta postavljena na prva mesta.



### Projekt »Naj doživijo prave počitnice« (2008)

V lanskem letu smo skupaj z Deželno banko Slovenije stopili v projekt »Naj doživijo prave počitnice«. Na šestih slovenskih osnovnih šolah so otroci skupaj poslikali 300 majic, ki jih je podarila Deželna banka Slovenije vključno z barvami. Majice so se prodale na dražbi Kasaških dirk (31. maja), prireditve, ki jo prireja Deželna banka Slovenije. Zbrali smo 1. 623 EUR, do konca meseca junija pa je banki v svojih poslovalnicah uspelo zbrati še 5.749,70 EUR. S skupnim zneskom 7.372,70 EUR so omogočili šestim 4-članskim, eni 3-članski ter eni 5-članski družini 7-dnevno letovanje v Piranu v penzionu Panorama pri gostiteljici družini Senčar.

Obenem je ustanova v sodelovanju s podjetjem MIK Celje omogočila 15. otrokom letovanje na otoku Krku.



## Radio Center pomaga: »Za otroke doma« (december 2007) in »Center pomaga 3« (2007/2008)

V okviru projekta so otroci napisali zgodbe o sovrstnikih in s tem opozorili na njihovo stisko. V enem mesecu smo skupno zbrali 31.612,14 EUR, ki smo jih tudi tokrat razdelili med bolne in socialno ogrožene otroke.

Poslušalci radia Center so lahko darovali na odprt transakcijski račun. Vse skupaj smo tako zbrali 15.506 EUR, ki smo jih v obliki bonov za nakup oblačil razdelili med 105 domačih otrok, eni deklici pa smo namenili 834 EUR za sofinanciranje aparature za nadzor življenjskih funkcij.

Hkrati je potekala tudi predaja ob zaključeni dražbi dresov in obutve nekaterih naših priznanih košarkarjev, ki vselej radi pomagajo.



## Akcija »Z vitamini do znanja« (2005/2006)

Pri fundaciji smo v sodelovanju s podjetji Altana Pharma AG, Top trade d.o.o in Kemofarmacijo d.d. otrokom na področju cele Slovenije podarili 32.200 sirupov MULTI – SANOSVIT (multivitaminski sirup z železom) in MULTI – SANOSTOL (multivitaminski sirup brez sladkorja), ki sta pomembno in kakovostno prehransko vitaminsko mineralno dopolnilo v zimskih mesecih. Prejeli so jih otroci preko pediatričnih ambulant in pediatričnih oddelkov bolnišnic, ki so jih zares potrebovali, njihovi starši pa niso imeli možnosti, da bi si jih lahko privoščili, saj jih je potrebno plačati. Finančna protivrednost projekta je znašala okoli 290.000 Eur.



## Spletna stran »[DrugaPlat.com](http://DrugaPlat.com)«

Spletna stran [Druga plat Slovenije](http://DrugaPlat.com) je namenjena osveščanju Slovencev o socialni problematiki, je pokazatelj globine in vrste stisk socialno ogroženih družin v naši državi . Še vedno je videti, da se v Sloveniji ljudje svojih stisk sramujejo, kar je izjemno zaskrbljujoče, saj prevečkrat zapadejo v prehude stiske, iz katerih jih je, ko končno potrka na prava vrata, izjemno težko rešiti. Vsi smo se rodili na istem planetu, vendar se med seboj močno razlikujemo in s tem tudi naša življenja in življenjske stiske. Na žalost nekatere doleti najhujša nesreča, da poleg ostalih težav še zbolijo ali so pahnjeni v brezizhodno socialno stisko, ki se zdi še težja v sodobno razvitem svetu, kjer smo vsakodnevno priča tudi ljudem, ki živijo bolje in človeku dostojna življenja, ko smo priča možnostim, ki jih svet ponuja tistim, ki stiske ne trpijo. Res je, da si večina ljudi ne izbere takega življenja sama, okoliščine v katerih so odrasli ali se znašli so jih pripeljale do tega, kar mnogi, ki stisk ne trpimo težko razumemo in prevečkrat krivično sodimo, obsojamo, grajamo in celo, kar je najhujše, stiske celo privoščimo, ne zavedajoč se, da lahko prav vsakega doleti! Premalokrat se uzremo naokoli, premalokrat razmislimo, kaj rečemo, premalokrat se znamo vživeti v kožo tistega, ki je v stiski, da bi lahko razumeli, da bi bili sami v njegovi koži v prav taki stiski, kot je on sam. Zato je pomembno, da jih razumemo, jim pomagamo, smo jim v oporo in se jim ne posmehujemo! Še posebej pomembno je, da jih spoštujemo in da na noben način ne naredimo poteze, katere ne bi želeli, da jo nekdo naredi do nas. Ste kdaj pomislili, kako je, ko drugi kljub temu, da si odrasel in starš odločajo o tem, kaj bo tvoj otrok nosil izmed oblačil, v kaj bo obut, kaj boste kot družina jedli, koliko se boste lahko greli in kakšno streho nad glavo boste imeli...? Samo po sebi umevno se nam zdi, da kot odrasli sami odločamo o vsakodnevnem življenju naše družine. Ko pristanete v stiski ni tako. Lahko le nemočno opazujete in izgubite še zadnje koščke samospoštovanja in samozavesti. Mnogi starši prav zaradi tega odnosa družbe in ključnih ljudi ter organizacij pristanejo na psihotikih, zbolijo in celo naredijo samomor. Na tej strani lahko najdete zgodbe staršev in otrok o raznih boleznih, ki so jih nehote pahnile v težak položaj. Želimo si, da bi bilo zgodb in opisov čustvovanja ob tem več, da bi tisti, ki tega ne poznajo lahko uvideli in razumeli, da so ljudje v stiski lahko tudi dobri, delovni, marljivi, odgovorni in zelo čustveni in predvsem-nič manj vredni, kot ostali ljudje!

## Dobrodelna akcija »[Drevo dobrih želja](#)« (2004)

V avgustu 2004 je podjetje Merkur d.d. odprlo nov trgovski center v BTC –ju v Ljubljani. Ob otvoritvi je naša ustanova od podjetja in gospoda Viktorja Vauhnik, direktorja marketinga prejela simboličen ček, donirana sredstva pa smo namenili nakupu dveh kakovostnih dvokanalnih infuzijskih črpalk. Obe smo na željo ene izmed mamice bolnih otrok namenili otrokom obolelim z rakom predvsem zato, da bi prejeli kemoterapijo skupaj s protibolečinskim zdravilom pravočasno ali, da bi lahko v primeru neuspešnega zdravljenja aparaturo otroci dobili v domačo posodo za zbijanje bolečin in bi lahko preminuli v miru med svojimi dragimi doma in ne med štirimi tujimi stenami v bolnišnici. Ob predaji črpalke, kjer smo se z otroci tudi pozabavali, sta sodelovala naša prijateljica Alenka Godec, ki je otrokom zapela in jim podarila svoje CD-je in Martin Strel, ki jim je pripovedoval o prigodah iz svojih plavalnih podvigov. V sodelovanju s podjetjem Merkur d.d. smo po Merkurjevih centrih pod okriljem drevesa želja širom Slovenije zbirali sredstva za otroke obolele za rakom in tako smo decembra istega leta le tem otrokom od leta 2000 do leta 2004 podarili božična darila. Vsako je bilo v vrednosti okoli 5000 tedanjih tolarjev. V kartonski škatli z natisnjenimi junaki Walta Disneyja je bilo vse mogoče, od čevljev kjer s klikom na gumb iz podplatov skočijo kotalke do majic, raznih iger, knjig, toplih copat, puloverjev, barvic, skodelic... Ker je bilo pripravljenih daril celo več kot otrok, smo se prikradli na pediatrični oddelek na Jesenicah na božični večer in smo s pomočjo bolniških sester pustili pod jelko božična darila za vse otroke, ki so morali Božič preboleti v bolnišnici. Projekt se je še nadaljeval, naslednji Božič smo zbirali darila od ljudi preko Merkurjevih centrov za otroke obolele z rakom, kot tudi za pediatrične oddelke po vsej Sloveniji. Žal pa odziv ljudi ni bil po naših željah, zato smo lahko obdarili le peščico otrok, denar kolikor se ga je zbralo pa smo namenili zgolj enemu otroku. Merkur nam še vedno pomaga in periodično prispeva potrebna sredstva za neposredno pomoč bolnim otrokom.



Alenka Godec je zapela otrokom

## In še nekateri naši projekti...

Omeniti velja še: Star papir za novo veselje, pa Športniki za bolne in revne otroke, donacija škotskih nogometnih navijačev, projekti s podjetjem Mercator, ki nam vsa leta stoji ob strani in v katerem so v nekaterih centrih po Sloveniji še vedno naši marsovčki-zbiralniki za denar za bolne otroke, akcije s katerimi nam je pomagal zbrati hrano in drugo materialno pomoč za naše družine in nam je kot živilski trgovec najbliže (vsak mesec nam podari za 500 EUR hrane za naše družine z bolnimi otroci)... Tudi podjetja Peko, Leather&Shoes, Emporium, City Park, Altus Consulting nam stojijo ob strani že dolga leta. Vsekakor smo skupaj z mnogimi dobrimi ljudmi, podjetniki in podjetji v preteklih letih

naredili veliko dobrega, veliko imamo še načrtov, visokih, pomembnih ciljev in veliko objemov moramo še podariti. Vemo, da ne bomo sami, da boste mnogi skupaj z nami pomagali in omogočali, da vsak dan vsaj en otrok in njegovi starši izživijo svoje želje, da verjamejo v ljudi in vedo, da niso sami. Z vami nam bo lažje, saj verjamemo, da bomo deležni podpore vseh tistih, ki si boste vzeli čas in prebrali dejstva o nas, ki ne lažejo in so resnična. Naša preteklost, naše delo so naše reference, na katere smo več kot ponosni. Kdor želi izvedeti še več, si lahko to ogleda in prebere na [naši spletni strani](#).

## Ob strani nam že vrsto let stoji naš glavni sponzor- podjetje PEUGEOT Slovenija...

V času našega nastanka, iskanja samih sebe, brez referenc, brez tega, da bi imeli prave načrte, karkoli za pokazati, in le z veliko željo v srcu pomagati učinkovito, hitro in prav, smo potrkali na njihova vrata, ker smo krvavo potrebovali prevoz za naše bolne otroke. Brez vozila ne bi mogli družine z bolnim otrokom niti obiskati, jim nič pripeljati, ne iti po kako donacijo, ne otroka peljati na terapijo ali na preiskavo, saj sodelujemo s tujimi specialisti in strokovnjaki in naše otroke vozimo tudi na preiskave ter zdravljenja v tujino ali jih vsaj spremljamo na prvi obisk zdravnika. Seveda je naše delo predvsem terensko, drugače ne gre. In s ponosom, hvaležnostjo, ljubeznijo do odgovornih na podjetju Peugeot Slovenija lahko povemo, da so z nami že osmo leto, da se naše delo lahko izvaja. To dolgoročno prijateljstvo, zaupanje, podpora in pomoč je nekaj najlepšega, kar se lahko zgodi med dobrodelno organizacijo in donatorjem! Nekaj, kar otrokom lahko zagotavlja varnost in tudi nam, nekaj, kar nepopisno cenimo in gojimo ter hranimo kot enega naših največjih zakladov in adutov. To sodelovanje in podpora podjetja Peugeot nam daje zagon za nadaljnje delo, je motor, ki nas žene, da se še bolj trudimo, da vztrajamo, ko je res hudo in začenjamo nova pota v nove sfere boja za boljše življenje bolnih otrok pri nas. Zato, da bomo lažje in močnejše lahko prispevali svoje k izboljšanju tega sveta! Ne glede na mnogo dobrega, kar smo storili in še bomo, je zgodba med podjetjem Peugeot in nami nekaj najlepšega, kar imamo!

## In Kako se lahko starši bolnega otroka obrnejo na nas?

Starši napišejo vlogo, torej prošnjo z vsemi pojasnili in vsemi priloženimi dokazili in nam jo pošljejo. Če pa je pomoč res urgentna, naj to poudarijo ali naj nas pokličejo na 0599 59 000. V kolikor jim lahko takoj pomagamo, to tudi storimo. Če so starši hudo, kronično, dolgotrajno bolnega otroka v zares veliki stiski ko nas pokličejo, naredimo vse, da smo kar se da ažurni in učinkoviti! Vlogo se lahko pošlje tudi preko e-maila ali faksa. Če ne moremo pomagati takoj, prošnjo predelamo ter le začasno damo na stran, nikdar je ne zavržemo. V kolikor presodimo, da bi lahko pomagal otroku še kdo drug, le tega po dogovoru s starši kontaktiramo, z njimi se pogovorimo o možnostih in jih tudi morda napotimo še kam drugam, vsekakor pa presodimo, če je družina že deležna vse podpore, ki ji po različnih zakonih pripada. Vsakokrat pomagamo po svojih najboljših močeh, vendar je prošnja zares ogromno! Žal več in v večjih potrebah, kot smo deležni podpore in pomoči. Smo resna in strokovna ustanova, ki ima kaj pokazati, delujemo na ravni celotne države in verjamemo, da nam boste pomagali lepšati naš skupen svet in svet naših malčkov ter njihovih staršev. Če vsak stori malo, smo skupaj zmagovalci! Zato stopimo skupaj brez dvomov. Človek z dušo bo storil prav, saj zaradi nje ne podleže skušnjavi, če pa bi, bi ga to ubilo! Vsekakor smo kot ustanova tudi davčni zavezanci in ustanovljeni na nacionalni ravni pod okriljem Ministrstva za zdravje.

