

Bien chers amis,

Voilà voilà....j'arrive avec les nouvelles de ces derniers mois. De fait, je vous écris de chez ma sœur où je suis avec Chiqui. Nous avons allongé un peu nos vacances d'hiver (d' Argentine) pour pouvoir faire une visite à Rome et à Assise, deux lieux que j'avais connus il y a presque 50 ans lors d'un pèlerinage national des patros et que je souhaitais pouvoir revoir une fois dans ma vie. L'occasion de l'année de la Miséricorde m'a paru un bon moment.



Comme je vous l'avais déjà écrit en d'autres occasions, une de nos logopèdes, María, continue d'assumer chaque jour un peu plus les tâches de coordination et de direction du Centre qui étaient les miennes (et que j'accompagne toujours bien sûr!). Elle est donc en train de faire sa première expérience d'être à la tête sans que Chiqui et moi soyons à ses côtés. Et tout se passe très bien selon les nouvelles qu'elle et les autres membres du personnel nous envoient. Cela nous permet de nous sentir tranquilles pendant notre séjour ici.

D'un autre côté, juste une semaine avant notre départ, une autre logopède, plus jeune, qui venait depuis un an et demi et s'occupait spécialement des bébés avec des difficultés d'alimentation, m'a annoncé qu'elle ne viendrait plus à partir du mois d'août car elle s'est mariée et veut avoir plus de temps pour commencer à construire sa maison. Je dois avouer que je n'ai pas apprécié qu'elle m'annonce cela sans tambour ni trompette et sans me laisser le temps de remédier à son absence avant de voyager. Mais bon, il doit bien y avoir l'une ou l'autre exception à la règle....c'est la première fois que cela arrive et malgré tout, j'ai eu le temps de prendre contact avec une jeune qui finit son mémoire de logopède en août et serait disposée à venir prendre la relève. Entretemps une bonne partie des patients ont pu être intercalés chez les autres logopèdes qui ont fait preuve de bonne volonté pour minimiser le problème.

Le Centre travaille à plein depuis le début de l'année. 108 enfants, plus de 190 séances de traitement par semaine, le suivi des parents tant pour les aider dans leurs démarches que pour leur offrir un soutien psychologique, des orientations pour améliorer les conditions de vie de leur enfant, par exemple en employant le matériel que nous pouvons leur prêter...

Nous comptons aussi sur le suivi du neurologue infantile deux fois par mois, de la pédiatre qui se tient à disposition en permanence, soit au Centre, soit dans son cabinet de consultation privé ou à l'hôpital situé en face du Centre et avec lequel nous avons un contrat d'aide mutuelle.

Nous soutenons des relations de collaboration avec les écoles, les communes, l'hôpital pédiatrique de la province.... Avec toutes les institutions qui peuvent enrichir notre service aux enfants handicapés.

La demande de traitement pour des nouveaux enfants ne cesse pas, nous faisons une liste d'attente et nous essayons de les incorporer dès qu'une place se libère. Et chaque fois il faut recommencer avec les familles nouvelles tout le travail d'expliquer aux parents les démarches à faire pour obtenir le certificat de handicapé pour leur enfant, la pension et ensuite l'admission à la couverture des soins de santé par l'Etat ou une mutuelle. Et cela continue de prendre presque 2 ans pour y arriver. Je signale que l'Etat vient seulement de nous rembourser en juillet les honoraires des thérapeutes de décembre 2015, cela vous donne une idée de l'aide précieuse que représente la solidarité de nos amis belges et français surtout. Les parents aussi continuent d'apporter leur petite part, mais la situation économique s'est tellement dégradée de nouveau depuis le début d'année, que cet apport est très limité.



Trois bonnes nouvelles de plus pour terminer cette lettre :

- Une grande amie du Centre nous a aidés à construire une petite pièce à côté de la salle de kiné pour y mettre les équipements qui se prêtent aux enfants pour s'en servir chez eux. Quand un enfant n'en a plus besoin ou a trop grandi, il le rend pour que cela puisse servir à un autre. En attendant, tout cela s'accumulait dans la salle d'attente qui devenait un peu



encombrée. Maintenant tout est en ordre dans cette pièce en attendant les prochains utilisateurs. Vraiment ce système de « Banque d'équipements pour prêter à domicile » est très positif et permet de voir de grands progrès chez les enfants.

- Ce 29 juillet nous avons eu une réunion très cordiale avec des membres du Conseil d'Administration de l'ASBL Opération Secours qui reçoit les dons que versent nos amis et se charge de leur envoyer les attestations fiscales, de même que des nouvelles de plusieurs autres projets qu'ils aident de par le monde. Réellement c'est réconfortant de rencontrer des personnes imprégnées de cette vision solidaire et engagées dans un service concret qui est indispensable pour nous qui travaillons à l'extérieur et comptons sur les dons de nos amis et collaborateurs. Nous avons pu partager de vive voix la vie de notre Centre, avec ses joies, ses progrès, ses difficultés et ses espoirs et organiser le prochain envoi des dons reçus cette année pour renflouer le fonds de réserve du Centre. En avril dernier, la Fondation JMA de France nous avait aussi envoyé une somme qui nous a permis de tenir le coup malgré le retard des paiements attendus. Nous n'avons qu'un mot en majuscules pour ces deux institutions amies : MERCI !!



- Enfin, la 3^{ème} bonne nouvelle : Notre avocate Ivana a mis au monde son premier bébé, Agustín, le 29 juin. Il a déjà fait connaissance de Pequeños Pasos et est passé dans tous les bras bien sûr !

Je vous laisse avec une phrase du Pape François lors de sa visite à un hôpital pédiatrique en Pologne :

« J'aimerais être un peu près de chaque enfant malade, près de son lit, les embrasser un par un ; écouter chacun de vous un moment et, ensemble, garder le silence devant les questions auxquelles il n'existe pas de réponse immédiate....et prier »

Je termine en vous souhaitant de bien terminer vos vacances et en vous invitant à rester en contact avec nous à travers les liens suivants pour ceux qui ont internet. Toutes nos amitiés. Jeanne et Chiqui.

Notre page web en espagnol : <http://www.xn--fundacionpequeospasos-pbc.com/>

ou bien, si vous avez le ñ espagnol sur votre clavier: <http://fundacionpequeñospasos.com/>

Sur cette page, il y a un lien d'accès à notre page de **facebook "centro pequeños pasos santa lucia"** où vous verrez des nouvelles et photos hebdomadaires. Nous vous y attendons.

E-mail : jdelgl@yahoo.com.ar

Notre blog: <http://santalucia.centerblog.net/>

Contact en Belgique : Filles de Marie Rue de Namur, 44 5600 Philippeville

Adresse en Argentine : J. Delgleize, Islas Malvinas 550 B

3440 - Santa Lucia (Prov. Corrientes) Argentine

<p><u>Avec attestation fiscale qui vous permettra de le déduire de votre déclaration fiscale (à partir de 40 euros par an):</u></p>	<p><u>Sans attestation fiscale</u> Attention !!!!: Mon domicile est en Argentine</p>
<p>Opération Secours ASBL IBAN : BE33 0000 2913 3746</p> <p>Rue Henri Maus, 167 B 4000 LIEGE</p> <p>Mention: Pour Jeanne Delgleize Enfants handicapés Argentine NE PAS OUBLIER !!! (BIC : BPOTBEB1)</p>	<p>J.Delgleize – projet Argentine IBAN BE58 0341 7066 3579</p> <p>Islas Malvinas 550 B 3440 Santa Lucia (prov.Corrientes) Argentine</p> <p>Mention: Enfants handicapés (BIC : GEBABEBB)</p>

