

Bien chers amis,

Les derniers mois depuis ma lettre de juillet ont été assez spéciaux car début août ma compagne de communauté, **Chiqui**, a eu un problème de santé et a dû être opérée. L'opération s'est compliquée et finalement, ce n'est que fin septembre que le médecin chirurgien lui a permis de reprendre une vie normale, mais avec une gaine pour au moins 5 mois ( Je la plains pour les prochains mois de l'été argentin!!). D'autre part, ces 2 mois ont donc été l'occasion pour l'équipe de se consolider et de donner ses preuves de bon fonctionnement sous la direction de María, la directrice et de l'équipe d'administration. Heureusement Chiqui commence à reprendre sa fonction au sein de l'équipe.



Maintenant commence la période la plus chargée de l'année car en plus des activités habituelles de traitement des enfants en séances individuelles, c'est le moment de devoir faire des rapports sur l'évolution de chacun durant le dernier semestre et en même temps, il faut commencer à élaborer les dossiers pour solliciter les autorisations de traitement pour l'année prochaine. C'est beaucoup de paperasserie mais c'est indispensable pour que le Centre obtienne le remboursement des traitements des enfants. Nous terminons cette année 2017 avec 55 enfants qui bénéficient du programme de santé de l'Etat et 12 qui ont l'autorisation de la Mutuelle. Soit 67 enfants des 105 que nous recevons chaque semaine à Pequeños Pasos. Il en reste donc 38 pour lesquels nous devons recourir à la collaboration volontaire des parents ( très minime vu la situation de pauvreté de la majorité d'entre eux) et de l'aide des amis d'ici mais surtout de Belgique.

Au mois d'août, malgré notre absence, nos deux amies spécialistes en neuro-développement Bobbath ont réalisé **3 journées de formation au Centre pour le personnel**, ainsi que l'évaluation de quelques uns des enfants les plus atteints. Elles ont eu aussi une réunion avec des parents dont les enfants doivent utiliser un équipement spécial pour leur expliquer le pourquoi et le comment faire. Ce n'est pas toujours simple pour eux de savoir bien positionner l'enfant, d'exiger qu'il supporte un certain temps par exemple d'être simplement debout ou de marcher dans un déambulateur.



Début septembre, **Nuria** s'est intégrée à l'équipe: elle est de Santa Lucía et vient de terminer ses études de psychopédagogue. Elle vient en fait pour assurer le remplacement de Stella Maris qui vient de mettre au monde sa première petite fille: Ernestina. C'est la 3ème professionnelle de Santa Lucía, les 2 précédentes étant les kinés Silvina et María Belén incorporées au début de cette année.

Et pour l'année prochaine nous attendons l'incorporation au Centre du premier thérapeute masculin de Santa Lucia, **Hernan**, kiné qui vient de terminer aussi son université. Lui viendra pour remplacer Marianela, la kiné de la ville de Goya qui a deux petits jumeaux en âge de commencer à aller à l'école, motif pour lequel elle ne saura plus venir travailler ici. En 2018 donc, nous aurons finalement 4 thérapeutes de notre ville et les autres continuent de provenir d'ailleurs: 6 de Goya (30km) et 3 de Bella Vista (60km).

L'équipe d'administration elle, est composée de personnes de Santa Lucía: 2 avocates et une secrétaire de réception. Il y a aussi Camila, la prof de gym et chef-coq qui anime le groupe de jeunes les mardis après-midi et Susana, la dame qui fait l'entretien. Au total 18 personnes plus Chiqui et moi-même.

**Quant aux enfants** qui assistent au Centre Pequeños Pasos, ils sont la source de bien d'émotions au cours des semaines, des mois et des années que nous les suivons dans leur traitement.

**Emotions positives** quand **Solange**, une petite trisomique de 3 ans entre en souriant au Centre alors qu'à ses premières séances de stimulation elle pleurait à chaudes larmes et sanglots à tel point que ses parents allaient abandonner le traitement.

Quand **Fabian** est tout orgueilleux de finir en beauté sa 5ème primaire et nous dit qu'après la 6ème il ira au secondaire. Il vient depuis l'âge de 2 ans et a un handicap multiple. Lui aussi voulait



échapper aux séances de kiné les premières semaines. Maintenant il adore venir et en plus de kiné, il vient à la logopède et à la psychopédagogue.

Quand **le papa de Santiago** vient nous montrer une petite vidéo de son fils sur une bicyclette transformée par un ami de la famille: avec 2 roues arrière Santi peut maintenant se déplacer plus vite qu'avec son déambulateur et jouer avec ses petits cousins.

**Emotions préoccupantes:** quand nous apprenons que **Bruno**, 2 ans et demi, handicap multiple, ne viendra pas à son rendez-vous car il a eu un épisode de coma suivi d'une pneumonie et a dû être hospitalisé. Heureusement le mauvais moment est passé et cette semaine Bruno a repris son traitement.



Quand le traitement de **Mahitena**, trisomique d'un an et demi, est suspendu car sa maman, qui a une famille très nombreuse, est malade et on suspecte un cancer.

**Emotions douloureuses:** chaque fois que des parents décident d'abandonner le traitement de leur enfant pour divers motifs, certains très compréhensibles, d'autres fort discutables, souvent des problèmes familiaux, de couple, de déménagement vers une autre province pour chercher du travail, le poids de la famille souvent nombreuse, du travail mal payé et exigeant, la fatigue de respecter les rendez-vous hebdomadaires, parfois plusieurs fois par semaine... Malheureusement nous n'avons pas toujours les moyens de persuader ces parents de persévérer et nous souffrons en sachant que ces enfants perdent cette possibilité d'améliorer tant soit peu leur condition de vie.

Mais voilà, c'est notre engagement et nous le faisons de notre mieux et cherchons toujours à améliorer notre service. C'est pourquoi ce mois-ci, Ivana (avocate) et Nuria (psychopédagogue) ont commencé à analyser les possibilités que nous aurions de pouvoir ajouter une catégorie à notre Centre pour répondre au besoin de deux groupes de patients pour lesquels nos services actuels sont insuffisants: les enfants en âge scolaire qui sont trop handicapés même pour assister à l'école spéciale et les plus grands, qui auraient besoin plus de formation pour les activités de la vie quotidienne que d'aide scolaire. Pour être reconnu officiellement, ce nouveau service, appelé ici Centre éducatif thérapeutique, doit répondre à une longue liste de conditions légales (édifice, personnel, matériels...) à laquelle Ivana et Nuria vont tâcher de trouver des réponses et possibilités. Sûrement que d'ici peu nous referons appel à vous pour nous y aider.

Merci de nous lire et de nous soutenir.

Jeanne et l'équipe de Pequeños Pasos



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

Notre page de **facebook** "**centro pequenos pasos santa lucia**"

**Contact en Belgique :** Filles de Marie Rue de Namur, 44 5600 Philippeville ou par mail: [mamisoeurs@gmail.com](mailto:mamisoeurs@gmail.com)

**Adresse en Argentine :** J. Delgleize, Islas Malvinas 550 B  
3440 - Santa Lucia (Prov. Corrientes) Argentine ou par mail: [jdelgleize@gmail.com](mailto:jdelgleize@gmail.com)

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

