

Lettre de juin 2023

Bien chers tous,

C'est sous le chaud soleil de Namur, dans ma famille, que je vous écris cette lettre. Depuis mon retour j'ai surtout passé du temps à faire mes habituels contrôles de santé. De plus, je suis encore assez limitée pour les déplacements car, suite à une mauvaise chute le 23 mars en Argentine, j'ai une déchirure quasi complète des muscles-tendons du bras droit. Donc impossible de conduire. Ce n'est que cette semaine, après deux infiltrations, que je reprends doucement et prudemment la conduite.

Si je voulais vous parler du désastre en Argentine : politique, économique, social, ce serait trop long et surtout décourageant. Je préfère vous partager un peu de la vie de nos enfants et aussi du Centre Pequeños Pasos lui-même, qui célébrera le 15ème anniversaire de sa création le 9 août prochain.

Quelle multitude de petits pas nous avons pu faire ensemble pour arriver à cet anniversaire !

Quelle multitude d'enfants ont pu bénéficier d'un traitement adéquat avec de bons thérapeutes pour mener à bien leur revalidation ou leur stimulation précoce.

Quelle Providence divine qui nous a pourvu au fil du temps de personnes engagées dans la vie de la Fondation, de personnel engagé et responsable : ceux qui gèrent le fonctionnement du Centre et les différents thérapeutes qui suivent les enfants, et en même temps, de bienfaiteurs locaux, de Belgique et d'ailleurs qui continuent de soutenir le projet en assumant ses besoins financiers selon les circonstances.

Quelle richesse d'avoir compté pendant 10 ans sur « Chiqui », ma consœur et cofondatrice, malheureusement décédée en septembre 2020. Mais, comme elle savait organiser et résoudre beaucoup de choses de son vivant, sa présence maintenant aux côtés du Christ Ressuscité, lui permet de continuer à nous aider à ne jamais baisser les bras.



Je vous partage le **témoignage de Bélen, notre assistante sociale** :

« Pequeños Pasos, n'est pas seulement un centre de réhabilitation, c'est un lieu d'accompagnement, contention, soutien et orientation pour les familles qui font partie du Centre et les petits patients. Avec eux, l'équipe de gestion et d'administration, les professionnels, les personnes qui croient et soutiennent cet immense travail avec leurs différentes contributions, monétaires, matérielles et prières, NOUS SOMMES TOUS MEMBRES DE PETITS PAS.

A ce jour, l'Institution compte 96 patients, avec différents handicaps, domiciliés aux alentours de la Fondation, et les autres résidant en milieu rural, avec une distance allant jusqu'à 50 kilomètres. Certains patients assistent au Centre depuis 15 ans et d'autres depuis 2 mois, parmi lesquels:

Alexis Rolon, adolescent de 15 ans atteint de paralysie cérébrale, est issu d'une



famille avec absence paternelle. C'est donc la mère qui est la seule dans la famille à être responsable du mineur : l'amener au traitement, gérer son matériel, les langes et tout le nécessaire pour le handicap d'Alexis. Ces derniers temps, on constate une détérioration de l'état de santé d'Alexis, pour des raisons biologiques et mais aussi économiques : La situation financière de la famille ne leur permet pas l'accès à la santé privée qui leur offrirait des soins que la santé publique ne leur offre pas. La

famille dépend de la Pension d'invalidité non contributive accordée par l'État aux personnes avec un handicap, et, en plus, des petits boulots exercés par le père du patient, qui sont un minimum. Malgré cela, le rôle de la mère est remarquable vu le travail qu'elle accomplit quotidiennement pour soutenir son enfant de manière saine et faire valoir tous ses droits.

Dans divers entretiens avec la dame, elle a déclaré : « **Je suis très reconnaissante envers le Centre, parce qu'on m'écoute, quand je n'ai personne à qui parler, on me guide quand je ne sais pas quoi faire, et toujours quelqu'un a été là quand je pensais que je n'en pouvais plus avec Alexis** ».

Vianca Díaz Paredes est une fillette de 4 ans atteinte d'un trouble généralisé du Développement, qui ne verbalise pas et ne comprend pas ce que les autres essaient de lui communiquer. La famille élargie, qui réside en Argentine depuis environ 6 ans, vient de Bolivie.

Ils sont venus au pays à la recherche d'une meilleure qualité de vie. La patiente assiste au Centre depuis 4 ans. Ils vivent actuellement à 40 kilomètres de Pequeños



Pasos, venant aux thérapies en autobus urbain, d'autres fois avec l'aide d'un voisin qui peut les amener ou le père lorsqu'il ne travaille pas.

La situation de logement de la famille est très pauvre, car ils vivent dans une cabane en bois, sur un sol en terre battue, sans meubles suffisants pour une vie correcte. Ces dernières semaines, la mineure a été hospitalisée à l'hôpital public de la capitale de la province de Corrientes, situé à 230 kilomètres de la ville où ils habitent. Vianca est toujours sous évaluation médicale à cause de ses convulsions permanentes.

L'approche avec la famille est rendue difficile en raison de la distanciation que la mère génère pour des raisons culturelles associées aux contextes différents des pays.

La Fondation a réussi à faire en sorte que la mineure soit incorporée à l'école maternelle et qu'elle obtienne le Certificat Unique d'Invalidité, rétablissant les Droits qui étaient refusés pour différentes raisons.

Milagros Ayala, est une fillette de 11 ans atteinte de paralysie cérébrale, qui ne marche pas, ne parle pas et ne contrôle pas les sphincters. Elle commença les thérapies au Centre il y a trois mois. Son père a abandonné la maison au moment de connaître le diagnostic de sa fille, il n'a plus de contacts ni de responsabilités d'aucune sorte avec elle.

La mère seule est responsable de la prise en charge intégrale de la mineure et est donc incapable de générer des revenus puisque c'est elle qui doit s'occuper de Milagros. Elle n'a de soutien pour l'accompagner dans l'éducation de sa fille que la grand-mère maternelle de Milagros qui aide dans les limites de ses pauvres moyens financiers.

La situation du logement n'est pas adéquate pour une vie digne d'une personne, avec des murs en bois, un sol en terre battue, toit en bois et plastique. En ce qui concerne l'économie, elles dépendent de la Pension Non Contributive pour Invalidité accordée par l'Etat.

Malgré la situation économique et familiale, la maman assiste à toutes les séances avec sa fille et avec la grand-mère. Comme elles résident dans un Paraje de zona rural, situé à 20 kilomètres du Centre, et leur seul moyen de déplacement est une moto, elles doivent venir à deux, pour amener Milagros à ses séances, aux visites médicales et/ou tout ce qui est nécessaire pour la petite fille.

L'engagement de la maman pour le traitement de sa fille est plus qu'évident, malgré les adversités qu'elles doivent affronter quotidiennement. » Voilà juste trois cas que nous décrit notre assistante sociale, parmi les 96 enfants que nous assistons actuellement.



Pour conclure cette lettre, il me reste à vous dire que cette semaine, trois journées seront dédiées à la formation spécialisée du personnel. Cela se fait depuis quelques années, mais avait été suspendu pour cause du Covid. En juin il s'agit de la formation en logopédie et en kinésithérapie. En juillet, ce sera une formation spécialisée donnée par un psychiatre infantile et une psychopédagogue.

Et finalement, en août, nous célébrerons le 15ème anniversaire de la Fondation du Centre Pequeños Pasos.

C'était le 9 août 2008, mais nous ferons la fête le 12 août qui est un samedi.

Dernièrement, nous étions intéressées par un terrain adjacent au nôtre, qui nous permettrait de mieux disposer certains cabinets. Mais vu l'inflation plus que galopante en Argentine en ce moment, il n'est pas facile de traiter avec l'immobilière. Nous ne perdons pas espoir, mais nous devons quand même prendre le temps de voir comment résoudre cet espoir dans les limites de nos possibilités.

Le Seigneur, qui a accompagné ce projet depuis le début, continuera certainement de le mener à bien et nous mettons toute notre confiance en Lui.

Merci à vous tous qui nous suivez au long de ces années et de mes lettres. Nous comptons toujours sur votre fidélité.

Avec toutes nos amitiés, Jeanne Delgleize et l'équipe de Pequeños Pasos



Notre page web en espagnol : Mettez dans le chercheur Google: **fundación pequeños pasos santa lucia**

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

Contact en Belgique : Filles de Marie Rue de Namur, 44 5600 Philippeville
ou par mail: mamisoeurs@gmail.com

Adresse en Argentine : J. Delgleize, Islas Malvinas 550 B
3440 - Santa Lucia (Prov. Corrientes) Argentine

Par whatsapp : +5493777470175

par mail: idelgleize@gmail.com

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