

Bien chers amis,

De retour à Sta Lucía après 2 mois (un peu trop court !!) en Belgique, je suis arrivée ici juste pour me soumettre au supplice de la vague de chaleur historique qui a duré tout février et jusqu'à ce 9 mars. Franchement insupportables ces 38° avec sensation thermique de 45°...pourtant, le Centre Pequeños Pasos a rouvert ses portes dès le 10 février pour recevoir les inscriptions et ré-inscriptions des petits patients. Malgré ce climat torride, ce sont **99 enfants handicapés qui se sont inscrits** pour cette année 2025, 94 déjà en traitement en 2024 et 5 nouveaux. Le 17 février ont commencé les séances des diverses spécialités de traitement : kiné, psychopédagogie, logopédie, psychologie et stimulation précoce.



C'est assez impressionnant de voir comme **les parents ont assumé l'importance de continuer le traitement de leur enfant**, car ils assistent ponctuellement malgré la chaleur. Et sur place, en raison des successives coupures d'électricité, il fallut faire preuve de créativité en plus que de résistance pour offrir les séances aux enfants. Par exemple déménager du matériel de kiné à l'ombre d'un grand noyer dans la pelouse du Centre pour y travailler.

Le 28 février se réunit l'équipe d'administration qui gère toute l'organisation du Centre : María la directrice qui est logopède, Belén l'assistante sociale, Ivana et Cecilia les avocates qui sont le moteur de tous les aspects légaux et administratifs, et Carina, la secrétaire de réception qui est aussi la super-mémoire de tout ce que l'on peut chercher dans le Centre. Et moi-même, comme présidente de la Fondation et « conseillère spirituelle ».



Quelques **bonnes nouvelles** exposées au cours de cette réunion :



- Comme la pédiatre qui nous accompagnait depuis l'ouverture du Centre prend sa pension cette année, nous avons dû chercher une remplaçante et la Providence nous a envoyé **une jeune pédiatre** qui a accepté de prendre la relève et viendra 2 fois par mois pour connaître et évaluer tous les patients, et aussi sera la « directrice médicale » chargée de certifier par sa signature les plans de traitement élaborés par les thérapeutes pour que l'Etat ou la Mutuelle nous rembourse le coût des traitements.



- Une autre excellente nouvelle : une **neurologue pédiatrique**, qui travaille dans l'unique hôpital pédiatrique de la province, a accepté de venir une fois par mois au Centre pour faire le suivi des patients qui en ont besoin. Il s'agit d'une nouveauté merveilleuse pour les parents qui ainsi ne devront plus voyager pour le traitement de leur enfant.
- La **psychiatre infanto-juvénile** qui vient depuis l'année passée, viendra de nouveau cette année pour les patients qui nécessitent son accompagnement : En mars, en août et en novembre.
- De plus l'**odontologue et la nutritionniste** aussi continueront le suivi des enfants qui en ont besoin.



Nouvelle logopède : Paula qui a fait ses pratiques professionnelles au Centre l'année passée a réussi ses derniers examens et est donc devenue logopède officielle !

Une partie de l'équipe thérapeutique fête cette bonne nouvelle avec elle, ainsi que Maximo, son petit patient.

« Je suis logopède, dites-moi « licenciée » ! »..... « Je suis le patient de la nouvelle logopède ! »

Voilà donc l'année 2025 commencée : principalement, les thérapeutes commencent par avoir une **rencontre avec les parents pour décider quels objectifs** ils vont poursuivre ensemble avec les parents **pour le développement de leur enfant**. Au cours de l'année et en décembre, ils feront une évaluation de ce qui a été atteint ou pas pour continuer d'avancer ensemble. Cette collaboration est absolument nécessaire, mais pas toujours facile. Il faut se rappeler que la majorité des familles qui viennent au Centre sont pauvres, ont souvent reçu peu d'éducation et ont beaucoup de problèmes économiques pour maintenir leur famille. Il s'agit donc d'avoir beaucoup de compréhension et de patience.



Evidemment, au début de chaque année le Centre a besoin d'une **remise à neuf pour que l'ambiance soit agréable** tant pour les parents qui attendent leur enfant pendant la séance de traitement que pour les petits qui peuvent jouer un moment et se sentir contents, heureux de venir dans ce lieu qui tient compte d'eux. On a donc réparé, repeint ..., ajouté aussi une climatisation dans l'atelier de pâtisserie... Il fait ainsi agréable de passer un bon moment à Pequeños Pasos.

CONTINUONS DE TRAVAILLER AVEC LE MÊME ENGAGEMENT ET LA MÊME JOIE



A SEGUIR TRABAJANDO CON EL MISMO COMPROMISO Y ALEGRÍA



Cette même invitation de l'affiche qu'en chaque début d'année Carina, notre secrétaire de réception, met en guise de bienvenue dans la salle d'attente... elle se dirige à vous tous aussi. Nous continuons de compter sur vos coups de pouce pour soutenir les dépenses du Centre qui ne sont pas prises en considération par l'Etat ni les Mutuelles, mais qui sont indispensables pour pouvoir offrir le meilleur service possible aux familles de nos petits patients handicapés.

*AUJOURD'HUI, je fais un appel spécial pour **ALEXIS**, un patient de 16 ans qui assiste au Centre pratiquement depuis ses premiers mois. Vous verrez dans la feuille suivante quelques photos de ses débuts et son état actuel. Sa maman n'arrive plus à le nettoyer quand il a fait ses besoins dans son linge et elle doit appeler son mari qui revient du travail pour l'aider. Il est nécessaire de pouvoir disposer d'une **chaise WC et douche** pour faciliter l'hygiène d'Alexis et préserver la santé des parents aussi. De plus vous verrez sur la photo qu'il est urgent aussi de compter sur une **chaise roulante** plus grande pour les déplacements chez lui et au-dehors. Vous voulez aider Alexis ??? Grand MERCI !*

Et en ce début de Carême, chemin qui nous mène au grand mystère chrétien de Mort et Résurrection, nous souhaitons vivre avec vous tous et les familles d'ici dans cette grande Espérance : pour Dieu il n'y a rien d'impossible. Mais conscients aussi que la sagesse nous dit « Aide-toi et le Ciel t'aidera ! » Alors allons-y, retrouvons nos manches et affrontons le présent et le futur avec « Espérance » ... le monde en a plus besoin que jamais !

Restons en contact : Par whatsapp : +5493777470175 (= mon numéro personnel)

par mail: jdelgleize@gmail.com

Et des infos, nouvelles, photos, vidéos de la vie du Centre Pequeños Pasos

sur : <https://www.facebook.com/centropepa> et <http://www.xn--fundacionpequeospasos->

Avec toute notre amitié, Jeanne Delgleize et l'équipe

<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> <u>Attention !!!!: Mon domicile est en Argentine</u></p>
<p>Opération Secours ASBL IBAN : BE61 0689 5213 1617 Rue Henri Maus, 167 B 4000 LIEGE Mention: Pour Jeanne Delgleize Enfants handicapés Argentine NE PAS OUBLIER !!! (BIC GKCCBEBB)</p>	<p>J.Delgleize – projet Argentine IBAN BE58 0341 7066 3579 Islas Malvinas 550 B 3440 Santa Lucia (prov.Corrientes) Argentine Mention: Enfants handicapés (BIC : GEBABEBB)</p>