



LUBELSKIE
HOSPICJUM
DLA DZIECI
im. Małego Księcia

BEZPŁATNY INFORMATOR LUBELSKIEGO HOSPICJUM DLA DZIECI IM. MAŁEGO KSIĘCIA

Mały Książę

www.hospicjum.lublin.pl

Nr 1 (44) 2020



W numerze
między innymi:

- ★ 5 lat Oddziału Stacjonarnego
- ★ Choroba Canavan
- ★ Standardy Prowadzenia Paliatywnej
- ★ Nasze akcje

Materiał promocyjny został sfinansowany ze środków finansowych pochodzących z 1% podatku dochodowego od osób fizycznych.

TYTUŁEM WSTĘPU

Opieka w dobie koronawirusa...

Witam Państwa na stronach naszego Informatora w szczególnym momencie, gdy każdego dnia dowiadujemy się, że tysiące ludzi umiera w obliczu pandemii choroby.

Jak pewno u każdego z Państwa, pojawia się, także i w naszym zespole pytanie jak możemy pomóc? A może inaczej, co możemy zrobić i czego robić nie możemy, by nie narazić naszych pacjentów, ich rodzin, naszego personelu i ich rodzin na ryzyko zarażenia.

Wypracowaliśmy model następujący:

1. Powiadomiliśmy odpowiednie władze, że mamy na stanie respirator, i jeśli byłby potrzebny, jest do dyspozycji.
2. Każdemu wchodzącemu (personel i inne osoby) mierzona jest temperatura ciała. Cały personel pracuje w rękawiczkach i maskach ochronnych oraz korzysta z płynów dezynfekujących..
3. Wypracowaliśmy model, w którym każdego dnia roboczego, na porannej odprawie spotykają się: lekarz, pielęgniarka/pielęgniary, psycholog i fizjoterapeuta. Zespół kontaktuje się telefonicznie z każdą podopieczną rodziną, robi wywiad medyczny. Jeśli stan zdrowia pacjenta tego wymaga (pogorszenie), lekarz i pielęgniarka/pielęgniary jadą do pacjenta (oczywi-

ście w odpowiednim, bezpiecznym stroju). Jeśli jest potrzeba uzupełnienia leków, czy sprzętu medycznego, czy opatrunków, jest on dowożony, albo ktoś z rodziny przyjeżdża po nie. Celem jest całodobowa dostępność zespołu medycznego dla podopiecznej rodziny.

4. Przełożyliśmy szkolenie wolontariuszy i odwołaliśmy najbliższe spotkanie rodzin w żałobie. Odroczyliśmy też wyjazdy po nakrętki.

5. Jesteśmy w kontakcie z innymi dziećmi hospicjami, by stawić czoła nowym wyzwaniom, które mogą się pojawić.

6. Czasowo zostały zamknięte wszystkie poradnie znajdujące się w Domu Małego Księcia.

7. Oczywiście nasłuchujemy nowych wiadomości i instrukcji ze stron MZ i NFZ.

8. Duchowo wspieramy pacjentów i ich rodziny, nasze koleżanki i kolegów walczących o życie pacjentów na całym świecie, i polecamy Bogu zmarłych z powodu pandemii.

I myśl ostatnia, a właściwie refleksja, że nasze życie jest kruche, słabe i zależne. Wracamy więc do prawdy o sobie. Oczywiście zawsze to słyszeliśmy, a teraz to do nas dotarło.

Życzę Państwu odkrywania ciszy w zwolnionym tempie życia, świątecznej bliskości z najbliższymi i dużo nadziei i miłości.

O. Filip Buczyński
prezes LHD

→ **O. DR FILIP LESZEK BUCZYŃSKI**
Prezes Lubelskiego Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia

Mały Książę

INFORMATOR LUBELSKIEGO
HOSPICJUM DLA DZIECI
IM. MAŁEGO KSIĘCIA

Na okładce: Antosia
Więcej na str. 6

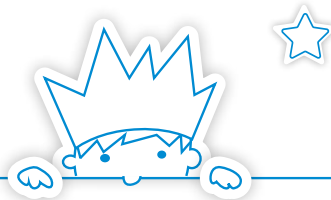


Adres redakcji: 20-828 Lublin, ul. Łędzian 49
tel. 81/53 71 365, fax 81/53 71 396

www.hospicjum.lublin.pl
hospicjum@hospicjum.lublin.pl
facebook.com/hospicjummalegoksiecia

Numer KRS: 000 000 4522
Numer konta bankowego: Bank Millennium S.A.
03 1160 2202 0000 0000 6017 6058

Projekt graficzny, skład i ilustracje: Agnieszka Sulimierska
Druk: Drukarnia Magic



Drodzy Przyjaciele,

15 stycznia 2015 r. to ważna data w działalności i istnieniu naszego Lubelskiego Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia. Wówczas otworzyliśmy Oddział Stacjonarny w budynku naszego Hospicjum.

Ten moment poprzedzony był najpierw decyzją Zarządu LHD, a następnie wykonaniem projektu i adaptacją pomieszczeń już przecież istniejącego i funkcjonującego pełną parą budynku i następującymi kolejno pracami budowlanymi. Uzyskanie stosownych zezwoleń, prace budowlane i adaptacyjne, uzyskanie kolejno zgód – wielu służb przebiegły dość sprawnie i szybko.

Nasze Hospicjum mogło od stycznia 2015 roku opiekować się dziećmi na 10 łóżkach, w trzech nowo wybudowanych salach chorych. Dzięki funkcjonowaniu tego Oddziału mogą być przyjmowane dzieci z powodu ciężkiego stanu zdrowia, często dodatkowo także z powodu trudnej sytuacji domowej i społecznej.

Pobyty wyręczeniaowe

Mamy możliwość przyjmowania pacjentów na tzw. pobyty „wyręczeniaowe” - gdy rodzice chcieliby pozostawić swoje chore dzieci, aby wyjechać poza dom z różnych powodów np. na wypoczynek, czy z powodu sytuacji rodzinnych.

Dzieci przebywające u nas pod opieką to pacjenci z ciężkimi chorobami neurologicznymi, często postępującymi, z chorobami nieuleczalnymi metabolicznymi, nowotworowymi, czy po zapaleniach mózgu lub rozległych urazach. Wymagają 24-godzinnej opieki, żywienia drogą przez stomię dożołądkową, zgłębniki, stosowania wielu zabiegów fizjoterapeutycznych, oddechowych, stosowania tlenoterapii, częstego odsysania oraz prowadzenia niejednokrotnie farmakoterapii, leczenie bólu gdy tego wymagają, stosowania specjalistycznych urządzeń medycznych. Prowadzona jest fizykoterapia, opieka pedagogiczna, psychologiczna i duchowa.

Bez naszej pomocy, całego zespołu nie mogłoby samodzielnie żyć. Personel to: 6 pielęgniarek i 4 dodatkowe i 8 opiekunów medycznych. Zespołem obecnie kieruje dr n. med. Mirosław Jasiński – pediatra i neurolog dziecięcy, funkcję



→ **JUBILEUSZ** Świątujemy 5-lecie oddziału stacjonarnego

Pielęgniarki Oddziałowej pełni Wiesława Ozimek – specjalista opieki paliatywnej. Cześć osób pracujących to rodzice dzieci które odeszły, a były pod opieką domo-

wą Lubelskiego Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia.

Nasi podopieczni

Najmłodszy nasz pacjent miał 5 dni, a najstarsza 26 lat. Dotychczas opiekowaliśmy się ok. 50 dziećmi. Nasi Podopieczni pochodzą z Lublina, województwa lubelskiego, ale czasem i innych. Obecnie mamy pacjenta ze Szczecina.

Opiekujemy się, leczymy i pielęgnujemy naszych pacjentów bezpłatnie, bez związku z ich religią, przekonaniami, czy statusem majątkowych rodziców.

I chyba najważniejsze – ten Oddział, jego podopieczni, pracujący personel dają tyle dobra obu stronom, że nie da się tego przekazać w liczbach, rocznikach czy datach.



→ **DR JASIŃSKI Z MAĆKIEM** na oddziale stacjonarnym

*Kierownik Oddziału Stacjonarnego
dr n. med. Mirosław Jasiński*

5 lat Oddziału Stacjonarnego

w Lubelskim Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia



→ ŚWIĘTUJEMY URODZINY MARTYNIKI na oddziale stacjonarnym

Uśmiechy dzieci to najpiękniejsza nagroda dla nas

Na oddziale stacjonarnym jesteśmy całodobowym wsparciem zarówno dla dziecka, jak i dla rodziców, którzy kontaktując się z nami są uspokojeni, że dziecko jest pod dobrą opieką. Rodzice są w stałym kontakcie z naszym personelem.

W sytuacji, kiedy dziecko jest w lepszej kondycji, rodzice zabierają je do domu. Wtedy również jesteśmy w kon-

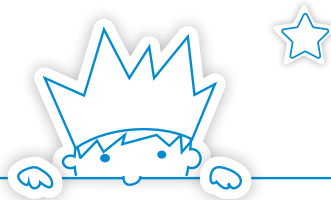
takcie telefonicznym z rodziną. Rodzice otrzymują fachową pomoc.

Wśród naszych Pacjentów najczęściej są dzieci malutkie, te które rodzą się w ciężkim stanie, z niską wagą urodzeniową, z wadami letalnymi. Takie maluszki pozostają pod naszą opieką często do końca. Opiekując się dziećmi, zyskujemy zaufanie rodzin. Rodzice wiedzą, że dzieci są w dobrych rękach, stają się pogodni. Co nas też cieszy.

Oddział jak dom

Na oddziale mamy 10 łóżek. Jest on ciepły i przytulny, urządony na styl domowy. Istotne zarówno dla dziecka, jak i dla rodziny jest to, że dziecko nie przebywa w szpitalu. Oddział Stacjonarny przypomina bardziej dom niż szpital. Rodzice mogą w każdej chwili być przy dziecku.

Praca na oddziale jest taką nagrodą dla nas, personelu, kiedy wiemy, że mo-



żemy aż tyle pomóc. Pomagamy oczywiście ze wsparciem wielu, dobrych serc i dobrych ludzi. Cieszy nas, gdy uruchamiane są różne akcje pomocy.

Wsparcie wolontariuszy

Oprócz wykwalifikowanego personelu medycznego pomagają nam przeszkoleni wolontariusze.

Jeśli pogoda jest sprzyjająca i sytuacja zdrowotna dziecka pozwala, wychodzimy na spacer. Na każdym poziomie naszej opieki przebijają ciepłe serca personelu i dobro dzieci.

Rodzice są uczeni jak opiekować się chorym dzieckiem. Czasami ten pierwszy pobyt, tzw. poszpitalny jest u nas po to, aby rodzice nauczyli się, jak pielęgnować, jak karmić, jak rozpoznać szereg niepokojących objawów.

Na oddziale stacjonarnym wspierają nas wolontariusze. Wychodzą z dziećmi na spacer, czytają dzieciom książki, bawią się, tulą. Jest to też, wielkie dzieło, dla naszych dzieci, które w zasadzie pobyt u nas często traktują podobnie, jak swój dom.



→ **O. FILIP U FILIPKA** na oddziale stacjonarnym



→ **ŚWIĘTOWANIE** Impreza urodzinowa Filipka



Uśmiech dziecka

Cieszy nas, gdy dzieci się do nas uśmiechają, gdy mają ten dobry czas, w swoim, może krótkim i niełatwym życiu.

Na oddziale stacjonarnym bardzo dbamy, aby dzieci nie miały powikłań, odleżyn, z racji tego, że przebywają w pozycji leżącej. Ucząc rodziców, bardzo dbamy o ten aspekt pielęgnacji. Nasi Podopieczni to często dzieci wyłącznie leżące.

Każde z naszych dzieci kontaktuje się z nami na swój bardzo indywidualny, dziecięcy sposób. To jest niesamowite.

Chore dziecko potrafi być bardzo wdzięczne. Nawet jeżeli nie może tego powiedzieć z racji swojego stanu, bo ma np. rurkę tracheostomijną, to wdzięczność okazuje całym sobą.

Każde dziecko swoją wdzięczność okazuje inaczej. Robi minki, uśmiecha się do nas, pokazuje, jak dużo chciałoby nam powiedzieć, gdyby tylko mogło.

Dzieci swoim wzrokiem pokazują nam, gdy czują niepokój, albo radość. Czasem tylko zwyczajnie się uśmiechają, kiedy się tylko je pogładzi, potuli.

Niektóre nasze maluszki potrafią się śmiać pełną buzią, tak jak zdrowe dzieci. I to jest piękne w naszej pracy. Uśmiechy dzieci to najpiękniejsza nagroda dla nas.

Wiesława Ozimek,
pielęgniarka oddziałowa



→ **WOLONTARIAT** na oddziale stacjonarnym



→ **WOLONTARIAT** na oddziale stacjonarnym



→ **WYCHODZIMY NA SPACER** jeśli tylko pogoda na to pozwala



CHOROBA CANAVAN

Zosia i Antosia

TO NAJLEPSZE CO SPOTKAŁO NAS DO TEJ PORY W ŻYCIU

Jesteśmy rodzicami bliźniaczek: Antosi i ś.p. Zosi. Obie zdiagnozowane z Zespołem Canavan. Od czterech lat jesteśmy pod opieką domową Lubelskiego Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia.

Chcielibyśmy napisać coś więcej o naszej chorobie.

W momencie diagnozy powiedzieliśmy sobie, że zrobimy wszystko aby Dziewczynki miały na tyle normalne dzieciństwo, na ile pozwoli nam choroba. Braлиśmy garściami życie wiedząc, że z czasem będzie gorzej. Z perspektywy czasu wiemy, że zrobiliśmy wszystko aby tak było. Teraz kiedy nie ma z nami Zosi, a stan Antosi jest ciężki to właśnie wspomnienia, zdjęcia i filmiki pełne radości dodają nam siły. Świadomość, że dobrze wykorzystaliśmy dany nam czas.

Jest ciężko, a bezsilność czasem nie daje normalnie funkcjonować. Wtedy bierzemy głęboki oddech, bo wiemy, że musimy teraz dla Antosi być w formie. W niebie mamy swoją Świętą, która o nas dba. Trzeba wychwycić każdy objaw, aby w dobrym momencie zareagować. Monitorować parametry, zgłosić do Hospicjum każdą niepokojącą rzecz.

Wsparcie Hospicjum

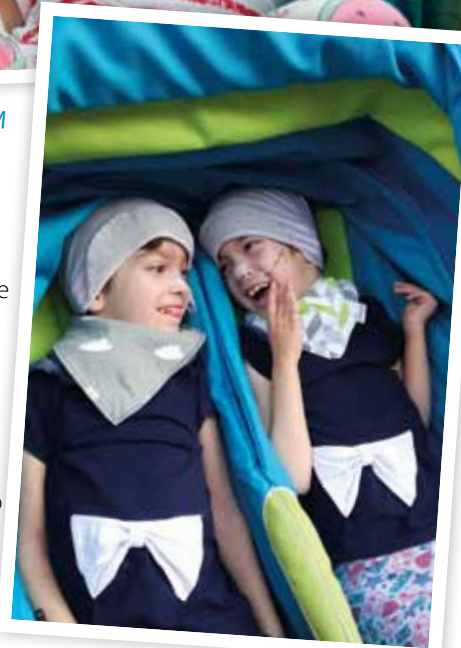
Rola Hospicjum w naszym przypadku jest nieoceniona. Są naszą opoką, poczuciem bezpieczeństwa. Dbają o to, by Antosia nie cierpiała. Reagują na każdy nasz telefon. Udzielają wskazówek, by w zarodku zwalczyć ból, aby nie było mowy o jakimkolwiek dyskomforcie. Są oprócz wsparcia medycznego, wsparciem psychologicznym i socjalnym. Zapewniają rehabilitację. Dają nam nie tylko wszystkie potrzebne leki, środki higieny i sprzęty. Ale również ogromne wsparcie po stracie Zosi. Jak tylko możemy, uczest-



→ ZOSIA I ANTOSIA RAZEM

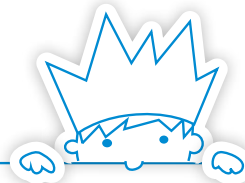
niczymy w spotkaniach Rodzin w Żałobie organizowanych przez Hospicjum. Wiele ostatnio czytaliśmy o tym, że życie z dzieckiem z chorobą Canavan to tylko ból, cierpienie i powolne umieranie dzień za dniem...

Powiemy szczerze, że gdybyśmy tak myśleli, dawno nie byłoby z nami Dziewczynek. To właśnie jest magiczne, że będąc rodzicami ciężko chorego dziecka, trzeba znaleźć w sobie tę siłę, aby podchodzić z rozsądkiem i trzeźwą głową do choroby dziecka. Nie zaklinać rzeczywistości. Bo albo będziemy kreować swoje życie, jako pełne bólu i cierpienia, a wtedy umknie nam to, co jest naprawdę ważne. Albo będziemy szczęśliwi mimo wszystko, aby na końcu powiedzieć: Mieliliśmy cholerne szczęście będąc rodzicami. Jednymi na milion, tymi wyjątkowymi



za sprawą naszych dzieci, bo Zosia i Antosia to najlepsze co spotkało nas do tej pory w życiu.

Marcin i Kasia



Antoś



Jesteśmy rodzicami trzech chłopców, w tym wyjątkowego Antosia, który niedługo skończy 3 latka. Odkąd dowiedzieliśmy się o jego chorobie – Canavan, nasze życie zmieniło się diametralnie. Zaczęliśmy szukać kontaktu z innymi rodzicami, których dzieci są obciążone tą chorobą. To właśnie rozmowa z nimi uświadomiła nam, że życie z tak wyjątkowymi dziećmi też potrafi być szczęśliwe i daje wiele pięknych chwil.

To rodzice innych dzieci z tą chorobą podpowiedzieli nam również, że skoro Antoś bardzo często łapie infekcje i musi często przebywać w szpitalu – dobrym rozwiązaniem będzie zgłoszenie go do hospicjum domowego. I była to nasza jedna z najlepszych decyzji – Lubelskie Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia. Wykwalifikowany i cierpliwy zespół nauczył nas jak opiekować się Antosiem, aby w jego krótkim życiu było więcej radości niż cierpienia z powodu postępującej choroby i licznych infekcji.

Teraz to zarówno Antoś, jak i my mamy większy komfort życia, bo leczenie odbywa się w domu, a w razie potrzeby możemy liczyć na pomoc i wizytę Hospicjum o każdej porze dnia i nocy. Jeśli mamy tylko taką możliwość, gdy Antoś jest w lepszej formie, udaje nam się nawet wspólnie wyjechać na wakacje organizowane przez Hospicjum, co pozwala nam odpocząć od codziennego życia i od obowiązków domowych. Antoś jest bardzo towarzyski i uwielbia odwiedzić swoich babć, dziadków, cioć i wujków. Uwielbia też słuchać rozmów i wygłupów swoich braci. Reaguje wtedy pięknym uśmiechem i to nie raz śmiechem do łez, co napawa nasze serca niesamowitą radością i zapominamy wtedy o jego



→ ANTOŚ Z RODZICAMI I BRATEM NA WAKACJACH



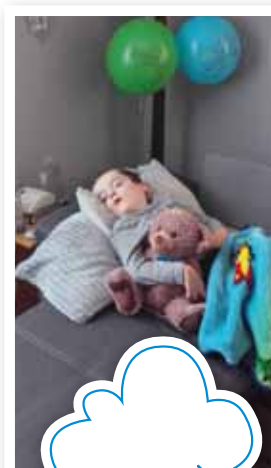
→ ANTOŚ ZAOPIEKOWANY PRZEZ BRATA MICHAŁA

chorobie. Mamy szczęście, że Antoś jest z nami i że otacza nas tyle pomocnych i życzliwych osób.

Rodzice Antosia

Mamy szczęście, że Antoś jest z nami i że otacza nas tyle pomocnych i życzliwych osób.





Kacperek

Kacperek ma 11 lat i cierpi na nieuleczalną chorobę genetyczną - Canavan. Z powodu częstych i trudnych pobytów w szpitalach oraz pogarszającego się stanu zdrowia dziecka, zostaliśmy przyjęci do Lubelskiego Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia. Od tego momentu wiele w naszym życiu się zmieniło. Kacperek jest pod stałą opieką lekarzy różnych specjalizacji, pielęgniarek i rehabilitanta, którzy przyjeżdżają do nas na wizyty domowe. Przynależność do Hospicjum dała nam spokój i poczucie bezpieczeństwa. Lekarze Hospicjum są dostępni 24 godziny na dobę 7 dni w tygodniu. Dzięki ich wsparciu staramy się ulżyć dziecku w chorobie i zapewnić mu jak najlepszą opiekę. Pomaga nam w tym sprzęt oraz leki dostarczane przez Hospicjum. Jesteśmy wdzięczni za ich wsparcie, dobre słowo i pomoc. Wiemy,



→ KACPER Z MAMĄ JUSTYNĄ

że zawsze możemy na nich liczyć. Dla nas największą nagrodą jest uśmiech naszego dziecka. On rekompensuje nam ból, zmęczenie i nieprzespane noce. Pomimo choroby Kacperka staramy się żyć normalnie i mieć również czas dla siebie.

Justyna i Adam, rodzice Kacpra



→ POGADUCHY Z O. FILIPEM



CHOROBA CANAVAN

zaliczana jest do chorób o podłożu genetycznym i jednocześnie metabolicznym. Ma charakter postępujący. Jej główne objawy to dolegliwości o symptomatologii neurologicznej. Neurodegeneracyjny charakter polega na leukodystrofii, to znaczy uszkodzeniu istoty białej mózgu wskutek deficytu enzymu N-acetyloaspartazy, co prowadzi do gromadzenia i kumulacji substancji N-acetyloasparaginyanu. Brak enzymu jest skutkiem defektu genetycznego (mutacja) - stąd nazwa: schorzenie genetyczne, a metaboliczne, bo gromadzi się w mózgu i uszkadza go substancja (czyli metabolit). Ten to produkt oznaczamy w celu wykrycia tej choroby badaniem GCMS w moczu. Przyczyną i istotą schorzenia jest defekt genetyczny, czyli wrodzony. Dotyczy on genu ASPA, a dziedziczenie jest autosomalnie recesywne.

Nie ma tzw. przełomów katabolicznych, czyli gwałtownych rzutów, a przebieg choroby polega na stopniowym postępie objawów neurologicznych. Objawy stopniowo się zmieniają; inne są u półrocznego dziecka, inne u 2-letniego a jeszcze inne u 4-letniego.

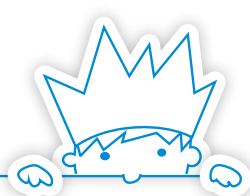
Te główne objawy i dolegliwości to:

- regres w sferze ruchowej, ale i psychicznej, mentalnej - najpierw zatrzymanie, a potem regres
- wielkogłowie
- wiotkość początkowo, a następnie przechodząca we wzmoczone napięcie mięśni.

Objawy te są skutkiem tego co stwierdzamy w badaniu neuroobrazowym mózgu np. MRI mózgu - to znaczy rozlane i symetryczne obszary w istocie białej, podkorowo (stąd zmiana napięcia mięśni) i zmiany samej kory mózgu (stąd zmiany w zachowaniu, myśleniu, psychice). Stosunkowo mało uszkodzone są struktury takie jak mózdzek, czy pień mózgu, w którym są zlokalizowane ośrodki decydujące o podstawowych funkcjach życiowych - np. oddech, tętno i ciśnienie.

Niestety rokowanie w tej chorobie jest złe, a rzadkie postaci tej choroby, czyli przebiegające stosunkowo łagodnie występują pod postacią niekiedy niespecyficznego opóźnienia rozwoju i stanowią niewielki odsetek choroby Canavan.

Dr n. med. Miroslaw Jasirski
Kierownik Oddziału Stacjonarnego.
pediatra, neurolog dziecięcy



ZAINSPIRUJ SIĘ!

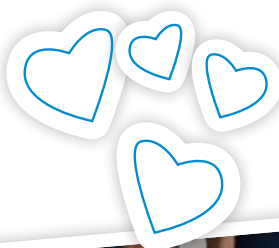
WYDARZYŁO SIĘ!

Nasi przyjaciele są bardzo kreatywni i stają się inspiracją do działania na rzecz potrzebujących dzieci. Może będzie to dla Was pomysł do podjęcia wyzwania :)



ZABAWKI OD IKEA DLA DZIECI

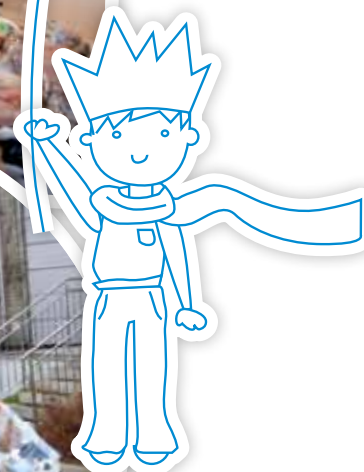
W ramach akcji „Zabawa to poważna sprawa”, nasi Podopieczni otrzymali ogromną ilość pluszaków i zabawek. To prezent od klientów i pracowników sklepu IKEA w Lublinie. W ramach akcji odwiedzający sklep IKEA Lublin oraz pracownicy mogli przekazać kupione na miejscu maskotki na rzecz naszych dzieci. Pięknie dziękujemy 😊



POMOC SIECI SKLEPÓW ROSSMANN

W ramach akcji „Pomagamy jak umiemy”, otrzymaliśmy produkty niezbędne w codziennej pielęgnacji naszych dzieci. Z niezbędnych produktów wybraliśmy ogromną ilość pieluszek, środków higienicznych, pielęgnacyjnych oraz żywność w słoiczkach.

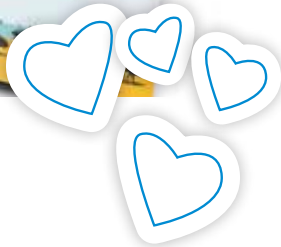
Pięknie dziękujemy 😊





LUBFRAM POMAGA

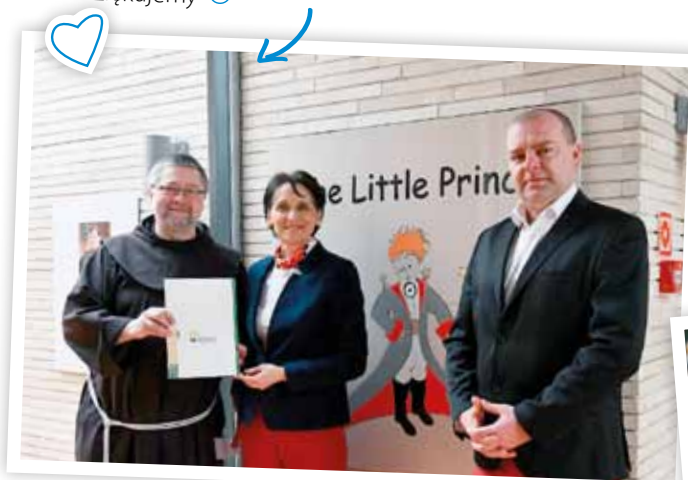
Już kolejny rok hurtownia Lubfarm S.A. angażuje się w pomoc dla Hospicjum. Dzięki temu nasze książeczki pt. „O JEDNYM, co daje WIELE” możecie spotkać w aptekach współpracujących z hurtownią na terenie całego kraju.



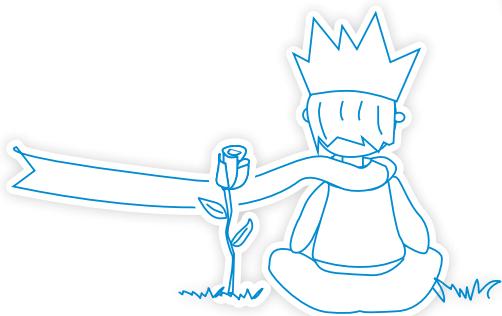
Już po raz drugi **PRACOWNICY I STUDENCI UNIWERSYTETU PRZYRODNICZEGO** wykazali się wrażliwością wspierając działalność prowadzoną przez Hospicjum Małego Księcia. Na balu karnawałowym UP odbyła się aukcja prac artystycznych wykonanych przez Studenckie Koło Naukowe Architektury Krajobrazu. Dziękujemy 😊



Nasze zespoły medyczne pokonują dziennie setki kilometrów, aby dotrzeć do Podopiecznych. Często zmierzamy się z bardzo trudnymi warunkami na drogach. Dziękujemy **ODTJ LUBLIN** za bezpłatne przeszkolenie zespołu LHD z doskonalenia techniki jazdy. Dzięki Wam czujemy się bezpieczniej na drogach.



MKS POMAGA NA MECZACH
Wieloletnie zbieranie zakrętek na meczach, promowanie naszej działalności, odwiedziny u naszych dzieci – to tylko niektóre z form pomocy, jakie otrzymujemy od zespołu mistrzyń **MKS PERŁA LUBLIN**. Pięknie dziękujemy 😊





Mistrzowskie połączenie siły i ducha. Dziękujemy p. **GRZEGORZOWI ADAMCZYKOWI** za przekazanie Hospicjum honorarium z wygranej walki o pas zawodowego mistrza Polski w K1.



CADoweLOVE

to inicjatywa wsparcia finansowego, zorganizowana dla nas przez pracowników firmy **ESSENTA PACKAGING**. Udział w akcji miały również nasze dzieci, którym pomalowanie serduszek sprawiło wielką radość



Z okazji Dnia Kobiet **KLIENKI GALERII OLIMP W LUBLINIE** otrzymały kwiaty z naszymi wizytówkami

Cieszą nas **INICJATYWY NOWOŻEŃCÓW**, którzy swoich gości weselnych proszą, aby zamiast kwiatów ofiarowali datki dla naszych dzieci



TWÓJ DAR SERCA W SZKOLE

W akcji co roku biorą udział placówki szkolne, które organizują wydarzenia artystyczne, kulturalne oraz kiermasze na rzecz naszych Podopiecznych. Akcja połączona jest z prelekcjami o działalności LHD. Co roku organizacyjnie w akcji „Twój Dar Serca dla Hospicjum” wspiera nas **LICEUM OGÓLNOKSZTAŁCĄCE IM. KAZIMIERZA WIELKIEGO W LUBLINIE**



W DOBIE KORONAWIRUSA Ojciec Filip wyjaśniał słuchaczom, jak sobie radzimy



AKCJA TWÓJ DAR SERCA

dla Hospicjum angażuje szkoły do organizowania inicjatyw na rzecz naszych Podopiecznych

W 2020 r. patronat nad akcją Twój Dar Serca objęli:
 Teresa Misiuk – Lubelski Kurator Oświaty
 Krzysztof Żuk – Prezydent Miasta Lublin
 Lech Sprawka – Wojewoda Lubelski
 Beata Mazurek – Poseł do PE
 Elżbieta Kruk – Poseł do PE
 Krzysztof Hetman – Poseł do PE
 Szczegóły o akcji na stronie: www.hospicjum.lublin.pl



ZAKRĘCONA AKCJA na czym polega?



Zbiórki zakrętek na rzecz Podopiecznych Lubelskiego Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia prowadzone są głównie na terenie województwa lubelskiego.

Placówki, firmy, czy osoby prywatne, które chcą zgłosić się do akcji zapraszamy na naszą stronę internetową: www.hospicjum.lublin.pl, zakładka: Pomagam. Każdy kto wzięł udział w akcji i tym samym zbierał zakrętki, może je nam przekazać. W tym celu organizowane są miejsca, w których prowadzone są zbiórki, gdzie każdy może oddać zbierane przez siebie zakrętki. Takie miejsca to przede wszystkim szkoły, wyższe uczelnie, budynki użyteczności publicznej, kluby sportowe oraz bloki mieszkalne. Wszystkie miejsca oznaczone są na specjalnej mapie dostępnej na naszej stronie.

W Zakręconą Akcję można się również zaangażować w inny sposób, czyli poprzez zorganizowanie zbiórki i koordynowanie jej przebiegu. W ten sposób kontaktują się z nami pedagodzy, dyrektorzy szkół, czy osoby pracujące w miejscach, gdzie taką zbiórkę warto zorganizować. Po nawią-

zaniu kontaktu i zadeklarowaniu chęci włączenia się w akcję, osoby te otrzymują plakaty informujące i zachęcające do zbierania nakrętek oraz specjalne worki do ich przechowywania.

Kiedy w danym miejscu zbiórki zebrana została większa ilość zakrętek, zakrętki te, uprzednio przygotowane w specjalnych, mocnych workach, dostarczane są do Domu Małego Księcia w Lublinie przy ul. Łędzian 49.

Zachęcamy do osobistego dowożenia zebranych zakrętek. A jeśli ktoś nie ma takiej możliwości, prosimy o telefon (81 53 71 365), abyśmy mogli pomóc zorganizować transport.

W nieodpłatnym transporcie plastikowych zakrętek do firmy recyklingowej od kilku lat wspiera nas firma DPD Polska.

Dzięki takiej pomocy oraz wsparciu wolontariuszy możemy jednorazowo przygotować transport ok. 10 ton zakrętek.



EFEKTY ZBIÓRKI

W Zakręconej Akcji otrzymujemy środki pieniężne, z których finansowane są:

- marzenia naszych Podopiecznych
- wyjazdy wakacyjne (tygodniowe pobyty dla rodzin Podopiecznych w Zakopanem, Międzyzdrojach, Krynicy Morskiej, etc.)
- wyjazdy terapeutyczne dla Rodzin w Żalobie
- prezenty dla dzieci

Na terenie Lublina w transporcie pomaga nam korporacja Taxi Radio MPT Lublin.

Taksówki tej korporacji zwane mobilnymi zakrętkożercami przekazują nam zakrętki z dowolnego miejsca miasta.

Wystarczy zadzwonić na centralę Radio Taxi 919 (81 191 91 lub 81 744 16 66) i dowiedzieć się gdzie znajduje się najbliższa taksówka, w której można zostawić zakrętki.





„O JEDNYM, co daje wiele”

to bajka, która uczy, że warto pomagać i razem zrobić coś dobrego.



Specjalnie dla najmłodszych przygotowaliśmy animowaną wersję naszej popularnej książeczki.

Podkładu użyczyła niezastąpiona Magdalena Różczka. Zajrzyjcie na naszą stronę: www.hospicjum.lublin.pl. Tutaj możecie obejrzeć bajkę oraz pobrać PDF naszej książeczki.

Zobaczcie, ile frajdy sprawia wspólne kolorowanie i czytanie z dziećmi. Mamy nadzieję, że bajka na stałe gości w Waszych domach.

Bajka dostępna jest również w wersji angielskiej.



OPIEKA PERINATALNA

Lubelskie Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia, w ramach hospicyjnej opieki perinatalnej od wielu lat pomaga rodzinom dotkniętym ciężkimi chorobami dzieci.

O. Filip Buczyński:

„To życie przyniosło wyzwanie, które trzeba było podjąć. Przyszła do mnie mama, która była w ciąży i poprosiła nas o objęcie opieką swojego dziecka. Zapytałem: ile dziecko ma lat i jaką ma jednostkę chorobową? Odpowiedziała mi, że dziecko urodzi się za dwa miesiące i ma Zespół Edwardsa. Tak się zaczęło...”

Do tej pory przyjęliśmy kilkadziesiąt rodzin, a opieka perinatalna jest realizowana przez lekarza, psychologa, koordynatora oraz położną, w zależności od tego, czy jest taka potrzeba. Zdarzają się takie sytuacje, że dziecko jest pod opieką hospicjum perinatalnego, potem jest na oddziale



Ilustracja: AS

stacjonarnym, gdzie rodzice mają możliwość nauczenia się opieki nad takim dzieckiem, a potem dziecko staje się naszym pacjentem w ramach opieki domowej.

W tej chwili w Polsce jest 14 hospicjów perinatalnych. Prosimy rodziców, żeby zgłaszali się do hospicjów w swoim regionie. Na stronie naszego Hospicjum jest mapa wszystkich hospicjów perinatalnych w Polsce. I prosimy, żeby korzystali z usług tego, które jest najbliżej. Dlaczego to takie istotne? Ponieważ hospicja perinatalne mają podpisany kontrakt z ośrodkami referencyjnymi trzeciego stopnia, które spełniają wszystkie warunki do współpracy z hospicjami perinatalnymi na poziomie opieki i chodzi tutaj zarówno o warunki lokalowe, z których ta rodzina może korzystać, jak też o dostęp do wszystkich specjalistów z zakresu ginekologii, patologii ciąży, patologii noworodka.

DLA RODZICÓW OCZEKUJĄCYCH

HOSPICJUM PERINATALNE

Kochany Rodzicu, oczekujący narodzin Dziecka jeśli dowiedziałeś się od swojego ginekologa, kardiologa, genetyka, że Jego życie jest zagrożone, Hospicjum Perinatalne jest po to, żeby Ci pomóc. Lubelskie Hospicjum dla Dzieci im. Małego Księcia w ramach hospicyjnej opieki perinatalnej od wielu lat pomaga rodzinom dotkniętym ciężkimi chorobami dzieci. Do tej pory mieliśmy ponad 30 rodzin, którym pomogliśmy, by ich dzieci mogły przyjąć na świat.

JAK POMAGAMY?

- Prowadzimy konsultacje z lekarzami, którzy są kierownikami realizowanej opieki paliatywnej w domu rodzinnym, a także na oddziale stacjonarnym
- Konsultujemy rodzinę ze specjalistami (m.in. z genetykiem)



- Zapewniamy opiekę psychologiczną i terapeutyczną sprawowaną przez specjalistów, którzy od wielu lat pomagają rodzicom dotkniętym podobnymi problemami
- Umożliwiamy spotkania z innymi rodzinami, których dzieci mają ten sam zespół wad, a które to dzieci były lub są pod opieką naszego Hospicjum

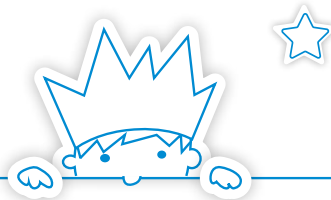
- Prowadzimy opiekę duszpasterską.
- POMOC HOSPICJUM PERINATALNEGO JEST BEZPŁATNA.**

Z naszej publikacji pt. „Hospicyjna Opieka Perinatalna. Poradnik dla rodziców i zespołów leczących” dowiedziecie się m.in.:

- Co oznacza choroba nienarodzonego dziecka?
- Jak się odnaleźć w nowej, trudnej sytuacji?
- Komu i w jaki sposób pomaga Hospicjum Perinatalne?
- Jakie prawa przysługują kobiecie po stracie ciąży?



Bezpłatną wersję PDF publikacji można pobrać ze strony: www.hospicjum.lublin.pl



STANDARDY PROWADZENIA PEDIATRYCZNEJ OPIEKI PALIATYWNEJ

Ogólnopolskiego Forum Pediatrycznej Opieki Paliatywnej i Polskiego Towarzystwa Pediatrycznego

Dokument opracowany został przez ekspertów skupionych w Ogólnopolskim Forum Pediatrycznej Opieki Paliatywnej oraz Polskim Towarzystwie Pediatrycznym. Celem tego od lat tworzonego dokumentu, jest wypracowanie optymalnej przestrzeni w organizacji pracy zespołów opiekujących się podopiecznymi dziecięcymi hospicjów.

Ważny – dla autorów dokumentu – był nie tylko aspekt medyczny, czy dotyczący tzw. logistyki realizowanej opieki, ale także wymiar etyczny i moralny. Spojrzenie takie daje możliwość holistycznej opieki, uwzględniającej antropologię człowieka oraz systemowy kontekst opieki nad całą rodziną; w trakcie opieki nad małym pacjentem, jak i w ramach tzw. grup wsparcia nad osieroconymi. W Standardach zostały także uwzględnione opisywane w literaturze etapy antycypowanej żałoby, doświadczane przez rodzinę jeszcze w trakcie leczenia objawowego.

Kolejnym, ważnym powodem wypracowania Standardów była konieczność zagwarantowania małym pacjentom wymaganej jakości opieki. Jest to wyraz troski naszego środowiska o jakość sprawowa-



nej opieki przez już istniejące, jak i nowo powstające hospicja dziecięce, dla których Standardy powinny stawać się punktem odniesienia w realizacji opieki paliatywnej.

Wyrażamy ogromną radość z tego powodu, że Standardy Prowadzenia Pediatrycznej Opieki Paliatywnej realizują cele statutowe obu organizacji. Powstały jako owoc prac niemal całego środowiska reprezentującego dziecięce hospicja, skupione w OFPOP (rozdział 2, paragraf 5 Statutu), gdzie jako cel zostało wskazane: „przyjęcie oraz wdrożenie do polskiego systemu prawnego, jednolitych standardów opieki paliatywnej nad dziećmi, obowiązujących hospicja zrzeszone w Forum”, oraz Polskie Towarzystwo Pediatryczne realizujące tym

dokumentem jeden z ważnych celów własnego Statutu (rozdział 2, paragraf 7) jakim jest „współdziałanie w tworzeniu programów dla możliwie najlepszego zabezpieczenia opieki zdrowotnej oraz ochrony interesów dzieci i młodzieży”.

Oddajemy zatem do Państwa rąk, dokument będący wynikiem współpracy polskiego środowiska specjalistów zajmujących się najmłodszymi pacjentami, dotkniętymi ciężką, nieuleczalną chorobą. Wyrasta on z najnowszych zdobyczy medycyny, jak również gromadzonego przez lata doświadczenia.

O. dr Filip Buczyński

Przewodniczący Rady Ogólnopolskiego Forum Pediatrycznej Opieki Paliatywnej

Opublikowane standardy prowadzenia pediatrycznej opieki paliatywnej jako jedyne są rekomendowane przez Zarząd Główny Polskiego Towarzystwa Pediatrycznego. Uchwała nr 65/2016 z dn. 30.03.2016 r.

Na stronie internetowej:
www.hospicjum.lublin.pl
dostępny jest bezpłatny PDF broszury.

Przyjaciół Małego Księcia



Instytut Monitorowania Mediów przez 24 godz. na dobę śledzi dla nas polskie media. Dzięki temu Hospicjum wie kto i jak pokazuje je w środkach masowego przekazu takich jak telewizja, prasa, radio i internet. Jest to szczególnie ważne w okresie, kiedy Mały Książę zachęca do dołączenia do ludzi o WIELKICH sercach i przekazanie na rzecz Hospicjum 1 % podatku. Dziękujemy!

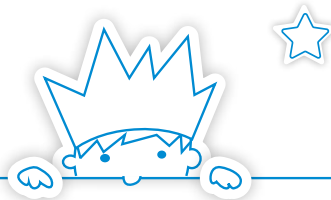
Szanowni Państwo

W Informatorze Mały Książę znajdziecie blankiet wpłaty, który umożliwi przekazanie dowolnej darowizny finansowej dla Podopiecznych naszego Hospicjum za pośrednictwem Poczty Polskiej na terenie kraju, bez ponoszenia dodatkowych kosztów. Prosimy nie traktować blankietu jako druku opłaty za Informator. Informator otrzymujecie Państwo bezpłatnie jako nasi Przyjaciele



Lista pacjentów LHD im. Małego Księcia 2019

L.p.	Nazwisko i imię	Rozpoznanie	Data urodzenia	Status	Data zgonu/wypisu
1	Amelia A.	Zespół Edwardsa	2008		
2	Katarzyna Z.	Encefalopatia niedotlenieniowo-niedokrwienne	2006		
3	Maciej S.	Zespół Edwardsa, Zespół Klinefeltera, niedoczynność tarczycy	2005		
4	Szymon K.	Pęcherzowe oddzielanie naskórka	2009		
5	Mateusz P.	Choroba Hallervordena-Spatza	1998		
6	Antoni K.	Encefalopatia niedotlenieniowo-niedokrwienne, ciężka zamartwica urodzeniowa, tracheostomia, gastrostomia	2012		
7	Dorota O.	Przewlekła niewydolność oddechowa, zespół wad wrodzonych	2012	wypis	10.05.2019
8	Oskar G.	Ceroidolipofuzcynoza Typ II, padaczka objawowa	2007		
9	Franciszek D.	Choroba demielinizacyjna OUN, leukodystrofia nieokreślona, padaczka nieokreślona, wrodzone wady rozwojowe mózgu	2011		
10	Marcin D.	Szczególne zespoły padaczkowe z hysarytmią i SBA, encefalopatia padaczkowa, dysplazja biodra prawego	2014		
11	Amelia G.	Ceroidolipofuscynoza, padaczka	2010		
12	Kacper D.	Zespół Canavana, padaczka	2008		
13	Igor Z.	Encefalopatia niedotlenieniowo-niedokrwienne, padaczka, wcześniactwo 29hbd, zespół krótkiego jelita, refluks żołądkowo-przełykowy	2006		
14	Wiktor C.	Miopatia miotubularna, ubytek przegrody międzykomorowej	2014		
15	Aleksander K.	Dysplazja oskrzelowo-płucna, wodogłowie pokrwotoczne, skrajne wcześniactwo, retinopatia wcześniacza	2013		
16	Ignacy N.	Encefalopatia, kardiomiopatia, zespół Brugadów	2014		
17	Aneta K.	MPDz, epilepsja, stan po ostrej niewydolności oddechowej	2003		
18	Aniela W.	Dysplazja oskrzelowo-płucna, przewlekła niewydolność oddechowa, zespół wad wrodzonych	2015		
19	Antonina G.	Zespół Canavana	2009		
20	Zofia G.	Zespół Canavana	2009	zgon	13.12.2019
21	Stanisław K.	Przewlekła niewydolność oddechowa, tracheostomia, inne wady rozwojowe	2014		
22	Lena K.	Schyłkowa niewydolność nerek, zespół nerczycowy, zespół Piersona, wrodzona zaćma	2015		
23	Magdalena H.	MPDz, padaczka, dychawica oskrzelowa	2011	zgon	04.02.2019
24	Hanna B.	Padaczka lekooporna	2017	zgon	07.02.2019
25	Piotr H.	Zespół Patau, rozszczep wargi i podniebienia	2017	zgon	26.08.2019
26	Filip J.	Zespół Edwardsa	2017		
27	Andrzej N.	Wady rozwojowe mózgu	2017		
28	Adrian G.	Wodogłowie	2017		
29	Aleksandra D.	Zespół Dandy-Walkera	2018		
30	Bogumiła P.	MPDz	2014	wypis	29.07.2019



L.p.	Nazwisko i imię	Rozpoznanie	Data urodzenia	Status	Data zgonu/ wypisu
31	Zuzanna B.	Encefalopatia, inne dziecięce porażenie mózgowe	2016	zgon	07.02.2019
32	Nadia M.	Wrodzone wady rozwojowe, tracheostomia	2017	wypis	28.02.2019
33	Agata G.	MPDz, padaczka lekooporna, niedobór masy ciała	2008	zgon	09.02.2019
34	Patryk G.	MPDz, padaczka lekooporna, cytomegalia wrodzona, niedobór czynnika XII	2002		
35	Cezary B.	MPDz, niewydolność oddechowa, tracheostomia, Zespół Downa	2009		
36	Mateusz M.	Określone zaburzenia mózgu, padaczka	2017	zgon	14.02.2019
37	Alicja K.	Zespół Patau, wada serca, kardiomegalia, rozszczep wargi i podniebienia	2017		
38	Karolina D.	MPDz, zapalenie płuc, gastrostomia	2004		
39	Michał P.	Dysplazja oskrzelowo-płucna, ubytek przegrody międzykomorowej, wcześniactwo	2017	wypis	31.01.2019
40	Natalia L.	Mózgowe porażenie dziecięce, padaczka, status gravis	2003		
41	Maria S.	Zespół wad wrodzonych, dysmorfia twarzoczaszki, obserwacja serca	2018	wypis	02.08.2019
42	Kuba P.	Miopatia, inne określone zaburzenia mózgu, wrodzone wady rozwojowe, padaczka	2018		
43	Michał S.	Guz pnia mózgu, porażenie połowicze	2006	zgon	31.07.2019
44	Krystian L.	Rdzeniowy zanik mięśni	2017		
45	Piotr K.	Mózgowe porażenie dziecięce, gastrostomia	2002	wypis	21.11.2019
46	Antonina W.	Mózgowe porażenie dziecięce, postać ciężka, skolioza	2008		
47	Alicja Ś.	Wrodzone wady rozwojowe przegród serca, ubytek przegrody międzykomorowej, Zespół Rubinstein-Taybieg, niewydolność oddechowa wrodzona	2018	zgon	20.01.2019
48	Amelia G.	Mukolipidoza	2012		
49	Klaudia T.	Choroba Hallervordena-Spatza	2008		
50	Sylwia S.	Marskość wątroby, nadciśnienie wrotne	2008	zgon	06.02.2019
51	Zuzanna W.	Zespół wad wrodzonych, podejrzenie zespołu Moebiusa, wrodzone wady rozwojowe mózgu	2018	zgon	07.06.2019
52	Patryk S.	Encefalopatia nieokreślona G93.4, stan po rozlanym urazie mózgu	2004	wypis	30.06.2019
53	Nicola Z.	Guz pnia mózgu	2014	zgon	08.03.2019
54	Maciej L.	Wrodzone wady rozwojowe, rozszczep podniebienia, wady wrodzone kończyn dolnych, podejrzenie zespołu Sticklera, ubytek przegrody międzykomorowej	2018		
55	Krystian T.	M.P.Dz, padaczka	2001		
56	Janina S.	Zespół wad wrodzonych, ubytek przegrody międzykomorowej, zarośnięcie nozdry tylnych	2018	wypis	30.06.2019
57	Nikodem Ż.	Zespół Edwardsa, tetralogia Fallota	2018	zgon	06.06.2019
58	Małgosia P.	Zespół Canavana, padaczka, zaburzenia połykania	2017		
59	Antoni B.	Zespół Canavana	2017		

L.p.	Nazwisko i imię	Rozpoznanie	Data urodzenia	Status	Data zgonu/ wypisu
60	Agata K.	Wrodzone wady rozwojowe serca	2018		
61	Martyna K.	Zaburzenia B-oksydacji kwasów tłuszczowych, padaczka lekooporna	2018		
62	Alicja Z.	Wrodzone wady rozwojowe, trisomia 3 chromosomu, niewydolność serca, nadciśnienie płucne, ubytek przegrody międzyprzedsionkowej	2018	wypis	12.04.2019
63	Maciej M.	Stan po zapaleniu mózgu, niedowład czterokończynowy, padaczka	2011		
64	Igor L.	Encefalopatia, ubytek przegrody międzykomorowej	2019	wypis	30.08.2019
65	Barbara F.	Zespół Edwardsa, nadciśnienie płucne, mnogie ubytki międzykomorowe, przepuklina przeponowa	2019	zgon	18.08.2019
66	Rafał G.	Nowotwór złośliwy mózgu	2004		
67	Jakub M.	Guz pnia mózgu, niedoczynność przysadki jatrogenna, porażenie połowicze	2014	zgon	28.10.2019
68	Kacper D.	Ostra białaczka limfoblastyczna	2006	zgon	11.10.2019
69	Nikodem T.	Wrodzone wady rozwojowe mózgu, drgawki noworodka	2019		
70	Kamil L.	Kurczowe porażenie mózgowe, padaczka, encefalopatia, niedoczynność tarczycy, kacheksja	2004		
71	Dawid B.	Odleżyny	1998	wypis	16.07.2019
72	Joanna M.	Wada serca, zespół niedorozwoju lewej części serca HLHS	2019	zgon	09.04.2019
73	Lena P.	Zespół Pierre-Robin, wrodzone obniżenie napięcia mięśniowego	2019	wypis	29.04.2019
74	Marcelina H.	Wady rozwojowe mózgu, wrodzone zniekształcenie czaszki	2016	wypis	29.04.2019
75	Jakub S.	Niewydolność oddechowa	1991	wypis	04.06.2019
76	Julia B.	Mózgowe porażenie dziecięce	2007	wypis	01.09.2019

Narodzili się dla Nieba

Lista Podopiecznych, którzy odeszli od nas w okresie od wydania ostatniego numeru Informatora



ZOFIA G.
ur. 14.05.2009 r.
zm. 13.12.2019 r.



NIKODEM T.
ur. 18.10.2019 r.
zm. 12.02.2020 r.



ALEKSANDRA D.
ur. 11.06.2018 r.
zm. 22.02.2020 r.

JAK POMAGAMY

Od 22 lat zapewniamy bezpłatną, całodobową opiekę medyczną najciężej chorym dzieciom. **Dyżur Hospicjum trwa 24 godziny na dobę, przez 7 dni w tygodniu.** W każdej chwili zespół medyczny gotowy jest służyć pomocą naszym Podopiecznym.



HOSPICJUM PERINATALNE

- » pomagamy rodzicom oczekującym na narodziny chorego dziecka
- » kierujemy na potrzebne badania
- » kontaktujemy ze specjalistami
- » udzielamy wsparcia psychologicznego i duchowego
- » organizujemy spotkania z innymi rodzicami, których dzieci mają ten sam zespół wad



HOSPICJUM DOMOWE

- » sprawujemy opiekę nad dziećmi i młodzieżą z chorobami nowotworowymi oraz innymi nieuleczalnymi i postępującymi schorzeniami w ich własnych domach w Lublinie i na terenie woj. lubelskiego
- » zapewniamy wysoki standard opieki medycznej, psychologicznej, socjalnej i duchowej
- » opieka jest bezpłatna dla rodzin Podopiecznych
- » finansujemy kompleksową pomoc medyczną, zakup leków oraz specjalistycznego sprzętu medycznego, który funkcjonuje w domach dzieci
- » Podopieczni i ich rodziny korzystają z bezpłatnych usług stomatologicznych, zabiegów rehabilitacyjnych, poradni neurologicznej oraz pomocy udzielanej przez Poradnię Zdrowia Psychicznego w Domu Małego Księcia



HOSPICJUM STACJONARNE

- » obejmujemy opieką dzieci z nieuleczalną chorobą, u których czasowo lub na stałe nie może być prowadzona opieka i leczenie w warunkach domowych
- » Podopieczni mają zapewnioną opiekę lekarską, pielęgniarską, opiekunów medycznych, psychologa, fizjoterapeuty, duszpasterza, wolontariuszy
- » kierujemy na niezbędne konsultacje specjalistyczne, w tym stomatologiczne
- » rodzice mogą stale przebywać przy dzieciach lub odpoczywać w części hotelowej, położonej w Domu Małego Księcia



WSPARCIE RODZIN W ŻAŁOBIE

- » towarzyszymy rodzinie na poszczególnych etapach żałoby przez 3 lata po śmierci dziecka
- » zapewniamy opiekę psychologiczną
- » organizujemy cykliczne spotkania rodzin zjednoczonych przez opiekę Hospicjum



SPEŁNIANIE MARZEŃ



WYJAZDY WAKACYJNE



WSPARCIE SOCJALNE

Szanowni Państwo, jesteśmy zainteresowani PRZYJĘCIEM DO PRACY LEKARZY

gwarantując jednocześnie zakwaterowanie w hotelu, który prowadzimy.

OFERUJEMY:

zatrudnienie na etat, zlecenie lub jednoosobową działalność gospodarczą.

MILE WIDZIANE SPECJALIZACJE W DZIEDZINIE:

pediatrii, neonatologii, neurologii dziecięcej, onkologii i hematologii, anesteziologii, intensywnej terapii, chirurgii dziecięcej, medycyny paliatywnej **lub lekarze w trakcie specjalizacji** z ww. dziedzin, bądź legitymującego się dokumentem ukończenia kursu zgodnego z programem specjalizacji.

GWARANTUJEMY:

godziwe wynagrodzenie i realizację szlachetnej misji.

Poszukiwani
lekarze
do pracy

Osoby zainteresowane współpracą prosimy o kontakt z biurem Hospicjum pn.-pt. w godzinach 8.00-16.00 pod numerem telefonu

 **81 537 13 73**

KRS: 000 000 4522

1% Twojego
podatku
daje **WIELE!**



www.hospicjum.lublin.pl



Lubelskie Hospicjum dla Dzieci
im. Małego Księcia