



POGŁĘBIANIE WIEDZY I WSPARCIE DLA CHORYCH NA ENCEFALOPATIĘ NIEDOTLENIENIOWO-NIEDOKRWIENNĄ (ENN)

Witamy w Peeps

Czym jest Peeps?

Jesteśmy jedyną brytyjską organizacją charytatywną, której celem jest wspieranie osób cierpiących na ENN. ENN to skrót od encefalopatii niedotlenieniowo-niedokrwiennej. ENN objawia się brakiem tlenu i przepływu krwi do mózgu, który może spowodować obrażenia u małego dziecka. Zazwyczaj występuje tuż przed porodem lub w jego trakcie, ale może również pojawić się po porodzie.

Organizacja Peeps została założona w 2018 roku przez Sarę i Steve'a po tym, jak u ich córki krótko po urodzeniu zdiagnozowano ENN. Młodzi rodzice nigdy wcześniej nie słyszeli o ENN. Stwierdziwszy, że istnieje luka w zakresie wsparcia i wiedzy na temat tej choroby, postanowili to zmienić i wzięli sprawy w swoje ręce.

Każda historia związana z ENN jest inna. Mogą występować pewne podobieństwa, jeśli chodzi o przebieg choroby, jak również wiele wątpliwości oraz chwil pełnych smutku, ale też radości. Organizacja Peeps jest zawsze przy Tobie. Nieważne, czy wsparcia potrzebujesz teraz, w przyszłym tygodniu, czy za kilka miesięcy. Zapewniamy wsparcie emocjonalne, finansowe i praktyczne.

Peeps i Oddziały Intensywnej Terapii Noworodka

Peeps współpracuje z Oddziałami Intensywnej Terapii Noworodka w celu zapewnienia wsparcia rodzinom, którym przyszło zmagać się z ENN. Oferujemy pakiety rodzinne, które zawierają cenne informacje, a także „podstawowe rzeczy potrzebne do życia na oddziale” i oczywiście upominki dla dziecka.

Oferujemy również pomoc online dla rodzin zapewnianą przez koordynatorów działań charytatywnych i wolontariuszy.

Życie po Oddziale Intensywnej Terapii Noworodka

W Peeps zdajemy sobie sprawę, że leczenie na Oddziale Intensywnej Terapii Noworodka może być początkiem nierzadko trudnej i zniechęcającej podróży, a rezultaty leczenia oraz skala ich oddziaływania na pacjenta mogą być wysoce zróżnicowane.

Chcemy wykorzystać nasze doświadczenie do tego, by zapewnić rodzinom jak największe wsparcie w zakresie komfortu życia i zdrowia. Peeps może zapewnić pomoc psychologiczną lub terapię, a także pomoc finansową oraz stałe wsparcie ze strony osób o podobnych doświadczeniach.

Współpracujemy z wieloma agencjami i organizacjami charytatywnymi, które pomagają nam wybrać rodzaj wsparcia, który będzie dla danej rodziny najodpowiedniejszy.

Jak się z nami skontaktować?

Więcej informacji można znaleźć na naszej stronie internetowej www.peeps-hie.org oraz w serwisach Facebook, Instagram i Twitter (@PeepsHIE). Można także pobrać aplikację lub zeskanować kod QR znajdujący się w tej ulotce.

Zadzwoń do nas: 0800 987 5422

Wyślij nam SMS-a lub wiadomość w aplikacji WhatsApp na numer 07838 197 945



Opinie rodzin, które wspieramy

„Peeps to przyjazna organizacja, zapewniająca natychmiastową pomoc, nie osądzająca i bardzo opiekuńcza”

„Zawsze są wtedy, kiedy ich potrzebuję. Cieszę się, że są tak aktywni w mediach społecznościowych, ponieważ dzięki temu jestem ciągle na bieżąco z ENN, nie oddalając się od domu. Mam poczucie, że nasza rodzina jest obdarzona należytych i nieprzerwanym wsparciem.

Otrzymałem także dofinansowanie prywatnej terapii EMDR i nie jestem w stanie sobie wyobrazić, jak moje życie potoczyłoby się bez tego rodzaju pomocy. Będę Wam za to na zawsze wdzięczny”

„Ludzie, którzy tworzą Peeps, robią wszystko, co w ich mocy, aby zapewniać wsparcie rodzicom dzieci z ENN. Łatwo o nas zapomnieć, więc miło, że ktoś jednak pamięta! Miałem nawet dostęp do wsparcia psychologicznego, które w innej sytuacji, ze względu na lockdown, byłoby właściwie niemożliwe”