



الوعي والدعم بشأن اعتلال الدماغ الإقفاري بنقص التأكسج

مرحبًا بكم في Peeps

من هي Peeps؟

إنها الجمعية الخيرية الوحيدة في المملكة المتحدة المكرسة لدعم المصابين باعتلال الدماغ الإقفاري بنقص التأكسج. ويمكن اختصار هذا المرض بكلمة HIE. وهو عبارة عن نقص في الأكسجين وتدفق الدم إلى الدماغ، الأمر الذي يمكن أن يتسبب بإصابة لدى الطفل أو الرضيع. وغالبًا ما يحدث ذلك قبل الولادة أو خلالها، لكن يمكن أن يحدث بعد الولادة أيضًا.

أسست سارة وستيف جمعية Peeps عام 2018 بعد أن عانت ابنتهما من حالة اعتلال دماغ إقفاري بنقص التأكسج بعد ولادتها بوقت قصير. وقبل ذلك، لم يسمعا قط بهذا المرض، وقد وجدا ثغرة في الدعم والوعي، لذلك أرادا تغيير هذا الواقع.

ستكون كل رحلة من رحلات اعتلال الدماغ الإقفاري بنقص التأكسج مختلفة، إذ يمكن أن نرى أوجه شبه واحتفالات وشكوكًا وأوقات مثيرة للقلق. ويمكن أن نتواجد في Peeps إلى جانبكم متى احتجتم إلينا، سواء أكان ذلك اليوم أو الأسبوع القادم أو في غضون بضعة أشهر. فنحن نقدم دعمًا عاطفيًا وماليًا وعمليًا.

Peeps ووحدات حديثي الولادة (وحدات العناية المركزة لحديثي الولادة)

تعمل Peeps مع وحدات العناية المركزة لحديثي الولادة لتوفير الدعم للأسر التي واجهت حالات اعتلال دماغ إقفاري بنقص التأكسج. نقدم حزم أولياء أمور للأسر تحتوي على معلومات بالإضافة إلى بعض "أساسيات الجناح" وبالطبع بعض الهدايا للطفل.

ونقدم أيضًا الدعم عبر الإنترنت للأسر بواسطة المنسقين والمتطوعين في جمعيتنا الخيرية.

الحياة بعد وحدة العناية المركزة لحديثي الولادة

ندرك في Peeps تمامًا أن التواجد في وحدة العناية المركزة لحديثي الولادة يمكن أن يكون بدايةً لرحلة صعبة ومضنية أحيانًا، ويمكن أن تختلف النتائج والآثار بشكل كبير.

نريد أن نستعين بخبرتنا لتقديم أكبر قدر ممكن من الدعم للأسر، لمدى الحياة. ويمكن أن تدعم Peeps من خلال تقديم المشورة أو العلاج بالإضافة إلى دعم الأقران والتمويل المستمرين.

نعمل مع عدد من الوكالات والجمعيات الخيرية الأخرى لنتمكن من تحديد المعالم لعائلتنا للوصول إلى الدعم الأنسب.

مكان تواجدنا

يُرجى الاطلاع على موقعنا الإلكتروني www.peeps-hie.org للحصول على مزيد من المعلومات، أو البحث عنا على Facebook و Instagram و Twitter على العنوان @PeepsHIE أو تنزيل تطبيقنا أو مسح رمز QR الموجود على هذه النشرة ضوئياً.

يمكنكم الاتصال بنا على الرقم 0800 987 5422
أرسلوا إلينا رسالة نصية أو رسالة WhatsApp على الرقم 07838 197 945



ملاحظات من عائلتنا

"يمكن تبادل الحديث معهم بسهولة وهم سريعو الاستجابة ومفيدون وغير انتقادين ومهتمون"

"هم دائماً في الخدمة وأحب كونهم نشطين جداً على وسائل التواصل الاجتماعي بحيث يبقون تقريباً موضوع اعتلال الدماغ الإقفاري بنقص التأكسج وثيق الصلة وقريباً من القلب، وكلما رأيت مواضيع جديدة، أشعر بوجود شخص يكون بمثابة الصوت الذي تحتاج إليه عائلتنا. وقد تمّ تمويلي أيضاً خلال علاج إزالة حساسية حركة العين وإعادة المعالجة (EMDR) الخاص، ومن دون تلك المساعدة لا يمكنني تصور كيف كنت سأستمر، فأنا ممتن إلى الأبد"

"يبيذل الأشخاص في Peeps قصارى جهدهم ليحرصوا على تذكّر أولياء أمور الأطفال الذين يعانون من اعتلال الدماغ الإقفاري بنقص التأكسج. ومن السهل أن ننسى، لذا إنّه لأمر جميل أن يتمّ تذكّرنا! بالإضافة إلى ذلك، تمكّنتُ من الحصول على المشورة التي كانت لتشكل صعوبة بالغة في ظل الإقفال التام."