

The background features a complex, abstract design. On the left, there are several concentric, interlocking gears of varying sizes, rendered in a light gray color against a darker gray background. To the right of the gears, there is a network of white lines and dots, resembling a circuit board or a data network. A prominent white arrow points from the left towards the right, passing through the network of lines. The overall aesthetic is technical and futuristic.

*Конкурс «Я мама 2020 года»
Швецова Асия Фатиховна ДСП Сечуга*

Номинация «Мужество жить !»

Семья – это самое важное, что есть в мире. Если у вас нет семьи, считайте, что у вас нет ничего !

Во многих семьях есть дети, сейчас хотелось бы дать краткий очерк нашей семьи.

Мы не простая семья, мы семья в которой появился ребенок-инвалид. Расскажем и о том, как мы справляемся со своим горем, как продолжаем жить дальше.

Сколько участия и душевных сил мы открыли в себе, как не опустить руки и главное не впасть в отчаяние.



Швецова Русалина Вячеславовна

История дочери

Мне было 10 лет, когда я впервые осталась со своим братом Ромой. Я испугалась такой ответственности, оставшись один на один, а все переговоры с мамой велись по телефону. Она давала мне указания, так как папа был на работе. С чем же мне пришлось столкнуться расскажу подробнее.

Частые приступы эпилепсии, брата надо было поменять, переодеть, перевернуть и накормить через зонд. Было страшно! А мама повторяла мне, что помощи не от кого ждать. Когда брату назначали наркотические уколы, я убегала, боялась, плакала, но пришлось взять себя в руки. Потому что кто, если не я? Ведь мы семья !

Наша дружная семья Швецовых



Наш Рома ребенок – инвалид

Я работаю дежурным по железнодорожной станции Сечуга. Очень люблю свою работу. Живем мы все вместе в Нижегородской области в Арзамасском районе, село Мотовилово. Сейчас моей дочери Русалине 20 лет и у нее своя семья: муж и ребенок. Моему сыну Роме 16 лет, улучшений нет, можно сказать «вырос лёжа на кровати», ухода за ним требуется больше. Он лежит только вертикально, происходят систематические приступы, не говорит, не видит, сам не кушает, в общем питается как грудной ребенок. Наша семья очень дружная и мы все вместе заботимся о нашем Роме.

Если у других детей с ДЦП, которых сейчас показывают по телевидению есть надежда, то у Ромы ее нет, но мы не отчаиваемся и всячески поддерживаем друг друга !

*Все счастливые семьи похожи друг на друга,
каждая несчастливая семья несчастлива по-своему.*

СПАСИБО ЗА ВНИМАНИЕ !!!

