

Testify to Love

zorg * begeleiding * liefde * aandacht
voor gehandicapte kinderen in Oekraïne

Stefan & Margaretha Bakker • Zádor 186 • UA-90225 Mezóvári • Oekraïne • testifytolove@outlook.com



Het wordt tijd voor de eerste nieuwsbrief in het jaar 2015! In de maand mei kunnen wij het niet laten om terug te denken aan april/mei vorig jaar. Ruim een jaar geleden vertrokken we samen naar Oekraïne.

Misschien was je aanwezig bij de presentatie in december tijdens ons verlof in Nederland? Hartelijk dank voor je aandacht en aanwezigheid.

Deze nieuwsbrief willen we vooruitkijken naar onze werkzaamheden in en om het centrum Nefelejcs. Na een heel jaar in Oekraïne te hebben gewerkt en gewoond hebben we besloten om ons voor langere (onbepaalde) tijd hier te vestigen. Om op de bres te blijven staan voor de gehandicapte kinderen hier. Voor vragen of (meer) informatie mag je ons mailen of het thuisfront bellen.

Hartelijke groeten, *Stefan & Margaretha*



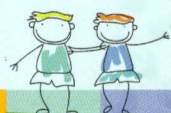
Véél nieuwe aanmeldingen!

Vorig jaar april zijn we met zeven kinderen gestart. Deze kinderen bezoeken het centrum actief. Nu, in april 2015, tellen we al 25 blauwe dossiermappen! Achttien kinderen hebben we in één jaar mogen leren kennen. We proberen al deze 25 kinderen liefde, zorg en begeleiding te bieden op dat gebied wat zij nodig hebben en op de gebieden waarin wij zorg kunnen bieden. Zeker de laatste vier maanden merken we dat we vooruitgang boeken. Soms

vragen we ons af: Hoe zal het gaan wanneer de kinderen zich in dit tempo blijven aanmelden? We piekeren hier niet te veel over; God zegent ons werk met de aanmelding van kinderen en de bereidheid van ouders om hun kind een kans te bieden. Wat de toekomst brengen moge? Ons geleidt de hand van de Heer!

Visie en doel

Natuurlijk is het ook onze verantwoordelijkheid om alle kinderen per week in te plannen voor therapie, een massage of bij de dagbesteding. Samen met mijn collega's Eva en Gabi hebben wij een visie en doelen gesteld. In de eerste plaats willen we een centrum zijn waar de kinderen liefde en zorg kunnen ontvangen op het gebied van: algehele ontwikkeling, advies over zitten en liggen, het aanbieden van hulpmiddelen of informatie over de diagnose van een kind aan ouders. Door Margaretha's netwerk in Nederland kunnen we ook ouders adviseren over voeding en/of wat de werking van voorgeschreven medicijnen is. In de tweede plaats hopen we moeders verlichting te geven in de dagelijkse zorg voor hun kind door hun zoon of dochter enkele dagdelen op te vangen.



Twee vormen van hulp

Groepsbehandeling en individuele begeleiding

Op dit moment bieden we twee vormen van hulp. We hebben op maandag, dinsdag, woensdag en vrijdag de groepsbehandeling voor kinderen van vier tot twaalf jaar met een verstandelijke en vaak lichamelijke beperking. Daar leren de kinderen zelf en met elkaar spelen, kleutervaardigheden, eten en drinken en handen wassen, en doen we spelletjes met hen om de lichamelijke mogelijkheden te stimuleren. Naast de groepsbehandeling hebben we ook individuele begeleiding voor kinderen die nog te jong of juist te oud zijn voor in de groep. Of voor kinderen die géén verstandelijke beperking hebben, maar wel begeleiding nodig hebben bij hun lichamelijke handicap. Door deze regels kunnen we na de eerste kennismaking met een kind beter besluiten welke vorm van hulp we het kind aanbieden.

Natuurlijk proberen we deze regels dagelijks te hanteren, maar in de praktijk komen we voor keuzes te staan die ons hart raken. Bij een aanmelding van een jongvolwassene met een verstandelijke beperking kunnen we geen alternatief in de regio bieden, dus zoeken we in ons programma ook voor deze doelgroep een plekje.

De donderdagen gebruiken we meestal voor de kennismaking met nieuwe kinderen. En we bereiden de knutselwerkjes voor en nemen we de voortgang van ieder kind door.

Ook heb ik aandacht voor het overbrengen van vakkennis aan mijn collega's; ik leer mijn collega's wat autisme en wat een hersenbeschadiging is, met alle mogelijke gevolgen. Eva en Gabi zijn echt erg leergierig!

Lukas



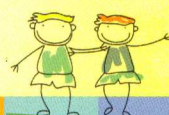
Mooie gerealiseerde veranderingen in het afgelopen jaar

- de grote groepsruimte is klaar en in gebruik. Wat een heerlijk ruime plaats voor de kinderen!
- door de hele week heen ontvangen en begeleiden we 25 kinderen
- het speeltuintje is afgebakend en we hebben nu een schommel en een trampoline
- enkele organisatorische zaken zijn veranderd. Dit geeft rust en duidelijkheid. Er is nu een verslag van de kinderen bij aanmelding en de oudergesprekken zijn gepland voor een heel jaar
- begin dit jaar hadden we een zeer waardevolle oudermiddag. Met iedere ouder konden we apart in gesprek over de voortgang van hun kind en hun actuele hulpvragen. Dit heeft als gevolg gehad dat we een ingang hebben gekregen om regelmatig met de ouders over de problemen thuis te praten

...en de plannen voor dit jaar

- we gaan een aantal presentaties geven over ziektebeelden en algemene vragen als: 'Hoe begeleid ik mijn kind in de dagelijkse verzorging?' of 'Wat is autisme?'
- we denken erover om in de zomermaanden te starten met iedere veertien dagen een sportgroepje voor gehandicapte kinderen
- alle kinderen die niet kunnen lopen willen we dit jaar graag voorzien van een op het kind afgestemde rolstoel, ook voor thuis
- we willen meer ouderbegeleiding geven. Onder andere door het filmen van ieder kind tijdens de activiteiten, zodat ouders ook thuis met hun kind kunnen gaan oefenen

We houden jullie op de hoogte!



even voor-
stellen:
Richard

'Welke kleur heeft jouw T-shirt?' is de eerste standaardvraag van Richard aan Stefan iedere morgen als Stefan hem de bus in tilt. Richard is negen jaar en woont met zijn vader, moeder en twee zusjes thuis. Richard is lichamelijk en verstandelijk beperkt en heeft de hele dag bij alles hulp nodig. Richard heeft helaas een ziekte waarvan we weten dat hij steeds verder achteruit zal gaan. En we merken dit ook. Richard komt bij ons op het centrum om te bekijken hoe hij het beste kan zitten en liggen. We willen hem graag dit jaar een goede rolstoel geven die hij ook thuis kan gebruiken. Dan heeft hij niet zo veel pijn meer als hij zit. Tijdens het oudergesprek werd duidelijk dat gebrek aan geld en ruimte



thuis het grootste probleem is, dat Richard nog bij zijn vader en moeder in bed slaapt. Stefan gaat nu een bed op maat maken dat precies naast het tweepersoonsbed van vader en moeder past. Het bed krijgt dan opklapbare zijpanelen en verrijdbare wielen. Het resultaat van Stefans creativiteit en handigheid met hout laten we je zeker nog eens zien! Daarnaast hopen we hun huisje rolstoeltoegankelijk te maken met een oprit van beton.

Richard houdt van zingen en veel aandacht. We spelen vaak 'kiekeboe' spelletjes. Stefan brengt Richard ieder dag naar huis, waar moeder altijd op hem wacht.

Moeder is erg dankbaar voor onze zorg voor Richard.

Moelijke thuissituaties

In ons werk leren we kinderen met moeilijke thuissituaties kennen. Ze krijgen bijna allemaal te weinig goede, voedzame voeding en voor de meeste kinderen is het dagelijkse realiteit dat ze de hele dag binnen zitten of liggen. We weten ook van een 24-jarig meisje dat thuis op verschillende terreinen wordt uitgebuit. Dan schiet er door ons heen, "Wat kunnen wij hier doen"? Er zijn hier geen plekken voor begeleid wonen en er zijn geen mogelijkheden voor opname bij escalerende thuissituaties. Er is geen meldpunt en er zijn geen rechten voor het kind. Dit frustrert ons nog wel eens. Hier kunnen we maar moeilijk mee leren omgaan. Sommige thuissituaties kunnen we een beetje beïnvloeden door met ouders in contact te komen. Helaas lukt dat niet altijd. Het enige dat we voor een aantal kinderen kunnen doen, is het kind door de week uit de thuissituatie halen en ervoor zorgen dat het kind zich bij ons gehoord en gewaardeerd voelt.

Wil je meebidden voor deze kinderen?

In Memoriam

In de vorige nieuwsbrief vertelden wij over Lara, een meisje van anderhalf jaar oud. We hebben bericht gekregen dat zij is overleden. Lara heeft de laatste maanden van haar leven in het ziekenhuis in Debrecen doorgebracht. We gaan haar moeder bezoeken. Om samen te zijn, samen haar verdriet te delen en haar hopelijk vanuit ons geloof te kunnen bemoedigen.



Eva en
Jázmin



Gabi en
Barbara



Lukas en
Margaretha

Bedankt voor je steun!

We willen alle mensen in Nederland die ons steunen in welke vorm dan ook – door gebed, door het geven van tijd, met giften, het doneren van hulpmiddelen of door ons te adviseren bij de begeleiding van de kinderen – heel hartelijk bedanken! Zeker ook namens de kinderen. Door jouw steun kunnen wij de kinderen blijven ontvangen. We voelen ons telkens weer gezegend door alle hulp die we krijgen. Dit bemoedigt ons in het werk dat we hier mogen doen.



Na vijven - als de kinderen naar huis zijn

In iedere nieuwsbrief schrijven we over welke hulp we aan de kinderen bieden. Maar wat doen wij zoal na vijven, wanneer de kinderen weer thuis zijn? Ook hier is de lente in volle gang. De bomen staan in bloei en de zon schijnt bijna iedere dag. De maanden april en mei betekenen voor ons: iedere dag werken in de moestuin! We hebben wortelen, uien, broccoli, tomaten en komkommers gezaaid. Stefan krijgt voor het al het spitwerk hulp van de vader van Eva, onze collega. We hopen op een betere oogst dan vorig zomer!

Elke maandagavond komen we met vier andere Nederlandse zendingswerkers bij elkaar om samen te koken, eten, zingen en bidden. Het is erg fijn om onze zorgen en frustraties in werk en in het dagelijks leven in Oekraïne met elkaar te delen en elkaar ook te kunnen bemoedigen.

Iedere zaterdagochtend gaan we naar de markt in Beregovo en doen we boodschappen voor een week. Vaak drinken we daarna bij lokale vrienden een bak koffie. We brengen nog ergens snel een voedselpakket of we eten een banaan met Amanda achter de vuilnisbakken.

Nu het steeds mooier weer wordt, rommelen we op zaterdagmiddag rond het centrum: schoffelen, bloemen planten. Ook het vegen van het terrein hoort erbij.

En op zondagochtend gaan we naar de kerk. We hebben goed contact met gemeenteleden en we krijgen van te voren te horen over welk bijbelgedeelte de preek zal gaan. Zo kunnen we voor de kerkdienst al een stukje lezen en begrijpen we beter wat er in de preek gezegd gaat worden. De besteding van de zondagmiddag wisselt nogal per keer. Bezoek krijgen of ergens op bezoek gaan, lekker uitrusten of een stevige wandeling maken. Om op maandagochtend weer met frisse moed en een lach op ons gezicht de kinderen te begroeten!



Wist je dat...?

• Sandika (1,5 jaar) niet meer op haar hand bijt, dankzij advies over goede voeding?

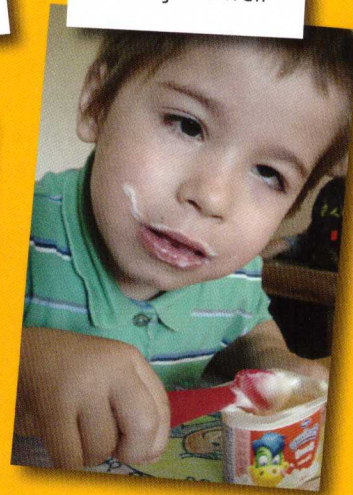
• Richárd (14 jaar) nu zelf zijn schoenen met de elastische veters kan aandoen?

• de danoontjes heerlijk zijn!
Dank jullie wel!

• Bence (4 jaar) van zeven kilo in een half jaar tijd is gegroeid naar elf kilo, dankzij voeding uit Nederland?

• Máté (13 jaar) met zijn nieuwe elektrische tandenborstel nu zelf zijn tanden kan poetsen?

• Magdika (9 jaar) soms de motorkap van de bus een kus geeft, wanneer Stefan haar aan het einde van de dag weer thuis-brengt?



Voor donaties kunt u gebruik maken van **NL24 INGB 000 6472495**
t.n.v. Stichting ORA inzake Testify to Love • Westeinde 102 • 7711 CN NIEUWLEUSEN

Wij ontvangen spaarzame afzendergegevens. Vermeld daarom bij uw gift wanneer mogelijk uw straat, postcode en woonplaats.

ANBI

Heeft u nu een periodieke overschrijving, wilt u dan nakijken of u het juiste bankrekeningnummer gebruikt?

Sponsor:



COLOFON



Stefan & Margaretha Bakker
Zádor 186
UA-90225 Mezövári
Oekraïne
testifytolove@outlook.com

Thuisfront:
Harmen Brouwer
Anna-Martha Meedendorp
Fabian en Anke Aalberts
Liesbeth Dekker

Correspondentie:
Harmen Brouwer
De Kievit 5
7701 KZ Dedemsvaart
0523-616295
thuisfront-bakker@outlook.com

Administratie:
Stichting ORA zending & hulpverlening
Westeinde 102 • 7711 CN NIEUWLEUSEN
0529 - 402 906
info@stichtingora.nl
www.stichtingora.nl



t e s t i f y t o l o v e n l