

Serwis poświęcony wadom wrodzonym dłoni i rąk

Jeśli masz dziecko, którego ręka jest "inna"
lub jeśli jesteś nastolatkiem/dorosłym z taką wadą,
serdecznie zapraszam...

www.wady-dloni.org.pl
nie bądź sam...

03

- Stowarzyszenie
- Dzieci z wadami rąk
- Adresy mailowe rodziców
- Apele o pomoc
- Dorośli z wadami rąk
- Wady rąk - rodzaje
- Metody chirurgiczne
- Amputacje
- Badania genetyczne
- Protezy kończyn górnych
- Niepelnosprawność
- Środki fin. na leczenie dziecka
- Artykuły z prasy i internetu
- Artykuły nt. operacji rąk
- Linki
- Rehabilitacja
- Lista życzeń rodziców ...
- Forum
- Biblioteka
- Edukacja
- Prawo
- Różne
- Ogłoszenia
- Podziękowania
- Kontakt



Pomysł stworzenia strony nt. wad dłoni pojawił się w 2005 roku. W chwili urodzenia syna bez lewej dłoni (listopad 2003 r.), wydawało mi się, że tego typu wady są niezwykle rzadkie (nigdy wcześniej nie słyszałam o kimś, kto nie miałby dłoni, części ręki lub miałby zrosnięte palce).

Dopiero z czasem zaczęłam poznawać rodziców, którzy przechodzą przez to samo - ich dzieci mają ręce podobne do rąk Piotrka. Zaczęły się wymiany maili, rozmowy telefoniczne, spotkania. Razem było nam łatwiej przechodzić przez smutne chwile. Dodawaliśmy sobie otuchy. Wspierani wczoraj pomagają kolejnym osobom, bo niestety, co jakiś czas dołączają nowi rodzice ... Ale z drugiej strony, skoro "już", lepiej abyśmy się odnaleźli, niż w pojedynkę próbowali oswoić temat "innych rąk" naszych dzieci.

Wierzę, że uśmiech na buziach naszych dzieci jest w jakimś stopniu zasługą tego, że się odnaleźliśmy i mogliśmy wymienić się doświadczeniami. Pozwoliło nam to zobaczyć w naszych dzieciach szczęśliwych ludzi. Zaczęliśmy wierzyć, że im i nam się uda.

Mam nadzieję, że strona oraz udział w forum będą kontynuacją wirtualno-osobistych spotkań. Chciałabym, aby była to strona o naszych radościach, ale i troskach (jeśli jest taka potrzeba), o naszym życiu po urodzeniu dziecka z wadą dłoni lub rąk albo o tym, jak żyjemy z wrodzonymi wadami rąk.

Poza zapoznaniem się ze stroną zapraszam również do udziału w [FORUM](#).

Strona i forum istnieją od grudnia 2006 roku.

(Ewa Fabisiak - od 06.2009 r. Prezes Zarządu Stowarzyszenia na Rzecz Osób z Wadami Rąk "W Naszych Rękach"; administrator forum)

Stowarzyszenie na Rzecz Osób z Wadami Rąk
www.wnaszychrekach.pl



Znajdź nas na Facebooku

W Naszych Rękach

Lubię to!

Liczba osób, które lubią **W Naszych Rękach**

Karolina Joanna Ar

Rehabili

Wtyczka społecznościowa Facebooka

Uwaga! Serwis internetowy www.wady-dloni.org.pl nie jest poradnikiem medycznym. Opiera się na doświadczeniach rodziców dzieci z wadami rąk. Autorzy zamieszczonych tutaj tekstów oraz pomysłodawca strony, nie ponosi żadnej odpowiedzialności za ewentualne błędy, ani żadnych konsekwencji, które mogą wynikać z zastosowania informacji tu zawartych. Wszelkie prawa autorskie do artykułów i tekstów zamieszczonych na tej witrynie należą do ich autorów. Kopiowanie, przetwarzanie w jakiegokolwiek formie w całości, lub fragmentach, oraz zdjęć wymaga zgody autorów.

Strony Internetowe - Studio Graficzne Belart