

НА ПУТИ К ПОБЕДЕ.

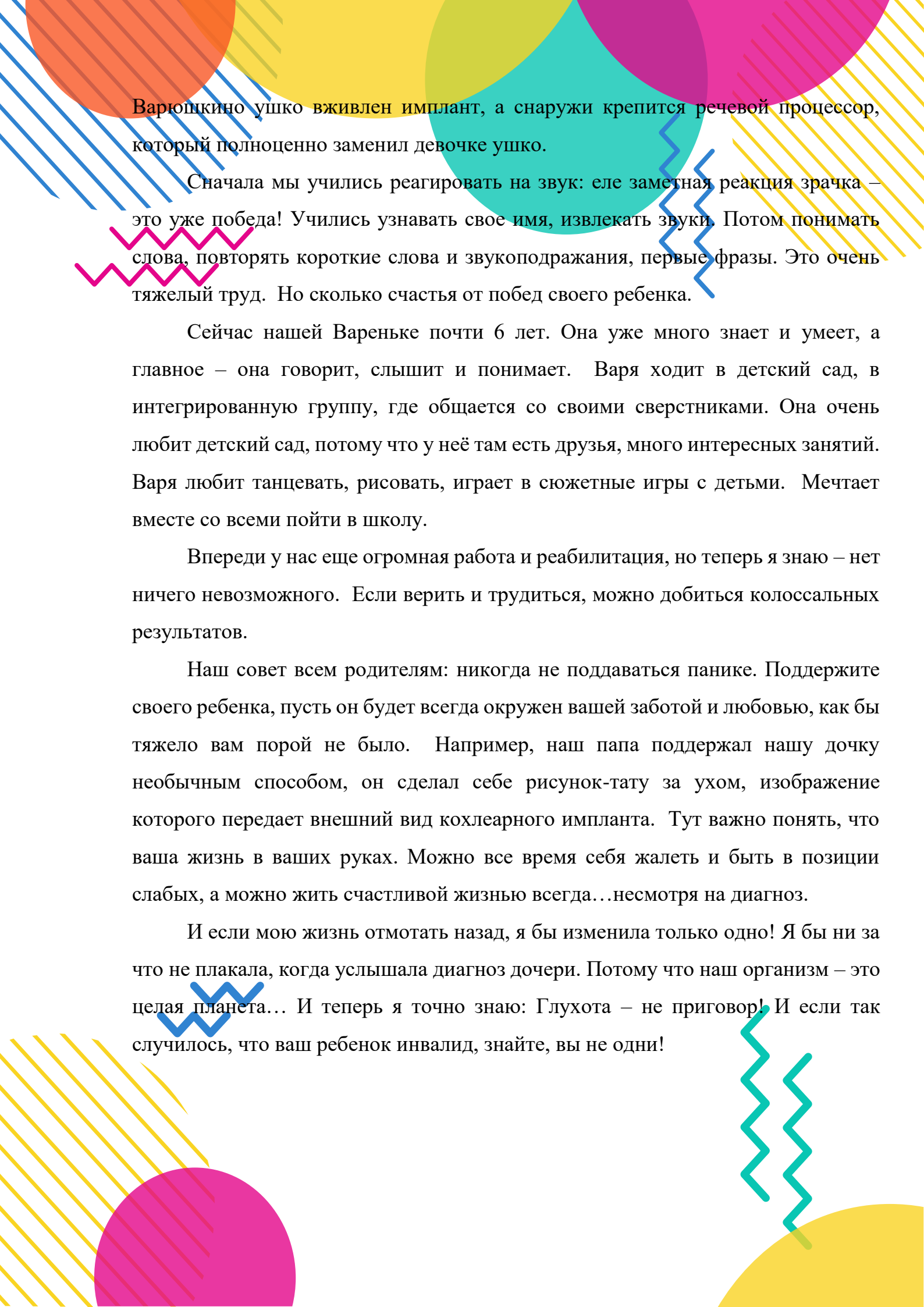
Абрамова Екатерина Михайловна.

Самый счастливый день в моей жизни – это рождение моей доченьки. С её появлением счастье поселилось в нашей семье. Для нас Варенька – самая любимая и красивая девочка. Она для нас – наша жизнь.

Наша девочка родилась здоровым ребенком, и до года развивалась, как все дети. В восемь месяцев мы услышали первое слово «мама». Шло время, дочка подрастала, и мы стали понимать, что к двум годам у Варюши слов не прибавилось. По совету педагога мы обратились к специалистам в «РНПЦ оториноларингологии». По дороге в больницу я надеялась на лучшее и настраивала себя на хорошее, думала о какой-то незначительной задержке речи. Но после обследования, слова врача прозвучали как самый страшный приговор «Нейросенсорная тугоухость 4 степени» (глухота). Страх, боль, слезы и отчаяние... В тот день я не помню, что говорил нам врач, как мы добрались домой и что вообще происходит. Казалось – мир перевернулся...

Причину потери слуха нам установить не удалось, специалисты делали только предположение. Врач порекомендовал нам быстрее оформить инвалидность, и получить бесплатный слуховой аппарат на одно ушко. Через месяц после того как нам выдали аппарат на правое ушко, мы приобрели еще один – на левое.

Дни шли один за одним ... Дочка ходила на занятия к логопеду, мы много занимались дома, но результаты были очень крошечные. Именно тогда я узнала о кохlearной имплантации. На семейном совете было решено: ехать в «РНПЦ» и настаивать на операции. Нас ждали сложные испытания: большое количество обследований, непростые разговоры с врачами. Мы с Варей со всем этим справились. И уже ждали операции. Оказалось, и это не просто, так как в Беларуси есть очередь на имплант. И мы стали ждать. Долгих 8 месяцев... Мы очень верили, что всё у нас получится. И вот, в три с половиной года, врачи провели нашей дочери микрохирургическую операцию, которая длилась более 3х часов. Всё прошло прекрасно! Наша дочка – настоящий боец. Теперь в



Варюшкино ушко вживлен имплант, а снаружи крепится речевой процессор, который полноценно заменил девочке ушко.

Сначала мы учились реагировать на звук: еле заметная реакция зрачка – это уже победа! Учились узнавать свое имя, извлекать звуки. Потом понимать слова, повторять короткие слова и звукоподражания, первые фразы. Это очень тяжелый труд. Но сколько счастья от побед своего ребенка.

Сейчас нашей Вареньке почти 6 лет. Она уже много знает и умеет, а главное – она говорит, слышит и понимает. Варя ходит в детский сад, в интегрированную группу, где общается со своими сверстниками. Она очень любит детский сад, потому что у неё там есть друзья, много интересных занятий. Варя любит танцевать, рисовать, играет в сюжетные игры с детьми. Мечтает вместе со всеми пойти в школу.

Впереди у нас еще огромная работа и реабилитация, но теперь я знаю – нет ничего невозможного. Если верить и трудиться, можно добиться колоссальных результатов.

Наш совет всем родителям: никогда не поддаваться панике. Поддержите своего ребенка, пусть он будет всегда окружен вашей заботой и любовью, как бы тяжело вам порой не было. Например, наш папа поддержал нашу дочку необычным способом, он сделал себе рисунок-тату за ухом, изображение которого передает внешний вид кохлеарного импланта. Тут важно понять, что ваша жизнь в ваших руках. Можно все время себя жалеть и быть в позиции слабых, а можно жить счастливой жизнью всегда...несмотря на диагноз.

И если мою жизнь отмотать назад, я бы изменила только одно! Я бы ни за что не плакала, когда услышала диагноз дочери. Потому что наш организм – это целая планета... И теперь я точно знаю: Глухота – не приговор! И если так случилось, что ваш ребенок инвалид, знайте, вы не одни!