

Warszawa, dn. 10 listopada 2020r.

Stanowisko Prezydium Rady Rodziny w sprawie podniesienia standardów opieki nad dziećmi z wadami letalnymi, dziećmi niepełnosprawnymi oraz nad ich rodzinami.

Orzeczenie Trybunału Konstytucyjnego to dla nas wszystkich wielka szansa, byśmy jako wspólnota, postawili troskę o dzieci z wadami genetycznymi i ich rodziny w centrum naszej uwagi.

Ostatnie wydarzenia pokazały, jak ważne jest wspólnotowe budowanie solidarności ze słabszymi, chorymi, tymi, którym z różnych przyczyn grozi społeczne wykluczenie. Dlatego za jedną z najważniejszych kwestii uważamy ugruntowanie społecznego przekonania, że człowiekiem jest każdy, na każdym etapie życia, dotknięty każdym rodzajem choroby lub niepełnosprawności. Wobec tego, będziemy wspierać każdego w uznaniu, przyjęciu i realizacji postaw z tego przekonania wypływających. Tak rozumiemy człowieczeństwo i przynależną mu solidarność.

Każde ludzkie istnienie ma prawo do miłości i troski, która powinna wyrażać się poprzez zrozumienie, życzliwość i chęć niesienia pomocy. Każdy z nas ma własne obciążenia, nosi w sobie niedoskonałości. Niektórzy, z powodu ich nagromadzenia i rodzaju, są skazani na życie zależne od innych lub szybką śmierć. Zależy nam zatem na upowszechnieniu postaw, które służą codziennej odpowiedzialności każdego z nas, za szczęście i los każdej takiej osoby, a szczególnie chorych dzieci i ich rodzin. Tak rozumiemy realizację Praw Człowieka.

Jednoczy nas troska o ludzi, a nie wojna idei, dlatego odrzucamy ten rodzaj wolności, dla której fundamentem jest przeciwstawianie dobra kobiecie dobru jej dziecka. Chcemy budować świat, gdzie jednakowa troska o oboje będzie praktyczną realizacją zasady niewykluczania kogokolwiek, zaś wolność wyboru nigdy nie będzie oznaczała prawa do eliminacji jednostki słabszej rękami silniejszej, ale obie będą wybrane i zaopiekowane przez całą wspólnotę. Wybór jest wolnym wówczas, gdy jest dokonywany na gruncie miłości, prawdy i odpowiedzialności. Tym rozumiemy wolny wybór.

Chcemy by wysiłkiem i troską całej wspólnoty, była chęć towarzyszenia matce w jej przeżywaniu macierzyństwa, by każda kobieta, która spodziewa się dziecka, a zwłaszcza gdy jest ono chore, czuła wsparcie i realną pomoc, tak by mogła i chciała je przyjąć i pokochać, a gdy przyjdzie mu umrzeć, pożegnać w sposób godny i ludzki.

Wobec tego rekomendujemy:

1. wdrożenie standardów opieki perinatologicznej paliatywnej,
2. stworzenie programu stałego wsparcia opieki perinatalnej,
3. tworzenie i finansowanie hospicjów dla dzieci w okresie prenatalnym i postnatalnym,
4. ciągłą ewaluację oraz doskonalenie w kolejnych etapach realizacji programu „Za życiem”- systemowej opieki nad rodzinami dzieci niepełnosprawnych,
5. formację etyczną oraz kształcenie umiejętności komunikacyjnych w ramach programów studiów na uczelniach medycznych,
6. instytucjonalne wsparcie wszystkich działań w obszarze kultury, edukacji i mediów, promujących postawy służby i troski wobec potrzebujących oraz wartość społeczną głębokich więzi rodzinnych

Tego możemy dokonać tylko wspólnym wysiłkiem całej wspólnoty, w tym osób zaangażowanych w służbę publiczną i niepubliczną oraz wszystkich ludzi rozumiejących czym w istocie jest CZŁOWIECZEŃSTWO, SOLIDARNOŚĆ, PRAWA CZŁOWIEKA oraz WOLNY WYBÓR.

*Dorota Bojemska – Przewodnicząca Rady Rodziny
Dominika Chorościńska – Zastępca Przewodniczącej Rady Rodziny
Marek Grabowski – Zastępca Przewodniczącej Rady Rodziny*

