

Mortuarie,

Subsemnata Adriana - Nicolina Bouleau, sursa punita al numelui Bouleau Luca Andrei in varsta de 7 ani, mare si multumesc Asociatiei Pro Vita pentru sprijinul acordat mamei si fatii mele din momentul in care am fost asociata cu aceasta.

Datorita circumstantelor de la vremea aceea si a unei situatii personale am decedat in anul 2014 socului mamei singure in conditiile in care nu aveam nici un sprijin concret din partea familiei mele si nici o situatie financiara extraordinara, atunci am decis sa apelez la Asociatia Pro Vita care m-a sustinut prin faptul ca am fost psihologic si fizic ajutata de psihoterapeutii cu Roxana si de asemenea m-au ajutat financiar cu efectuarea actiunilor de morfologia fetala si goseria dintr-unul. In perioada aceasta m-a ajutat la nastere. Inca din timpul in morfologia fetala a fost observat un retard de creștere intrauterina.

2
La vârsta de 2 luni am efectuat primele două vizite,
alături de genetician copil și de neurolog datorită faptului că
eu fiind kinetoterapeut am observat la el niște dilatații
de degete adp.d.v. neuro motor. Păcătoarele de la acea vârstă am
aflat că deica Huelrei are o boală genetică. Am început
terapiile de recuperare la vârsta de 4 luni, căci urmas
am de terapie în paralel cu o fugă continuă și o lipsă
put a i se stabili un diagnostic. Pentru că recuperarea
la "stat" mi s-a părut o glumă proastă în cazul ambli-
cloniei mi am reușit să îi sustin terapiile (kinetoterapie,
tut pt. început, urmate de acupunctură Jiu Jiao, masajele
homeopatie și tot ce am crezut eu de curioasă că ar ajuta).
Încă de la vârsta de 8 luni, acum avem 4 anișori
am efectuat toate testele genetice (pt. că aflasem că
este vorba de un defect muscular) de corditate și stat,
până la-am epuizat pe toate. De la vârsta de 4 anișori
am reușit să string trată numai necesară efectuarea
lunii test genetic complex. Rezultatul nu-a lăsat însă
fără curiozitate deoarece am aflat că genele (doar gene
predominant active) lui defecte (sunt) au fost descoperite
în anumite de cercetări exact în același an (2011)
mai existând un singur caz în lume raportat cu
aceste mutații. Astăzi deica este singurul caz în
România și al doilea lume cu această formă de boală.

3

neurale. Într-o vreme pe la vârsta de 4-5 luni, când
neurologii pe care ni rugăseseră ni-au spus că dacă
vom fi mai retardat ori alta din ce va merge ori va
vorbi, va decolozat ori la mine tulburare afebril-
ulară. Boala pe care am trăit-o a neb control
cu ajutorul tratamentului făcut în vara acestuia, cu
câmul datorită situației toxice din familia mea și
a strămăni la care m-au născut acestea am intrat
în ^{stadiul} period maniacal, urmate la scurt timp de alte
două. Atunci am vădit nevoia să accept fizic și
cu mi dăca am rămas singur pe lume, să cânt
canta de euclimat, job (pe care îl făcuse ^{la} hondicopolu,
Kuca nu se mai încadrează la a avea neuroni,
într-o săptămână din anul 2000 când i s-a schimbă gradul
de hondicopol), școală, afterschool, bonus etc. dar
deși nu mi medică mi-au dat verdicte sumbre, după
cum am spus mai sus în ceea ce privește evoluția
lui Kuca, cu multe ^{trăiri} de recuperare și continuu-
tate în efectuarea acestora. Dacă la vârsta de 7
ani am ajuns ca orice copil, pe un i'a de 117/mo-
minat la vârstă de 6 anișori) dar!!! dacă oprim
pe o perioadă de timp (când mi seuste) aproape

acesta pierde aduzită.

În luna august 2022 l-am contactat pe Bogdan
pres. Asoc. Proactiv și i-am cerut sprijinul. Treisem că
episoadele maniacale și ~~stabil~~ stabile ce mi erau tratate
fără să rezolvare și prevenirea a unui nou episod
al bolii mele, vizitele săptămânale atât la dna dr. psih
tu în care am încredere 100% (cum sunt unuzitate
boala și poate depista din timp semnele fetei lui că
tratamentul meu s-a schimbat în sensul fel), dar și
prin vizitele săptămânale prin intermediul Asociației
Proactiv, la Roxana psihoterapeutul Asociației care
mi-a fost alături și în sesiune.

Dețin o dpo a financiară erau într-o situație
deficitară Bogdan ~~me~~ - a donat și banii psi. garanți
în chiriile unei case.

În momentul de față pe lângă cele
două forme de sprijin dpo. medico-social
primară situația (dr. psihiatru și Roxana) merg cât
de des pot și la Dubrovnicul meu pe care luca și
în alte zone foarte mult și la care găsim înțelegere
un sfat bun. Am găsit și un job, o casă în care
se vede unu carterul (nu sunt ele chiar așa de
viseu eu și pentru moment sunt ideale), o gospodărie
unde lui dă. Mi face plăcere să mă ocup, în
cauza educativă în cadrul școlii unde pot avea
cu-mi-meni ~~doar~~ ajungând la muncă și deocumdat

la care se pot duce contra cost în zilele de muncă
și apoi când are două zile trei ore de recuperare,
atunci revin înotul și climbingul și fac tot ce
pot să țin în echilibru în ceea ce
privesc afecțiunile atât a mea cât și a fiului
meu.

Această este povestea mea și a lui Luca și
vreau să mulțumesc lui Bogdan și Roxana pentru
sprijin (Asociația Provida) și bucuria un se vor
opri aici pentru că într-un fel sau altul (caut
și mă străduiesc) vreau să se dezbată în
Parlament această lege a cotizării, cu bonafide,
care ar trebui să beneficieze de înrolarea atât
timp este depinde de perioada de recuperare fiind
singura formă de tratament și prevenție a
evoluției și în diagnosticul meu eruit.

Cu mulțumesc


12.08.2022