



Unità di Terapia Intensiva Neonatale (UTIN)

La Carta dei Diritti del Bambino

1- IL DIRITTO ALLA DIFESA

I miei genitori mi conoscono bene. Sono la mia voce e i miei migliori sostenitori. Devono essere a conoscenza dei miei progressi, delle cartelle cliniche e prognosi, quindi festeggiano i miei successi e mi sostengono quando le cose diventano difficili.

2- IL DIRITTO ALLE CURE DEI MIEI GENITORI

Per soddisfare i miei bisogni unici, i miei genitori devono conoscere le mie esigenze di sviluppo. Sii paziente con loro e insegnagli bene. Assicurati che le politiche e i protocolli dell'ospedale, compresi gli orari di visita e le visite, siano il più possibile inclusivi.

3- IL DIRITTO DI LEGARE CON LA MIA FAMIGLIA

Il legame è fondamentale per il mio sonno e per la protezione neurologica. Incoraggiare i miei genitori a praticare il contatto pelle a pelle il più presto e il più spesso possibile e a leggere, cantare e parlare con me ogni volta che mi fanno visita.

4- IL DIRITTO ALLE CURE NEURO PROTETTIVE

Proteggimi dalle cose che spaventano, stressano o sovraccaricano me e il mio cervello. Sostieni le cose che mi calmano. Assicurarmi di dormire il più possibile. Il mio cervello si sta sviluppando per la prima volta e più velocemente di quanto non farà mai più. Il modo in cui vengo curato oggi aiuterà il mio cervello quando sarò grande. Mettermi in contatto con i miei genitori per le migliori opportunità di aiutare il mio cervello a svilupparsi.

5- IL DIRITTO DI ESSERE NUTRITO

Incoraggiare i miei genitori ad allattarmi al seno o con il biberon, in qualsiasi modo funzioni per entrambi. Inoltre, fate sapere ai miei genitori che il latte donato può essere un'opzione per me.

6- IL DIRITTO ALLA PERSONALITÀ

Rivolgiti a me con il mio nome quando possibile, comunica con me prima di toccarmi, e se io o uno dei miei fratelli moriamo mentre siamo in UTIN, continua a riferirti a noi come multipli (gemelli/tripli/quadrupli, e altro). È importante riconoscere le nostre vite.

7- IL DIRITTO A CURE SICURE E COMPETENTI

La terapia intensiva neonatale potrebbe essere un luogo traumatico per i miei genitori. Assicurarsi che ricevano cure amorevoli, informazioni, istruzione e il maggior numero possibile di risorse per aiutarli a educare i miei bisogni unici, lo sviluppo, le diagnosi e altro.

8- IL DIRITTO ALL'ASSISTENZA CENTRATA SULLA FAMIGLIA

Aiutami a sentire che faccio parte della mia famiglia. Insegnare ai miei genitori, nonni e fratelli come leggere i miei segnali, come prendersi cura di me e come soddisfare i miei bisogni. Incoraggiarli a partecipare o a svolgere le attività di cura quotidiane, come il bagno e il cambio dei pannolini.

9- IL DIRITTO A GENITORI SANI E SOSTENUTI

I miei genitori possono sperimentare una serie di emozioni nuove e impegnative. Sii paziente, ascolta e dai il tuo sostegno. Condividi informazioni con i miei genitori sulle risorse come i programmi di supporto tra pari, i gruppi di sostegno e la consulenza, che possono aiutare a ridurre PMAD, PPD, PTSD, ansia e depressione, e altro.

10- IL DIRITTO ALL'INCLUSIONE E ALL'APPARTENENZA

Festeggiare la diversità della mia famiglia e la mia; compresa la nostra religione, razza e cultura. Assicurarsi che i genitori, i nonni e i fratelli si sentano accettati e accolti in UTIN, e rispettati e valorizzati in tutte le forme di impegno e comunicazione.



NICU Parent Network
(Rete genitori UTIN)

Visitare nicuparentnetwork.org per identificare i programmi nazionali, statali e locali di sostegno alle famiglie in UTIN.

*Le informazioni fornite sulla Carta dei Diritti del Bambino in Terapia Intensiva Neonatale non costituiscono, e non sono destinate a costituire, una consulenza legale o medica.

Consultati sempre con il tuo team di assistenza UTIN per tutte le questioni riguardanti la cura del tuo bambino.