



▼ Agnieszka Napieralska i Marzena Woźniak wystąpiły w filmiku „Karmienie osoby po udarze z niedowładem i zaburzeniami połykania”

Pomagają także **po dyżurach**

Przedstawiciele Szkoły Zdrowia Publicznego pomagają nie tylko podczas swojej pracy w placówkach medycznych. Myślenie o innych towarzyszy im właściwie cały czas, dlatego angażują się w różne projekty – szkolą innych, nagrywają wideo z myślą o rodzinach pacjentów, szukają sposobów na oswojenie szpitalnych lęków.

WIDEO Z PATRONATEM KRÓLOWEJ

„Karmienie osoby po udarze z niedowładem i zaburzeniami połykania”, czyli film [Agnieszki Napieralskiej](#) z Katedry Pielęgniarstwa, miał już 7,3 tys. odsłon na YouTube. Jego widzowie z małymi wyjątkami są nieznanymi, ale jest jeden nie do pominięcia: to Sylwia, królowa Szwecji.

Monarchini sfinansowała film, którego pomysł ówczesna studentka pielęgniarstwa na UWM zgłosiła do konkursu o Nagrodę Pielęgniarską Królowej Sylwii (Queen Silvia Nursing Award). Nagranie trwa siedem minut i powstało z myślą o rodzinach pacjentów, które z reguły nie widzą, jak postępować z osobami po udarze.

– Scenariusz napisałyśmy wspólnie: Agnieszka Osowska – ówczesna oddziałowa na Oddziale Rehabilitacji szpitala wojewódzkiego, dr Olga Bielan ze Szkoły Zdrowia Publicznego i ja. Wcieliłam się w rolę opiekunki chorej, a tę zagrała neurologopedka – Marzena Woźniak, moja koleżanka z pracy. Ekipa z Warszawy filmowała nas na Oddziale Kardiologii szpitala wojewódzkiego. Było to dla nas stresujące, bo oprócz ekipy przyglądało się temu mnóstwo ludzi. Chociaż miałyśmy wszystko przećwiczone, to i tak musiałyśmy powtarzać wiele ujęć – wspomina Agnieszka Napieralska.

Królowa Sylwia podczas podsumowania konkursu wspominała, że film jest uniwersalny i pomocny.

– Cieszę się, że królowa go obejrzała, to bardzo miłe uczucie, ale największą radość sprawia mi to, że ten film się komuś przydaje, o czym świadczy liczba odsłon. Lubię pomagać ludziom. To mi daje radość i satysfakcję. Dlatego wybrałam zawód pielęgniarki i tego uczę na pielęgniarstwie – mówi Agnieszka Napieralska.

BY JAŚ KOWALSKI NIE CZUŁ SIĘ JEDYNY



Z myślą o rodzicach dzieci cierpiących na choroby rzadkie odbywają się cykliczne konferencje. Organizują je lekarze i pielęgniarki z Kliniki Chirurgii Głowy i Szyi Dzieci i Młodzieży w WSSD Olsztyn oraz Polskie Stowarzyszenie Pielęgniarek Pediatricznych.

Specjaliści zauważyli dużą potrzebę integracji rodzin pacjentów i edukacji w zakresie leczenia zaburzeń wzrostu części twarzoczaszki. Pierwsza konferencja odbyła się więc w 2017 roku. Ostatnia poświęcona była zespołom: Treachera Collinsa, Goldenhara i Pierrea Robina. Wzięło w niej udział 70 rodzin.