



Асоциация на пациентите с  
вродени лицеви аномалии и  
техните родители – АЛА  
www.ala-bg.org

Association of patients with facial  
anomalies and their parents – ALA  
www.ala-bg.org

Изх.№.....691, 06.12.16г.....

До г-жа Деница Друмева,  
Управител на Фондация „Хестия“  
гр. София

Уважаема г-жо Друмева,

**Асоциацията на пациентите с вродени лицеви аномалии и техните родители – АЛА** ([www.ala-bg.org](http://www.ala-bg.org)) вече 20 години работи в подкрепа на децата с лицеви аномалии и техните семейства. Нашата мисия е свързана с осигуряване на оптималното мултидисциплинарно лечение на пациентите, което е гаранция за техния пълноценен живот. Част от дейността ни е свързана с повишаване на квалификацията на специалистите ангажирани в лечебния процес – акушерки, медицински сестри, хирурзи, логопеди, ортодонти като ежегодно организираме срещи и обучения за тях.

Разбирането за голямата им натовареност и работната им среда, изпълнена с напрежение и стрес ни кара да търсим начини да ги подкрепяме, за да могат да работят ефективно и с готовност.

Бих искала да Ви благодаря най-сърдечно за възможността, която ни дадохте като ни предоставихте да използваме теста Burnout-Q при проведеното обучение на медицински специалисти в Пловдив, на 02.12.2016г. Самият тест, както и последващата обратна връзка, помогнаха на 12 акушерки и медицински сестри, които са част от национална мрежа за подкрепа на деца и родители с вродени лицеви аномалии, да получат лична оценка на синдрома на професионалното изчерпване.

Вярваме, че анализът, коментарите и дискусиите след получаването на резултатите ще им помогнат да се справят с предизвикателствата в интензивната им работа.

Искрени благодарности !

06.12.2016г.

гр. Пловдив

С уважение: Жана Ангелова

/Председател/



Пловдив 4000 Тел. Факс +359 32602935  
ул. Г. Измирлиев 63 Моб. тел. +359 888932533  
office@ala-bg.org