

Конюхова Анастасия

ОДИН МИР – РАЗНОЕ ПОНИМАНИЕ

«Важно, чтобы люди не чувствовали себя инвалидами. Это люди, которым судьба подготовила сложные испытания. Только сочувствия мало – нужно развивать способности.»

Л. И. Шевцова

Удивительно, насколько разнится представление каждого человека об окружающем его мире. Возьмем, к примеру, двух абстрактных человек, живущих по соседству. Один из них – индивидуальный предприниматель, который не видит смысла в жизни. Он потерял способность замечать красоту окружающего его мира, очарование природы, радость от каждого прожитого дня. Он мечтает лишь о том, чтобы день поскорее закончился, солнце скрылось за горизонтом, а он, уставший на работе, наконец, заснул. Так проходят его дни: безжизненно, уныло и одинаково. В то же время его сосед – незрячий человек, которому, казалось бы, не в чем искать радость, ведь один из основных органов его чувств – зрение – не функционирует. Он не может увидеть красоту рассветов и закатов, не может увидеть радугу, появившуюся после сильного летнего ливня, он не способен увидеть улыбку на лице другого человека, но он радуется тому, что имеет этот бесценный дар – жизнь, которую он ценит и уважает.

Так в чём же дело? Почему те, кто лишён чего-либо, могут любить свою жизнь больше, чем те, у кого, кажется, есть всё и даже немного больше? Ответа на этот вопрос я не могу найти до сих пор, хотя пытаюсь его отыскать уже более, чем двадцать лет...

Всю свою сознательную жизнь я пытаюсь понять этот мир. По-своему, не так, как это делают другие. Я общаюсь со многими людьми, и каково же моё удивление, когда мне приходится наблюдать их реакцию на мои слова о том, что я являюсь инвалидом. Общаясь со мной, они совсем этого не замечают, пока дело не доходит до чего-то, что задействует моё зрение. Их реакция, словно радуга, где

каждый цвет – эмоция, которую испытывает человек, слушая мои слова. Радует ли меня эта реакция? Скорее, нет, нежели да. Всё очень просто – люди, в большинстве своём, не научились, и не пытаются научиться ценить жизнь и понимать, что она – одна, второго шанса нет и «переиграть» не получится. А также, увы, они не могут воспринимать людей, которые отличаются по каким-то физическим параметрам, равноценно себе.

Мне кажется, что окружение – это одна из самых важных составляющих для любого человека, его социализации, особенно, если это касается лица с инвалидностью.

Я встречаю несколько категорий окружения и людей в общем. Первая – одна из самых нелюбимых мной – люди, что постоянно пытаются жалостливо сочувствовать людям с ограниченными возможностями. Не нужно этого делать! Никогда жалость не будет пользоваться успехом, ведь инвалиды – не какие-то умалишённые создания, не способные ни на что, кроме как внимать эти постоянные причитания о том, как же нам не повезло. Ведь мы это итак знаем. Однако, лучше ведь показать человеку, что он такой же, как и ты сам, зачем эта показная эмоция, к чему этот театр одного актёра?..

Другая категория людей, что встречаются в моей относительно недолгой жизни – толерантные, адекватные люди. Но знаете, что самое удивительное? Таких людей меньшинство. И это страшно, на самом деле страшно, ведь общество с высоким уровнем развития базируется на толерантности, а у нас её, увы, словно кот наплакал, да ещё и разлили половину.

А ещё, меня, да и не только меня, до безумия раздражают люди, чаще всего пожилого возраста, которые считают, что если мне – двадцать два – значит, я совершенно здорова и не имею права болеть! Наверное, если описать все случаи, когда мне приходилось «вступать в переговоры» с людьми относительно молодого возраста (35-45 лет) о том, что я, такая-сякая, сижу на месте для инвалидов в общественном транспорте, где это видано и всё прочее, не хватит и нескольких томов. Самое смешное в таких ситуациях то, что им не докажешь ровным счётом ничего, были случаи, когда моя психика не выдерживала и я показывала документы – меня обвиняли в их подделке.

Ну, и, наконец, «десерт». Это та самая прослойка общественности, которая давно остановилась в развитии, но при этом живёт и паразитирует. Они не боятся крикнуть инвалиду вслед, что он - «биомусор», что «детей с инвалидностью надо утилизировать» и так далее. Раньше, лет десять назад, подобные высказывания могли довести меня до слёз. Сейчас же, когда я выросла и сформировалась как личность, такие фразы вызывают у меня лишь немного смеха и желание позвонить в ближайшую психиатрическую больницу. И у кого из нас проблемы с набором нужных хромосом?..

Я не могу сказать, как сложилась бы моя жизнь, если бы я была абсолютно здоровой. Наверное, она бы очень отличалась: я бы проводила меньше времени в больницах, мне бы не пришлось проводить хирургические операции, но, с другой стороны, моя болезнь не стала для меня приговором, она, скорее, поспособствовала моему развитию, стала панацеей и бронёй от ужасов окружающей современности. Да, я могу видеть лишь двадцать процентов этого мира, и не имею возможности рассмотреть в деталях окружающую меня природу, людей, вещи и всё остальное... Однако, столько же плохого ускользает из поля моего зрения, и это не может быть минусом – напротив, это то, что я научилась ценить в себе и своей «ограниченности».

Отдельного внимания достоин сам термин «ограниченные возможности». Я не считаю его уместным в употреблении, не считаю, что мы «особенные», ведь мы такие же люди, как и остальные: у нас есть разум, чувства, навыки, умения и знания. Вопрос лишь в том, как человек их развивает и применяет в своей жизни. Удручает то, что зачастую людям с инвалидностью не дают достойно реализовать себя. Отказывают в резюме, не допускают к участию в какой-либо деятельности, которая нравится человеку.

Подытоживая, хочу сказать, что мир вокруг меня, как человека слабовидящего – удивительный, прекрасный и в каждом его фрагменте неповторимый. И с каждым прожитым днём я всё больше начинаю понимать смысл фразы: «Всё, что не делается – к лучшему».