



Biztos vagyok benne, hogy Ön is olyan ember, aki mindent megtenne a gyermekeiért! Így vannak azok a Down Dadák is, akik velem együtt elsőként neveltek más, a régihez képest új szemléletben, szinte heroikus küzdelem árán Down-szindrómás gyermeket.

A közvélemény tíz éve még szkeptikus volt, nem hitték, hogy sikerülhet. Ma már sokan tudják, hogy a Down Alapítvány olyan módszereket alkalmaz a fejlesztésben és a nevelésben, amelyek a lehető legtöbbet hozzák ki sérült gyermekeinkből.

Értékes embereket nevelünk, akik hatalmas szeretettel veszik körül a környezetüket. Egy dolog azonban alig változik: sok szülészetén még mindig tabu a téma...

Hála több segítőnknek – Önnek is –, továbbra is működtetjük sorstársi szolgálatunkat. Hiába viszünk azonban tájékoztató anyagokat a kórházakba, ha azok a fiók mélyére kerülnek. Az elmúlt évek tapasztalata az, hogy csak a hitelesen és személyesen átadott információk a meggyőzőek a szülők számára. Ehhez azonban egyre több erőforrás kell.

Zsuzsának, a fiatal anyának sokat segített Gabi, aki ugyanabban a faluban nevelte sérült gyermekét. Találkozásukat, amelyet a védőnő hozott össze, majdnem a véletlennek köszönhetjük, mivel egyikük sem beszélt nyíltan a helyzetéről. Az, hogy megoszthatták egymással tapasztalataikat és lelki terheiket, hatalmas megkönnyebbülés volt mindkettejük számára! Ők lettek az első Down Dadák.



Nekünk is van egy Down-Dadánk!

Nincs annál nagyobb segítség egy új, tapasztalatlan szülőnek, mint a kapcsolat egy tapasztaltabb szülő-tárral, aki idősebb gyermeket nevel. Sokszorosan így van ez a sérült gyermekek szüleinél, náluk ez az igény még erősebb, a segítség még hatékonyabb. A Dadával a szülők bármiről őszintén beszélhetnek, mert ők lelki segítséget és saját tapasztalatukon alapuló tanácsokat adnak, akár rögtön a szülés után.

A Down Dada Szolgálat célja, hogy segítse a családot a Down-baba születése miatti trauma feldolgozásában. A Dada elsősorban a Down-szindrómás újszülött szüleit szolgálja, baráti segítséggel, lelki támasszal, olyan családokat mutatva, akik életükkel, sorsukkal bizonyítják, hogy fogyatékos gyermekkel is lehet teljes értékű és boldog életet élni, és emellett megkönnyíti a kórházi személyzet, a szülész- és a gyermekorvos dolgát is.

Kérem fordítson!

Ez a program teszi lehetővé azt, hogy a korai fejlesztést, a tornáztatást, a jövő tervezését időben elkezdhesse minden Down-baba. A szülőknek azt is meg kell tanulniuk, hogy legyenek elvárásaik a sérült gyermekkel szemben, amelyeknek a gyermek szívesen megfelel, a szülői elvárás motiválja fejlődésüket, így bekerülhet az iskolarendszerbe és szakmát is tanulhat.



*Adományával sérült
kisgyermek fejlesztését
teszi lehetővé*

Egy-egy dada képzése több százezer forintba, és a közlekedési költségek fedezése is legalább 10 000 forintba kerül, de az új szülőknek szóló információs csomagok értéke is eléri a 3 000 forintot.

Miután a szülészetén az orvos tájékoztatja a szülőket arról, hogy nagy valószínűséggel Down-szindrómás gyermekük született, a Down Dada Szolgálathoz tartozó házaspár vagy annak egyik tagja felkeresi az „új” szülőpárt, és a megélt sors alapján hiteles információt és lelki támogatást nyújt. A Down Dada olyan kérdésekre is válaszol, amelyekre csak az tud, aki maga is átélt hasonló súlyos napokat.

A Dadáknak személyes kapcsolatot kell tartaniuk a kórházakkal és a szülőkkel is, ezért gyakran nagy távolságokat kell megtenniük.

Fontos, hogy a Dada és a szülő közötti első találkozás már a kórházban megtörténjék, hogy megelőzzük a még manapság is felmerülő megoldási lehetőséget, vagyis a gyermek „otthagytását” a kórházban vagy azonnali intézetbe adását.

Kérjük, segítsen továbbra is, támogassa adományával a Down Dada Szolgálat működését! Ezzel nemcsak családok szétválását akadályozhatja meg, de sérült kisgyermek fejlesztését is lehetővé teszi.

Évente legalább öt Dadának kell képzésen részt vennie ahhoz, hogy országos hálózatunk megfelelően tudjon működni. Ehhez körülbelül fél millió forintra van szükség. A Dadák önkéntesek, ez azt jelenti, hogy a tanfolyam után saját forrásaikat használják fel, hogy megteremtsék saját munkafeltételeiket, ám ezek a pénzforrások szűkösek. Ismét csak Önhöz fordulhatunk, kérem, ha tud most szálni a szolgálat fenntartására, küldje el adományát!

Előre is köszönöm segítségét ezekben a nehéz időkben, amikor alapítványunktól nap mint nap forrásokat vonnak el. Csak az összefogásban bízhatunk..., de az Ön segítségével megőrizhetjük azokat az értékes dolgokat, amelyeket együtt építettünk.

Köszönettel,

dr. Gruiz Katalin
elnök

HL 2009/6.

Tisztelt Adományozó! Személyi adataihoz nyilvánosan hozzáférhető forrásból jutottunk hozzá. Adományozás esetén az Ön neve és címe bekerül a Down Alapítvány adatbázisába. Az adatbázist kizárólag a Down Alapítvány használja, így az adat védelem alatt áll. Amennyiben nem kíván adatbázisunkban szerepelni, kérjük, jelezze írásban. Köszönjük segítségét!
A Down Alapítvány kiemelkedően közhasznú szervezet, ez azt jelenti, hogy adományainak 150%-át leírhatja vállalkozása társasági adóalapjából vagy 30% -át személyi jövedelemadójából. Amennyiben kívánja, hogy **adóigazolást** januárban elküldjük, kérjük, tüntesse fel **adószámát** a mellékelt csekk közlemény rovatában. Kérjük, amennyiben banki átutalásútnál támogat bennünket, a közlemény rovatban tüntesse fel a csekkben szereplő befizetőazonosítót, hogy tájékoztathassuk további eredményeinkről. Köszönjük. További információért kérjük, hívja a 06 1 327 03 56-os telefonszámot hétfőtől-csütörtökig 10-17 h-ig, pénteken 10-14 h-ig vagy küldjön e-mailt a down@invitel.hu címre.