



“Az első pillanattól kezdve azt éreztük, hogy ő a mi fiunk, csak a gólya rossz címre vitte.” – meséli a ma négygyermekes Krisztina a Down-szindrómával született Gergőről, akit kisbabaként fogadtak örökre.”



Krisztina és Feri tudták mire vállalkoznak, amikor Gergőt, az egy hónapos Down-szindrómás kisfiút örökre fogadták. A nagyobbik lányuk hasonló kromoszómatöbblettel született. Fransziska, – a “szeretetgombóc”, – ahogy apukája nevezi, egy csodálatos, őszinte világba vezette szüleit, rajta keresztül megismerték a Down-szindrómás gyermek erősségeit és nehézségeit is.

Amikor elindították az örökbefogadást, nem volt kérdés, hogy Down-szindrómás gyermeket szeretnének, mert hisznak abban, hogy minden gyereknek – ha beteg, ha sérült – joga van családhoz és boldog gyermekkorhoz!

Gergőről és többi társáról gyakran azért mondanak le, mert a szülők nem kapnak valós információt a Down-szindrómáról, sem a terhesgondozás, sem a szülés során a kórházban. A legtöbb Down-szindrómás baba váratlanul jön a világra, a szülők pedig pánikba esnek. Mivel nincs előttük pozitív példa, sokkal rosszabbat feltételeznek a gyermekről és a helyzetről, mint a minden napok valósága, emiatt lemondanak gyermeküköről. Sok helyen az orvosok is arra bíztatják őket, hogy hagyják a kórházban a babát.

A Down Alapítvány sorstárs-segítő Down Dada Szolgálata azért dolgozik, hogy minden Down-baba családban nőjön fel. Többféléképpen támogatja az érintett családokat: azon kívül, hogy pozitív mintaként szolgál, elősegíti a közvetlen tapasztalatcserét a hasonló sorsú családok között.

Ezzel sok szülőnek ad erőt ahhoz, hogy gyermeküket elfogadják, és családban neveljék. Ha végképp nem vállalják a gyermeket, akkor a Szolgálat segít örökbefogadó szülőket találni. Kapcsolati hálójuk segítségével az elmúlt 15 évben minden olyan újszülött Down-babának, akiiről értesültek, hogy szülei lemondottak róla, találtak örökbefogadó családot.

A sorstárs-segítő Down Dada Szolgálaton keresztül már 20 kisbaba lelt új szülőkre!

Az Ön segítségével még több elhagyott kisbaba kerülhet családba: kérem, olvassa el hírlevelünkben, miért van szükségünk adományozóink támogatására!

Köszönettel:

Dr. Gruiz Katalin
elnök

A MÁSODIK LEGJOBB MEGOLDÁS

A Down Alapítvány sorstárs-segítő Szolgálatának célja, hogy minden Down-szindrómával vagy egyéb veleszületett rendellenességgel világra jött kisbabát a vér szerinti szülei neveljenek fel, vagy ha ez lehetetlen, mihamarabb örökbefogadó vagy nevelő szülőt találjon a kisgyermeknek. Steinbach Évával, a szolgálat vezetőjével arról beszélgetünk, kik adják és kik fogadják örökké a Down-babákat, és mivel jár lemondani egy várt és tervezett gyerekről.



Évente 70-80 Down-szindrómás gyermek születik: hányat nevelnek fel a szülők, hány kerül állami gondozásba, hány örökbefogadásra?

Szerencsére a nagy többségüket felnevelik a szülők, évi 2-3 gyerekről mondanak le. A legrosszabb évben négy gyerekről tudtunk, akikről lemondattak, de mindegyiküket sikerült örökkébe adnunk. Mióta dolgozom, nem tudok olyan gyerekről,

akiiről lemondattak, és intézetbe került volna. Szinte minden örökbefogadó család újszülött csecsemőt szeretne, erre a Down-szindrómásoknál nagy esély van, hiszen a szülést követően, még a kórházban megszületik a vér szerinti szülők döntése. Mára több mint 20 babát segítettünk örökbefogadókhöz, ugyanakkor, több mint 30 szülő kérte segítséget örökkedáshoz. Ennyien nem akarták megtartani Down-szindrómás gyereküket.

Ilyenkor még érdemes „győzködni” őket?

Igen, minden esetben megpróbálkozni a lemondó szülővel. Elmondom, hogy nem biztos, hogy valós döntést hozott, mert a legsötétebb képet festették neki a Down-szindrómáról. Sokan az első sokk után meggon-dolják magukat, és mégis hazaviszik gyermeküket. A többi Down-babának meg kell elégednie a második legjobb megoldással: az örökbefogadó szülőkkel.

A közvetítés hivatalos része hogy történik?

A Down Dada Szolgálat minden az örökbefogadó, minden lehetőséges örökbefogadó szülőkkel kapcsolatban áll. Ha egy szülő megkeres minket (általában a kórház közvetítésével), akkor végigkérdezem a gyerekre várókat. Ha van felkészült és hivatalos engedéllyel (határozat) rendelkező család, akkor elindulhat a nyílt örökbefogadás. Ha olyan érdeklődő család jelentkezik, melynek még nincs hivatalos határozata, akkor



Steinbach Éva

un. családbafogadással kerülhet hozzájuk a baba, mindaddig, amíg elvégzik a kötelező tanfolyamot. Ez akár egy évig is húzódó átmeneti időszak; ezalatt a vér szerinti szülő visszakérheti a gyermekét. Egy harmadik lehetőség, hogy örökbefogadó helyett nevelőszülöként fogadják családba a gyermeket. Az én gyakorlatomban a nevelőszülői státuszt elfogadó családok is végelegesnek tekintik a baba családba fogadását.

Mennyire lehet biztos a dolgában egy Down Dada, amikor örökbefogadást közvetít?

Egy sikeres örökbefogadás is sok kérdést vet fel főként azzal kapcsolatban, hogy mennyire előkészített a vér szerinti szülők döntése, mi lenne a döntésük, ha tájékozottak lennének és minden segítséget megkapnának. Egy esetem jól példázza ezt: jelentkezett egy család, nem akarták hazavinni a babát a kórházból. Abban az évben ő már az ötödik gyerek volt, így egyetlen befogadó család sem volt már a listámon. Átmenetileg egyik önkéntesünk vette magához a babát, hogy ne kerüljön intézetbe. Öt hónap után a vér szerinti szülők lelkileg megerősödve mégis hazavitték a gyereküket. A mai napig azt mondja az anyuka, hogy élete legjobb döntése volt. Ha akkor azonnal lett volna örökbefogadó, akkor egészen más-képp alakult volna a sorsuk.

Ez az eset is megerősített abban, hogy minden meg kell próbálnunk, hogy a gyerek saját családjában nőjön fel. Mindenkinek ez a legjobb: a gyereknek is és a családnak is. A gyereknek akkor is a saját családja az ideális, ha rosszabb körülmények között él, mint egy gazdag örökbefogadó családnál. A szülőket pedig nem terheli az életen át tartó, lemondás miatti gyötörő lelkismeretfurdalás.



A SORSTÁRSI SEGÍTŐ SZOLGÁLAT

EGY ORSZÁGOS HÁLÓZAT A SÉRÜLT ÚJSZÜLÖTTEKÉRT!

A Sorstársi Segítő Szolgálat fő célja a sorstársi melléállás és a tapasztalatok átadása a Down Dada szolgálat mintájára, de minden veleszületett rendellenességre kiterjesztve. A szolgálat segít feldolgozni a sérült baba születése miatti traumát a családnak. Gyakran a megfelelő információk átadásán múlik, hogy egy gyermek a saját családjában nőhessen fel. Hiteles információt pedig csak a megélt sors alapján adhatunk. Így célnunk, hogy a Down-szindrómás vagy sérült baba szüleit olyan szülőkkel kössük össze, akik professzionális módon, képzések után, a saját megélt sorsuk alapján mentorálni tudják a leendő szülőket. A Szolgálat tagjai többnyire házaspárok, akik speciális mentorszülő képzésen estek át, elvégezték a mentor-jelöltek számára szervezett oktató tréninget a Down Alapítványnál és erről tanúsítványt és egy igazolványt is kapnak.

Miért van szükségünk az Ön támogatására?

■ 2000 Ft-tal több vidéki városba juthatunk el
Több Dada és mentor mehet vidéki kórházakba, fedezhetjük útiköltségüket és helyi szülőket is bevonhatunk.

■ 5000 Ft-tal több képzést szervezhetünk
Tapasztalt szakemberekkel több mentorképzést szervezhetünk, így helyben is lesznek szakemberek, akik eloszlatják a tévhiteket.

■ 7000 Ft-tal több kiadványt vihetünk a terhesgondozókba

Egy-egy kétségebesett szülőnek életmentő lehet kiadványunk, hová fordulhat, milyen kilátások várnak rá egy Down-babával.

Segítsége fontos, hogy az elhagyott Down-újszülötteknek is szerető családot találhassunk! Köszönjük!



Köszönjük segítségét!

Adományát átutalással is elküldheti! (Közlemény: az Ön befizetőazonosító száma)
Számlaszámunk: Unicredit Bank 10918001-00000013-38730148

Adószám: 18005282-1-42 ■ email: down@downalapitvany.hu

IMPRESSZUM Kiadó: Down Alapítvány **Felelős kiadó:** Dr. Gruiz Katalin **Laplapító:** Down Alapítvány
Példányszám: 17 500 db **Nyomdal előállítás:** Prime Rate Kft. **Szerkesztőbizottság:** Dr. Gruiz Katalin
Kiadó és szerkesztőség címe: 1145 Budapest, Amerikai út 14. **Telefon:** 06-1 327-0356 (hétfőtől péntekig 9-12h-ig)

További információk: →
www.downalapitvany.hu

