



Che cosa è la "sindrome di Down"?

Per saperne di più sul tema della sindrome di Down

Di solito ogni persona ha 23 coppie di cromosomi. Il cromosoma contiene tutte le informazioni genetiche di un individuo, come il colore dei occhi, della pelle o dei capelli . Nelle persone con sindrome di Down la condizione cromosomica è caratterizzata dalla presenza di una terza copia del cromosoma 21 , e per questo la sindrome è anche chiamata trisomia 21. Circa un bambino su 700 nasce con la sindrome di Down; solamente ad Amburgo ci sono più di 2.250 persone affette dalla sindrome di Down.

Questo cambiamento genetico prende il suo nome dal medico inglese *Langdon Down*, che per primo ne ha descritto le caratteristiche. Oltre a un ottimo senso dell'orientamento, le persone con sindrome di Down sono particolarmente amichevoli, divertente e aperte. Tuttavia, essi sono individui unici, come tutti gli altri, nel loro carattere e nei loro desideri. Il materiale genetico modificato può portare a problemi medici come difetti cardiaci, un tono muscolare debole o danni all'udito. L'intero sviluppo mentale e fisico è di solito in ritardo, ma le potenzialità di sviluppo delle singole persone sono molto diverse. Negli ultimi anni le possibilità di supporto sono notevolmente migliorate, tanto che molti di coloro che sono affetti da sindrome di Down impararono a leggere e a scrivere e possono condurre una vita in gran parte indipendente dagli adulti.

KIDS Hamburg e.V., centro di contatto ed informazioni per la sindrome di Down, si è posto l'obiettivo di rappresentare gli interessi delle persone affette dalla sindrome. L'associazione si propone di promuovere i contatti e di coinvolgere membri, terapisti e persone interessate al tema "sindrome di Down". Un altro obiettivo che ci prefissiamo è quello di informare il pubblico sulla trisomia 21, allo scopo abbattere i pregiudizi e promuovere lo sviluppo di una società inclusiva.

Il lavoro svolto dall'associazione KIDS Hamburg e.V. prevede la realizzazione di attività di formazione e ricreative per diverse fasce di età, di seminari tematici correlati e di opportunità di consulenza globale. Il club conta attualmente circa 400 membri ed è finanziato principalmente da quote associative e donazioni.

Chiunque sia interessato è benvenuto!

Contatto: KIDS Hamburg e.V.
Kontakt- und Informationszentrum Down-Syndrom
Heinrich-Hertz-Straße 72
22085 Hamburg
Tel.: 040-38616780
info@kidshamburg.de
www.kidshamburg.de

Volete sostenerci con una donazione? Siamo riconosciuti come organizzazione senza scopo di lucro e siamo in grado di emettere regolare ricevuta per le donazioni.

Conto Corrente donazioni:

Haspa Amburgo, IBAN DE97200505501238142952, BIC HASPDEHHXXX