



Le „syndrome de Down“ – qu’est ce que c’est?

Tout ce qu’il faut en savoir

Généralement, chaque être humain a 23 paires de chromosomes. Ils comprennent toutes les informations héréditaires d’un individu, comme par exemple la couleur des yeux, de la peau ou des cheveux. Les personnes porteuses du syndrome de Down détiennent trois fois le 21ème chromosome, au lieu de deux fois comme normalement. C’est pour cela qu’on parle aussi de Trisomie 21. A peu près un enfant sur 800 naît avec le syndrome de Down. Seul à Hambourg, plus que 2.250 personnes sont porteuses du syndrome de Down.

Cette transformation génétique a été nommée d’après le médecin anglais Langdon-Down qui était le premier à décrire médicalement les particularités de ces personnes. N’ayant pas seulement un sens d’orientation spécialement aigu, les personnes porteuses du syndrome de Down sont considérées comme particulièrement accueillant, ouvert, souriant et plein d’humour. Par contre, dans leur caractère et leurs désirs, elles sont aussi individuelles que tout les êtres humains. Les hérédités étrangères peuvent mener à des problèmes médicaux comme des déficiences cardiaques ou auditives ou un faible tonus musculaire. Tout le développement physique et psychique est généralement retardé, par contre avec des possibilités de développement très individuelles. Les possibilités de soutiens, qui se sont améliorées dans ces dernières années, permettent que beaucoup de personnes porteuses du symptôme de Down peuvent maintenant apprendre à lire et à écrire ce qui leur permet de mener une vie en majorité indépendant en tant qu’adulte.

KIDS Hamburg e.V. Kontakt- und Informationszentrum Down-Syndrom (Centre de Contact et d’Information pour le Syndrome de Down à Hambourg) s’est donné pour objectif la représentation des intérêts des personnes porteuses du syndrome de Down. L’association voudrait encourager des contacts et intégrer les familles, des thérapeutes et des personnes intéressées dans la thématique du syndrome de Down. En outre, nous nous sommes donné pour objectif l’éducation du public concernant Trisomie 21 pour supprimer des préjugés et animer le développement d’une société inclusive.

KIDS Hamburg e.V. propose des activités d’éducation et des vacances destinées à différents groupes d’âges, ainsi que des séminaires spécialisés et une offre étendu de consultations. L’association compte à peu près 380 membres et est portée financièrement en majeure partie par des cotisations et des dons.

Toute personne intéressée est la bienvenue!

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

Vous souhaitez nous soutenir par un don? Nous sommes reconnus d’utilité publique et habilitée à établir, pour les dons, des reçus permettant de bénéficier d’une déduction fiscale.
Compte bancaire: Haspa Hamburg, IBAN DE97200505501238142952, BIC HASPDEHHXXX