



## **1. Juntos alcanzaremos las metas.**



Asociación “Kids Hamburg e.V.”  
Centro de contacto e información  
Síndrome de Down.

## **2.-Nuestra visión**

Para nosotros todos los seres humanos son iguales.  
discapacitaciones físicas y mentales son aspectos naturales de la vida.  
Kids da la bienvenida a ésta diversidad y ofrece a que todas estas personas puedan participar en la sociedad sin problema alguno.

Nuestros valores

Nosotros estamos comprometidos con la Constitución de los derechos humanos y el convenio de la ONU para los derechos de personas discapacitadas.  
Así también, defendemos la igualdad de oportunidades para todos en esta variada sociedad, independientemente del sexo, el idioma, la religión, la salud y la pertenencia a grupos étnicos ó sociales.  
Kids lucha por el derecho de vida para todos los seres humanos y fomenta la temática del diagnosis prenatal y las consecuencias de la sociedad.



### 3.-Nuestra tarea

Nosotros tenemos como tarea, apoyar a personas con y sin trisomía 21 (Síndrome de Down) así como también, cuidar de sus intereses y el desarrollo de una sociedad integrada.

Nuestro servicio

Los servicios que ofrece Kids son para todos. Utilizamos un lenguaje fácil para que todas las personas interesadas tengan un fácil acceso a las informaciones, las posibilidades de formación y recreaciones de tiempo libre.

Todos son Bienvenidos!



### 4.-Kids Hamburg e.V. es una asociación registrada que trabaja en las siguientes áreas:

Información y asesoría

Trabajo infantil y juvenil

Formación

Relaciones públicas

Representación de intereses

Conciencia de una educación formativa

Todos los proyectos de Kids tienen como meta el apoyar a personas en el desarrollo de su personalidad y responsabilidad propia para poder participar mejor en la sociedad. La asociación vive del trabajo y del compromiso de sus miembros. Cada miembro puede aportar algo según sus talentos, dones y aficiones y consolidar proyectos que ya existen ó desarrollar nuevas ideas y llevarlas a la práctica con la ayuda de otros miembros.

### 5.-El síndrome de Down

El síndrome de Down es un trastorno genético causado por la presencia de una copia extra del cromosoma 21 (o una parte del mismo), en vez de los dos habituales, por ello se denomina también trisomía del par 21. El cromosoma extra puede venir del padre ó de la madre. Aproximadamente de cada 700 niños/niñas que nacen en el mundo uno/una nace con síndrome de Down.

A pesar de la individualidad de cada ser humano existen algunos rasgos físicos comunes. En general existe una desaceleración del desarrollo físico y mental y algunos problemas de salud son más frecuentes. Con el avance de la atención médica las personas con trisomía del par 21 tienen una probabilidad de vida cada vez más alta.

Decisivo para el desarrollo personal de cada uno es el grado de aceptación dentro de cada familia y en la sociedad. En un ambiente de reconocimiento y aprecio las personas con síndrome de Down pueden desenvolver su capacidad personal.

## **6.- Nuestros recursos**

Nosotros usamos nuestros recursos de manera efectiva y según nuestros estatutos.

Asociación “Kids Hamburg e.V.”  
Centro de contacto e información  
Síndrome de Down  
Heinrich-Hertz-Straße 72, 22085 Hamburgo  
Teléfono: 040/38616780  
Fax: 040/38616781  
[Info@kidshamburg.de](mailto:Info@kidshamburg.de)  
[www.kidshamburg.de](http://www.kidshamburg.de)

Horarios de oficina:  
Lunes a jueves de 9:00 -14:00

Horarios de asesoría telefónica:  
Lunes y jueves 10:00 – 12:00  
Teléfono: 040/38616779

Cuentas bancarias:

Cuenta de la Asociación  
HASPA, BLZ 200 505 50 Número de cuenta: 1238 142 937  
IBAN: DE17 2005 0550 1238 1429 37, BIC: HASPADEHH

Cuenta para donaciones:

HASPA, BLZ 200 505 50 Número de cuenta: 1238 142 952  
IBAN: DE97 2005 0550 1238 1429 52, BIC: HASPADEHH

