

Birlikte hedeflere ulaşmak



KIDS Hamburg e.V.
İrtibat ve
Bilgilendirme Merkezi
Down Sendromu



İmkânlarımız

Elimizdeki imkânları etkili olarak ve derneğimizin tüzüğü gereği kullanmaktayız. Maddi imkânlarımızı kamu yararına görev yapan kurumlar için uygun görülen etik düzenlemeler çerçevesinde hareket ederek elde etmekteyiz. Kamu yararına yapılan hizmetlerdeki işbirliği ve angajman ağını kullanarak var olan enerjilerden faydalanıyoruz ve bu güçleri derneğimizin hedefleri doğrultusunda değerlendiriyoruz.

KIDS Hamburg e.V.

İrtibat ve Bilgilendirme Merkezi

Down Sendromu

Heinrich-Hertz-Straße 72, 22085 Hamburg

Telefon 040/38 61 67 80

Telefax 040/38 61 67 81

Info@kidshamburg.de

www.kidshamburg.de

Çalışma saatleri:

Pazartesi, Salı, Çarşamba, Perşembe 9.00 - 14.00 Uhr

Telefonla danışma saatleri:

Pazartesi ve Perşembe 10.00 - 12.00 Uhr

Telefon 040/38 61 67 79

Banka hesap numarası:

Dernek hesap numarası:

IBAN: DE17 2005 0550 1238 1429 37, BIC: HASPDEHH

Bağış hesap numarası:

IBAN: DE97 2005 0550 1238 1429 52, BIC: HASPDEHH

Down Sendromu

Down sendromu kromozom değişikliğidir. 21 numaralı kromozomun çift yerine üçlü yapıya sahip olmasından kaynaklanır. Bu yüzden de Trizomi 21 olarak isimlendirilir. Fazla olan kromozom babadan veya anneden gelebilir. Dünyada 700 çocuktan biri down sendromlu doğmaktadır.

Her çocuk kendine has özellikler taşırsa da dış görünüşte benzer özellikler görünmektedir. Özünde hem bedensel hem zihinsel gelişmede zorluklar görülür ve sağlık sorunlarıyla da sık sık karşılaşılır. Sürekli gelişmekte olan tıbbi olanaklar sayesinde Trizomi 21 ile doğan insanların yaşam beklentileri yükseltilmiş durumdadır.



Down sendromlu çocukların kişisel gelişiminde ailede her birey tarafından ve toplum tarafından kabul görme çok önemlidir. Kabul görülen ve saygı duyulan bir ortamda büyüyen down sendromlu insanlar kendilerini bir hayli geliştirebilirler.

Görüşümüz

Bizim gözümüzde bütün insanlar aynı değerdedir. Zihinsel veya bedensel engeller bizim için insan yaşamının doğal bir parçası. KIDS Hamburg e.V. bu çeşitliliği selamlamakta ve kabul etmekte ve hiç bir engel yaratmadan her insanın yaşama ortak edilmesini talep etmekte.



Değerlerimiz

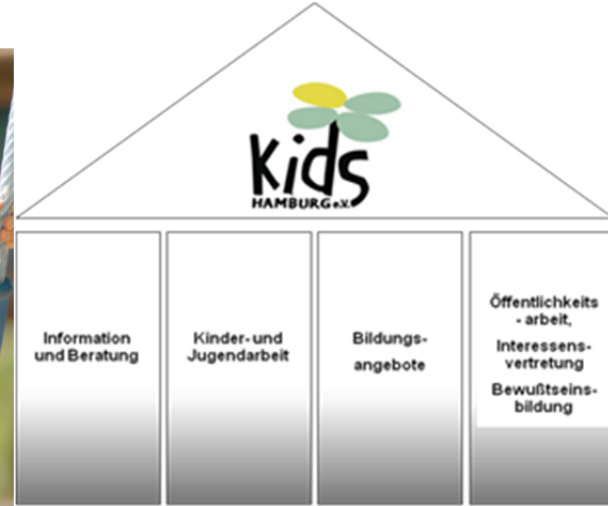
Anayasaya, insanlara, çocuk haklarına ve Birleşmiş Milletler in Engellilerin Hakları Anlaşması'na karşı kendimizi yükümlü görmekteyiz. Çeşitliliği öngören bir toplumda, cinsiyet, dil, din ve sağlık, millet, etnik veya sosyal sınıf farkı gözetmeksizin şans eşitliği için savaşıyoruz. KIDS Hamburg e.V. bütün insanların yaşama hakkı için ve ayrıca da prenatal (doğum öncesi tanı) diyagnostik konusu hakkında düşündürücü tartışmanın güçlenmesi ve toplumda etki göstermesi için çaba göstermektedir.

Görevimiz

Görevimizi, Trizomi 21'li, yani down sendromlu olan ve olmayanları desteklemek olarak tanımlıyoruz. Onların çıkarlarını temsil etmek, ve topluma kaynaştırma konusunda çaba göstermek görevimizdir.

Çalışmalarımız

KIDS Hamburg e.V. 'da sunulan çalışmalar özünde herkese açıktır. Kullandığımız kolay anlaşılır dil ile çalışmalarımıza ilgi duyan herkesin bilgi almada ve boş zamanı değerlendirmede zorlanmamasını sağlamaktayız.



KIDS Hamburg e.V. kayıtlı bir dernektir dört alanda hizmet vermektedir

KIDS Hamburg e.V. 'da sunulan tüm çalışmaların hedefi, insanları kişilik gelişimlerinde desteklemek, kendi başlarına ayakta durabilmeyi ve daha fazla sorumluluk taşımaya öğrenmelerini güçlendirmek ve toplumda yer almaları için olanakları düzeltmektir. Dernek, üyelerinin gösterdiği aktif ve özverili çalışmalar sayesinde hayattadır. Her üye olanakları, yetenek ve becerileri çerçevesinde çalışma sunabilir. Var olan projelere katkı gösterebilir veya yeni düşünceler geliştirip diğer üyelerle birlikte de sunabilir.

Kapımız herkese açıktır



DANIŞMA KIDS için ÇOK önemli

Gönüllü çalışan danışma gurubumuzda deneyimli dernek üyelerimiz vardır. Çoğu down sendromlu bir çocuğa sahip veya yakın çevresinde down sendromlu insan bulunmakta. Çalışmalarıyla yaşamın her alanında edindikleri deneyimlerini fikir arayanlara sunmaktalar. Danışmalarımızda gereken ve en uygun olan desteği vermeye çalışıyoruz. Bizden fikir almaya gelen kişinin anadilinde de kendini ifade etmesi için olanaklar yaratmaya çalışıyoruz.

Telefonla Danışma

Pazartesi ve Perşembe günleri saat 10.00 ile 12.00 arasında 040/38 61 67 79 bu telefon numarasından arayabilirsiniz. Telefonla danışma yalnızca Hamburg eyaletinin okul tatili dışında sunulmakta.

Kişisel Danışma

Danışmada gönüllü çalışan üyelerimizden biriyle tek başınıza mı görüşmek istiyorsunuz? Telefonla bir randevu yaparak ya sizde veya buradaki ofisimizde görüşebiliriz. Telefon 040/38 61 67 79.

Yazılı Danışma

Yazılı iletişim kurmak istiyorsanız internetteki sitemizde bulunan iletişim formlarını doldurunuz: www.kidshamburg.de veya postayla bu adrese konunuzu belirtiniz: KIDS Hamburg e.V. Kontakt und Informationszentrum Down-Syndrom, Heinrich-Hertz-Str. 72, 22085 Hamburg

Hastanelerde Danışma

Prenataler (Doğum öncesi tanı) Diyagnostik

Prenatalar Diyagnostik yapılmadan önce zor sorularda size eşlik edilebilir. Teşhis konulduğunda da danışmadan deneyimli kişiler size yardımcı olabilir. Bunun için randevuyu bu telefon numarasından alınız: 040/38 61 67 79