

Atteindre des objectifs en commun



**KIDS Hamburg e.V.
Kontakt- und
Informationszentrum
Down-Syndrom**

*Centre de contact et
d'information pour
le syndrome de Down
à Hambourg*



Nos moyens

Nous utilisons nos moyens effectivement et suivant l'objectif défini dans notre charte. Pour obtenir nos moyens, nous suivons les directives éthiques établies pour les organisations à but non lucratif. Nous profitons des synergies par des coopérations et par l'engagement dans des réseaux pour investir nos ressources efficacement afin d'atteindre les objectifs de notre association.

KIDS Hamburg e.V.
Kontakt- und Informationszentrum
Down-Syndrom
Heinrich-Hertz-Straße 72, 22085 Hamburg
Téléphone 040/38 61 67 80
Téléfax 040/38 61 67 81
Info@kidshamburg.de
www.kidshamburg.de

Horaires du bureau:
Lundi à Jeudi 9h00 à 14h00
Horaires pour des consultations téléphoniques:
Lundi et Jeudi 10h00 à 12h00
Téléphone 040/38 61 67 79

Comptes bancaires:
Compte d'affaires:
HASPA, code bancaire 200 505 50, compte 1238 142 937
IBAN: DE17 2005 0550 1238 1429 37, BIC: HASPDEHH

Compte de dons:
HASPA, code bancaire 200 505 50, compte 1238 142 952
IBAN: DE97 2005 0550 1238 1429 52, BIC: HASPDEHH

Le syndrome de Down

Le syndrome de Down est une transformation génétique qui fait que les personnes porteuses détiennent trois fois le 21^{ème} chromosome, au lieu de deux fois comme normalement. C'est pour cela qu'on parle aussi de Trisomie 21. Le chromosome supplémentaire peut descendre du père ainsi que de la mère. A peu près un enfant sur 700 naît avec le syndrome de Down.

Malgré toute individualité, les personnes porteuses du syndrome de Down ont certaines caractéristiques physiques en commun. Généralement, le développement physique et psychique est retardé et certains problèmes médicaux apparaissent plus souvent. Grâce aux soins médicaux améliorés, l'espérance de vie des personnes porteuses de la Trisomie 21 augmente.



L'acceptation que chaque individu éprouve dans la famille et la société est primordiale pour les possibilités du développement individuel. Dans une atmosphère appréciée et digne, les personnes porteuses du syndrome de Down peuvent pleinement épanouir leurs capacités individuelles.

Notre vision

Nous considérons tous les êtres humains comme égaux. Nous prenons des restrictions physiques et psychiques comme éléments naturels de la vie humaine. KIDS Hamburg e.V. approuve et salue cette diversité et requiert une participation inconditionnelle pour chaque individu.



Nos valeurs

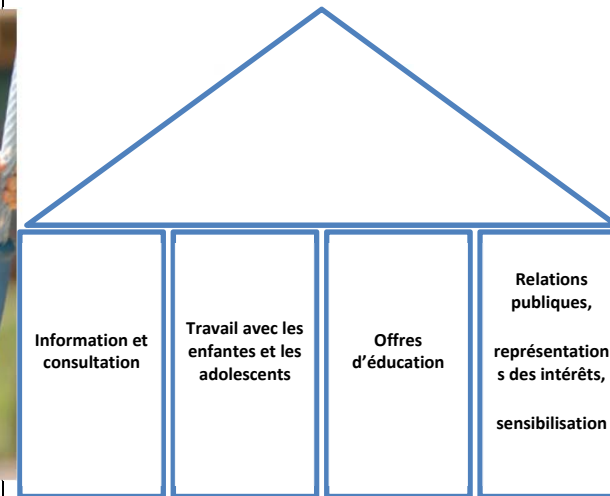
Nous sommes dans l'obligation de la loi fondamentale, des droits de l'homme et des enfants et de la convention relative aux droits des personnes handicapées de l'ONU. Nous nous engageons pour l'égalité des chances dans une société de diversité, indépendamment du sexe, de la langue, la religion, la santé ainsi que l'origine nationale, ethnique ou social. KIDS Hamburg e.V. s'engage pour le droit à la vie de chaque être humain et anime la discussion critique concernant la diagnostic prénatale et ses implications sur la société.

Notre mission

Nous considérons comme notre mission le soutien des individus avec ou sans Trisomie 21 (syndrome de Down), la représentation de leurs intérêts et le développement d'une société inclusive.

Nos offres

Les offres de KIDS Hamburg e.V. s'adressent principalement à tout le monde. Par l'emploi d'un langage facile, l'accès à des informations, des offres d'éducatives et des activités de loisir est rendu possible à chaque personne intéressée.



KIDS Hamburg e.V. s'engage comme association d'intérêt commun dans quatre domaines.

Toutes les offres de KIDS Hamburg e.V. ont pour objectif le support des individus dans le développement de leur personnalité, l'encouragement du développement de la responsabilité individuelle, et l'amélioration des possibilités de participation dans la société.

L'association est portée par la collaboration active et engagé de ses membres. Chaque membre a la possibilité de s'investir selon ses capacités et préférences individuelles, d'amplifier des projets existants ou bien de développer et apporter de propres idées pour les réaliser avec d'autres membres.

Tout le monde est bienvenu!



Chez KIDS, la CONSULTATION est au cœur de nos activités

Notre équipe bénévole de consultation consiste des membres expérimentés de notre association – en majeure partie des proches des personnes porteuses du syndrome de Down – qui informent les gens cherchant un conseil à partir de leur propres expériences avec tous les aspects de la vie avec des personnes porteuses du syndrome de Down. Pour pouvoir proposer le soutien adapté à chaque personne cherchant un conseil, nous offrons de différentes formes de consultation et essayons d'offrir la langue parlée par la personne demandant.

Consultation par téléphone

Lundi et jeudi de 10.00 à 12.00 heures au 040/38 61 67 79. La consultation téléphonique est proposée uniquement en dehors des vacances scolaires à Hamburg.

Consultation personnelle

Vous souhaitez une conversation personnelle avec un de nos membres, qui s'engagent bénévolement dans la consultation? Après un accord téléphonique, nous nous retrouvons chez vous ou dans nos bureaux. Prenez votre rendez-vous au 040/38 61 67 79.

Consultation par écrit

Pour une prise de contact par écrit, veuillez utiliser le formulaire sur notre site web www.kidshamburg.de ou envoyez votre demande par poste à: KIDS Hamburg e.V. Kontakt und Informationszentrum Down-Syndrom, Heinrich-Hertz-Str. 72, 22085 Hamburg

Consultation dans les hôpitaux

Consultation à propos de la diagnostic prénatal

Nos membres expérimentés vous offrent accompagnement pour les questions difficiles avant la diagnostic prénatale et en cas d'un résultat positif. Veuillez nous contacter au 040/38 61 67 79 pour prendre un rendez-vous.