



„Újra járhatunk a Koraiba!”



„Köszönöm, hogy ide járhatunk!” – írta nekünk a kis Peti anyukája, aki Down-szindrómás babája születésekor tragikusan elveszettnek érezte magát, de a Korai fejlesztőben megtalálta mindazt, amire egy sérült gyermeket nevelő szülőnek szüksége van. Így már könnyebbek a mindennapok.

Tudom, hogy egyetért velem, ha azt mondom, nem mindegy, hogyan nő fel egy Down-baba. Elfogadással, szeretetben vagy egy gyötrődő, a gyereket elfogadni nem képes családban.

Sok mindenen múlik mindez, de egy biztos: a kisgyermekkor kritikus életszakasz mind a babának, mind a családnak. Ha sikerül túljutni a Down-szindrómás baba miatti gyászreakción, akkor meglátjuk azt, amit addig a fájdalom miatt nem; hogy egy kedves, mosolygós babánk született, aki éhes, akit tisztába kell tenni, aki szépen fejlődik (ha egy kicsit lassan is), és akinek szüksége van ránk. Tehát ugyanarra vágyik, ugyanolyan igényei vannak neki és nekünk is, mint minden más gyerekek és szülőknek.

Ha ez a folyamat sikeres, a család megnyugodhat, boldogan élhetnek, büszkék lehetnek a gyerekükre és magukra is. A Korai Fejlesztő és a sorstárs segítő szolgálat gyorsíthatja ezt a folyamatot: ott vannak a kezdetektől, hogy fejlesszék a gyereket és támogassák a családot.

A Korai fejlesztőben kapott lelki és szakmai támogatás átsegíti a szülőket a mindennapok leküzdhetetlennek tűnő akadályain.

Most, a járvány szünetében végre ismét személyesen jöhetnek a foglalkozásokra: segítségre, információra kiéhezett családokkal találkoztunk, és sajnos azzal a ténnyel, hogy a bezártság mindenkire rossz hatással volt. Többen elvesztették a munkájukat, a családok kevesebb pénzből tudnak gazdálkodni, így még anyagilag is a mi segítségünkre szorulnak a foglalkozásokon való rendszeres részvételhez. A további munkához éppen ezért ismét adományozóink támogatására van szükségünk, bízom az Ön segítségében is!

Köszönettel:

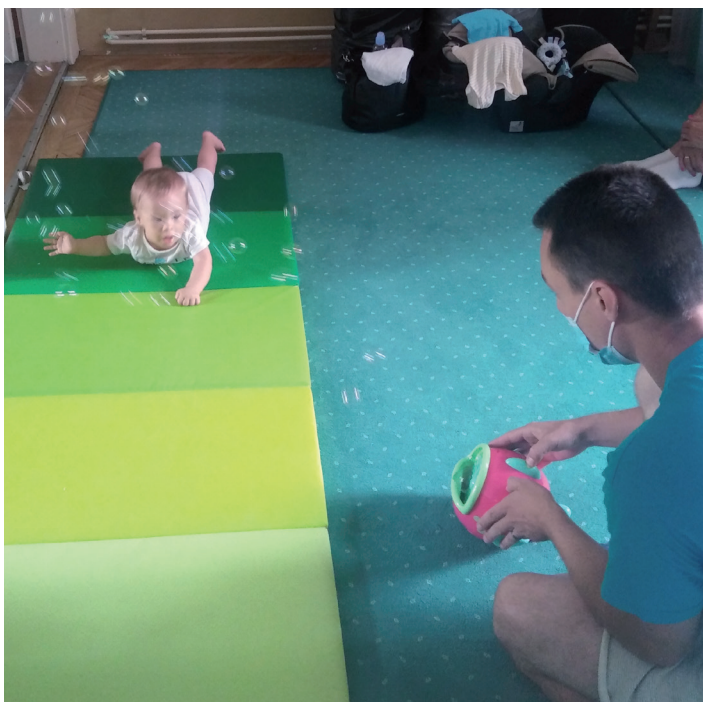



dr. Gruiz Katalin
elnök

UI.: Célunk, hogy minden kisbábát felvehessünk, aki a Korai Fejlesztőbe jelentkezik! Óriási hálával tartozunk nagylelkű adományozóinknak, akik lehetővé teszik, hogy még sokáig helytállhassunk.



Mióta a Koraiba járunk, Peti meglódult a fejlődésben



„Amikor elkezdünk a Korai Fejlesztőbe járni, nagyon meg voltunk ijedve. Azóta teljesen megváltozott az életünk és a véleményünk is a Down-babákról, a veleszületett rendellenességekről, emberi sorsokról. Peti fejlődése a fejlesztés megkezdésétől egy hónapon belül nagy ugrást mutatott! Nekünk pedig koncentrált tanulást jelentett. Peti nagyon élvezi az itteni foglalkozásokat, és hatásukra olyan jól fejlődött, hogy mostanra integrált oviba járhat, oda, ahová a testvérei is!

Nagyon hálásak vagyunk a Korai munkatársainak a figyelemért, a gondoskodásért, a türelemért, hogy velük együtt alakíthattuk Peti sorsát. A Down Dada szolgáltatnak is köszönjük azt az információáradatot, amellyel megváltoztatták az életünket és folyamatosan gondoskodnak rólunk.

Végre ismét jöhetünk személyesen, nagyon sokat jelentenek nekünk az itteni beszélgetések mind a szülőtársakkal, mind a fejlesztő pedagógusokkal. Köszönöm, hogy ide járhatunk!”



Az első pár év az egész életre kihat!

Ha egy sérült baba pár hónapos korban elkezd a korai fejlesztést, kevésbé marad majd el a nem Down-szindrómás kortársaitól. Ellenkező esetben viszont egyre jobban lemarad, ami kihat felnőtt életének minőségére is. Ha egy fejlődési rendellenességgel született baba az élete első három évében rendszeresen járhat a fejlesztő foglalkozásokra, akkor hamarabb tanul meg beszélni, öltözni, enni, mint azok a sérült gyerekek, akik nem jöhetnek.

A Koraiban kapott lelki és szakmai támogatás a szülőknek nagy segítség: bátorítást kapnak, és válaszokat a kérdéseikre. A várakozás közbeni, látszólag könnyed szülői beszélgetések sorsokat dönthetnek el, mintákat hoznak a bizonytalankodó családok életébe, barátságok alakulnak. Így kerülnek az újonnan érkező szülők a szakmai és sorstársi támogatás révén egy aktívan működő védőhálóba.



Szakértőnk a pszichológiai folyamatról

„A Down-szindrómás gyermekek szülei számára rendkívül fontos, hogy találkozzanak sorstárs szülőkkel. Ezek a kapcsolatok megerősítik őket abban, hogy nincsenek egyedül, alkalmat adnak a tapasztalatcserére, megoszthatják egymással, milyen nehézségeik vannak, és azok megoldásaira is kaphatnak egymástól tanácsokat.

A szakemberekkel való kommunikáció során megerősítést kapnak arról, hogy gyermekeik fejlődnek, ez pedig szülői szerepük pozitívabb megélésében segíti őket. Mindez enyhíti a Down-szindrómás gyermek születése miatti bánatot, felgyorsítja az elfogadást. Szülőknek, gyermekeknek egyaránt fontos ez a folyamat, hiszen az elfogadás a jó életminőség alapfeltétele az egész család számára.”

Az Ön adományával minden hozzánk jelentkező Down-szindrómás babát felvehetünk! Különböző összegekkel támogathat minket, minden egyes adomány segít: ugyanis az államtól kapott működési támogatás a tevékenységünket csak részben fedezi, és sajnos nem mindenki jogosult igénybe venni azt.



→ **10 000 Ft-os támogatással**
óvodáskorú gyerekek korai fejlesztését támogathatja,
akik már nem vehetik igénybe az állami támogatást

→ **5 000 Ft-os támogatással**
a korai fejlesztő eszközök vásárlásához járulhat hozzá.

Köszönjük!

További információk: www.downalapitvany.hu /Aktuális

IMPRESSZUM • **Kiadó:** Down Alapítvány • **Felelős kiadó:** Dr. Gruiz Katalin • **Lapalapító:** Down Alapítvány • **Példányszám:** 20 000
Hírlevél előállítás: Human Dialog Kft. • **Szerkesztőbizottság:** Dr. Gruiz Katalin • **Kiadó és szerkesztőség címe:** 1145 Budapest, Amerikai út 14.
Telefon: 06-1 327-0356 (H-P: 9-12h-ig)

Adományát átutalással is elküldheti! (Közlemény: az Ön befizetőazonosító száma)

Számlaszámunk: Unicredit Bank 10918001-00000013-38730148
Adószám: 18005282-1-42 • email: down@downalapitvany.hu



További információk →
www.downalapitvany.hu

