

Diagnostikovali Vášmu dieťaťku Downov syndróm ?

Dnes sa vám to zdá neuveriteľné,
možno nepochopiteľné, ale verte, že vďaka
nemu objavíte silu bezpodmienečnej lásky,
budete sa často smiať a stretnete ľudí, ktorí
budú rozumieť vašim pocitom.

SME TU PRE VÁS



 **SPOLOČNOSŤ
DOWNOVHO
SYNDRÓMU**
NA SLOVENSKU

NADÁCIA 
Slovenskej sporiteľne

Spoločnosť Downovho syndrómu na Slovensku

-  Tallerova 4, 811 02 Bratislava - Staré mesto
-  +421 903 634 396
-  ds@downovsyndrom.sk
-  www.downovsyndrom.sk
-  /downovsyndrom.sk



**ČO MOŽNO NEVIETE O
DOWNOVOM SYNDRÓME**

 **SPOLOČNOSŤ
DOWNOVHO
SYNDRÓMU**
NA SLOVENSKU



SME TU S VAMI



Downov syndróm

Downov syndróm nie je choroba, ale zdravotné postihnutie. Sú pre ňu typické viditeľné príznaky už od narodenia dieťaťa a sprevádzajú ho celý život. Príčinou Downovho syndrómu je nadpočetný 21. chromozóm, ktorý vznikol pri delení pohlavných buniek.

Vaše dieťa je len jedno z 50 detí s Downovým syndrómom, ktoré sa na Slovensku ročne narodí. Na svete je okrem Vášho dieťaťa päť miliónov podobných detí. Kvôli charakteristickým znakom sú si ľudia s Downovým syndrómom podobní, no každý z nich je jedinečný.

Priemerný vek, ktorého sa dožívajú ľudia s Downovým syndrómom, je vo vyspelých krajinách nad 50 rokov.

Som tu... Čo by ste mali o mne vedieť?

O mojich možných zdravotných problémoch a obmedzeniach Vám už určite povedali. Čo Vám však možno nepovedali, je toto:

Učím sa pomalšie, no mám výbornú schopnosť napodobňovania, a tak sa môžem veľa vecí naučiť.

Môžem navštevovať ZUŠ a naučiť sa hrať na hudobný nástroj, tancovať alebo maľovať. Mám výborné herecké schopnosti.

Naučím sa čítať a písať, viem pochopiť fotosyntézu, zistiť kto bol Marco Polo, pochopím násobenie, delenie a desatinné čísla.

Možno ma bude zaujímať história, vývoj zeme, vývoj človeka, a to nielen v rozsahu osnov ZŠ, ale ešte oveľa viac.

Mám zmysel pre humor a vtipy viem nielen pochopiť, ale aj vymyslieť.

Viem sa tešiť z maličkostí. Urobiť radosť iným a tešiť sa z radosti a úspechov iných je mi blízke.

Kedykoľvek ti bez zábran poviem ako ťa ľúbim a že sa mi páčiš.

Dokážem používať mobilný telefón a cestovať hromadnou dopravou.

Ak budem športovať a veľa trénovať, môžem vyhrať na celosvetových špeciálnych olympiádach.

V dospelosti môžem pracovať a žiť s niekým, koho budem milovať.

Spoločnosť Downovho syndrómu na Slovensku (SDS)

Už viac ako 24 rokov spájame rodiny, priateľov a ďalších sympatizantov ľudí s Downovým syndrómom. Pre svojich členov organizujeme rôzne podujatia a stretnutia. Vydávame časopis Slniečka, informujeme o svojich aktivitách tiež prostredníctvom web stránky a facebookovej stránky.

Každoročne organizujeme rekondičné pobyty pre rodiny s deťmi s DS a tábory bez rodičov pre deti od 15 rokov. Vznikajú tak celoživotné priateľstvá a pre rodičov sa otvárajú dvere k poradenstvu s inými rodinami.

Podporujeme rozvíjanie športových zručností organizovaním medzinárodných plaveckých pretekov. Sme nápomocní v procese integrácie a inklúzie (spoločné vzdelávanie všetkých detí), presadzujeme a obhajujeme práva ľudí s postihnutím. Podporujeme sociálnu úlohu inklúzie, ktorá je pre naše deti kľúčová.

Inkluzívne vzdelávanie garantuje naša Ústava a celý rad medzinárodných dohovorov o ľudských právach. Najdôležitejším a aj najprogresívnejším je Dohovor OSN o právach osôb so zdravotným postihnutím.

Na našej webstránke nájdete mapu rodín, v ktorých žije dieťa s Downovým syndrómom. Kontakt na konkrétnu rodinu poskytneme na požiadanie.

Ambulancia DS

Špecifickú zdravotnícku starostlivosť o ľudí s Downovým syndrómom zabezpečuje ambulancia pod vedením prof. MUDr. Márie Šustrovej, CSc. na adrese: Slovenská zdravotnícka univerzita, Limbová 12, Bratislava.

Svetový deň Downovho syndrómu si od roku 2006 každoročne pripomíname 21. marca.

„Vyspelosť civilizácie sa meria rešpektom k najzraniteľnejším.“

Jérôme LEJEUNE