

GEPLANT – GETAN!

„Einfach Sontje“ ist seit mehr als einem Jahr ein gefragtes Kinderbuch! Geschwister und Kinder im Vorschulalter freuen



sich an schönen Fotos und kurzen Texten, die ihnen verständlich erzählen, wie Sontje und ihre Familie leben.



„Mein Job und ich – So kann's gelingen“ Diese DVD und Broschüre hilft jungen Menschen, sich auf knifflige Situationen am Arbeitsplatz vorzubereiten und sie zu meistern.

„Menschen mit Down-Syndrom am Arbeitsplatz“ ist ein erster Ratgeber, in dem Chefs und Teams hilfreiche



Tipps bekommen, wie sie mit ihrer Kollegin oder ihrem Kollegen mit Down-Syndrom gut umgehen können.

HAND AUF'S HERZ

... wir schaffen es nur mit Ihnen zusammen! Herzlichen Dank, dass wir auf Ihre großzügige finanzielle Hilfe setzen dürfen. Ob kleinere Münzen oder größere Summen – jeder Cent bringt etwas. Und jede positive Rückmeldung stärkt uns beim Tun.

WIR SIND ...

... **seit 1988 im Einsatz:** Das Deutsche Down-Syndrom InfoCenter wurde von einer Eltern-Selbsthilfegruppe gegründet und trägt sich aus Mitgliedsbeiträgen und Spenden. Bei uns bekommen Eltern, Angehörige und Fachleute aus diversen Bereichen wie Pädagogik oder Therapie fachliche, rücksichtsvolle Beratung. Als Kompetenzzentrum geben wir die Zeitschrift „Leben mit Down-Syndrom“ heraus, eine im deutschsprachigen Raum gefragte Fachlektüre. Mit einer Vielfalt an eigenen Publikationen setzen wir uns für Gesundheit, Förderung und Inklusion ein. In kreativen Projekten entstehen Aktionen und Filme über und mit Menschen mit Down-Syndrom.

... **zuversichtlich,** noch lange den Menschen mit Trisomie 21 zur Seite stehen zu dürfen. Sie können uns mit Ihren Finanzmitteln dabei stärken. Die eben vorgestellten Projekte und Tätigkeitsfelder geben Ihnen einen Einblick in unsere tägliche Arbeit. Sie können sich entweder an den einzelnen Projektposten beteiligen (Teil-Finanzierung), oder eine Patenschaft für ein komplettes Projekt übernehmen (Gesamt-Finanzierung). Sprechen Sie uns an, wir freuen uns darauf!

... **überzeugt:** Gemeinsam an einem Strang zu ziehen tut gut und ist ein Ausdruck von Stärke und Empathie-Fähigkeit unserer Gesellschaft.

Deutsches Down-Syndrom InfoCenter

Hammerhöhe 3
91207 Lauf
Tel. 09123 982121
Fax 09123 982122
info@ds-infocenter.de
www.ds-infocenter.de

Spendenkonto:
Sparkasse Erlangen
IBAN: DE26 7635 0000 0050 0064 25
BIC: BYLADEM1ERH

Das Deutsche Down-Syndrom InfoCenter e.V. ist als steuerbefreite Körperschaft nach § 5 Abs. 1 Nr. 9 des Körperschaftssteuergesetzes beim Finanzamt Nürnberg anerkannt.

PROJEKTE
2016-2017



FÜR DIE KLEINEN GESUNDHEIT
INKLUSION UND BILDUNG
BERATUNG UND DS-SPRECHSTUNDEN
PRÄSENZ ZEIGEN GEPLANT – GETAN
HAND AUF'S HERZ WIR SCHAFFEN ES
GEMEINSAM MIT IHNEN



FRÜH- FÖRDERUNG

Früh üben sich die Meister in „Kleinen Schritten“

Die heute 30-Jährigen waren die Ersten, die mit „Kleinen Schritten“ aufgewachsen sind. Das Frühförderprogramm wurde speziell für Kinder bis zu fünf Jahren entwickelt. Es bietet Übungen an, die in den Alltag spielerisch integriert werden können. So wird das Kind in verschiedenen Lebensbereichen wie motorisches Geschick, Wahrnehmung oder kommunikative Fähigkeiten unterstützt. Zahlreiche Familien haben von dem Programm aus Australien profitiert.

Weil die Nachfrage nach gedruckten Heften wächst, wollen wir sie wieder auflegen. Damit weitere Generationen von Kindern mit Down-Syndrom „Kleine Schritte“ mitmachen!

Projektkosten: 7.500 Euro



Auskunft über Herzfehler und Down-Syndrom

Ein Herzfehler ist bereits vorgeburtlich ein Hinweis auf eine mögliche Trisomie 21 beim Ungeborenen. Zum Glück ist die medizinische Versorgung sehr gut und erfolgreich, falls eine Operation notwendig ist. Besorgte Eltern brauchen allerdings fundierte Informationen und verständlich formulierte Erklärungen. Diese liefert unsere Broschüre „Herzfehler bei Kindern mit Down-Syndrom“. Sie wird auf den aktuellen Stand im Sinne der medizinischen DS-Leitlinien gebracht und geht neu in Druck.

Projektkosten: 4.000 Euro



INKLUSION UND BILDUNG

Inklusion im Kindergarten und in der Schule

Der Beratungsbedarf in diesem Bereich ist enorm gestiegen. Unser DS-InfoCenter bietet deutschlandweit ein einmaliges Angebot – das SchoolCoaching an Regelschulen, die Kinder mit Trisomie 21 unterrichten.

Nicht nur Schulen, auch Kindergärten fragen bei uns an, wenn sie nach Materialien, Fortbildungen und Informationen zur Rechtslage suchen. Wir aktualisieren und erweitern deshalb die Broschüre „Das Kind mit Down-Syndrom im Kindergarten“, um konkrete Anregungen zu geben. Unser Ziel ist auch, Fachleute zu vernetzen, die für Inklusion im Kindergarten und in der Schule einstehen.

Projektkosten: 5.000 Euro



Lebenslanges Lernen – die DS-Akademie

Keine Studie kann belegen, dass Menschen mit Down-Syndrom nur eine bestimmte Stufe der kognitiven Entwicklung erreichen. Bereits in den 1990er Jahren räumte die Wissenschaft mit diesem Vorurteil auf. Und wir beweisen es in der DS-Akademie mit ihren Seminarangeboten! Wir nehmen Jugendliche und Erwachsene sehr ernst in ihrem Bedürfnis, mehr und weiter zu lernen. Auch, weil wir häufig die Erfahrung machen, dass Bildung nach dem Verlassen der Schule und des Ausbildungsplatzes plötzlich „vorbei ist“. Einige Erwachsene ziehen sich zurück und verweigern soziale Kontakte. Wir wollen dagegenhalten und sie durch lebenslanges Lernen stärken.

Projektkosten (jährlich): 10.000 Euro



DS-Sprechstunde in der Cnopf'schen Kinderklinik Nürnberg

BERATUNG

Ein rundes Jubiläum – zehn Jahre DS-Sprechstunde in der Cnopf'schen Kinderklinik Nürnberg – ist uns ein willkommener Anlass, dankbar an alle Kinder und Familien zu denken, die vom Team der Sprechstunde bislang beraten wurden. Es soll natürlich weitergehen, die Warteliste wächst Monat für Monat. Ihre großzügige Spende zum Jubiläum wissen wir sehr zu schätzen!

Projektkosten (jährlich): 5.000 Euro



Öffentlichkeit und internationales Engagement

Informieren, aufklären, ein zeitgemäßes Bild von Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen mit Down-Syndrom in der Gesellschaft zu prägen – das sind die Ziele unserer Öffentlichkeitsarbeit. Sie geschieht täglich bei Anfragen der Medien oder Interessierten aus Schulen und Unis. Wir gestalten sie durch Aktionen zum Welt-Down-Syndrom-Tag am 21.3. sowie unsere Zeitschrift „Leben mit Down-Syndrom“, die Familien und Fachleute erreicht.

Das DS-InfoCenter unterhält Partnerschaftliche Kontakte zu anderen DS-Organisationen im In- und Ausland. Diese kostbare Vernetzung stärkt die weltweite Gemeinschaft im Austausch und in der Weitergabe von Wissen, Erfahrungen und Zukunftsvisionen.

Projektkosten (jährlich): 10.000 Euro



PRÄSENZ ZEIGEN