

“
Guardando
un piccolo
punto
io vedo
me stesso
al centro
della terra
”



“Chiamatemi per nome e cognome.
Vivo le stesse vostre emozioni con la stessa
voglia di vivere, amare e di fare progetti per
il mio futuro. Insieme possiamo fare un
sacco di cose, cercare di realizzare idee
nuove, per raggiungere traguardi e intra-
prendere nuove strade...”

I bambini, i ragazzi e gli adulti con sin-
drome di Down sono innanzitutto per-
sone.

Come ogni persona hanno un ricco mon-
do interiore e provano gli stessi sentimenti
che tutti provano.



Per chi desidera solo conoscerci:

Via Valpantena, 116/A - 37142 MARZANA (Verona)
Aperto dal lunedì al giovedì 8:30-13:00 e 14:00-18:00,
il venerdì 8:30-12:30
Tel. 045 8700980 - Fax 045 8701035
agbdvr@agbdverona.org
www.agbdverona.org

Per chi può fornirci un aiuto economico:

“AGbD ONLUS Associazione Sindrome di Down
Via Valpantena, 116/a - 37142 Marzana (Verona)
IBAN IT37V0503411717000000050668

**Per chi desidera aiutare le nostre attività
destinandoci il 5xmille IRPEF:**

“AGbD ONLUS Associazione Sindrome di Down”
Via Valpantena, 116/a - 37142 Marzana (Verona) C.F. 93037800237



Stampato da AZ COLOR srl
sgaravato



**COSTRUIAMO
UN FUTURO
PER TUTTI**

CHI SIAMO

AGbD ONLUS Associazione Sindrome di Down è un'associazione senza fini di lucro costituita nel 1984 da un gruppo di genitori allo scopo di favorire lo sviluppo delle capacità di apprendimento, di comunicazione e di autonomia della persona con sindrome di Down.

Essa opera anche per fornire sostegno alle famiglie, a promuovere la ricerca in ambito medico, psicopedagogico e sociale, diffondere una corretta ed aggiornata informazione sulle problematiche legate alla sindrome di Down e proporre strategie per affrontarle.

L'EQUIPE

La nostra équipe si compone di professionalità diversificate: neuropsichiatra infantile, foniatra, fisiatra, ortodontista, psicologi, fisioterapiste, logopediste, psicomotriciste, psicopedagogista, educatori, insegnanti di informatica. Un prezioso aiuto deriva anche dalle attività coordinate svolte dai volontari.

L'ASSOCIAZIONE SI OCCUPA DI:

- promuovere lo sviluppo delle potenzialità cognitive e relazionali dei bambini;
- erogare servizi riabilitativi in regime ambulatoriale;
- fornire una corretta informazione sulle problematiche riguardanti la sindrome di Down e sul modo di affrontarle;
- svolgere ricerche in ambito medico, psicologico e pedagogico;
- svolgere attività per il divertimento dei bimbi e ragazzi Down e delle loro famiglie.

CONCENTRANDO LE ATTIVITÀ DI RIABILITAZIONE SU:

- migliorare il tono muscolare dei bimbi;
- favorire lo sviluppo del linguaggio e della comunicazione;
- far vivere ai bimbi e ai ragazzi il piacere di agire, giocare ed incontrarsi;
- far acquisire le competenze alla vita indipendente;
- seguire ed assistere l'iter scolastico sin dalla prima infanzia.

PROGETTO "AUTONOMAMENTE"

AGbD possiede un appartamento arredato e attrezzato che viene utilizzato nel corso di specifici programmi di educazione all'autonomia. I ragazzi vengono suddivisi in piccoli gruppi di 5 o 6 e sperimentano periodi di vita autonoma ed indipendente seguiti da psicologi ed educatori. Questo progetto è stato scelto nel 2007 come progetto pilota dalla Regione Veneto.

FORMAZIONE PERMANENTE

L'associazione svolge attività di assistenza e formazione per educatori, genitori, volontari e insegnanti. Si organizzano incontri su temi specifici: autonomia, educazione alla sessualità e all'affettività, orientamento scolastico e professionale, alimentazione, integrazione sociale e scolastica, identità nella diversità, ecc.



Cos'è la sindrome di Down?

È una condizione genetica caratterizzata dalla presenza di un cromosoma in più nelle cellule di chi ne è portatore: invece di 46 nel nucleo di ogni cellula ne sono presenti 47.

Viene anche definita Trisomia 21, perché è a livello della coppia 21 che si trovano 3 cromosomi anziché 2. Genetico non vuol dire ereditario, infatti nel 98% dei casi la sindrome di Down non è ereditaria.

I soggetti che ne sono portatori presentano, oltre a tratti caratteristici, un ritardo nello sviluppo fisico, motorio e mentale, che varia da soggetto a soggetto.

Frequentemente sono associate alla Sindrome di Down altre patologie (cardiopatie, malattie respiratorie, deficit delle difese immunitarie, ecc.).

Le anomalie cromosomiche, soprattutto le trisomie, sono un evento abbastanza frequente: 1 bambino su 1000 nasce con questa condizione.

Attualmente nel nostro Paese si stima che vivano circa 50.000 persone con sindrome di Down.

Nel Triveneto vivono circa 4.000 persone con sindrome di Down.

Riconosciuta come anomalia genetica più comune in assoluto, era e rimane la più frequente causa di disabilità intellettiva. È questa una condizione con la quale la società si trova a confrontarsi: oggi come ieri, domani meglio di oggi.