



CONSILIUL JUDEȚEAN VÂLCEA
Direcția Generală de Asistență Socială și Protecția Copilului
Str. Tudor Vladimirescunr. 28, Rm. Vâlcea, cod 240191
Tel: 0250/734758; Fax: 0250/734270; E-mail: dgaspvcvl@yahoo.com
Operator prelucrare date cu caracter personal nr.14973



COMUNICAT

Ziua Mondială a Sindromului Down, marcată anual la **21 martie**, este dedicată dezvoltării toleranței și deschiderii față de incluziunea socială a persoanelor care suferă de această afecțiune.

Continuând deviza din 2020 – „Noi decidem”, anul acesta se urmărește la nivel global concentrarea pe îmbunătățirea conexiunilor pentru a ne asigura că toate persoanele cu sindrom Down se pot CONECTA și participa în mod egal cu ceilalți.

Participarea efectivă și semnificativă este un principiu de bază al drepturilor omului. Iar legăturile dintre dizabilitate, drepturile omului și dezvoltare acoperă un spectru larg de probleme de dezvoltare legate de factori economici, sociali și de mediu.

În contextul actual, Direcția Generală de Asistență Socială și Protecția Copilului Vâlcea folosește această zi de mare importanță ca să pledeze pentru o lume mai justă și mai incluzivă din punct de vedere social. Să nu uităm că persoanele cu sindrom Down pot obține o calitate optimă a vieții numai prin grija oferită de familie, prin îndrumare medicală și prin sistemele de sprijin bazate pe comunitate, care să le faciliteze integrarea în societate și atingerea potențialului lor personal.

Director Executiv
Dr. Nicolae Bădescu



Suntem alaturi de persoanele cu Sindromul Down

Celebram aceasta sarbatoare intr-un an atat de special pentru ca este anul 2021, este ziua 21 si cel mai important este un cromozom in plus si acela este cromozomul 21, cel care da numele afectiunii Trisomie 21.

Este ziua sperantei pentru persoanele diagnosticate cu Sindromul Down pentru ca aceste persoane mai sunt numite si oamenii soare, datorita bunatatii lor.

Atunci cand soarele straluceste, aduce speranta atat in lumea copiilor cat si in lumea adultilor. Speranta ne indeamna sa mergem mai departe si sa trecem dincolo de bariere. Barierele sunt calea noastra pentru a gasi solutii si solutiile pot veni de la fiecare om in parte.

Daca copiii soare beneficiaza de implicarea adecvat a parintilor si a societatii din care fac parte, ei pot sa straluceasca la fel ca noi.

Sindromul Down este o afectiune genetica, nu o boala. Aceste persoane sunt diferite, dar noi putem sa le oferim o viata minunata si un viitor frumos, acceptandu-i asa cum sunt.

Ei sunt pe langa noi, sunt cu noi, fie ca sunt mici sau ca sunt mari. Ei doresc sa faca parte din aceasta lume pentru ca au aceleasi nevoi ca ale noastre.



Nevoile mele sunt:

- Sa primesc afectiune: imbratisari, laude si aprecieri.
 - Sa mi se ofere: atentie si bunatate.
 - Sa ma joc liber alaturi de alti copii.
 - Sa-mi fie intarite comportamentele pozitive.
 - Sa fiu invatat si ajutat să-mi îmbunătățesc achizițiile si sa devin independent.
 - Sa fiu evaluat medical si sa primesc tratament medicamentos – atunci cand am nevoie.
 - Sa-mi fac prieteni pentru a ma juca, pentru a asculta muzica si pentru a dansa impreuna cu ei.
 - Sa nu fiu marginalizat si stigmatizat.
- Sa fiu auzit si acceptat asa cum SUNT EU.

Si EU sunt aici pentru a-ti oferi:

- Veselie, prietenie si acceptare.
- Ajutor atunci cand ai nevoie de mine, ca prieten.
- Incurajare pentru a deveni independent.
- Bunatate si dragoste neconditionata.
- Grija pentru a fi fericit.

Persoanele cu Sindromul Down sunt persoane prietenoase, afectuoase, respectuoase, amabile si rabdatoare.

De la copiii cu Sindromul Down poti invata sa razi, pentru ca ei rad sincer si rasul lor inocent te poate ajuta sa schimbi modul de actiune si gandire.

Fiecare parinte/adult este dator sa-si educe copilul sau copiii sa fie intelegatori si empatici cu cei care nu sunt la fel ca ei.

SUNT UN COPIL CA SI TINE, IUBEȘTE-MA ASA CUM SUNTI!

