

Stichting Downsyndroom

Hoogeveenseweg 38, Gebouw U
7943 KA Meppel
t (0522) 281337
IBAN: NL60 INGB 0001 6517 23
BIC: INGBNL2A
info@downsyndroom.nl
www.downsyndroom.nl



Meppel, 2 februari 2016

Betreft: Early Intervention voor kinderen met Downsyndroom, ook voor gezinnen in achterstandssituaties

Geachte arts van het consultatiebureau,

Graag vragen wij aandacht voor jonge kinderen met Downsyndroom en de rol van consultatiebureaus, uw hulp is noodzakelijk.

De reden waarom wij uw hulp nodig hebben

In Nederland zijn de ontwikkelingskansen voor kinderen met Downsyndroom enorm toegenomen door onze kennis over Early Intervention. De Stichting Downsyndroom heeft zich vanaf de oprichting ingezet om Early Intervention te verspreiden en toepasbaar te maken voor ouders. Naast een methode voor Early Intervention die ouders zelf kunnen gebruiken (Kleine Stapjes), is ondersteuning door een ambulante begeleider heel zinvol. Een goede ambulante begeleider ondersteunt ouders bij het zien van de, vaak heel kleine, vooruitgang in de ontwikkeling en ondersteunt bij de integratie van de ontwikkeling stimulerende oefeningen in het dagelijks leven.

Internationaal – en ook in Nederland - is het algemeen geaccepteerd dat Early Intervention de ontwikkeling van kinderen met een ontwikkelingsachterstand verbetert. Toch bereikt deze ondersteuning nog niet ieder gezin met een kind met een ontwikkelingsbeperking: mensen in achterstandswijken en mensen van allochtone oorsprong hebben zeer vaak niet de kennis om de weg naar Early Intervention te vinden. Deze ouders vinden zelden de weg naar ambulante begeleiding. Als bij een eerste vraag om ondersteuning er geen actie wordt ondernomen, haken deze ouders vaak af. Dit is de reden dat wij uw hulp nodig hebben.

Voorstellen SDS

De Stichting Downsyndroom (SDS) is het Nederlandse kenniscentrum op het gebied van Downsyndroom, en wordt als zodanig ook erkend door het ministerie van VWS. De SDS zet zich in voor de emancipatie, integratie, ontwikkeling en ontplooiing van mensen met Downsyndroom. Op dit moment worden er naar schatting jaarlijks zo'n 230 kinderen met Downsyndroom geboren.

De SDS heeft voor iedere nieuwe ouder een (gratis) informatiepakket. Ook voor zwangeren hebben we uitgebreide informatie. Naast veel feitelijke informatie kunnen zwangeren en ouders ook bij de SDS terecht voor een luisterend oor en kortdurende ondersteuning bij het opnieuw vorm geven van hun idealen voor hun kind. Ouders en professionals kunnen bij de SDS informatie over Downsyndroom krijgen met betrekking tot alle levensgebieden en alle aspecten van de ontwikkeling. Ook de consultatiebureaus kunnen bij de SDS terecht met specifieke vragen over Downsyndroom.

Deze folder

Sinds de Jeugdwet een taak van de gemeente is, hebben ouders soms wat meer hulp nodig om de weg te vinden als ze zorg of ondersteuning nodig hebben. Mede daarom hebben we nu veel informatie verzonden aan gemeenten, artsen en dus ook de consultatiebureaus.

Bijgaande folder bevat algemene informatie over Downsyndroom. En een opsomming van de taken waar het consultatiebureau een noodzakelijke bijdrage zou moeten leveren, speciaal als het om gezinnen in achterstandsituaties gaat.

Als u meer informatie wil, dan kunt u altijd contact met mij opnemen,

Met vriendelijke groet,
Stichting Downsyndroom

Regina Lamberts
directeur