

# MANDLOVÉ OČI

sdužení rodin a přátel osob  
s Downovým syndromem

**IČ 266 20 944**

**Sídlo sdružení:**

Erbenova 1118, 742 21 Kopřivnice

**Bankovní spojení:**

ČESKÁ SPOŘITELNA

Pobočka Kopřivnice, Záhumní 1353

Číslo účtu: 1774001319/0800

**Kontakty:**

Pavel Obrátil

737 530 585

737 424 308

[mandlove.oci@centrum.cz](mailto:mandlove.oci@centrum.cz)

[pavel.obratil@centrum.cz](mailto:pavel.obratil@centrum.cz)

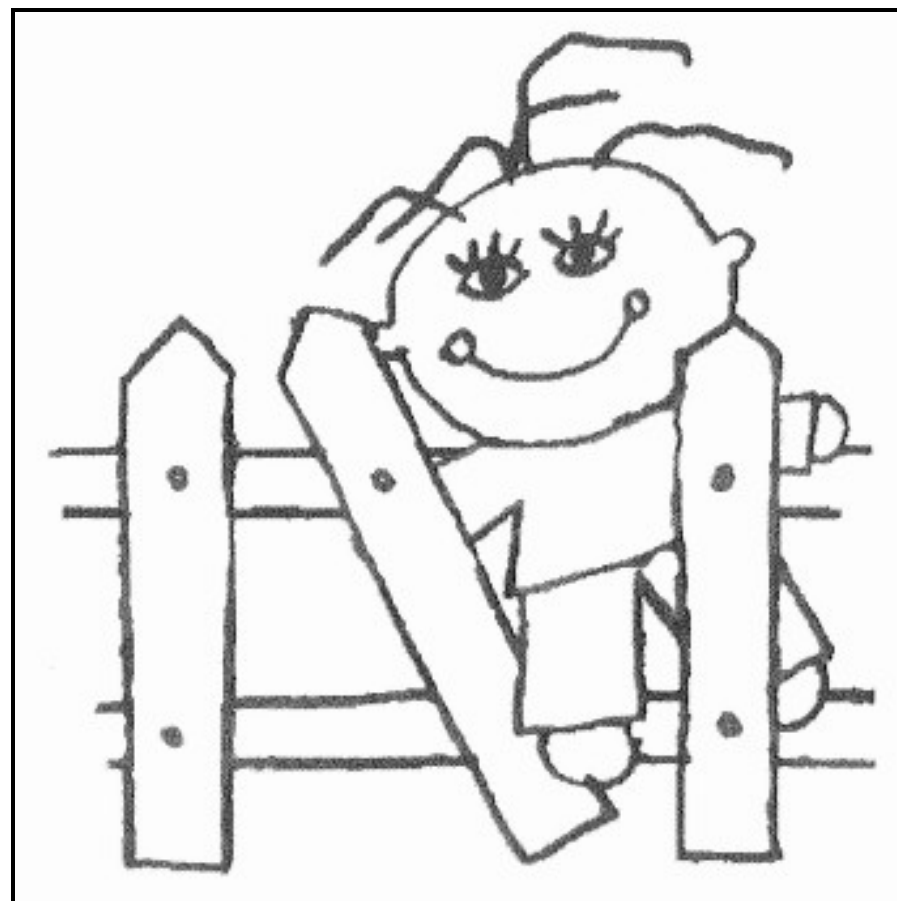
**Webové stránky:**

[www.mandloveoci.cz](http://www.mandloveoci.cz)

O.s. **Mandlové oči** registruje k 31.3.2011 **65 členů**  
(rodiny a přátelé 30 dětí s DS).

# MANDLOVÉ OČI

**sdužení rodin a přátel osob  
s Downovým syndromem**



## Občanské sdružení Mandlové oči je svépomocným sdružením rodin a přátel osob s Downovým syndromem i jinými zdravotními postiženími.

### Co děláme?

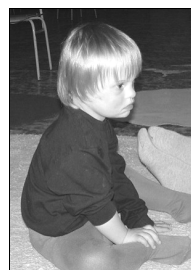
- Pomáháme novým rodičům dětí s DS při překonávání prvotních potíží formou rodičovské podpory a poskytováním informací a kontaktů,
- organizujeme sobotní setkání s programem (výměna zkušeností, hry, cvičení a malování s dětmi, besedy s odborníky, Mikulášské besídky) v Mateřském centru KLOKAN v Kopřivnici,
- organizujeme výlety a víkendové rekondační pobyty s programem,
- shromažďujeme a poskytujeme informace o DS (půjčujeme časopisy, brožury, knihy a videokazety o DS),
- půjčujeme didaktické pomůcky, stavebnice, hry a hračky pro děti atd.



### ZÁKLADNÍ INFORMACE O DOWNOVĚ SYNDROMU:

Downův syndrom (DS) není nemoc, je to genetická anomálie s důsledky na celý život. DS provází řada typických příznaků (šikmo posazené oči, nižší postava, krátký krk), náchylnost k určitým nemocím (změněná funkce štítné žlázy, respirační nemoci, srdeční vady, snížená imunita, poruchy zraku a sluchu), vždy je přítomna mentální retardace různého stupně.

Lidé s DS dostali od přírody zvláštní nadílku: každá buňka jejich těla obsahuje jeden chromozóm navíc - tj. místo obvyklých 46 chromozómů (ve 23 párech) jich mají 47 (22 párů a jednu trojici). Současné znalosti potvrzují, že k chybnému okopírování genetického materiálu dochází náhodně, není to způsobeno ničím, co rodiče před a v průběhu těhotenství udělali nebo neudělali.



Zkušenosti odborníků a rodičů dokládají, že vývoj dětí s DS probíhá vcelku normálně, ale je mnohem zdouhavější, pomalejší, proto jejich výchova a učení vyžaduje specifický přístup. Obecně je základní diagnózou méně ovlivněná emocionální a sociální stránka dítěte, motorický vývoj a vývoj řeči jsou poznamenány mnohem více.



Dnes je již ověřeno, že raná péče o děti s DS velmi výrazně pozitivně ovlivňuje jejich vývoj. Včasná komplexní péče o děti s DS je velice významná také proto, že se nervový systém novorozenců s DS velmi málo liší od nervového systému dětí bez postižení. Větší změny jejich neurologického nálezu se začínají projevovat až ve vyšším věku. Pokud se s dítětem začne pracovat již brzy po narození, dosáhne se mnohem více. Předpokladem je však láskyplná rodinná péče, kterou nemůže nahradit sebelepší péče ústavní.

V nedávné minulosti velká část rodičů, zejména pod vlivem obrovského psychického stresu a základních morálních neznalostí řešit náročnou životní situaci, umísťovala děti s DS ihned do ústavní péče. Není pochyb o tom, že mentální vývoj dítěte opuštěného vlastní matkou a navíc ještě poznamenaného neměnnou diagnózou, má nesrovnatelně horší perspektivu budoucího rozvoje, než dítě obklopené láskou a kvalitní rodinnou péčí.

