## PROGETTO AND ENTITY OF THE PR

Avvenire. Avventura. Trisomia 21.

## Le avventure più belle iniziano sempre con una strada sconosciuta...



Grazie al vostro sostegno in questo primo anno di PROGETTO AVVENTUNO abbiamo raggiunto molti obiettivi!

Ne abbiamo di altrettanto ambiziosi per il 2016...

## PROGETTO AVVENTUNO

è la prima associazione ticinese fondata per accompagnare le persone con la sindrome di Down e le loro famiglie in questa emozionante avventura.

Il 21 marzo 2015 abbiamo celebrato per la prima volta in Ticino la Giornata Mondiale per la Sindrome di Down con un evento a cui hanno partecipato oltre 200 persone. Contiamo sulla vostra paresenza il 21.3.2016!

Verrà presto concretizzata la **Biblioteca** dedicata alla Trisomia 21. Sarà di supporto alle famiglie ed ai professionisti, oltre ad essere un luogo di incontro e di scambio.

Seguiamo in prima persona le formazioni che proponiamo; selezioniamo i testi delle fonti più affidabili e gli strumenti più utili, affinché ogni famiglia trovi risposte alle proprie domande.

Aiutiamo le famiglie di bambini con la sindrome di Down a capire le specificità delle diverse organizzazioni attive sul territorio. Abbiamo realizzato una sessione fotografica di alcuni bimbi che hanno la Trisomia 21. Queste immagini ci permettono di realizzare una serie di prodotti di comunicazione.

Stiamo creando un **network di professionisti e di organizzazioni**che lavorano con passione e
competenza per favorire lo
sviluppo delle persone con la
sindrome di Down.

Abbiamo conosciuto le **famiglie** al cui figlio era da poco stata diagnosticata la Trisomia 21, e per loro siamo diventati un punto di riferimento per qualsiasi dubbio (medico, educativo e riabilitativo).

Non essendo disponibili dati ufficiali, abbiamo lanciato un censimento della popolazione con la sindrome di Down in Ticino, in modo da promuovere iniziative sempre più mirate.

## Abbiamo realizzato il sito internet www.avventuno.org che contiene informazioni per le

che contiene informazioni per le famiglie, per i professionisti e per le organizzazioni partner.

Abbiamo da poco completato una **brochure per i neo genitori** affinché ricevano subito le informazioni più incoraggianti e sappiano dove possono trovare aiuto.

Stiamo organizzando conferenze e formazioni per familiari, educatori e terapisti, in modo da favorire l'aggiornamento sui temi legati alla Trisomia 21 che vengono sviluppati in Svizzera ed all'estero.

Promuoviamo un uso corretto della **terminologia**, poiché con le parole si trasmette un pensiero collettivo che vogliamo sia di rispetto e di inclusione:

preferiamo "persona con sindrome di Down" anziché "affetta da.." o "persona Down"

Realizzeremo nuovo materiale di comunicazione per la nostra associazione, affinché Progetto Avventuno diventi il punto di riferimento per la Trisomia 21 in Ticino.

Siamo anche noi familiari di persone con la sindrome di Down: per questo diamo prima di tutto un sostegno emotivo.

Stiamo contattando gli ospedali ed i pediatri del Ticino affinché i professionisti trovino in noi degli alleati nella presa a carico delle persone con la Trisomia 21.

Grazie alla collaborazione con alcuni dei maggiori centri di ricerca medica ed educativa nel mondo, desideriamo essere di supporto anche ai professionisti in Ticino. Realizziamo **soluzioni concrete** in maniera positiva e propositiva.

E con il vostro aiuto continueremo a farlo...