

PROGETTO

AVVENTUNO

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 presenza 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
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:

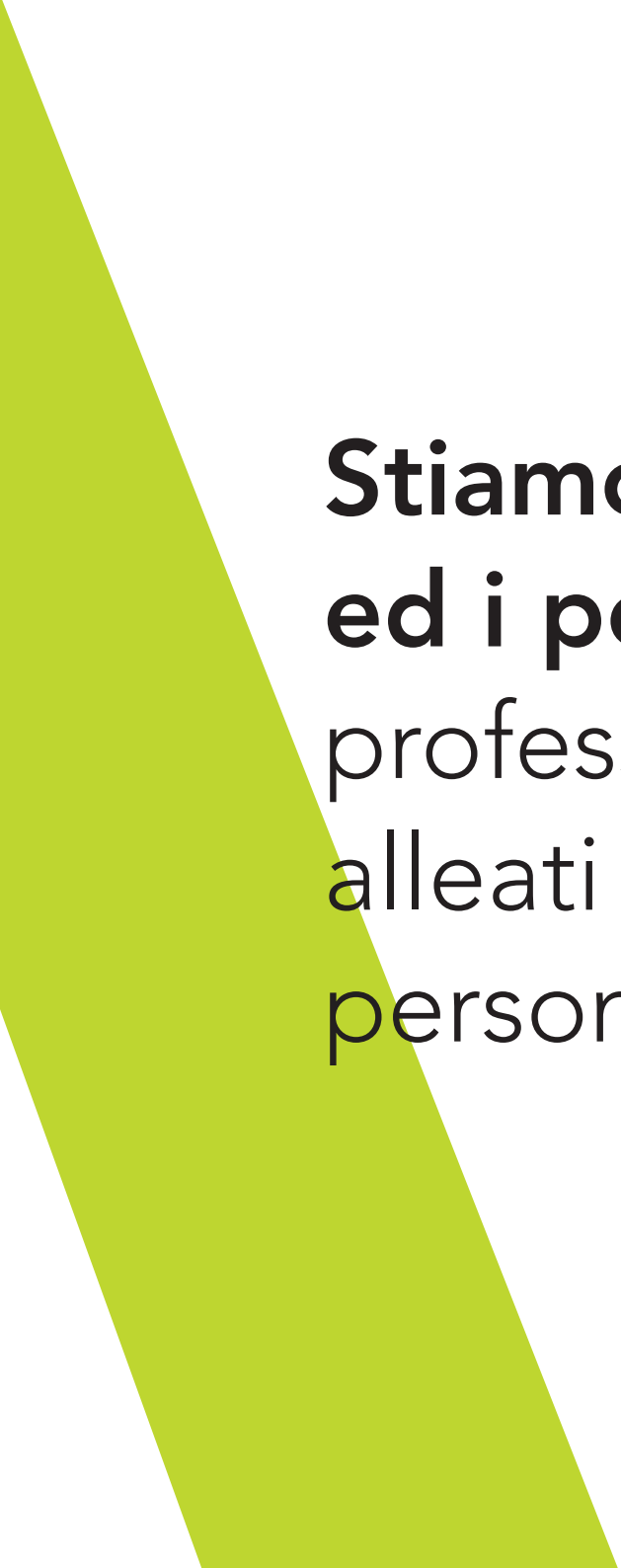
*preferiamo "persona con sindrome di Down"
anziché "affetta da.." o "persona Down"*



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.**

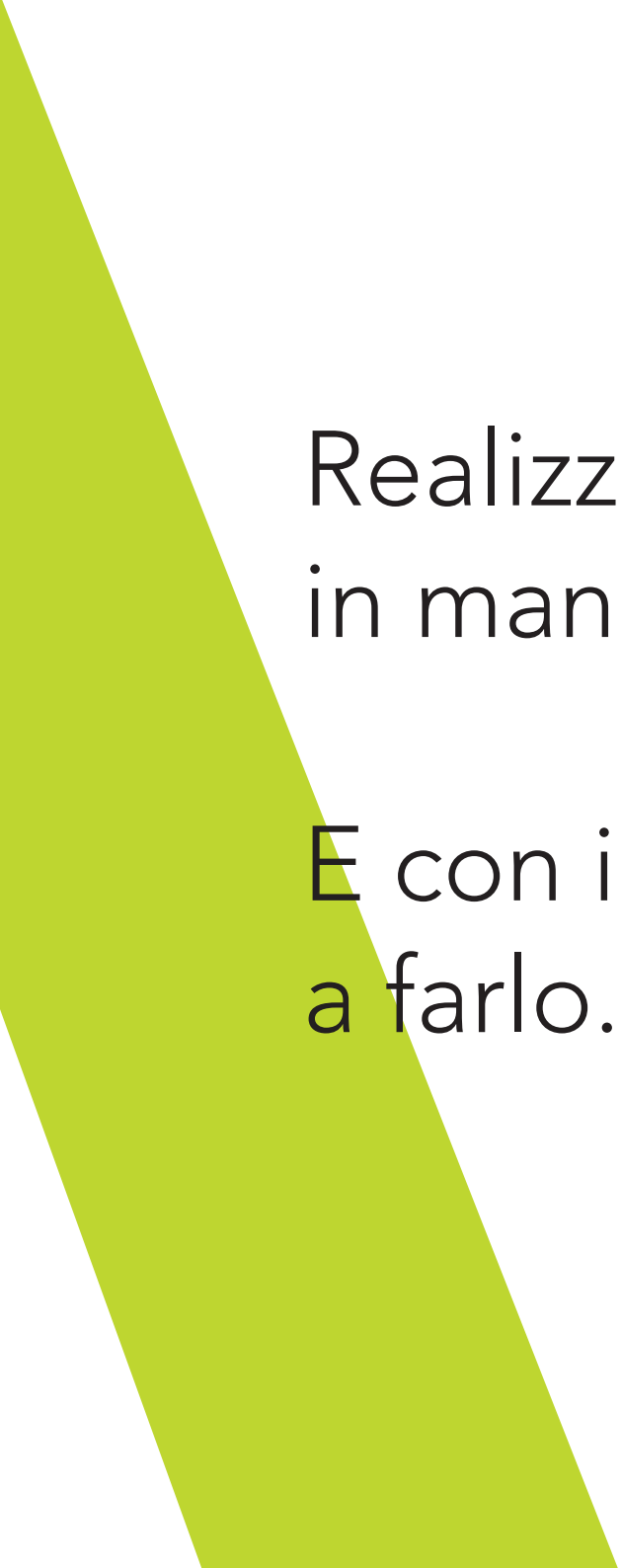




Stiamo contattando gli ospedali ed i pediatri del Ticino affinché i professionisti trovino in noi degli alleati nella presa a carico delle persone con la Trisomia 21.

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...