

KAKO SE VČLANITE?

Izpolnite prijavnico, ki jo dobite na spletni strani društva www.kengurujcek.si,

ali nas pokličite na spodaj navedeno telefonsko številko.

KDO SE LAHKO VČLANI?

Prijavijo se lahko vsi starši in njihovi otroci, ki imajo prirojene ali pridobljene bolezni prebavnega trakta.

Če nas želite podpreti v našem delovanju, prav tako izpolnite prijavnico in s tem postanete naš podporni član.

Veseli bomo vaše včlanitve!

INVALIDSKO DRUŠTVO KENGURUJČEK SLOVENIJE
TRNOVEC 25 A, 1215 MEDVODE

Telefon: +386 31 515 722
E-pošta: kengurujcekslovenije@gmail.com
www.kengurujcek.si
DŠ: 18085571
TRR: SI56 6100 0001 5310 342

 : kengurujcek

POSTANITE DOBRODELNI

NAMENITE TISTIM, KI SO VAM PRI SRCU.

Kako podariti 0,5 % dohodnine?

Odločite se za organizacijo — ta organizacija smo lahko tudi mi, saj smo neprofitno društvo, sledimo svojemu srcu in s programom društva pomagamo drugim ljudem.

To dohodnino bi sicer pustili v državnem proračunu. Z donacijo pa boste omogočili, da bodo nevladne organizacije prispevale h kakovosti bivanja v naši družbi.

Donacija je za vas brezplačna.

Obrazec najdete na e-Davki, lahko ga tudi natisnete in pošljete ali odnesete na finančni urad.

PRIDRUŽITE SE KENGURUJČKOM KOT

ČLAN DRUŠTVA ALI PODPORNİ ČLAN !

SKUPAJ NAM BO LAŽJE!



INVALIDSKO DRUŠTVO KENGURUJČEK SLOVENIJE



KDO SMO ...

Društvo so ustanovili starši otrok s prirojenimi in pridobljenimi okvarami celotnega prebavnega trakta.

Sem štejemo anorektalne atrezije, Hirschprungovo bolezen, Hipoplazije in atrezije ozkega črevesa, sindrom kratkega črevesa, atrezije ezophagusa, Mb. Crohn, Ulcerozni kolitis in transplantirance.

V društvo se lahko kot aktivni člani vpišejo vsi, ki imajo otroka s katero od naštetih težav.

Veseli pa bomo tudi sorodnikov naših članov, prijateljev, zdravnikov, medicinskih sester in vseh, ki bi želeli na kakršen koli način pomagati pri še uspešnejšemu delu oziroma programu društva.

Namen društva je medsebojna podpora, pomoč, povezovanje in sodelovanje članov — s tem lažje doseganje pravic (sedaj staršev, kasneje otrok) iz naslova zdravstvenega in socialnega varstva, pri zaposlovanju, sodelovanje pri oblikovanju zakonodaje.

Društvo, kot organizirana enota, ima večjo moč in je učinkovitejša pri doseganju določenih ciljev kot posamezniki.

PROGRAM DRUŠTVA

Društvo vsako leto oblikuje kakovosten program dela: izvajamo socialne programe, organiziramo predavanja, izobraževanja, družabne programe, kreativne in sprostivne delavnice, sodelujemo z drugimi društvi doma in v tujini.

Starše poskušamo naučiti elementov samoorganiziranosti in samopomoči. Pomagamo jim uresničevati njihove potrebe pri skrbi in vzgoji njihovih otrok, kot tudi izboljšati partnerske in starševske odnose.

Vsako leto organiziramo družinski in otroški tabor z namenom pripomoči k samostojnejšemu in kvalitetnejšemu življenju.

Starše s pomočjo različnih strokovnjakov usposobimo za nego in oskrbo njihovega otroka ter jim pomagamo sprejeti drugačnost otroka. Ob tem je zelo pomembna izmenjava izkušenj, še posebej med otroki samimi.

V društvu je poskrbljeno tudi za izobraževanje zdravih sorojencev, da lažje razumejo, zakaj sta starševska skrb in pozornost bolj usmerjeni k otroku, ki ima okvaro prebavnega trakta.

Člani društva želimo širšo javnost seznaniti tudi s tovrstno problematiko.

Trudimo se nuditi pravno pomoč staršem otrok s prirojenimi in pridobljenimi okvarami prebavnega trakta, sodelujemo z institucijami, ki se pri svojem delu srečujejo s takimi otroki, organiziramo delavnice in predavanja. Namen predavanj je starše in vse, ki prihajajo v stik s takimi otroki, seznaniti o bolezni, metodah zagovorništva, o njihovih pravicah in načinu delovanja le-teh ter nuditi tudi konkretno pomoč uporabnikom.

Organiziramo pa tudi družabna srečanja, na katerih poskrbimo za veselje svojih otrok in seveda nas samih: kostonjev piknik, obdarovanje otrok ob novem letu, različne oblike rekreacije in športne aktivnosti in mnogo več.