

Infoblatt für Interessierte, Eltern, Betreuer und Therapeuten behinderter Kinder

Mein Name ist Mary, ich bin 38 Jahre alt und die Mutter eines behinderten Kindes. Unsere Tochter kam scheinbar gesund und nicht behindert zur Welt. Monate später zeigte sich eine Entwicklungsverzögerung und weitere Monate später kristallisierte sich eine Epilepsie heraus. Tanja war auch herzkrank geboren. Sie lag im Koma und kämpfte um ihr Leben.

Als sie wieder zu Bewusstsein kam, hatte sie „vergessen“, dass sie Arme oder Beine besaß, sie musste alles neu (kennen-)lernen.

Inzwischen ist Tanja über 5. Sie ist schwerbehindert. Sie wird noch viele Dinge lernen und ihren eigenen Weg gehen. Dessen sind wir uns sicher. Wir als Eltern sehen unsere Aufgabe darin, sie auf ihrem Weg zu begleiten.

Sicher suchen viele Eltern, Betreuer und Therapeuten nach „dem Weg“ für jedes einzelne Kind.

Aus diesem Grund habe ich die Website www.netzwerk-behindertes-kind.de ins Leben gerufen. Dieses kostenlose Webangebot soll für alle, die mögliche Wege kennen oder suchen eine Kommunikationsplattform sein bzw. werden.

Ich habe das nebenstehende chinesische Schriftzeichen als Logo für dieses Projekt gewählt. Es bedeutet auf Deutsch: „Der Weg“ ... und steht symbolisch Pate für den individuellen Weg eines jeden Kindes...

Möchten Sie von Ihren Erfahrungen berichten?
Möchten Sie Anderen Fragen stellen?
Brauchen Sie Hilfe?
Haben Sie Tipps für Andere?
Möchten Sie Kontakte knüpfen?

Netzwerk behindertes Kind
E-mail: mary@gmx.org
Internet: www.der-weg.de.ms

Infoblatt für Interessierte, Eltern, Betreuer und Therapeuten behinderter Kinder

Mein Name ist Mary, ich bin 38 Jahre alt und die Mutter eines behinderten Kindes. Unsere Tochter kam scheinbar gesund und nicht behindert zur Welt. Monate später zeigte sich eine Entwicklungsverzögerung und weitere Monate später kristallisierte sich eine Epilepsie heraus. Tanja war auch herzkrank geboren. Sie lag im Koma und kämpfte um ihr Leben.

Als sie wieder zu Bewusstsein kam, hatte sie „vergessen“, dass sie Arme oder Beine besaß, sie musste alles neu (kennen-)lernen.

Inzwischen ist Tanja über 5. Sie ist schwerbehindert. Sie wird noch viele Dinge lernen und ihren eigenen Weg gehen. Dessen sind wir uns sicher. Wir als Eltern sehen unsere Aufgabe darin, sie auf ihrem Weg zu begleiten.

Sicher suchen viele Eltern, Betreuer und Therapeuten nach „dem Weg“ für jedes einzelne Kind.

Aus diesem Grund habe ich die Website www.netzwerk-behindertes-kind.de ins Leben gerufen. Dieses kostenlose Webangebot soll für alle, die mögliche Wege kennen oder suchen eine Kommunikationsplattform sein bzw. werden.

Ich habe das nebenstehende chinesische Schriftzeichen als Logo für dieses Projekt gewählt. Es bedeutet auf Deutsch: „Der Weg“ ... und steht symbolisch Pate für den individuellen Weg eines jeden Kindes...

Möchten Sie von Ihren Erfahrungen berichten?
Möchten Sie Anderen Fragen stellen?
Brauchen Sie Hilfe?
Haben Sie Tipps für Andere?
Möchten Sie Kontakte knüpfen?

Netzwerk behindertes Kind
E-mail: mary@gmx.org
Internet: www.der-weg.de.ms

Infoblatt für Interessierte, Eltern, Betreuer und Therapeuten behinderter Kinder

Mein Name ist Mary, ich bin 38 Jahre alt und die Mutter eines behinderten Kindes. Unsere Tochter kam scheinbar gesund und nicht behindert zur Welt. Monate später zeigte sich eine Entwicklungsverzögerung und weitere Monate später kristallisierte sich eine Epilepsie heraus. Tanja war auch herzkrank geboren. Sie lag im Koma und kämpfte um ihr Leben.

Als sie wieder zu Bewusstsein kam, hatte sie „vergessen“, dass sie Arme oder Beine besaß, sie musste alles neu (kennen-)lernen.

Inzwischen ist Tanja über 5. Sie ist schwerbehindert. Sie wird noch viele Dinge lernen und ihren eigenen Weg gehen. Dessen sind wir uns sicher. Wir als Eltern sehen unsere Aufgabe darin, sie auf ihrem Weg zu begleiten.

Sicher suchen viele Eltern, Betreuer und Therapeuten nach „dem Weg“ für jedes einzelne Kind.

Aus diesem Grund habe ich die Website www.netzwerk-behindertes-kind.de ins Leben gerufen. Dieses kostenlose Webangebot soll für alle, die mögliche Wege kennen oder suchen eine Kommunikationsplattform sein bzw. werden.

Ich habe das nebenstehende chinesische Schriftzeichen als Logo für dieses Projekt gewählt. Es bedeutet auf Deutsch: „Der Weg“ ... und steht symbolisch Pate für den individuellen Weg eines jeden Kindes...

Möchten Sie von Ihren Erfahrungen berichten?
Möchten Sie Anderen Fragen stellen?
Brauchen Sie Hilfe?
Haben Sie Tipps für Andere?
Möchten Sie Kontakte knüpfen?

Netzwerk behindertes Kind
E-mail: mary@gmx.org
Internet: www.der-weg.de.ms