



Ouwehands Dierenpark, Grebbeweg 111, 3911 AV Rhenen



Zaterdag 7 september, van 10.00 uur tot 18.00 uur

10.00-10.30 Ontvangst bij Ouwehands Dierenpark Rhenen. U ontvangt bij de entree een plattegrond voorzien van het dagprogramma en u wordt doorverwezen naar het restaurant Jangala, dat deze dag speciaal voor ons is gereserveerd en eigen toiletvoorzieningen heeft. Hier wordt u ontvangen met een kopje koffie of thee met tijgersoesjes. Kinderen krijgen limonade.

10.30-10.40 Korte toelichting over de ontwikkelingen van de vereniging.

10.30- 10.40 Vrije bezichtiging van het park. Sta oog in oog met de giraffes, bewonder de schoonheid van de bijzondere vissen in het Aquarium, bekijk de twee panda's en bespied de beren vanuit de nieuwe observatiepost in Expeditie Berenbos. Ga op avontuur in Gorilla Adventure en hang de beest uit in RavotAapia, Europa's grootste overdekte speeljungle.

12.30-13.30 Lunch in het restaurant Jangala, bestaande uit luxe belegde broodjes met een variatie aan beleg. Voor de kinderen is er een kindersnackbuffet, bestaande uit frietjes met snacks. Hierbij serveren wij melk en sappen.

13.30-18.00 Vrije bezichtiging van het park. Ga in Expeditie Berenbos door het spannende doolhof, bezoek het pittoreske dorp Karpatica en ontdek daar alles over de beer.

18.00 uur Sluitingstijd Ouwehands Dierenpark Rhenen.



Kinderen t/m 2 jaar gratis.

Kinderen/volwassenen met AS: gratis

Leden gratis: per lidmaatschap kunnen twee gezinsleden gratis deelnemen aan de familiedag naast hun AS-kind.

Extra gezinsleden: € 10,- PP

Opgave vooraf is nodig via: info@angelmansyndroom.nl

Na opgave worden parkeerkaart en toegangskaarten toegestuurd

Oproep voor foto's voor nieuwe informatiefilms Angelman syndroom

Beste ouders,

Rond november komen er twee nieuwe informatiefilms op de website van de oudervereniging te staan. Dit idee is ontstaan omdat er te weinig beeldmateriaal in het Nederlands is dat een volledig beeld geeft over de mogelijkheden die er zijn voor ouders en kinderen met het Angelman syndroom. Het is mij opgevallen hoeveel kracht ouders bezitten als het gaat om de liefde voor hun kind. In de loop van de tijd worden zij expert over wat wel en niet werkt voor hun kind.

De eerste film gaat over hoe ouders hun leven hebben ingericht nadat zij de diagnose "Angelman syndroom" kregen. Enkele ouders vertellen over hun ervaringen en de keuzes die zij gemaakt hebben gedurende hun leven. Het gaat hierbij om nog jonge kinderen tot volwassenen. Het doel van deze film is om ouders te inspireren door te laten zien hoe andere ouders hun leven hebben ingericht. Daarnaast ook om familie en vrienden een indruk te geven hoe het zorgen voor een kind met het Angelman syndroom een hele uitdaging vormt.

De tweede film gaat over het Expertisecentrum. Hoe kunnen ouders optimaal gebruik maken van de kennis die hier te vinden is en hoe het Expertisecentrum ouders kan ondersteunen in de communicatie met hun eigen neuroloog, logopedist, fysiotherapeut of kinderarts. Op internet staan nog altijd onwaarheden over het Angelman syndroom. In deze film wordt hierover meer duidelijkheid gegeven. Het doel van deze film is om ouders goede informatie te geven rond het Angelman syndroom, wat er verwacht kan worden en waar je aan kunt werken op het gebied van communicatie, motoriek, cognitieve ontwikkeling en duidelijke informatie over de vormen van epilepsie.

Daarnaast is het de bedoeling dat ouders deze film aan hun eigen artsen en therapeuten kunnen laten zien, zodat zij ook meer specifieke informatie krijgen.

Om deze films meer beeld te geven over vooral de verschillen tussen alle personen met het Angelman syndroom vraag

ik u of u een aantal mooie foto's wilt delen met andere ouders via deze film om een zo compleet mogelijk plaatje te maken. Er wordt altijd erg gekeken naar de overeenkomsten, maar ieder kind is een individu met zijn eigen persoonlijkheid en dat laat ik graag zien.

De foto's die ik zoek zijn:

- mooie portretten van Angelman kinderen en volwassenen
- foto's van Angelman kinderen of volwassenen die hun favoriete sport beoefenen of iets anders dat zij goed kunnen
- foto's van Angelman kinderen of volwassenen op school, op een KDC of in een woongroep.
- foto's van bezoek aan het Expertisecentrum tijdens een onderzoek van bv fysio, logopedie of in gesprek met de kinderarts en neuroloog.
- foto's tijdens een EEG.
- foto's van Angelman kinderen of volwassenen die gebruik maken van een communicatie hulpmiddel, loophulpmiddel of andere hulpmiddelen dat ze in staat stelt om iets te ondernemen.
- foto's van AS personen met broers en zussen of vrienden.

Voorwaarde is:

- dat alle personen op de foto's geen bezwaar maken dat zij in de film terecht komen, i.v.m. de privacywetgeving (dus ook vrienden of familie die op een foto erbij in beeld staan).
- dat de resolutie hoog genoeg is om de foto scherp te kunnen zien als we hem vergroten

Hieronder staan enkele voorbeeldfoto's van het materiaal dat wij zoeken.

Graag ontvangen we deze foto's voor **31 juli** a.s. op het emailadres: info@angelmansyndroom.nl

Bij voorbaat dank ik ouders alvast voor deze moeite.

Vriendelijke groet,
Mannin de Wildt

