

家長及會員 心聲

我從孩子身上學
懂很多東西，我
甚至可以去幫助
其他家長，我會
因為能幫助其他
人而高興。

雖然我是兔唇患
者，但我欣賞自
己的內在美過於
外在美。

我曾經為女兒的一
連串手術而掙扎，
現在我更有信
心去面對生命的挑
戰，我會因為成為
一個兔唇裂顎孩子
的母親而自豪。

參與協會給我很多
成長的機會，
我非常珍惜這些
經驗。

要用讚歎的
心去活每一
天，世界會
因你變得
更美。



服務中心開放時間

星期二、四、六：
9:30a. m. 至12:30p. m.

1:30p. m. 至5:30p. m.

星期三、五：

1:30p. m. 至5:30p. m.

6:30p. m. 至9:30p. m.

星期日、一及公眾假期暫停開放

香港兔唇裂顎協會

地址：九龍橫頭磡邨宏偉樓地下11-12號

電話：2794 1915/ 2338 7901

傳真：2338 7924

電郵：cleftlipk@yahoo.com.hk

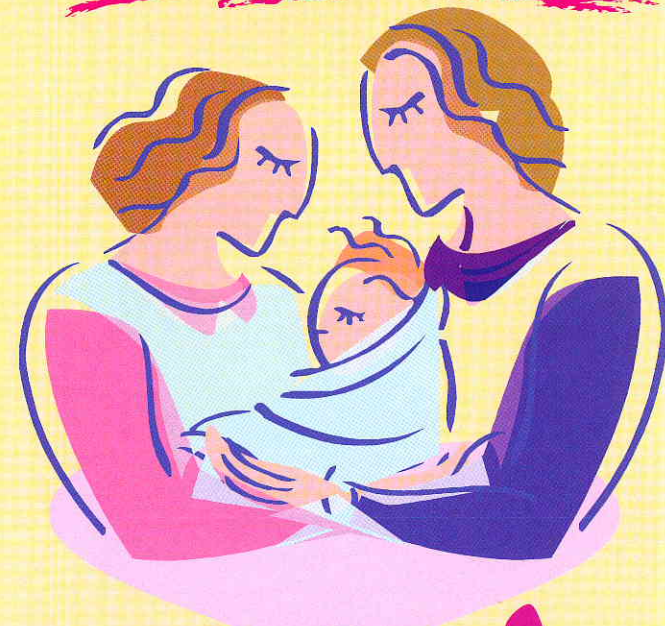
網頁：www.cleftlip.org.hk



香港兔唇裂顎協會

新生患兒家長服務

用愛給孩子



補出幸福的笑臉

本會為香港稅務局認可之慈善團體及
香港社會服務聯會會員



鳴謝：香港言語及吞嚥治療中心贊助印製

前言

這個真是我的孩子嗎?

點解我孩子的樣貌
會這麼怪?

我不知應怎樣
照顧我的孩子!

點解偏偏選中我?

我做錯什麼?

誰可以幫助我?

別人會否歧視我的孩子?

我的父母、老爺、
奶奶會怎樣說?

相信面對一個剛誕下而患有兔唇裂顎的嬰兒，家長的心情定是既驚惶又焦慮。一方面要面對嬰兒成長的治療需要，同時亦要面對外界人士的異樣眼光。

香港兔唇裂顎協會是由一群兔唇裂顎患兒的家長在一九九一年成立，目的是藉著彼此間的支持，鼓勵及經驗分享，以協助患兒得到正常的身心發展。並向新生患兒家長提供適時的支援，以協助家長渡過最困難的時刻。

上天要讓你們當特別的父母，所以賜給你們一個特別的孩子。

新生患兒家長服務



(一) 探訪組

本會有多名熱心的家長義工組成探訪組，形式包括醫院探訪和家訪患兒家長，為患兒家長作出第一時間的支援。

(二) 新生患兒家長組 (*一站式服務)

透過家長經驗分享，醫護人員的講解及社工的情緒輔導等，讓新生患兒家長了解唇顎裂的成因及治療的方法，餵哺及照顧患兒的技巧、手術前後照顧和護理等。給予家長由新生至補顎手術期間的支援和輔導。



(三) 代購餵哺及護理用品

家長可到本會服務中心購買兔唇裂顎患兒專用奶瓶及有關之護理物品。

(四) 家長互動站

本會因應家長及會員個別需要，提供如餵哺技巧及訓練、手術前後的經驗分享等服務。



(五) 互助組

透過小組或座談會等形式進行，藉著彼此的經驗分享，尋找可行的解決方法。



本會除有以上專為新生患兒家長所提供之服務外，亦有舉辦專題醫學講座、座談會、教育小組及義工服務等活動。如任何人士有興趣取得進一步資料，可於辦公時間致電2794 1915向本會查詢。

積極面對，以生命影響生命。

孩子能快樂、健康地成長，全憑父母所付出的——愛。