



嚴重弱智人士家長協會

THE ASSOCIATION OF PARENTS OF THE SEVERELY MENTALLY HANDICAPPED

沙田中央郵政信箱 951 號

電話：26463840



98

年刊



印刷品



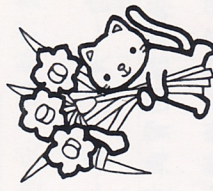
嚴重弱智人士家長協會

一九九八年十一月出版

目 錄

次
頁

前言--編輯組-----	1
九八年工作報告--主席卓吳淑娟-----	2
未來提供的成人服務-----	3
綜合報導--編輯組-----	4-8
活動寫真-----	9-10
感想篇--保良局羅氏信託學校社工陳佩怡-----	11-12
為你們喊聲"加油"明愛樂仁社工曹姑娘-----	13
家長的等待--副主席馮布玉娟-----	14-15
一步一步--司庫張李雪英-----	16-17
暫托驗身記--招莫慧英-----	18-20
收支結算表(11/97-10/98)--司庫張李雪英-----	21
鳴謝欄-----	22
入會表格-----	23



" 前 言 "

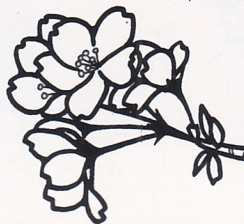
欣見近來成人服務進入豐收期，並期盼可更上層樓相應改善質素。可惜世事無常，變幻莫測。一場金融風暴吹襲下，好夢驚破，禍延所及，社會經濟受到重創。無可置疑亦會影響政府的福利政策，連鎖反應下，家長正擔心服務可否延續呢？雖然特首公開說過不會忽視殘疾人士的需要，但從最近政府的醫療及社會福利發展趨勢，實令家長難以釋懷。

嚴重弱智人士是社會上的弱勢社群，身不由己，一生亟待社會的照顧及支援。面對目前不濟的環境，身為家長既感無奈又擔憂。但重要是家長若能發揮團結互助的精神，總不會無助的；另一方面盼望逆境能盡快過去，明天會更好。



九八年工作報告

卓吳淑娟



協會自一九九一年一月十日成立後，一直積極關注提供予嚴

重弱智成人服務的質與量。在六月份協會出版了有關嚴重弱智人士資料手冊及服務機構索引刊物，相信可使家長們更深入瞭解輪候成人服務的情況。最近在一個國際康復總會亞太區會議的開幕禮中，特首董建華先生承諾不會忽略殘疾人士的需要。

過去三年間，本會推廣「認識弱智齊參與講座」，在有限的人力資源和經費下，加上沒有很多富經驗演出的家長，能得到受聽之中學校長，老師、同學的認同和讚賞，可以說得上是令人鼓舞的延續。

一年一度協會週年大會又到了，今年既是本會第五屆幹事會選舉，又是協會即將踏入第九年的來臨。在過往的日子裏感謝誠參與協會工作的各校家長及幹事們，無論在編輯方面、籌辦康樂活動、爭取成人服務，聯絡家長及公民教育活動等。各幹事們能發揮自己所長去促進家長們的聯繫及溝通，使本會得以順利進行會務工作。在此，祝願新一屆幹事會選舉能加入各校新家長，讓大家一同分享感受、經驗、心得，啓發及扶持。

未來提供的成人服務（資料來源-社署）

預計於 1999/2000 年度落成的嚴重弱智成人服務計劃

服務單位	人數(位)	服務機構	地區
興華邨重建計劃	待定		
一嚴重弱智人士宿舍	50		柴灣
一展能中心	(搬遷)		
方樹泉社會服務中心			
一嚴重弱智人士宿舍			筲箕灣
一展能中心			
何文田邨重建計劃	50	路德會社會服務處	九龍城
嚴重弱智人士宿舍	50		

2000/01 年度至 2002/02 年度籌建中的

弱智成人服務計劃

住宿服務—約 400 位
庇護工場—約 500 位
(包括各類殘疾人士)
展能中心— 50 位

(因展能中心的供應已有過剩現象，故未來數年發展集中於搬遷現行較殘舊的單位到新發展區域配合宿舍服務)

綜合報導——編輯組

本年度幹事出席會議、活動：

(1) 6/3—2/4 游說各政黨關注弱智成人服務

幹事三次會見各政黨及提出有關嚴重弱智成人需求的服務——

6/3 卓太—太子道—民主黨

26/3 馮太、吳太—香港萬國寶通廣場—民建聯

2/4 卓太—中環印刷行—自由黨

向政黨提出嚴重弱智成人需求的服務——

1. 嚴重弱智成人需求殷切的展能訓練中心暨宿舍、護理院舍的宿位除
年前港督承諾的計劃漸漸得到落實的名額外，但以後則無進一步計劃
，希望政府能盡快提出具體計劃。

2. 入住展能中心暨宿舍及護理院的嚴重弱智成人，很多是有嚴重行為問題及行動不便，故此希望增加人手以改善質素。

3. 由於嚴重弱智成人身體日漸退化，經常出入醫院。因他們不能與人溝通，需要家人貼身照顧，希望醫院另外能撥出地方處理他們，同時希望他們的牙齒得到定期護理。

4. 嚴重弱智成人急切需求療養院服務，目前的床位已達飽和，有需要定期統計使用者的數目，並相應增加名額。

(2) 16/3 QE 護士學校交流會

伊利莎伯醫院護士深造學校交流會（卓太、梁太、鍾太、梁太、學校代表招太）
應伊利莎白醫院護士深造學校之邀與學生交流分享座談會。



(3) 24/3 澳門家長交流會

探訪澳門弱智人士家長協進會及其轄下曙光、曉光中心（卓太、馮太、梁太、吳太、陳太、學校代表招太）
是次為協會幹事自費首次禮貌性回訪及參觀其主辦之兩所中心—收 16 歲以下弱兒之曙光中心及曉光成人訓練中心。

(4) 30/3 社聯—傷殘津貼研究探討會

出席幹事卓太、張太、陳太
由社聯屬下小組召集有關弱智人士家長組織，探討目前殘疾人士領取的傷殘津貼能補助到他們多少的開支，例如：交通、紙尿片、做輔助器材等。

(5) 8/7 社聯—精神健康條例下之弱智人士器官移植問題
康復專員蔡志華召開討論精神健康條例下之弱智人士器官移植問題（卓太、梁太）

大部份弱智人士需要受到一定的監護，任何需要的醫療手術是要得到監護人答允。某些特殊情況下若牽涉到器官移植問題的時候，就衍生意想不到的問題，就有無血緣已是一爭論點，然而多數家長贊同交由法庭審議，未有定論。

(6) 26/8 家長組織交流會

港總家長組織交流會（馮太）
廣州家長會專誠到港探訪各家長自助組織，由香港弱智人士家長聯會張伯負責招待。協會副主席馮太代表出席歡迎會。

(7) 19/9 家長組織交流會
各家長會互相匯報近況及討論協調與社署會面等事宜。
各家長會組織座談例會（馮太）



(8) 16/9 社聯-商討增加療養病床

醫管局屬下小杌醫院召開商討增加療養病床(馬太、梁太、梁太、學校代表李太)

醫生透露希望能夠於北區醫院設立早前承諾的 100 張療養床位。另外，已計劃加設 300 張床位，最快要於 4-5 年半後才能有第一張床位，但一切仍視乎政府能否撥款才能成事。就是次會議協會提出弱兒住院時遇到的困難處，希望繼續可住進兒科病房或另撥地方處理，而弱智人士進入成人中心所需的體檢，希望醫管局能考慮幫忙。另幹事會要求醫管局安排與醫護人員多溝通以方便照顧住院弱兒，得到回應。



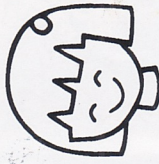
(9) 30/9 參觀將軍澳明德中心

參觀明德日間活動中心及宿舍-協會幹事及會員一行十餘人。
中心位於將軍澳明德邨明道樓二樓，由中心其中一社工孔先生帶領參觀，據悉該中心收男女學員共 55 人，收中度至嚴重弱智成人，同時會收十份一輪椅位，但該中心目前只收兩張輪椅位。中心訓練地點和宿舍分開兩翼，環境潔淨。學員質素不錯，不少會讀寫及做簡單清潔工作，現時已收滿學員。



(10) 19/10 社聯-醫管局 1999-2000 度工作計劃論壇

醫管局 1999-2000 度工作計劃論壇(卓太、梁太)
醫管局陸志聰醫生及公共事務經理黃嘉冕先生主持會議，主題討論 1998-1999 年度工作計劃進展及 1999-2000 年度工作計劃。會上有代表提問計劃之 300 張療養床位情況，答覆謂該計劃未列入是次工作計劃，同時施政報告亦無撥款以落實擴張。另協會提問要求弱兒入住兒科病房及體檢問題，會加以考慮。



(8) 16/9 社聯-商討增加療養病床

(11) 13/10 蒸涌精神科護士學校座談會
就著 16/9 之會議要求醫護人員多些認識弱兒特性之座談會(卓太、馮太、梁太、張太、吳太、鍾太)。

(12) 21/10 社署-復康服務及政策第三次座談會
復康服務及政策第三次座談會(卓太、馮太、梁太)，是次會議協會提問 1. 展能中心學員提升，2. 增加人手 3. 強智成人領取綜援金 4. 抽痰，以上問題，即時答覆 1. 社署希望於規定時間內能提升 1% 學員，若然學員不能也不勉強。2. 社署撥款各機構由他們靈活運用，社署不能厚此薄彼對某些中心添加人手。稍後將分配義工加以協助。3. 原則上弱智成人領取綜援金是需要經家庭八息審查。4. 最近收到書面答覆視肺片顯示健康情況才需要做抽痰。

本年度康樂活動

(一) 二月十八日新春團拜齊宴一家長聯誼活動共三十六位
會員參與。

(二) 五月二十日慶祝母親節活動—新世界海景酒店饋贈二十圍中式午餐，邀請得播音名人車淑梅小姐與家長、弱兒同歡度。

(三) 六月二十八日愛心頌親恩活動—李寶椿世界聯合書院邀得 L.P. 義工組，安排遊戲項目及協助弱兒。

三月廿四日探訪澳門弱智人士家長協進會



五月二十日新世界海景酒店母親節午宴
弱兒獻花與羅小姐



本年度公民教育活動

協會於本年度申請得伊利莎伯女皇弱智人士基金\$60,000元，以推行公民教育活動，名為「認識弱智齊參與」。以下為協會公民教育小組到各中學舉辦的公民教育活動記錄：

日期	學校名稱
13/11/97	屯門天主教中學
19/11/97	樂善堂顧超文中學
3/12/97	樂善堂顧超文中學
17/12/97	保良局朱敬文中學
7/1/98	保良局朱敬文中學
11/3/98	德貞女子中學(社會服務團)
29/4/98	保祿六世書院
8/7/98	沙田天主教郭得勝中學
27/10/98	東華三院伍瑜夫人紀念中學
18/11/98	保良局馬錦明中學

共送出 6990 本認識弱智小冊子予以上學校，部份學校向協會借用展板及影帶。





感想篇

保良局羅氏信託學校社工陳佩怡

轉瞬間，本人踏入「羅氏」這個大家庭已有年多的時間，回想起自己第一天上班時，心肝兒也在「卜卜」的跳，為什麼？這不是因為我害怕與這群嚴重弱智兒童接觸或如一般人所說認為他們會攻擊別人等等。這是因為我對他們的認識並不十分深入及全面，害怕自己不懂與他們相處、溝通。但在開始接觸他們後不久，我發現自己越來越喜歡與這群小朋友相處呢！

他們每位都帶著天真無邪的笑容，有些更常常把笑臉掛在面上，還主動走在你的跟前逗你與他玩「拍拍手」的玩意兒。試問，他們又怎會討人厭呢？不可忽略的是，有些較為內向或不太主動表達需要的亦同樣需要我們的關心，縱使他們不會主動逗你玩或向你報以微笑，但只要花點精神、耐性，與他們相處亦不難，他們給你的回應可以是你意想不到的。

弱智人士的家長過往給我的印象是比較沉默的一群，他們對自己的弱兒不寄予什麼期望，他們對社會人士「不一樣」的目光也只是默默忍受而不會主動為自己的弱兒爭取什麼，以求改變現狀。但當我接觸了我校及嚴重弱智人士家長協會的家長



六月廿八日李寶椿世界書院
愛心頌恩大旅行活動



九七年十一月廿六日協會週年午餐會



後，我這個想法來了一個很大的轉變—他們勇敢了很多，遇到不公平的待遇或無理的政策亦會尋求不同的渠道表達意見或向有關的政府部門求助。另一方面，他們亦對學校所提供的訓練給予很多寶貴的意見供老師，治療師參考，這無疑是對學校各教職員的努力的一份支持及肯定。

在與家長傾談的過程裡，我明白到作為弱兒母親實在需要承受不少的精神壓力，這可以是來自社會人士不接納的目光或其他家庭成員對照顧弱兒所採取的態度。我十分欣賞各位弱兒家長在照顧子女上所花的精神與心血，期望你們能夠繼續努力讓孩子開開心心地生活著每一天！



為你們喊聲“加油”

明愛樂仁社工曹姑娘



常言道：父母對子女的愛無微不至，參加了協會的會議數次使我更深的體會到這句話。自孩子出生後，你們便費盡心思的照顧他們的生活，毫無怨悔地付出無限的心血和精神，將他們撫養成人，你們所付出的遠比其他的父母多。相較別的小朋友，這些孩子都要來得特別，特別的真，特別的純，給別人最真最實的感覺，喜歡便是喜歡，不喜歡便是不喜歡，在照顧上往往要倍加留意地保留他們的真和純。但是面對這麼重的責任，旁人的冷眼歧視，你們還是奮勇向前，從不退縮。讓我更深的領會到原來在這些孩子活潑可愛的笑面後，藏著的是你們對他們無盡的愛。而作為協會核心幹事成員的你們更是比別的家長走在前頭，不只為自己的子女盡心盡力，更為全港其他的弱智人士的權益和福利而努力，積極地勇敢表達意見，為孩子們的未來帶來希望。這份心意是令人感動，在此我為你們喊聲“加油”。



明愛樂仁社工曹姑娘





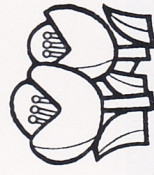
家長的等待

副主席馮布玉娟

當我聯同一班家長去到廣州，參觀當地一所名慧靈弱智服務中心，專為弱智成人訓練的中心。負責人孟維娜女士，帶領我們參觀那中心，有學習班、手工藝班、電腦班，物理治療室，宿舍環境設備齊全，有冷氣，同香港的成人服務相比算是成功。中心購有兩個自置單位，一如内地形式由民辦這類服務機構，他們很積極為弱智人士服務，希望國內社會對殘疾人士的需要能多些關注。

當中參觀見到的學員能力比較高，有學員可學習中文電腦打字，有能力打出一份議程，據悉學員是從香港到慧靈托養的。另有一位是慧靈學習成功的學員，在中心做清潔員工，發揮所長。

負責人孟女士邀請香港家長和廣州家長出席交流會，會上廣州的家長很讚賞香港家長組織很團結，向政府爭取福利，還向我們學習怎樣為弱智人士爭取權益等。更有家長慨嘆內地政府對弱智人士不助，年老去世的時候，那弱兒怎樣安排？



大家都明白國內同香港相比是不同的，香港在十年前的時候，政府都是為弱智成人服務不足，香港的家長都為這問題擔憂，四出求助向政府反映意見，為服務不足爭取，到今天算有多些服務，各家長祇有鼓勵廣州家長積極爭取，希望國內政府將來有所改善。

會上的家長大多數是智障人士的父母，但有一位很特別的妻子，很奇怪，原來那位太太的先生在一次交通意外，智力肢體永久傷殘，難以照顧他一生。最後將他送到慧靈接受終生托養，費用是由他的工作單位去支付。

原來慧靈中心，是分每月支付服務及終生托養服務。有些年老的家長，他也為弱兒安排終生托養服務，因怕自己去世後，不想沒有人照顧那弱兒，將退休金及積蓄一次過支付終生托養費用，數目都超過十萬元。更有一些家長重病在床時，請來家人及孟維娜女士到來，請求收那弱兒終生托養，從這看到國內對殘疾人士及弱智人士，政府沒有一部門去援助。

同一天空下，不分任何地區的弱智人士家長，都是擔心弱兒的將來，不能自力更生和終生自我照顧，更需要社會援助。作為弱智人士的家長，雖然不同地方，但同一目標，唯有大家互相鼓勵，希望日後內地政府能有所改善，對殘疾人士等加以援助。





一步又一步



司庫張李雪英

偉倫入住獨立病房，我才能在這個「男病房」內日晚照顧他。看見他舉行意志堅強，很快便可站起來了，然後很不耐煩地學習行路。

小兒偉倫從幾個月大離開瑪嘉烈醫院，便需要很多的醫療和醫藥的服務，就連食物也要特別製造，小心量度份量，物理和職業治療也幾乎從不間斷。

偉倫小小時在家裏就他的需要而加了很多扶手，幫助他站立，直至四歲他才會行幾步，總算會行了，但在糾正他漫無目的的行動，還需長期的訓練，其實物理治療師已發覺偉倫的腳根比較緊，尤其在他發育期間，腳根的成長不及骨骼快，所以形成他常常站立和行路時腳跟不到地，行步時不穩定，容易絆倒。

直至學校安排明愛的骨科黃醫生到診才知道他的問題不簡單，除了幾個關節的根緊外，還有他的右腿和股骨有些脫離，所以令他的右腳有輕微的彌，唯一的改善方法是做手術矯正。

手術在九七年七月尾在大埔那打素醫院進行，由上午八時半開始離開 2F 病房至下午六時許才回，在這段時間裏，真不知如何是好，竟然非常後悔他推這個痛苦，手術後當晚和第二天他都好像沒有大的痛楚，心想他應該很快便可以學習行路，但在第二天的下午他才有痛的反應，他又不懂得表達，祇是呀呀大叫，徹夜不眠，沒有胃口吃食物，人便日漸消瘦，醫生和護士都很關心他，護士知道他喜歡吃甚麼便盡量弄多些給他吃，幸而已安排



在八月底醫生準他回家了，雖然第二對石膏腳還未夠期除下，我還是向物理治療部借了輪椅帶他回家，回家後偉倫好像輕鬆了一些，但其中一個傷口有紅腫的現像，我想可能是表皮有些皮膚敏感，但經醫生一看這傷口便要立即住院，原來偉倫這傷口內的兩根骨頭有發炎的現像，所以入院第一天便要入手術室取出和清理傷口，這次手術時間不算長附加六個星期重份量的消炎藥，對偉倫的信心打擊很大令他胃口更差，更不願再站立，連由床上搬他到椅子上坐也不高興，康復進展更緩慢，不獨他非常沮喪，連我也是，在這極度低沉的日子裏，好在有外子的支持，還有奶奶經常的慰問和探訪，我的幾個妹妹也輪流請假來幫忙。

到十一月初偉倫正式回校上課，一直擔心他離校幾個月會否適應，而且戴上腳托後行動上沒有那麼靈活，又怕他不小心跌倒，真是百感交雜，然而回校不到一星期他已能習慣，由於校內有物理治療師每天都要他練習，令他雙腳都加速康復。

現在偉倫已不需腳托的支持了，在行動方面已有很大的進步，行每步路都是腳踏實地，其實是得到多方面的支持和協助才今天的成果。





暫托驗身記



招莫慧英

吾子旭明，現年十六歲。他是嚴重弱智兼肢體行動不平穩。旭明小時，肥肥白白很可愛。他四歲時才學行，雖步履不穩，但他爸爸好動，週日我們也盡量拖著，抱著或是背著他四處外出逛街去。

漸漸人兒長大，他也慢慢從睡夢醒起，比較懂事，但行為問題也日多。十一歲發育後，他身體驟長，捉摸不到重心，行動反漸倒退。加上體健力大，他的不服從行動或意願也是對家人的一種負擔。還好早時他被學校轉收為宿生。入宿後，家人也可鬆一口氣。

旭明爸爸身教職，他放假之時，也是旭明回家之期。他少時我們也有出外渡假，菲傭加上他爺爺嫋嫋，短期也可應付。去年他爺過身了，加上他剛開始出現的抽筋現象及連連的跌傷，終覺得我們出外時，將旭明暫托於有二十四小時醫護照顧的暫托中心，會比較安全一點。

今年暑假，得學校社工之助，申請了社會福利署青衣長康宿舍，暫托期 11 天。但院方需要交上一份詳盡的醫療及化驗報告才能覆實院期。

接到表格一看，除要醫生核實弱兒的體智外，還包括下列化驗：

- (一) 驗尿：蛋白，葡萄糖；
- (二) 驗大便：病理 (pathogenic organism)，寄生蟲；
- (三) 驗血：血色素，血型，白血球，梅毒，血糖及乙型肝炎；
- (四) 照肺；
- (五) 驗痰。

詳看後我不禁心中叫苦，怎麼只是暫托 11 天要這麼多化驗？是必須嗎？要化多少費用？怎樣才能安全地幫旭明抽血及照肺呢？唉，怎算好呢？但既是中心指定要求，我也只好硬著頭皮試著去辦好了。

首先我往見了看顧旭明多年的家庭醫生，胡醫生。他視察了內容後說既是表格需要旭明的智能報告，他覺得我們應往見照顧旭明體智發展的大口環醫院兒童體智測研中心。胡醫生很諒解我，沒有收我任何診費。

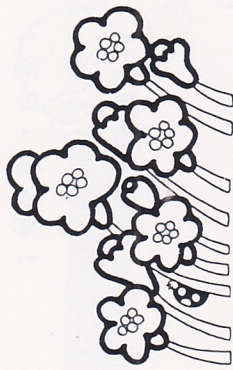
由於距下次診期太遠，我先致電大口環醫院，要求一個快速診期。答電話的護士小姐說我們應往私家醫生求助。不服之下，我修了一函，並附上表格副本，電傳往體智測研中心還好翌日，有護士來電約我們在該星期五往見駐院醫生。

隨後，大口環醫院謝醫生表示他們只能填上旭明體智資料，化驗則不可以代行。她和另一醫生商量下評說暫托 11 天根本無需要此多量化驗報告。如大口環醫院本身亦有收暫托兒，亦無此等要求。在我懇請下，謝醫生終在化驗報告一欄上填下：「不會進行；化驗與病人醫療狀況無關 (Not done and not relevant to patient's medical condition)」



九七年十一月至九八年十月收支結算表

收 入	\$	支 出	\$
會費：			
基本會員： 182名 x \$30.00	= 5,460.00	影印費	1,128.60
贊助會員： 12名 x \$50.00	= 600.00	文具費	621.80
永久會員： 11名 x \$500.00	= 5,500.00	郵費	270.00
		交通費	919.70
		什項：	
		保險費	200.00
		捐助澳門家長會	1,000.00
		其他	503.20
		活動總支出	1,703.20
捐款：			
梁美寶女士	11,650.00	公民教育支出	
盧昭揚家長	1,000.00	展板製作	6,000.00
林敬業家長	200.00	印刷單張小冊子	42,817.20
邱國苗家長	100.00	郵費	2,121.10
		交通費(運送展板)	3,417.20
		橫額	400.00
		什項	
		(攝影/文具/紀念品)	2,640.00
伊利莎伯女皇弱智人士基金	60,000.00	57,395.50	
全年總收入	<u>107,740.45</u>	全年總支出	87,456.60
		本年度結餘	20,283.85
	<u>107,740.45</u>		107,740.45
上年度結餘			
加：本年度收入	107,740.45		
減：本年度支出	87,456.60		
本年度結餘	155,300.22	(儲蓄戶口 \$150,490.22 + 支票戶口 \$4,810.00)	



拿著醫生簽署的表格，我滿心歡喜，以為事情可以告一段落。不旋，表格經學校寄了往暫托中心後，不久社工即轉知我該中心主任拒絕接納表格，正在退回途中。在我親自致電商討後，中心主任仍堅持化驗乃必須程序，一定要進行，沒試過怎知不成等等。

沒辦法，我惟有再往懇求胡醫生，他很幫忙，終寫紙我往私家化驗室。畢竟，他亦多次氣憤詳述這些化驗非必要，報告最終只是入「快勞」，是中心職員擾人自保之舉。

留大小便，照肺都順利進行了。抽痰則是不可能之事，（我亦曾將旭明流下的口涎裝載，但分量太小），幸得私家化驗室的醫生及姑娘體諒，合力大綁旭明於床上進行抽血，更以棉花支在他口中抹濕，聊作種菌之用。末了他們均認為照肺之後，抽痰實非必要。

最終化驗完成，報告呈交中心，事情亦告一段落。但本人不禁質疑，既然該等上述醫療及化驗事業人員均認為中心要求的眾多化驗非有實際功用，家長們是否有必要進行此一既花金錢，又傷體能而未有相等實際功效之測試。還請政府社會福利衛生署能跟進此事，卑吾輩弱兒等將來能免除進行不必要的化驗，幸甚。



鳴謝欄



- (一) 新世界海景酒店送贈二十圍中式豐富中式午餐，免費招待協會會員及弱兒。
- (二) 名播音人車淑海小姐。
- (三) 香港城市大學專業英語傳意系三年級學生。
- (四) L.P. 義工組(Leadership program)
- (五) 伊利莎白女皇弱智人士基金贊助\$60,000元推廣公民教育「認識弱智齊參與」。
- (六) 參與協助本會各項活動及公民教育之各界人士。

1997-98 年度捐款芳名（截至十月底）

① 梁美寶女士 (白田兒童中心鄭文鑑家長)	\$ 1,1650
② 盧昭揚家長	1,000
③ 邱國茵家長	100
④ 林敬業家長	200



歡迎成為協會會員

會員資格

1. 基本會員：凡嚴重弱智人士家長，親屬或監護人。
2. 贊助會員、永久會員：任何有興趣參與本會的社會人士。

基本會員：每年 \$30 元。

贊助會員：每年 \$50 元。

永久會員：\$500 元（毋須每年續會及交會費）

入會辦法

申請人可填妥以下表格，將表格及會費交回所屬學校社工或將劃線支票及表格寄「沙田中央郵政信箱 951 號」。
支票抬頭請寫「嚴重弱智人士家長協會」。或直接存入渣打銀行
戶口：「321-202-7042-4」將收據副本及表格寄本會上述郵箱。
查詢請電：26463840

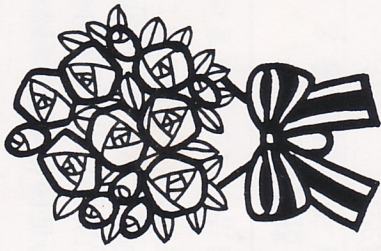
入會表格

弱智人士資料
弱智人士姓名 _____ 性別 _____ 出生日期 _____
所屬學校/機構 _____

身份証號碼 / 出世紙號碼 _____
會員申請資料
申請人姓名 _____ 性別 _____ 出生日期 _____
身份証號碼 _____ 電話(住宅) _____ 辦公室 _____
住址 _____

與上述弱智人士關係 _____ (請註明例如父母、親屬或其他)
本人擬成爲
 基本會員 贊助會員 永久會員
申請人簽署 _____

慶祝大會



1998 年週年大會

日期：1998年11月26日（星期四）

時間：上午十時半開始至午膳完

地點：沙田火炭香港體育學院銀禧廳

本年度會員人數

永久會員 -	11人
贊助會員 -	12人
基本會員 -	182人

本刊編輯組工作成員：

統籌、電腦打字：梁范群香

校對：卓吳淑娟，馮布玉娟
鍾陳玉英，吳林秋韻
劉鄭綺雯