

約克區唐氏症協會

我們是由一群父母、唐氏症患者、教育人士以及社區支持專業人員組成的團體。我們深信，唐氏症患者擁有與生俱來的平等權利。我們致力於推動唐氏症患者的正面形象，讓他們成為社區重要的一份子。

本會宗旨在於支持唐氏症患者，協助他們過著自立自主的生活。

我們提供的協助包括...

...**分享資訊**，我們透過網站、圖書館、電話專線、每季通訊以及邀請貴賓主講各種主題來分享資訊；

...**歡迎新生兒**，我們透過義工家訪，歡迎唐氏症新生兒；

...**與 SEAC 代表密切合作**，這些代表在公立和不同的學校系統保護兒童權益；

...**提供特殊計劃**，例如音樂療法、Chatterbox (口語、語言和職業治療)，以及青少年保齡球隊；

...**贊助多項社交活動**，透過一整年活動，可以認識彼此，一起同樂。*雖然本會服務對象主要為認識或身為唐氏症患者的人士，但這並不是唯一的宗旨！*

如有任何需要效勞之處，歡迎聯絡我們。

電話： 416-410-3696 或 1-800-649-3696

網站： www.dsayr.on.ca

電子郵件信箱：info@dsayr.on.ca

地址： 17705 Leslie Street
Suite 15-345
Newmarket, ON
L3Y 3E3

[請注意，上述地址僅為郵寄地址；DSAYR 未設辦公室。]

認識唐氏症

- ❖ 唐氏症患者有 46 個正常的染色體，但多了一個第 21 號染色體。多出來的染色體可能來自精子或卵子。發生唐氏症的確切原因還不明。
- ❖ 發生唐氏症的機率約為 900 分之一。
- ❖ 80% 的唐氏症孩童是由 35 歲以下的婦女所生。
- ❖ 唐氏症患者不會 *因病而苦*。這不是疾病或苦痛。
- ❖ 如同一般人，每位唐氏症患者的能力、行為和體能發展都不一樣。
- ❖ 唐氏症患者的平均壽命與一般人相當。
- ❖ 任何種族和經濟地位均有可能發生唐氏症。男女的發生率相當平均。
- ❖ 唐氏症患者比起其他唐氏症患者，跟家人更為相像。
- ❖ 大多數唐氏症患者只有中到輕度的智能障礙。
- ❖ 唐氏症患者通常的特徵為「快樂」、「可愛」和/或「固執」。實際上，每位唐氏症患者的個性均不同。