



我們的使命

我們是唐氏兒家長、唐氏綜合徵者、教育工作者和社區支持專業人士，我們堅信唐氏綜合徵者與其他人享有平等人權。

Down Syndrome Association of York Region 致力於提高唐氏綜合徵者作為重要社區成員的正面形象。

您知道嗎...

- 唐氏綜合徵是由於嬰兒出生時多出一條21號染色體所導致。通常，人體的每個細胞中都有23對染色體，而有唐氏綜合徵的人則具有第三條21號染色體。
- 這種染色體失衡現象會導致發展遲緩，出現某些特殊體徵，並增加罹患某些疾病的機會。然而，這並不能反映每個個體所擁有的各種優點和天賦。
- 唐氏綜合徵的發生率約為每800例生產中出現1例，所有種族和社會經濟階層都有發生，男嬰和女嬰比例相同。
- 唐氏綜合徵嬰兒的出現概率隨母親的年齡而增加，然而，有80%的唐氏綜合徵嬰兒是由35歲以下的產婦所生。
- 唐氏綜合徵是一種最常見的染色體異常現象。確切原因尚不清楚。
- 唐氏綜合徵是以英國醫生約翰·蘭登·唐 (John Langdon Down) 的名字命名，他是第一個對有此徵狀者的共同特徵進行歸類的人。
- 與其他人一樣，唐氏綜合徵者的能力、行為和身體發展也有很大差異。
- 唐氏綜合徵者的預期壽命與普通人群近似。
- 唐氏綜合徵並不是一種疾病、失調或缺陷。將唐氏綜合徵者稱為“患有”或“罹患”是不恰當和冒犯性的。唐氏綜合徵本身並不需要治療或預防。唐氏綜合徵者沒有病，也無需治癒。
- 唐氏綜合徵者首先是一個人，不應被稱為“唐氏綜合徵患者”（例如，“唐氏綜合徵學生”而不是“唐氏綜合徵患兒”）。
- 唐氏綜合徵者與其家人更相似，而非與其他的唐氏綜合徵者相似。
- 與所有孩子一樣，有唐氏綜合徵的兒童也可以上學、學習各種科目、參加體育/藝術活動、發展良好的人際關係。
- 經驗證明，在早期干預和家庭/教育的支持下，唐氏綜合徵者具有無限的學習和發展能力。