

## 我们的使命

我们是唐氏儿家长、唐氏综合征者、教育工作者和社区支持专业人员，我们坚信唐氏综合征者与其他  
人享有平等人权。

Down Syndrome Association of York Region 致力于提高唐氏综合征者作为重要社区成员的正面形象。

## 您知道吗…

- 唐氏综合征是由于婴儿出生时多出一条21号染色体所导致。通常，人体的每个细胞中都有23对染色体，而有唐氏综合症的人则具有第三条21号染色体。
- 这种染色体失衡现象会导致发育延迟，出现某些特殊体征，并增加罹患某些疾病的机会。然而，这并不能反映每个个体所拥有的各种优点和天赋。
- 唐氏综合征的发生率约为每800例生产中出现1例，所有种族和社会经济阶层都有发生，男婴和女婴比例相同；
- 唐氏综合征婴儿的出现概率随母亲的年龄而增加，然而，有80%的唐氏综合征婴儿是由35岁以下的产妇所生。
- 唐氏综合征是一种最常见的染色体异常现象。确切原因尚不清楚；
- 唐氏综合征是以英国医生约翰·兰登·唐（John Langdon Down）的名字命名，他是第一个对有此征状者的共同特征进行归类的人。
- 与其他人一样，唐氏综合征者的能力、行为和身体发育也有很大差异；
- 唐氏综合征者的预期寿命与普通人群近似；
- 唐氏综合征并不是一种疾病、失调或缺陷。将唐氏综合征者称为“患有”或“罹患”是不恰当和冒犯性的。唐氏综合征本身并不需要治疗或预防。唐氏综合征者没有病，也无需治愈。
- 唐氏综合征者首先是一个人，不应被称为“唐氏综合征患者”（例如，“唐氏综合征学生”而不是“唐氏综合征患儿”）；
- 唐氏综合征者与其家人更相似，而非与其他的唐氏综合征者相似；
- 与所有孩子一样，有唐氏综合征的儿童也可以上学、学习各种科目、参加体育/艺术活动、发展良好的人际关系；
- 经验证明，在早期干预和家庭/教育的支持下，唐氏综合征者具有无限的学习和发展能力；