

我們的使命是與家庭、whānau和照護者一起合作，進行唐氏症患者支援與賦權工作，協助他們在人生各階段和社區中，都能發揮潛能和追求抱負。

一個以家庭和人為核心的組織。

- 提供資訊和支援給家庭/whānau。
- 提倡和倡導積極態度。
- 提倡唐氏症患者之權利和涵容。
- 審查政策和遊說政府及其他機關。

**要成為NZDSA之會員
或捐款，請造訪：
nzdsa.org.nz**

**我們很樂意聽取
您的意見。**

**www.nzdsa.org.nz
0800 NZDSAI (0800 693 724)**



**NZ Down Syndrome
Association Inc.
PO Box 4142
Auckland
New Zealand
neo@nzdsa.org.nz**



NZDSA提供什麼樣的服務？

- 新手父母支援
由通過訓練的父母提供支援。
- 國家層級之協調。
- 區域團體
在紐西蘭各地舉辦活動，包括咖啡晨會、家庭活動、演講嘉賓以及個人支援和倡導。
- CHAT 21
發送給所有成員的新聞、資訊和故事。
- 資訊包
適用於學校、專業人士、家人和朋友。

什麼是唐氏症？

- 唐氏症會持續一輩子，會導致學習和發育遲緩。正確的協助和他人的積極接受態度，可以改善遲緩。
- 唐氏症可能發生在任何家庭，但絕不是任何人的錯。在紐西蘭，每千名嬰兒中就有一個患有唐氏症。也就是說，每週都會有一個以上罹患唐氏症的嬰兒出生。
- 通常每個細胞有23對染色體，最小的一對是21號。在唐氏症中，細胞多出一個21號染色體，而非正常的一對染色體。這個醫學術語是三染色體症。
- 唐氏症患者的眼睛可能呈現杏仁形，鼻子和耳朵很小，但多數都與家人相似。

唐氏症患者

- 與所有兒童一樣，唐氏症的兒童也會學習和發展。他們的發展可藉助於專家治療和學校額外支援。
- 與所有人一樣，唐氏症患者是其家庭和社區的成員，能夠為社會做出貢獻。
- 每位唐氏症患者之個性、外貌、能力各異。每位唐氏症患者均為個體，有無窮的發展潛力。