

我们的使命是与家人 (whānau)和护理者合作, 以支持唐氏综合症患者并赋予其力量, 使其在所有生活阶段和在所有社区中发挥潜能和抱负。

一个以家庭为本的组织。

- 信息分享和支持家庭。
- 促进和倡导积极态度。
- 促进唐氏综合症患者的权利和对其的包容性。
- 审查政策并游说政府及其他机构。

**要成为NZDSA的会员或捐款, 请访问:
nzdsa.org.nz**

我们很乐意听取您的意见。

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

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



NZDSA 能提供什么？

- 为初为人父母的家长提供支持
通过一名训练有素的父母提供支持。
 - 全国协调。
 - 区域团体
在整个新西兰举办各种活动，
包括晨间咖啡时光、家庭活动、
演讲嘉宾以及个人支持和倡导。
 - CHAT 21
发送给所有成员的季刊，包括
新闻、信息和故事报道。
 - 信息包
适用于学校、专业人士、家人和
朋友。
-

什么是 唐氏综合症？

- 唐氏综合症是一种持续终身的状况，会导致学习和发育延迟。正确的帮助和他人的积极接受态度可以改善学习和发育延迟。
 - 唐氏综合症可能发生在任何家庭，它不是任何人造成的。在新西兰，每千名婴儿中就有一个患有唐氏综合症。也就是说，每周会有一个或多个唐氏综合症婴儿出生。
 - 通常每个细胞有23对染色体，最小的一对是21号。在唐氏综合症患者中，细胞有一个，额外的21号染色体，即总共有三个，而不是通常的一对。医学术语将其称为21三体性。
 - 唐氏综合症患者的眼睛可能是杏仁形的、鼻子和耳朵很小，但基本看起来和家人长相一致。
-

唐氏综合症患者

- 与所有儿童一样，唐氏综合症的儿童也会学习成长。可以通过专家治疗和学校额外辅导来帮助他们成长。
 - 与所有人一样，唐氏综合症患者是其家庭和社区的参与成员，并能够为社会做出贡献。
 - 每位唐氏综合症患者都有自己的独特个性、外貌和能力。每位唐氏综合症患者都应被视为一个正常个体，对其最终成就不设限制。
-