



ROMÂNIA
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA DE SĂNĂTATE PUBLICĂ A JUDEȚULUI HUNEDOARA

Deva, str. 22 Decembrie, nr. 58, cod poștal 330190, județul Hunedoara
☎ 0254.211.848, 0254.225.242 Fax: 0254.213.758 E-mail: deva@asphd.ro
Web Site: www.asphd.ro
Operator de date cu caracter personal nr.34141

Compartiment Evaluare și Promovare a Sănătății, Educație pentru Sănătate

Nr. 2102/14.03.2017

CĂTRE,
CORESPONDENȚII DE PRESĂ



„Ziua Mondială a Sindromului Down (WDSO)”- 21 martie 2017

“Vocea Mea, Comunitatea Mea”

**Să permitem persoanelor cu sindrom Down și celor care pledează pentru ei,
să vorbească, iar vocile lor să fie auzite.**

Ziua Mondială a Sindromului Down celebrată anual în 21 martie, a ajuns anul acesta la a 12-a ediție.

Sindromul Down nu este o boală, este o modificare genetică, o dispunere cromozomială naturală (o afecțiune din naștere, care este prezentă la copil încă din momentul concepției) cauzată de prezența unui cromozom 21 suplimentar. Denumirea Down provine de la medicul englez John Langdon Down, primul care a descris acest sindrom în anul 1866, cu aproximativ 100 de ani înainte ca acest cromozom suplimentar să fie descoperit. În 1959, geneticianul de origine franceză, profesorul Jérôme Lejeune, a descoperit că sindromul Down era cauzat de prezența unui cromozom 21 în plus, rezultând astfel un număr total de 47 de cromozomi în loc de 46. Din această cauză, sindromul este cunoscut și sub denumirea de **“trisomia 21”** sau **“mongolism”**.

Caracteristici generale:

- brahicefalie la 75%;
- gât scurt la 50%;
- dinții mici la 60%; macroglosie și micrognatism la 43%; nas aplatizat la 60%; boltă palatină ogivală la 69%;
- amprente digitale atipice în 90% din cazuri;
- singură cută transversală palmară la 45%;
- diastaza mușchilor drepți abdominali la 80%; hernie ombilicală la 51%; hiperlaxitate ligamentară și hipotonie musculară la 80%;
- boli congenitale de inimă (MCC) la 45%-50%;
- organele genitale mai mici la 75%;
- fald epicantic pleoapă la 42%; strabism la 40%;
- spoturi Brushfield (iris) la 35%.
- urechi jos implantate și rotunjite la 60%;
- clinodactilie (52%), membrele scurte la 50%-70%;

Se apreciază că femeile de peste 35 ani reprezintă o grupă cu risc crescut, fapt ce impune indicația de analiză citogenetică prin amniocenteză.

Realitatea este că mulți dintre noi aștează, în mod predominant, atitudini negative, așteptări scăzute, discriminare și excludere, ceea ce duce la crearea de comunități în care copiii și adulții cu sindrom Down nu se pot integra, existând

Intocmit / Redactat: S.Belei, V.Bonea

diferențe, chiar conflictuale, cu colegii lor. Dar în cazul în care copiilor cu sindrom Down și alte dizabilități le sunt oferite oportunități de a participa, alături de toți copiii la activitățile cotidiene, creându-se un mediu de acceptare, respect și prietenie întreaga comunitate are de câștigat. Nu numai asta, dar acest mediu pregătește toți copiii de astăzi pentru viață, iar persoanele cu sindrom Down ajunse adulte să trăiască, să lucreze și să participe la dezvoltarea comunității, cu încredere și autonomie individuală, pe deplin incluse în societate, alături de prietenii și colegii lor.

Fiecare persoană are aptitudini, înclinații și talente proprii. Fiecare adult și copil cu sindrom Down este un individ aparte și trebuie respectat ca atare. Prejudecățile în privința persoanelor cu sindrom Down trebuie eliminate.

SCOPUL campaniei este de a crea o punte între societate și persoanele cu sindrom Down și familiile acestora.

OBIECTIVUL CAMPANIEI este de a informa și de a atrage atenția societății și autorităților asupra acestui sindrom, pentru dezvoltarea toleranței și deschiderii față de incluziunea socială a persoanelor cu sindrom Down. De asemenea, se urmărește promovarea valorizantă a posibilităților persoanelor cu sindrom Down, punându-se accentul pe faptul că sunt parte a societății. În condițiile în care au un mediu adaptat pot practica sportul, dansul, pot lucra, realiza obiecte artistice, aducându-și astfel în mod constructiv aportul la dezvoltarea societății din care fac parte.

Evidența persoanelor cu vârsta cuprinsă între 0-18 ani și peste 18 ani, cu Sindrom Down, (date statistice de la DGASPC).

Sindrom Down Hunedoara	0-18 ani	>18 ani	Total
2014	65	34	99
2015	67	41	108
2016	69	81	150

DSP Hunedoara, prin Compartimentul Evaluarea, Promovarea Sănătății și Educație pentru Sănătate, va organiza în parteneriat cu Direcția Generală Asistența Socială și Protecția Copilului județului Hunedoara și Inspectoratul Școlar Județean Hunedoara, Crucea Roșie, celebrarea campaniilor: “Ziua Mondială a Sindromului Down”, “Ziua Mondială a Sănătății Orale”, “Ziua Mondială a Apei”, “Ziua Mondială de Luptă Împotriva Tuberculozei” în zilele:

- **20 martie 2016, ora 12⁰⁰, la Școala Generală "Dr. Aurel Vlad" Orăștie**
- **21 martie 2016, ora 12⁰⁰, la Școala Gimnazială Numărul 7 Petroșani**
- **22 martie 2016, ora 11⁰⁰, la sediul D.S.P. Hunedoara, sala de festivități**
- **24 martie 2016, ora 12⁰⁰, la Colegiul Național Decebal Deva**

Cu ocazia Zilei Mondiale a Sindromului Down, vă invităm să veniți alături de noi pentru a încuraja copiii și adulții cu sindromul Down, pentru a spune “Vocea Mea, Comunitatea Mea” - Să permitem persoanelor cu sindrom Down și celor care pledează pentru ei, să vorbească, iar vocile lor să fie auzite și pentru ca întreaga lume să cunoască beneficiile dezvoltării mediului de viață inclusiv.

Pentru succesul acestei campanii, contăm pe sprijinul dumneavoastră!

DIRECTOR EXECUTIV DELEGAT,
Ec.Mona Radu

MEDIC ȘEF DEPARTAMENT S.S.P.
Dr. Cecilia Birău