

侏儒症病人：公平待我 可展所長

香港文匯報訊（記者 翁麗娜）侏儒症人士由於身材細小，日常生活簡單如上落巴士、按下電梯層數已屬不易，但最難應付還是被人歧視。有組織趁母親節及端午節臨近，昨日舉辦活動邀請40名侏儒症人士與其家人一同包糉，宣揚社會共融。現年40餘歲的侏儒症患者Manda，在其公司工作多年，由最初的文員晉升至倉務部主管，感激上司給予機會之餘，也想大家知道，「只要給予我們公平的機會，我們是可以做得很好！」

每一萬名嬰兒中，便有一個因基因突變而患上侏儒症，但患者的壽命和智商一般與正常人無異。

Manda稱，自己在求職路上比較幸運，畢業後見了兩三份工便獲聘，身邊的同路人則主要嘗試考入政府部門。她指，不少僱主質疑侏儒症患者的工作能力，但只要設備上願意配合，其工作能力與一般人無異。

47歲的侏儒症患者Edmond，自大學畢業後任職社工，當年的大學畢業生是天子驕子，但他也要等數月後才入職，「有時你不肯定是否存在隱性歧視。」

盼社會給機會 更加把勁工作

他表示，有時入社區處理個案，也會遇到持懷疑態度的市民，「覺得你是否有能力處理？」直言只會準備得更齊全、更加把勁工作，「久而久之，對方就會相信我是有能力。」他希望社會給予侏儒症患者公平的機會，讓他們發揮所長。

曾經認為自己不會生兒育女Edmond說：「免得小朋友有機會同我承受同樣的困難。」但其健全的妻子則渴望生兒育女，最終妻子的樂觀想法，兩人商量約半年後決定生育下一代。Edmond的女兒今年9歲，沒遺傳爸爸的病症，現已長高到他的膊頭。



■ 左為 Manda、
右為 Edmond。

翁麗娜 攝

■ 朱凱欣及
兒子。

翁麗娜 攝

小而同罕有骨骼疾病基金會主席朱凱欣，其6歲兒子Nathan患有軟骨發育不良症，即「侏儒症」一種，早年曾被數間幼稚園要求繳付雙倍學費，或以資源

不足為由不獲取錄，最後報讀學費較昂貴的國際學校。她希望社會公平對待侏儒症患者，讓他們一展所長，貢獻社會。