

LAS NOTICIAS del DSG

PERSONAS CON SÍNDROME DE DOWN – VALORADAS E INCLUIDAS

octubre 2016

Afiliados del Congreso Nacional

del Síndrome de Down y

la Sociedad Nacional de

Síndrome de Down

UNA PUBLICACIÓN DE LA ASOCIACIÓN DE SÍNDROME DE DOWN DE DALLAS

Buddy Walk® Preguntas Frecuentes



DOWN SYNDROME GUILD
OF DALLAS

Domingo, 23 de octubre
de 2016

AT&T Plaza at Victory Park
2500 Victory Avenue
Dallas, TX 75219

11:00 am – 3:00 pm

Abierta la inscripción en

<http://2016dsgbuddywalk.kintera.org>.

Hagan sus planes y pónganse sus zapatos favoritos, pónganle el remolque al coche y vistan su mejor camiseta de colores festivos, porque el Down Syndrome Guild de Dallas los invita a caminar todos juntos el domingo 23 de octubre de 2016. El Buddy Walk® es un día emotivo e intenso para todos nosotros ya que es cuando celebramos las capacidades de las personas con síndrome de Down. Con más de 5.000 participantes y nuevos seguidores que se agregan cada año, sabemos que ustedes y sus equipos van a tener un par de preguntas. Si bien hemos tratado de responder aquí las preguntas más frecuentes, si tienen otras dudas, por favor pónganse en contacto con la oficina del DSG en cualquier momento,

llamando al 214.267.1374 o en samantha@downsyndromedallas.org.

P. ¿Quién debe inscribirse en el Buddy Walk®? **R.** TODOS los participantes, sin importar su edad, deben inscribirse en línea o en persona el día del evento y realizar los donativos necesarios para poder participar y recibir una camiseta conmemorativa del Buddy Walk® (sujetas a disponibilidad). *La inscripción en línea cierra a la medianoche del 14 de octubre y les aconsejamos que se inscriban con anticipación.*

P. ¿Cuándo/dónde puedo recoger mis camisetas? **R.** Los capitanes de los equipos son los responsables de recoger y distribuir todas las camisetas conmemorativas del Buddy Walk® entre los miembros de sus equipos. Los capitanes de los equipos deben programar un horario para recoger las camisetas entre el sábado 15 de octubre y el jueves 20 de octubre, poniéndose en contacto con Samantha al 214.267.1374 o en samantha@downsyndromedallas.org. También se les enviarán instrucciones adicionales por e-mail a todos los capitanes de los equipos. *Tengan en cuenta que sólo los participantes inscritos o los que realicen los donativos correspondientes tendrán la posibilidad de recibir una camiseta. Obtendremos todas las tallas a partir de nuestra base de datos, así que por favor, asegúrese de que todos los miembros de su equipo se hayan inscrito e ingresado sus tallas. Los participantes pre-inscritos no tendrán*

camisetas disponibles para retirar en la caminata.

P. ¿Dónde puedo aparcar? ¿Dónde puedo reunirme con mi equipo?

R. Se puede encontrar un mapa de la zona de eventos, incluidos el aparcamiento y las áreas de picnic del aparcamiento (*tailgating*) para los diferentes equipos en 2016dsgbuddywalk.kintera.org. Todos los espacios se ocuparán por orden de llegada. *Están permitidas las tiendas de campaña, sillas y hieleras en el área de picnic del aparcamiento (tailgating) para los equipos; sin embargo, no se permiten parrillas ni fogatas.*

P. ¿Habrán alimentos para comprar?

R: Sí, este año tenemos el placer de ofrecer a los participantes un mayor entretenimiento y nuevas opciones gastronómicas. Será una delicia culinaria para todos, con una gran variedad de deliciosos refrigerios y opciones para el almuerzo. ¡Asegúrese de concurrir con buen apetito! También se donará al DSG parte de las ventas de los puestos de comidas.

Invite a todos sus conocidos a unirse a nosotros el 23 de octubre en el AT&T Plaza en Victory Park para celebrar la comunidad de personas con síndrome de Down en el norte de Texas. Deje su huella en las vidas de las personas con síndrome de Down al colaborar con la recaudación de fondos, ingresando en 2016dsgbuddywalk.kintera.org. ¡Será un día de diversión en el que nos brindaremos apoyo mutuo con algo del espíritu típico de Texas!

UNA MANERA DE HONRAR A NUESTROS SERES QUERIDOS

Club 21

es un programa de DSG en honor de un ser querido: Coincidiendo el número del cromosoma que afecta a nuestros niños.

Un regalo del DSG para hacer honor a un ser querido es una forma de reconocer las vidas, celebrar cumpleaños, aniversarios, graduaciones, nuevos hogares, y cualquier tipo de ocasión. Un regalo en memoria de un amigo o pariente es una forma amable de expresar condolencias al mismo tiempo que esta ayudando a una buena causa.

Al recibir un conmemorativo o un regalo honorario, DSG notificará a la familia o individuo para expresar nuestro agradecimiento y enviaremos al donante una carta de recibo.

Mensaje del Director Ejecutivo *por Jennifer Ford*

La caminata Buddy Walk® es un día increíble de celebración lleno de compañerismo y concientización compartidos para la comunidad del síndrome de Down. No obstante, su mayor impacto se siente a través del año, ya que financia los programas y las actividades de la organización Down Syndrome Guild de Dallas. Año tras año, seguimos sintiéndonos asombrados e inspirados por las maneras divertidas y creativas con que nuestros increíbles equipos recaudan fondos que ayudan a nuestras familias durante todo el año. Sin el apoyo de usted, la organización no podría seguir brindando información precisa y actualizada, recursos y apoyo a personas con síndrome de Down, sus familias y la comunidad. Valoramos mucho su apoyo y hemos incluido diez ideas para recaudar fondos que usted puede implementar con su propio equipo este año.

1. Use las redes sociales para compartir el enlace a su página de recaudación de fondos de Buddy Walk®.

2. Implemente una campaña por correo electrónico para llegar a amigos y familiares que estén cerca y lejos, con una solicitud para que patrocinen su equipo con \$ 25 como mínimo.

3. Coloque volantes en su escuela o en las tiendas locales que frecuenta.

4. Vea si su empresa tiene un programa de donaciones o si organizaría un día casual para una pequeña donación.

5. Organice una venta de garaje.

6. Organice una fiesta entre los vecinos de su cuadra o una fiesta temática para recaudar fondos.

7. Pida a un restaurante local que comparta sus ganancias de un día en honor a su equipo de Buddy Walk®.

8. Organice un concurso para recaudar fondos: un equipo de fútbol ofensivo contra uno defensivo.

9. Envíe un grupo de flamencos rosa falsos al patio de un donante. Deje una nota explicando la causa y pídala una donación para “replantar” los flamencos en el patio de la próxima “víctima” que el primer donante designe.

10. Entregue jarros decorados a familiares y amigos para que coloquen allí las monedas de cambio que reciban durante las próximas semanas.

Si todavía no ha creado un equipo Buddy Walk® este año, no es tarde aún para registrarse y comenzar a recaudar fondos. El registro en línea en 2016dsgbuddywalk.kintera.org cierra el **viernes 14 de octubre**, a la medianoche. El día de registro también está disponible para tarifas adicionales. Cada uno de ustedes puede generar impacto simplemente pidiendo a aquellos que los rodean que se unan a nosotros el **domingo 23 de octubre**, en AT&T Plaza en Victory Park para la caminata Buddy Walk® 2016.

Recuerde que **TODOS los participantes, sin importar su edad, deben inscribirse en línea o en persona el día del evento para poder participar y ser elegibles para recibir una camiseta conmemorativa de Buddy Walk®. Si necesita ayuda para registrarse, no dude en contactarse con nosotros al (214) 267-1374 o samantha@downsyndromedallas.org.*

Grupo de Juego Liderado por un Instructor, para Edades de entre 0 y 4 años

Lunes, desde el 12 de septiembre hasta el 12 de diciembre de 2016
9:00 am - 10:00 am
Eagle's Wings Athletic Center
104 N Greenville Ave.
Allen, TX 75002

Participe junto a otras familias con niños de entre 0 y 4 años con síndrome de Down en un grupo de juego liderado por un instructor, cuyo objetivo es promover las habilidades motoras y sociales. También pueden asistir los hermanos de cualquier edad. Wendy McLean, fisioterapeuta con certificación en Tratamiento de Neurodesarrollo (NDT), estará a cargo del curso. Wendy es graduada del programa de terapia física del Centro de Ciencias de la Salud de la Universidad Técnica de Texas, y posee 227 horas de experiencia en capacitación holística avanzada en clínica pediátrica, razón por la cual posee una certificación como terapeuta en

Tratamiento de Neurodesarrollo (NDT). Wendy posee una extensa experiencia en la ayuda de niños y adultos con dificultades neurológicas y de desarrollo, a través de programas de intervención temprana, en escuelas y en clínicas de tratamiento ambulatorio. Posee un certificado en instrucción clínica para estudiantes de fisioterapia de la Asociación de Fisioterapia Americana, y también está capacitada en el uso de Yoga Adaptable, Técnicas de Regulación Emocional y Masaje para Infantes.

Los participantes deberán confirmar su asistencia contactándose con Samantha Escherich por vía electrónica a la dirección samantha@downsyndromedallas.org, o por vía telefónica, al (214) 267-1374. Deberán especificar el nombre de los padres, el nombre y la edad del menor con síndrome de Down, y el nombre y edad de sus hermanos.

Atrapamos a Estas Dos Bellezas Tomando un Breve Descanso del Chapoteo en Nuestros Eventos en el Parque Acuático de Verano



Preparación de Galletas con Santa para Familias con Niños de 0 a 12 años

Sábado, del 10 de diciembre de 2016
10:00 am – 12:00 pm
Fellowship Bible Church
9330 N Central Expy
Dallas, TX 75231

La Asociación para Gente con Síndrome de Down (Down Syndrome Guild) invita a las familias con niños de 0 a 12 años que tienen síndrome de Down a unirse al armado de galletas y toma de fotos con Santa. Los niños tendrán la oportunidad de decorar galletas de jengibre con forma de hombre y tomarse una foto con Santa. Este evento navideño es gratuito para todos los miembros de la Asociación para Gente con Síndrome de Down y sus familiares **directos**. El cupo es limitado, por lo tanto, los participantes deberán **confirmar asistencia** e indicar el número de adultos y niños que asistirán a Samantha Escherich al (214) 267-1374 o enviar un correo electrónico a samantha@downsyndromedallas.org, antes del **viernes 2 de diciembre de 2016**.

Imagine las posibilidades – Convención NDSC *por The Urban Family*

Inspiración, Estímulo, Información, Conexiones y Diversión. Nuestra familia experimentó todo esto y más en la Convención del Congreso Nacional del Síndrome de Down (NDSC, por sus siglas en inglés) en Orlando, Florida

Brandt (20) participó en las sesiones de Jóvenes y Adultos, comenzando con una Fiesta Inaugural que incluyó una introducción para romper el hielo y, por supuesto, una fiesta con baile. Se encontró con muchos otros participantes autónomos y aprendió de los individuos autónomos que dirigieron las sesiones a las que asistió, tales como baile de salón, demostración de cocina y ¡kickboxing! Cada tarde se reunió con los demás asistentes en un baile y concluyó la conferencia con un acto en el Show del Talento junto a su compañero Bennett McKee, quien atrajo a la multitud hacia sus pies bailando Cotton Eyed Joe.

Katelyn (12) disfrutó de las sesiones de Hermanos y Hermanas encontrándose con otros hermanos y escuchando a los hermanos que dirigieron las sesiones. Analizaron cómo es tener un hermano con síndrome de Down y algunos de sus comentarios fueron: “Las personas con síndrome de Down pueden tener éxito después de la escuela secundaria”, “Algunos de nuestros hermanos pueden y otros no pueden vivir de manera independiente por una serie de razones”, “Las personas con síndrome de Down llevan una serie de habilidades a las actividades de la comunidad” y “Los niños con síndrome de Down aprenden visualmente”. Realmente disfrutó salir con otros hermanos a WonderWorks.

Bryan y yo [Kari] fuimos a varios talleres diferentes durante el fin de semana y compartiré “lo que nos

llevamos”.

Ir a la Universidad: Oportunidades después de la Escuela Secundaria -

Hay alrededor de 250 universidades en 37 estados que ofrecen oportunidades a personas con discapacidades intelectuales. Varían en cuanto a los formatos y los niveles de inclusión. www.thinkcollege.net ofrece una base de datos con las ofertas de programas. También hay disponible alguna ayuda financiera para quienes buscan oportunidades educativas después de la escuela secundaria.

Enfermedad de Alzheimer y síndrome de Down - Casi el 100 % de las personas con síndrome de Down desarrolla los marcadores fisiológicos para la Enfermedad de Alzheimer (EA), aunque no todas desarrollan las condiciones resultantes de demencia, etc. También es interesante que en el 10 % de las células de las personas con EA está presente la Trisomía 21. Esta correlación resulta muy interesante para los investigadores, y hace que el estudio de las causas y los tratamientos para la EA se encuentren muy vinculados a elementos del síndrome de Down. Hacer pruebas y ensayos con individuos con síndrome de Down podría favorecer el avance en la investigación de la EA más rápido que si se hiciera con la población total, dada la constancia en la frecuencia y la aparición temprana de la EA (que se hace presente en ciertas oportunidades a los 30 y 40 años). La financiación dirigida a la investigación de la EA es muy significativa porque el 40 % de las personas desarrollará eventualmente la EA. Todo esto es un buen augurio respecto del conocimiento y los beneficios resultantes que se

pueden obtener de la investigación y las aplicaciones médicas para individuos con síndrome de Down.

La Alegría de Trabajar: Encontrar un Trabajo, Comenzar una Profesión

- Cuando haga el desarrollo de puestos de trabajo, pida a los potenciales empleadores que consideren de qué manera podrían ser más efectivos en su trabajo utilizando un asistente, y que esto puede convertirse en un puesto para una persona con discapacidades. Acérquese al gerente que contrata, no a la persona de Recursos Humanos; hable con la persona más cercana al trabajo real. Considere a los instructores laborales como desarrolladores laborales y refiérase a usted mismo como asesor/consultor profesional (no como un padre buscando un trabajo para sus hijos). “Mi nombre es ___ y mi alumno/hijo/hija está buscando experiencia laboral o un trabajo en el área de ____”. Si no tiene éxito, pregunte: “¿Tiene alguna idea, contactos u ofertas?” y utilice sus contactos para ayudar a desarrollar los contactos de los demás. Utilice un equipo de gente para ayudar con ideas/ofertas de trabajo.

Comer Lo Correcto, Futuro Brillante: Energía y Vitaminas

- Algunos alimentos suministran energía y algunos suministran vitaminas y consideran los alimentos como “combustible”. Choosemyplate.gov es un recurso en línea. El libro Thumbs Up/Thumbs Down crea elecciones selectivas, capacitando al individuo para que haga su elección. El metabolismo de una persona con síndrome de Down es entre un 10 % y un 15 % más bajo que el de una persona común. Los objetivos nutricionales deberán establecerse para manejar la cantidad de alimentos ingeridos, y entender lo que significa



DOWN SYNDROME GUILD
OF DALLAS

GRUPO DE FAMILIAS UNIDAS

19 DE NOVIEMBRE

3-5 PM

REUNION DE

GRUPO DE

FAMILIAS

UNIDAS

**GRUPO DE
FAMILIAS UNIDAS**

Ven a conocer y
reunirte con otros
padres que tienen
hijos con
syndrome de Down

Las reuniones son
en Español!

Toda la familia es
bienvenida

Familias Hispanas
Unidas para ayudar
a nuestros hijos

**DOWN SYNDROME
GUILD OF DALLAS**

1702 N. Collins Blvd.
Suite 170
Richardson, TX 75080

19 de noviembre
de 2016

3-5 pm

la moderación ayudará a entender los mejores tipos de alimentos y desarrollar un autocontrol del estilo de vida.

Resultados de la Educación Luego de la Escuela Secundaria - Los alumnos compartieron sus experiencias con la educación postsecundaria inclusiva, que incluye la auditoría de cursos universitarios y programas con certificado. Se ha hecho el seguimiento de los resultados y los mismos pueden usarse para promover oportunidades luego de la escuela secundaria. Las escuelas/universidades que deseen crear un programa modelo postsecundario inclusivo deberán solicitar las subsidios TPSID (50 % del tiempo es trabajando/aprendiendo con alumnos que no están discapacitados). Muchos de los que brindan apoyo para estos programas son estudiantes en búsqueda de un título en educación especial.

Ley para Lograr una Mejor Experiencia de Vida (ABLE, por sus siglas en inglés) - Algunos estados han desarrollado programas de ahorro para que las personas con discapacidades puedan ahorrar sin afectar su elegibilidad para la Seguridad de Ingreso Suplementario (SSI, por sus siglas en inglés). Este programa fue diseñado de acuerdo con el Plan 529. Los límites de las contribuciones varían según el estado, como así también el rango de opciones de inversión; el ingreso percibido no tiene impuestos. Hay un par de estados que están “abiertos” a cualquiera en los Estados Unidos que quiera contribuir: Ohio y Nebraska. Los demás estados están limitados a sus residentes.

Transición a la Adulthood para los Jóvenes con Síndrome de Down - Cree

un documento de resumen médico de una página con la información de su hijo y los contactos de emergencia. Hay ejemplos disponibles en Internet. Los números de contacto de emergencia deberán cargarse en los teléfonos, en la Aplicación Health - Datos Médicos. Cree un documento/historial social para saber cómo hacer citas médicas y una lista de proveedores, ubicación e información de contacto. Los presentadores (que deberían ser similares a los prestadores de servicios del Departamento de Servicios de Asistencia y Rehabilitación [DARS, por sus siglas en inglés]) realizaron inventarios de interés y evaluaciones situacionales de trabajo. ¡Planeo investigar más los servicios que ofrece el DARS!

Estrategias de Comprensión - Lectura A-Z ofrece pasajes de práctica de fluidez; Vocabulario A-Z está disponible en línea; dibujos animados de Vocabulario ofrecen una versión gráfica novelada de textos de Historia. Activación Previa al Conocimiento - pensar en voz alta: “Esta historia me recuerda la época...”; Visualización - hacer imágenes mentales: “Puedo ver... Se veía como... Puedo imaginar...”; y Predecir - hablar en voz alta: modelo pensando en voz alta, practicando con historias familiares. Una herramienta de lectura es RAZ Lectura en Línea.

Citas - Novia/Novio - Considere la edad de desarrollo frente a la edad cronológica; enseñe normas conservadoras. Citas - pasar tiempo juntos; flirteo - parte importante del proceso - dar y leer señales. Si la otra persona no está interesada, dejar de flirtear.

Festejos de Vacaciones para Adolescentes de entre 13 y 17 años

Sábado, del 10 de diciembre de 2016

3:00 pm - 5:00 pm

Down Syndrome Guild

1702 N. Collins Blvd. Suite 170

Richardson, TX 75080

Los adolescentes de entre 13 y 17 años están invitados a reunirse con sus compañeros para una tarde de festejos de vacaciones, que incluyen una película divertida, galletas de vacaciones y chocolate caliente.

Confirme la asistencia con el nombre del adolescente que se sumará a Samantha Escherich por correo electrónico a samantha@downsyndromedallas.org o telefónicamente al (214) 267-1374 antes del viernes 2 de diciembre de 2016.

Noche de Juegos para Adolescentes de entre 13 y 17 años

Sábado, del 19 de noviembre de 2016

6:30 pm - 8:30 pm

Down Syndrome Guild

1702 N. Collins Blvd. Suite 170

Richardson, TX 75080

Los adolescentes de entre 13 y 17 años están invitados a reunirse con sus compañeros para una noche llena de diversión, juegos y aperitivos. Tenga su mejor cara lista para aprender y enseñar nuevos y divertidos juegos. Si no le gustan los juegos pero le gusta pasar el tiempo con amigos y comiendo aperitivos, ¡también es bienvenido!

Confirme la asistencia con el nombre del adolescente que se sumará a Samantha Escherich por correo electrónico a samantha@downsyndromedallas.org o telefónicamente al (214) 267-1374 antes del viernes 11 de noviembre de 2016.

Reconocimiento al Empleador: Blake Pyron Blake's Snow Shack, Sanger, TX



Blake Pyron nació y se crió en el pequeño pueblo de Sanger en Texas, donde fue capitán del equipo de fútbol americano de la universidad, rey de promoción e incluso el Ciudadano del Año de Texas. Pero su historia de inspiración derretió los corazones en todo el mundo con la apertura de “Blake’s Snow Shack” en el verano de 2016. A la edad de 20 años, Blake se convirtió en el propietario de un negocio más joven de Sanger y el primero en el estado de Texas con síndrome de Down. La historia de su puesto de conos de nieve fue noticia internacional, y apareció en Huffington Post, A&E Latinoamerica, Unworthy, Reddit e incluso en Today Show Australia.

Es posible que haya visto su logotipo en el equipo Leavine Family Racing n.º 95 de la carrera NASCAR en Pocono Speedway. Cuando se le preguntó por qué eligió este tipo de trabajo, Blake

indicó que “hace calor en Texas, y a todos les encantan los conos de nieve”. Blake señaló también que la mejor parte de su trabajo es ver amigos y conocer gente nueva. “Si usted cree en su hijo, su hijo creerá en sí mismo”, dice la madre de Blake, Mary Ann. “Uno de cada cinco estadounidenses tiene una discapacidad, pero cinco de cada cinco estadounidenses tienen potencial”.

Blake es Embajador Nacional del Síndrome de Down y el Presidente Honorario Autónomo 2016 de Buddy Walk® de Dallas, donde estará sirviendo sus famosos conos de nieve. Asegúrese de detenerse y ver a Blake en la caminata Buddy Walk® 2016 el domingo 23 de octubre en AT&T Plaza en Victory Park para buscar una de las opciones favoritas de su menú, el n.º 84 de fútbol de Blake púrpura / dorado: un cono de nieve de uva y banana.

2016 iCan Shine Bike Camp



Down Syndrome Guild presentó el evento 2016 iCan Shine Bike Camp en UTD en agosto, con el apoyo de más de 60 voluntarios. Estos voluntarios trabajan incansablemente durante toda la semana asistiendo física y emocionalmente a los corredores, mientras vencen sus temores y obtienen las habilidades necesarias para convertirse en corredores independientes durante toda la vida. No podemos agradecer lo suficiente a nuestros voluntarios por su continuo apoyo al programa iCan Bike y nos agradecería reconocer especialmente a nuestros amigos de la escuela Jesuit College Preparatory por su servicio durante Bike Camp y a Down Syndrome Guild durante todo el año.

Salida Nocturna para Padres de la Clase Steak 101

Sábado, del 11 de noviembre de 2016
6:00 pm - 9:00 pm

Local Yocal Farm to Market
213 N Tennessee St.
McKinney, TX 75069

¿Le gusta el bistec? Entonces únase a nosotros en nuestra clase Steak 101: información sobre todas las cosas con carne con el propietario del muy entretenido Local Yocal, Matt Hamilton, en Historic Downtown McKinney. Steak 101 está dividido en tres segmentos: (1) Debate sobre la Industria de la Carne, (2) Carcasas Bovinas y Cortes de Bistec, y (3) ¡Asar y Mostrar! Usted conocerá la historia interior de la carne, los programas de certificación, la clasificación de la carne, la cría de ganado, cómo asar a la parrilla y mucho más. Conozca la diferencia entre Wagyu y Angus, cría natural frente a alimentación con pasto, y crudo frente a sobrecocido. Visite el salón de corte para ver qué es lo que hace especial a cada bistec, ¡y después disfrute de una deliciosa degustación de más de 17 cortes especiales de carne! ¡Traiga su apetito y su propia botella! Son bienvenidos los papás de personas con síndrome de Down de cualquier edad. El cupo es limitado y se requiere confirmar la invitación a Samantha Escherich al (214) 267-1374 o a samantha@downsyndromedallas.org a más tardar el lunes 7 de noviembre de 2016.

1702 N. COLLINS
SUITE 170
RICHARDSON, TX 75080

Se pide servicio de retorno

(214) 267-1374

www.downsyndromedallas.org

PRESIDENT: LYNN CAMPBELL
EXECUTIVE DIRECTOR: JENNIFER FORD
DIRECTOR OF PROGRAMMING: SAMANTHA ESCHERICH

LA CLÍNICA DE SÍNDROME DE DOWN ES CADA JUEVES
Y VIERNES EN CHILDREN'S MEDICAL CENTER.

LLAME A (214) 456- 2357 PARA UNA CITA.

Negación: Asociación del Síndrome de Down de Dallas (DSG) no asume ningún específico o responsabilidad implicada con respecto a la interpretación, al uso, al uso erróneo, o a la comunicación subsecuente del contenido o de la información editorial contenida en esta publicación. Las opiniones, la creencia, y los puntos de vista expresados adjunto son las de los autores y de los contribuidores individuales y no representan necesariamente los del DSG, de sus directores, de los miembros, o del redactor de esta publicación. El contenido de todas las noticias de DSG se proporciona como un servicio público para el propósito informativo solamente y no es un sustituto para el consejo médico o profesional. Las noticias de DSG no endosan ninguna terapia particular, institución, o sistema profesional. Se presenta la información adjunto como es, sin garantía de la clase expresa o implicada. Las sumisiones a las noticias de DSG se corrigen para asegurar uso de la lengua de la "gente primero".

8

A S O C I A C I Ó N D E S Í N D R O M E D E D O W N D E D A L L A S



DECLARACIÓN DE LA MISIÓN: LA ASOCIACIÓN DEL SÍNDROME DE DOWN DALLAS PROPORCIONA LA INFORMACIÓN, RECURSOS, Y LA AYUDA EXACTOS Y ACTUALES PARA LAS PERSONAS CON SÍNDROME DE DOWN, SUS FAMILIAS, Y LA COMUNIDAD.

¿SE HA MUDADO? NO SE OLVIDE DE DARNOS SU CAMBIO DE DIRECCIÓN,
LLAMANDO A NUESTRAS OFICINAS O POR CORREO ELECTRÓNICO
A JENNIFER@DOWNSYNDROMEDALLAS.ORG.

Calendario de Eventos del DSG

1 de octubre
Conferencia de Otoño

14 de octubre
Gala para Individuos
Autónomos de 18 Años o Más

23 de octubre
Buddy Walk®

**Háganos saber al momento de hacer su reserva si desea solicitar un intérprete al español para este evento. Los servicios de interpretación están disponibles únicamente a solicitud.*