

LAS NOTICIAS del DSG

PERSONAS CON SÍNDROME DE DOWN – VALORADAS E INCLUIDAS

mayo/junio 2017

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



Fecha: del lunes 7 de agosto al
viernes 11 de agosto de 2017

Dónde: Bent Tree Bible Fellowship
4141 International Pkwy.
Carrollton, TX 75007

Costo: US\$ 150 por persona

Horarios de Sesión:

(Máximo 8 ciclistas por sesión)

8:30 am - 9:45 am

10:05 am - 11:20 am

11:40 am - 12:55 pm

2:00 pm - 3:15 pm

3:35 pm - 4:50 pm

Cómo Funciona:

El programa iCan Bike de
iCan Shine enseña a personas con
discapacidad cómo andar en una
bicicleta convencional y convertirse

en ciclistas independientes de por vida.
iCan Bike utiliza una flota de bicicletas
adaptadas, un programa de instrucción
especializado y personal capacitado
para enseñarle a personas con
discapacidad cómo andar en bicicleta.

Los ciclistas asisten a la misma
sesión de 75 minutos todos los días,
durante cinco días consecutivos
(de lunes a viernes), y son asistidos
físicamente y alentados por dos
“observadores” voluntarios. En
los 5 días de campamento, la
bicicleta adaptada permite introducir
gradualmente mayor inestabilidad con
el fin de presentar a los ciclistas un
desafío a su propio ritmo. Para obtener
más información sobre el programa
iCan Bike, visite <http://icanshine.org>.

Requisitos de Participación:

*(Los ciclistas deben reunir todos los
criterios a continuación)*

- tener 8 años, como mínimo, al
momento de comenzar el
campamento
- tener una discapacidad
*(no tiene que ser específicamente
Síndrome de Down)*
- poder caminar sin un dispositivo
de ayuda
- poder dar pasos hacia ambos lados
- tener una entretierna mínima de 20”

- tener un peso máximo de 220 libras
- estar dispuesto a usar un casco para
bicicletas ajustable (y poder usarlo)
- poder asistir al campamento los
5 días

Inscripción:

Encontrará los materiales de
inscripción en [http://downsyndrome
dallas.org/ican-bike-camp](http://downsyndrome
dallas.org/ican-bike-camp). Complete
el formulario de inscripción en su
totalidad y envíelo por correo con el
pago total a 1702 N. Collins Blvd.,
Suite 170, Richardson, TX 75080.

Recuerde: El cupo se completa
por orden de llegada y debe cumplir
los requisitos de iCan Shine para
las sesiones. Se requiere el pago
total para reservar la vacante y no
se realizan reembolsos, a menos que
haya una lista de espera para la
sesión especial del participante.
Hay algunas becas disponibles:
comuníquese con Samantha Escherich
al (214) 267-1374 o escriba a
samantha@downsyndromedallas.org
para obtener más información.

Si tiene más preguntas sobre el
campamento de este año o necesita
que le enviemos por correo el
paquete de inscripción, comuníquese
al (214) 267-1374 o [samantha@
downsyndromedallas.org](mailto:samantha@
downsyndromedallas.org).

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.

En memoria de Jack Bisceglia.
De: Bill & Dolores Kuehl

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.

Actualización de la Junta Directiva

El 31 de Mayo de 2017 marca el fin del año fiscal 2016-2017 de Down Syndrome Guild of Dallas (DSG). Por ese motivo, la Junta Directiva de la DSG y su personal trabajan arduamente en la planificación y preparación de todas las actividades y los eventos maravillosos para el próximo año. Mientras la DSG se prepara para el nuevo año fiscal, nos gustaría tomarnos un momento para reflexionar y reconocer a cuatro valiosas personas que han compartido su pasión y experiencia con nosotros mientras integraban la Junta Directiva de la DSG.

Mark Barry finalizará su segundo período de tres años en la Junta Directiva de DSG. Con anterioridad, Mark se desempeñó como Presidente entre 2014 y 2016 cuando dirigió la organización a través de una gran etapa de transición y crecimiento. Tanto él como su esposa Celina tienen pasión por educar y brindar servicios a nuevos y futuros padres, así como a nuestras familias de habla hispana. Esperamos que ambos continúen prestando servicios a nuestras familias a través de los Comités de Padres Primerizos y de Alcance para padres de habla hispana para seguir adelante.

El período de tres años de **Leah Ewing** también concluirá en mayo. El aporte y servicio de Leah han sido un gran aporte para la organización en los últimos tres años. Siempre es una de las primeras personas en dar un paso al frente y participar en el registro de Buddy Walk® y ayudar de muchas maneras con el Torneo de Golf y el alcance en la comunidad. Leah también está involucrada con Notre Dame School de Dallas y pone el corazón para servir a la comunidad de DFW.

Bailey Wollent ha participado durante tres años como Miembro de la Junta de Individuos Autónomos de la DSG. Durante este período, ha aportado gran sabiduría y perspectiva a la Junta

y los socios de la DSG. Además de estar en la Junta Directiva, Bailey continúa representando y brindando servicios a la DSG y su comunidad de muchas maneras. En Octubre, se presentará como una Superestrella de 2017 en la celebración anual de Noche de Superestrellas en Dallas. Y también se reconoce a Bailey como nuestra Embajadora de Individuos Autónomos de Mayo, sobre lo que puede leer más en la página 3 de esta publicación.

The Down Syndrome Guild no podría hacer todo lo que hace sin el apoyo de personas como éstas. Estamos agradecidos por el compromiso permanente de los padres y profesionales y autodefensores dedicados que llevan adelante nuestra organización. Una vez más gracias a todos por su servicio y apoyo continuos. Le deseamos lo mejor en sus nuevos roles y ansiamos darle la bienvenida al nuevo Miembro de nuestra Junta de Individuos Autónomos, Lindsey Riddle, en junio.

Lindsey Riddel es una adulta joven activa que disfruta de asistir a eventos de DSG IMPCT, jugar con sus perros y su sobrino de un año, cantar, bailar y pasar tiempo con amigos y familiares. También es voluntaria en la comunidad en Jonathan's Place durante la semana y es miembro del equipo de voluntarios de guardería en su iglesia una vez al mes. Además, Lindsey ha asistido a clases de educación continua en Eastfield College y está entusiasmada por compartir su conocimiento y experiencia con la Junta Directiva de la DSG.

Estamos muy emocionados de darle la bienvenida al equipo a Lindsey y comenzar otro año de diversión y programas, recursos y eventos emocionantes para nuestros miembros. Como siempre, no dude en comunicarse con nosotros y nuestra Junta Directiva al 214.267.1374 o por correo electrónico a jennifer@downsyndromedallas.org.

Mensaje del Director Ejecutivo *por Jennifer Ford*

Estimados Miembros, En primer lugar, quiero agradecerles a todos por su apoyo continuo a la DSG de Dallas y a las familias a las que prestamos servicios. Nuestra prioridad número uno siempre se ha centrado en garantizar que las familias tengan acceso a la información más precisa y actual, los recursos y el apoyo para sus seres queridos con síndrome de Down. En los últimos 10 años, en particular, los programas y las oportunidades sociales de Down Syndrome Guild para los miembros han crecido de manera exponencial en todos los grupos etarios. Creemos que estas oportunidades son de gran valor para nuestros miembros, ya que permiten que las familias hagan conexiones, compartan recursos y experiencias y disfruten de la compañía de sus seres queridos entre amigos. También valoramos la educación y continuamos buscando nuevos programas que eduquen y capaciten a las familias participantes. Es por eso que estamos muy contentos de lanzar nuestra nueva estructura de programación que se centrará no sólo en las oportunidades sociales para la familia, sino que también ofrecerá oportunidades para los cuidadores y las personas con síndrome de Down para ampliar sus conocimientos y mejorar sus habilidades.

Cada grupo etario, de padres recientes (0-4 años), de jóvenes (5-12 años), de adolescentes (13-17 años) y de adultos (mayores de 18 años), tendrá la oportunidad de participar en una serie semestral tres veces al año, además de en eventos sociales favoritos, como días de campo, fiestas de fin de año, galas para adultos, noche de padres y más. En el boletín de este mes, verá nuevas oportunidades para la serie de verano como clases de natación para niños pequeños, clases de gimnasia para adolescentes y un club de lectura para adultos. También podrá observar que ahora hay una pequeña tarifa asociada a las próximas actividades y eventos.

Down Syndrome Guild siempre ha tenido el orgullo de ofrecer programas y servicios a un bajo costo o de

forma gratuita para los miembros y ha podido hacerlo con las generosas contribuciones de la comunidad, así como las de nuestros propios miembros. No queremos que el costo impida que una familia pueda aprovechar nuestra programación; por lo tanto, hemos tratado de mantener las tarifas lo más bajas posible al mismo tiempo que tratamos de seguir siendo buenos administradores de nuestros fondos. Comenzando con la serie semestral de verano, los eventos sociales costarán \$10 por persona, las clases de la serie semestral en curso costarán \$25 por semestre y los campamentos de verano costarán \$50 por campamento con excepción del campo de bicicleta. Los eventos educativos como nuestros seminarios de la serie de primavera, Grupo de Familia Unidas, reuniones informativas para padres recientes, paquetes de recursos, así como el picnic anual familiar seguirán siendo gratuitos para los miembros. La descripción de cada evento también incluirá a partir de ahora el valor total del programa ya que hemos recibido comentarios acerca de que los miembros no saben o están confundidos respecto a cuánto está pagando la DSG por eventos o cómo se están gastando las donaciones de recaudación de fondos como el Buddy Walk® y Golf Classic. También estarán disponibles oportunidades de becas para las familias que no pueden participar por razones financieras.

En Down Syndrome Guild siempre valoramos sus opiniones y comentarios, ya que queremos honrar lo que es mejor para nuestros miembros en su conjunto. Por favor, no dude en comunicarse con nuestro personal con cualquier pregunta, inquietud o ideas sobre el programa. Esperamos con ansias estas nuevas iniciativas y deseamos verlo a usted y su familia en uno de nuestros nuevos programas de este verano.

Comuníquese con nosotros:
214.267.1374

jennifer@downsyndromedallas.org
samantha@downsyndromedallas.org

Noche de las mamás

Viernes, 30 junio de 2017
7:00 pm - 9:00 pm
Mellow Mushroom

2326 N Henderson Ave.
Dallas, TX 75206

Costo para Miembro de DSG: \$10

¡Únase a otras mamás de DSG en su propio taller de fabricación de la pizza! Todo el mundo comenzará la noche relacionándose y charlando con un cóctel o un refresco. ¡Luego, los expertos de Mellow Mushroom darán las instrucciones sobre cómo estirar y decorar su pizza individual con todos los ingredientes de primera calidad que su corazón desea! Por último, ¡disfrute de su creación personalizada con las otras mujeres, mientras hace nuevas amistades y conserva las anteriores!

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. El registro en línea se abre en www.downsyndromedallas.org el lunes 15 de mayo de 2017.

¿Tiene preguntas?

Comuníquese con Samantha Escherich al (214.267.1374) 267-1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$20 y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$10 por mamá.

Club de Lectura para Individuos Autónomos mayores de 18 Años

Miércoles, del 7 de junio al
26 de julio de 2017
7:00 pm - 9:00 pm

Panera Bread
7839 Park Lane
Dallas, TX 75225

Costo para Miembro de DSG: \$25

Este semestre de verano, los adultos van a leer el clásico ganador de la medalla de honor de Newbery, *La telaraña de Charlotte*. Los adultos leerán juntos, harán preguntas y aprenderán, todo mientras disfrutan de un rato juntos. Además, este grupo de adultos se convertirá en nuestro comité para nuestra próxima Gala de Adultos en Agosto. ¡Estas personas tendrán una participación significativa en la planificación y ejecución de los detalles y decoraciones para la gala!

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. El registro en línea se abre en www.downsyndromedallas.org/adults el lunes 15 de mayo de 2017. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al (214.267.1374) 267-1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$30 y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$25 por persona.

Hechos Destacados de la Embajadora - Bailey



Bailey nació 6 semanas prematura y pasó los primeros 3 meses de su vida en la Unidad de Cuidados Intensivos (I.C.U.). Con solo 6 horas de vida, fue sometida a una cirugía para reparar una fistula traqueoesofágica y atresia esofágica, se le colocó una sonda de alimentación y una bolsa de colostomía. Se le estaba administrando un arsenal de medicamentos, 8 de los cuales estaban destinados a ser de por vida, al igual que la bolsa de colostomía y la sonda gástrica.

Con el apoyo increíble de los médicos y la comunidad y la gracia de Dios, Bailey pudo dejar todos los medicamentos y en la actualidad, a la edad de 22 años, no tiene problemas médicos. Sus padres se sorprendieron cuando comenzó a lograr metas de referencia e hitos más o menos de acuerdo con los de sus pares no discapacitados. Asistió a preescolar en un ambiente de inclusión y se graduó en Distrito Escolar Independiente de Frisco. Después del 12do grado, Bailey fue aceptada en el programa de formación profesional del Distrito Escolar Independiente de Frisco Step Beyond Vocational Training. Esto le dio la oportunidad de ingresar en la comunidad para aprender habilidades para la vida y el trabajo.

Bailey era parte de un programa de voluntarios bien estructurado y fue seleccionada para una pasantía remunerada de 3 años en Baylor Scott and White Hospital de San Francisco. Después de completar la pasantía en Baylor, está comenzando un programa de capacitación laboral en PDQ Chicken and Salads en Frisco y

¡jama su trabajo! Trabaja en el comedor, servicio para autos y ayuda a preparar los suministros para el próximo turno de trabajo. Sus puntos fuertes en el trabajo son sus habilidades de atención al cliente y ¡puede preparar un batido a mano excepcional!

Bailey ha sido miembro de la DSG desde su nacimiento y en mayo finalizará un período de 3 años en la Junta Directiva. Asiste a todas las reuniones de planificación y ayuda a tomar decisiones sobre la



orientación de la organización. También es una de las primeras en ofrecerse como voluntaria y ayudar a recaudar fondos en eventos como el día de campo familiar anual, las conferencias de otoño, el Golf Classic, Buddy Walk® y más. Además, Bailey ha representado a la DSG en la Convención Nacional del Congreso del Síndrome de Down en Denver, CO, y apareció en la portada del calendario 2014 con Chris Harrison.

Bailey también es activa en su comunidad con otras organizaciones tales como SMU Best Buddies, Olimpiadas Especiales, el Ministerio de Capacidades Especiales de la Iglesia Bautista de Prestonwood, el equipo competitivo de porristas de Pro Spirt SN, Changing the Face of Beauty, y es voluntaria con ShowHomes de Dallas. También se reconocerá a Bailey en la gala DFW Noche de Superestrellas de 2017, que busca honrar los logros de su Superestrella superando sus desafíos. Cuando Bailey tiene un momento libre, le gusta esquiar, remar en tabla, hacer ejercicio, leer, ver películas y escuchar música.

DSG está tan orgullosa de Bailey y todo lo que ha logrado. Estamos seguros de que Bailey seguirá siendo una inspiración y defensora en su comunidad y nos honra reconocerla como nuestra embajadora de Individuos Autónomos de Mayo de 2017.

Hechos Destacados de la Embajadora - Cate



Cate es

una niña feliz y valiente de 6 años que además tiene síndrome de Down. Es una niña fuerte, divertida e independiente que ha traído mucha alegría a su familia y amigos. Su mera existencia ha enseñado a tanta gente en su vida más sobre el síndrome de Down y cómo las personas con síndrome de Down tienen más similitudes que diferencias con sus pares de desarrollo típico. Cate tiene muchas personas que la aman y han aprendido a aceptar más a otros a causa de ella.

Cate finalizará el jardín de infantes en Junio, en donde se la ha incluido en una clase de educación general en el Distrito Escolar Independiente de Plano. A ella le encanta la escuela y está feliz y orgullosa de ir cada día. Cuando Cate no está en la escuela, le gusta nadar, bailar swing y jugar con su hermano mayor. También le gusta colorear y jugar en el iPad. Cate también juega al fútbol con la Miracle League de Frisco donde sus habilidades están mejorando más cada vez que ingresa al campo.

Los padres de Cate han sido grandes defensores de su hija desde que nació. Han liderado un equipo de BuddyWalk® durante muchos años

y siempre se sorprenden del apoyo de familiares y amigos. La madre de Cate, Shannon, mencionó que sus amigos esperan con ansias la caminata todos los años y les encanta celebrar a Cate usando sus camisetas de un rosa brillante. Los padres de Cate no solo se han educado a sí mismos sobre el síndrome de Down en los últimos años, sino que también continúan educando a su escuela, amigos, vecinos y a la comunidad en su



conjunto sobre la alegría que Cate brinda en su familia. Describieron a Cate como su estrella de rock y hablaron sobre lo orgullosos que están de ella y todo lo que ha logrado. Como la mayoría de los padres, la familia de Cate está muy entusiasmada acerca del futuro y lo que éste tiene preparado para su niña.

Estamos seguros de que el futuro es brillante para Cate y todas las personas con síndrome de Down. Down Syndrome Guild se enorgullece de que Cate represente a DSG como Embajadora de Individuos Autónomos de Junio de 2017.

Club de la Cena para Individuos Autónomos mayores de 18 Años

Sábado, del 24 de junio de 2017

6:00 pm - 9:00 pm

Abuelo's

3420 N. Central Expy.

Plano, TX 75074

Costo para Miembro de DSG: \$10

¿Te gusta comer? ¿Disfrutas del tiempo social con amigos? ¡Bienvenido a club de la cena! El club de la cena no es de ninguna manera exclusivo y está abierto a todos los adultos de la DSG con Síndrome de Down mayores de 18 años. ¡Disfrutaremos de la cena, juegos y del tiempo junto a nuevos y viejos amigos!

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. El registro en línea se abre en www.downsyndromedallas.org/adults el lunes 15 de mayo de 2017. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al (214.267.1374) 267-1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$20 y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$10 por persona.

Clases de natación para niños con síndrome de Down, de 6 meses a 7 años de edad

Lunes, 5 de junio al 7 de agosto de 2017

2:00 pm - 3:00 pm

Emler Swim School Plano

4621 W Park Blvd #104

Plano, TX 75093

Costo para Miembro de DSG: \$50

Para nuestros niños más pequeños de 6 meses a 7 años, la DSG se asociará con la escuela de natación Elmer para brindar clases de natación durante las 10 semanas del semestre. Dependiendo de la edad de su hijo, aprenderán a sumergirse, a controlar la respiración, a patear en el agua y a nadar con un destino. La escuela de natación Emler enseña a nadar en un ambiente cálido y amoroso, con técnicas de eficacia comprobada.

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. El registro en línea se abre en www.downsyndromedallas.org/new-expectant-parents o www.downsyndromedallas.org/youth el lunes 15 de mayo de 2017.

¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al (214.267.1374) 267-1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$250 y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$50 por persona

Campo de entrenamiento de aptitud física para adolescentes entre 13 y 17 años

Lunes al viernes, 17 al 21 de julio de 2017

11:00 am - 12:00 pm

Costo para Miembro de DSG: \$50

Down Syndrome Guild of Dallas

1702 N. Collins Blvd. Suite 170

Richardson, TX 75080

¡Down Syndrome Guild de Dallas se complace en asociarse con Special Strong para el Campo de Entrenamiento para Adolescentes! Special Strong proporcionará un campo de entrenamiento de aptitud física y un programa de nutrición para personas con necesidades especiales que incluye una sesión de ejercicios en casa y un programa de nutrición. Los adolescentes aprenderán acerca de los ejercicios que pueden mejorar la fuerza, la conducta y los estados de ánimo de Daniel Stein, fundador de Special Strong los lunes, miércoles y viernes. Luego, el martes y el jueves, se anima a los padres a unirse a sus hijos adolescentes para escuchar a una de las mejores nutricionistas funcionales de DFW, Tara Boring, que se especializa en problemas intestinales, desintoxicación y suplementos naturales para la población con necesidades especiales.

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. El registro en línea se abre en www.downsyndromedallas.org/teen el lunes 15 de mayo de 2017.. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al (214.267.1374) 267-1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$100 y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$50 por persona.

Día de Campo Familiar Anual de DSG 2017



Campamento de Verano sobre Habilidades Sociales para Jóvenes de 8 a 12 años

Lunes al jueves, 19 al 22 de junio de 2017 o

Lunes al jueves, 26 al 29 de junio de 2017

9:00 am - 12:30 pm

Costo para Miembro de DSG: \$50

Down Syndrome Guild of Dallas

1702 N. Collins Blvd. Suite 170

Richardson, TX 75080

La Asociación de Síndrome de Down de Dallas está orgullosa de apoyar un campamento de verano que será un desafío y una experiencia enriquecedora para su hijo. El campamento de habilidades sociales *Happy Campers Social Skills Camp* está diseñado para ayudar a facilitar las habilidades sociales y cotidianas apropiadas para la edad, en un entorno de grupos reducidos. Los niños aprenderán habilidades de empatía, a resolver problemas, establecer relaciones, respetar turnos, cómo trabajar en equipo y muchas otras habilidades necesarias para la vida diaria, al tiempo que incorporarán habilidades motrices finas y gruesas. Los maestros se enfocan en habilidades sociales adecuadas para cada niño utilizando modelado con videos, juego de roles y actividades manuales. *El Happy Campers Social Skills Camp* le dará a cada niño la posibilidad de investigar y aprender habilidades adecuadas para relacionarse con sus pares y entablar amistades. No podemos esperar para crear mini campistas felices.

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. El registro en línea se abre en www.downsyndromedallas.org/youth el lunes 15 de mayo de 2017. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al (214.267.1374) 267-1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$350 y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$50 por persona.

Becas para Educación Continua para Individuos Autónomos

Down Syndrome Guild de Dallas otorga al menos una beca de \$1,000 a un individuo autónomo interesado en ampliar su formación en un programa de educación posterior a la educación secundaria o de capacitación laboral. Los solicitantes deben ser miembros de Down Syndrome Guild y tener entre 18 y 22 años de edad para postularse.

Si usted o alguien que conoce está interesado en solicitar la beca, descargue la solicitud y los requisitos completos de nuestro sitio web <http://downsyndromedallas.org/adults>. *Las solicitudes deben presentarse antes de las 4:00 p. m. el jueves 30 de junio de 2017.*

Siempre un día divertido en el Parque de Diversiones de Sandy Lake



1702 N. COLLINS BLVD.
SUITE 170
RICHARDSON, TX 75080

Return Service Requested

[\(214\) 267-1374](tel:(214)267-1374)

WWW.DOWNSYNDROMEDALLAS.ORG

WWW.FACEBOOK.COM/DALLASDSG

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.

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".

Calendario de Eventos del DSG



mayo

20 de mayo - Amazing Jake's Night Out for Adults Ages 18+

22 de mayo - Herb's Paint & Body/Down Syndrome Guild Golf Classic

junio

5 de junio - 7 de agosto - Clases de natación para niños con síndrome de Down, de 6 meses a 7 años de edad

7 de junio - 26 de julio - Club de Lectura para Individuos Autónomos mayores de 18 Años

19-22 de junio - Campamento de Verano sobre Habilidades Sociales para Jóvenes de 8 a 12 años

24 de junio - Club de la Cena para Individuos Autónomos mayores de 18 Años

26-29 de junio - Campamento de Verano sobre Habilidades Sociales para Jóvenes de 8 a 12 años

30 de junio - Noche de las mamás



**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.*