

LAS NOTICIAS del DSG

PERSONAS CON SÍNDROME DE DOWN – VALORADAS E INCLUIDAS

noviembre - diciembre 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

Nueva Reunión de Padres para Familias con Niños en Edades de 0 a 2 Años de Edad

Domingo, del 7 de enero de 2018
2:00 pm - 4:00 pm
Down Syndrome Guild
of Dallas

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

Costo para Miembros de DSG: Gratis

Únase a otros padres nuevos (con niños de 0 a 2 años que tienen síndrome de Down) para recopilar información, conocer nuevos amigos y compartir recursos. Habrá tiempo suficiente para realizar preguntas, además de oportunidades para conectarse con otras

familias. Se proporcionarán aperitivos y cuidado de los niños.

El espacio para servicio de guardería es limitado y es necesario inscribirse. La inscripción en línea se abre en www.downsyndromedallas.org/new-expectant-parents el Lunes 4 de diciembre de 2017. La inscripción cierra el Martes 2 de enero de 2018. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al 214.267.1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Donaciones de fin de Año

Si busca hacer un regalo especial o simplemente desea hacer una contribución caritativa, un regalo a la Asociación de Síndrome Down es una forma especial de regalar a la comunidad.

Su contribución deducible de impuestos apoyara a la misión de Síndrome Down Dallas permitiéndonos proveer información actual, recursos y apoyar a personas con Síndrome Down, sus familias y la comunidad. Para hacer una contribución a la Asociación Síndrome Down, favor de visitar nuestro sitio de internet

www.downsyndromedallas.org y haga clic a *Donate Now!* Encontrara enlace al derecho de su pantalla. Complete la información solicitada y añote cualquier reconocimiento en la sección de comentarios. Favor de comunicarse a las oficinas DSG al (214) 267-1374 o por correo electrónico jennifer@downsyndromedallas.org.

HERB'S PAINT & BODY
DOWN SYNDROME GUILD
GOLF CLASSIC

Mark Your
Calendar

Monday, May 21, 2018 • Dallas Athletic Club

Sponsors: Enterprise, English, BASF, ABUELOS, LKO, KEITH, AN

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 Creola Phelps.

De: Jim, Chris, y James Taylor

¡Feliz 50.º Aniversario de Bodas a Howard y Rita Wasserman!

De: Jamie Venise

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 Presidente *por Lynn Campbell*

Como decimos en Texas, ¡“Feliz Otoño para todos ustedes”! Al menos las temperaturas están finalmente (en cierto modo) comenzando a sentirse como en otoño. Qué día maravilloso fue el 29 de octubre para la Sociedad del Síndrome de Down (DSG) de Dallas con su programa 2017 Buddy Walk®. Fue un magnífico día y muchos de ustedes participaron. Siempre espero con ansias ese día como ningún otro y deja mi corazón pleno cuando veo a nuestra comunidad reunirse. Por supuesto que disfruto la Caminata en sí misma. Pero, lo que más disfruto es ver a mis amigos con síndrome de Down y a sus familias pasando un excelente momento bailando, sonriendo, jugando, escalando, comiendo y más. Ya sea en los nuevos participantes como en las personas que han estado en cada Caminata a partir de la primera, y en todas aquellas que lo han hecho en diferentes ocasiones, sus caras representaban a personas conectadas con el síndrome de Down de distintas maneras. Además de nuestros asociados con síndrome de Down, vi, conocí o charlé con hermanos, padres, abuelos, tías, tíos, primos, terapeutas, amigos de la escuela, compañeros de trabajo, vecinos y maestros. ¿No es genial para su maestro de matemática venir a su Buddy Walk®?

Quisiera aprovechar esta oportunidad para agradecer a nuestros patrocinadores, personal, Miembros de la Junta y voluntarios que aumentaron su tiempo y talentos para ayudar a que el evento Buddy Walk® funcionara sin problemas. Este evento lleva horas, días, semanas y meses de planificación para este día. Agradezco a cada uno de ustedes que han contribuido para que sucediera este

increíble evento.

Agradezco a las personas y equipos que recaudaron fondos y nos han acompañado. Ustedes mismos dieron y pidieron donaciones a familiares, amigos y en lugares de trabajo para hacer en conjunto una enorme diferencia en nuestra capacidad para servir a la comunidad del síndrome de Down. Cada dólar recolectado nos va a ayudar a cumplir con nuestra misión de brindar información precisa y actualizada, al igual que recursos y apoyo a personas con síndrome de Down, sus familias y la comunidad.

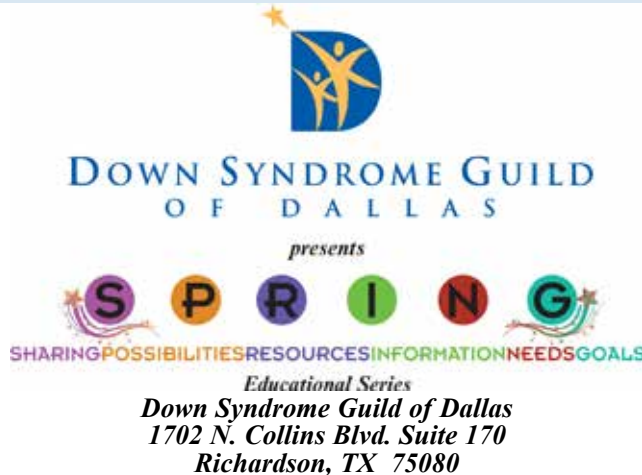
Cada uno de ustedes hace la diferencia en las vidas de las personas con síndrome de Down y sus familias. Esta es una comunidad con corazón que produce un efecto significativo, positivo y duradero. Juntos podemos seguir compartiendo nuestra visión de *las personas con síndrome de Down: apreciadas e incluidas.*

Tengan en cuenta las actividades de diciembre y enero mencionadas en el boletín informativo que hemos planificado e inscribámonos y asistan a estos eventos divertidos.

Por último, estamos entusiasmados con nuestra serie educativa 2018 SPRING. Consulten en nuestro sitio www.downsyndromedallas.org las cuatro sesiones matutinas de los sábados que se ofrecen de forma **GRATUITA** a nuestros asociados. Los temas se eligieron como resultado de los comentarios brindados por los asociados. Ustedes no deberían perderse estas sesiones informativas.

¡Feliz Día de Gracias! ¡Feliz Navidad!
¡Feliz Año Nuevo!

Lynn Campbell, Presidente de la Junta de DSG



Sábado, del 27 de enero de 2018 - Contenido del IEP y el Proceso ARD (Admisión, Revisión y Exclusión)

10:00 am - 12:00 pm

Orador: *Jim Wright, Región 10 Coordinador en Partners Resource Network - Proyecto PATH*

Este taller está diseñado para proporcionar a los padres conocimiento laboral práctico del contenido de un IEP como lo define IDEA. A lo largo del proceso de elaboración de un IEP, aprenderemos a establecer metas de aprendizaje razonables y medibles para un niño con una discapacidad y a establecer los servicios individualizados que el distrito escolar brindará a ese niño. Asimismo, este taller proporcionará una visión general del proceso ARD para que los padres estén preparados para participar en cada etapa del proceso. Los participantes obtendrán una mayor comprensión de la orden del día ARD así como también de sus derechos y responsabilidades procesales.

Sábado, del 17 de febrero de 2018 - Evaluación STAAR

10:00 am - 1:00 pm

Orador: *Lorna Salgado, Asesora Especial para Poblaciones, Región 10 ESC*

En esta sesión, los participantes aprenderán las diferencias entre la evaluación STAAR con adaptaciones y la evaluación 2 alternativa STAAR. Analizaremos los requisitos de la participación para cada una así como también la forma en que las puntuaciones y decisiones de la evaluación estatal afectarán al estudiante en el avance al próximo grado académico/graduación. Además, habrá tiempo para hacer preguntas generales sobre la evaluación estatal para los estudiantes con discapacidades.

Sábado, del 14 de abril de 2018 – Planificación del Futuro, Todo lo que tiene que Saber sobre Planificación de Necesidades Especiales

10:00 am - 12:00 pm

Orador: *Tresi Moore Weeks, Abogado, Bufete Weeks*

Tresi explica los puntos esenciales de la planificación con un plan de necesidades especiales: Fideicomiso para necesidades especiales, testamentos, seguro de vida y designaciones de beneficiarios de retiro, poderes notariales y proyecto de vida. La profesional brinda un panorama general sobre cómo se relaciona mutuamente cada una de las áreas mencionadas y cómo los padres pueden brindar el cuidado a sus hijos después de que alguno de ellos haya sufrido alguna incapacidad o haya fallecido.

Sábado, del 5 de mayo de 2018 – Cómo desarrollar habilidades de gestión del tiempo y dinero a través de las experiencias cotidianas

10:00 am - 12:00 pm

Orador: *Carla Austin, OTR*

Las experiencias de vida cotidianas ofrecen algunos de los mejores momentos de enseñanza para reforzar los conceptos matemáticos necesarios con el fin de llevar a cabo actividades como decir la hora y usar dinero. Las personas con síndrome de Down pueden beneficiarse de estas lecciones de vida durante sus años escolares que se extienden hasta la adultez. Se analizarán las estrategias para introducir habilidades y ofrecer repetidas oportunidades de práctica. Se proporcionarán sugerencias prácticas, materiales para llevar a casa y fotocopias. Todos estos pueden ser utilizados en la casa y en la escuela por los maestros, y los padres en entornos domésticos, escolares y comunitarios. El objetivo de esta sesión es irse con materiales y actividades "go to" y saber cómo incorporarlos en la rutina diaria.

La inscripción en línea está abierta ahora en <http://downsyndromedallas.org/spring-education-series>.

La asistencia es gratuita; sin embargo, el espacio es limitado y los asistentes deben registrarse con anticipación. No se proporciona cuidado infantil. 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.

Clase de artes escénicas para jóvenes y adolescentes de 5 a 17 años

Los jueves, del 25 de enero, 2018 al 8 de marzo, 2018
5:00 pm - 6:00 pm
North Texas Performing Arts
6121 W Park Blvd, Suite B216 (2nd floor, near Dillard's)
Plano, TX 75093

Costo para Miembro de DSG: \$25

Las producciones musicales son únicas para unir todas las formas de arte. A través de la combinación de teatro, canto, danza y arte visual, los personajes y las historias cobran vida. Terminando con una breve exhibición, este taller tiene como objetivo brindar a los estudiantes la oportunidad de aprender los fundamentos para montar una producción. Los estudiantes crearán historias, desarrollarán personajes, dibujarán y pintarán telones de fondo así como también cantarán y bailarán algunos números musicales. Mediante el desarrollo de estas habilidades y la expresión de creatividad como grupo, los estudiantes fomentan su desarrollo de habilidades sociales, comunicativas, motoras y cognitivas.

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. El registro en línea está abierto ahora en www.downsyndrome.dallas.org. La inscripción termina el viernes 12 de enero de 2018. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al 214.267.1374 samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$125 por persona y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$25 por persona.

Hechos Destacados de la Embajador - Jude



Jude y su familia han estado derribando barreras para las personas con síndrome de Down desde que él era solo un bebé. Su mamá, Rachel, se dio cuenta de que un cromosoma extra no definía a su hijo, sus habilidades o sus sueños. Ahora, a los dieciséis años, Jude ha demostrado al mundo que las personas con síndrome de Down deben ser tratadas con el mismo respeto e igualdad que las personas sin la condición.

Jude comenzó el modelaje alrededor de los dos años y ha continuado con su pasión a lo largo de los años. En 2016, Jude fue patrocinado por Global Disability Inclusion con el fin de participar en la Semana de la Moda en Nueva York (NYFW) en otoño, haciendo historia como el primer modelo masculino con síndrome de Down que camina por la pasarela en NYFW. “El objetivo de su debut en NYFW fue demostrar que las personas con discapacidades deben tener las mismas oportunidades que todas las demás, que son iguales, no “especiales”, dijo Rachel. “Jude cree

en eso. Él sabe que la percepción de la sociedad sobre su discapacidad lo limita más que el diagnóstico en sí mismo... Él sabe en su interior de lo que es capaz”.

De vuelta a casa en Plano, Jude disfruta de ser un típico adolescente activo. Su tiempo libre usualmente incluye yoga, natación, Legos, Minecraft y tiempo de calidad con sus amigos y familiares. También le gusta bailar con su compañía de danza competitiva y participar en actividades



organizadas por la Sociedad de Síndrome de Down de Dallas y su grupo juvenil de la iglesia.

Desde la defensa de sus derechos en la escuela hasta el hacer historia en la Semana de la Moda en Nueva York, Jude representa verdaderamente la misión y la visión de la Sociedad de Síndrome de Down de Dallas. Su autodefensa y determinación están demostrando al mundo que las personas con síndrome de Down son valoradas y deben ser incluidas en todos los aspectos de la vida. Estamos seguros de que Jude seguirá remontando vuelo y rompiendo barreras para las personas con síndrome de Down y la Sociedad de Síndrome de Down de Dallas tiene el honor de reconocer a Jude como nuestro Embajador de Autodefensa para noviembre de 2017.

Hechos Destacados de la Embajador - Aaron



sonrisa de Aaron como contagiosa y dice que “alguien que lo ve no puede evitar sonreír”.

Además de la web, la alegría de Aaron provoca emoción en casi todos los que conoce personalmente también. De la tienda de comestibles al zoológico, las personas siempre se detienen para comentar acerca de su disposición alegre y sonrisa. Heather y Kevin ven esto como una excelente oportunidad para promover la conversación

Aaron

es un niño amigable y alegre de tres años a quien le encanta Mickey Mouse, jugar con pelotas y chapotear en el agua. También adora a sus dos hermanos mayores que permanentemente lo hacen reír y sonreír. Los padres de Aaron, Heather y Kevin, describen al niño feliz de tres años como una bendición y tienen pasión por mostrarle a los demás cómo ha impactado de manera positiva en sus vidas el síndrome de Down.

Heather y Kevin no son extraños para la comunidad de necesidades especiales y se conocieron al ofrecerse como voluntarios en Camp Summit por lo que presintieron que un niño con necesidades especiales estaba justo en sus planes. La familia se esfuerza por educar a su comunidad acerca del síndrome de Down y comparte cómo Aaron ha impactado en sus vidas para mejor. Aaron tiene un blog de Facebook donde la familia comparte sus alegrías, desafíos y simplemente la vida diaria con un niño pequeño que tiene síndrome de Down. La mamá de Aaron, Heather, describe la



sobre el síndrome de Down y ayudar a informar a los demás. Además, la familia es apasionada por retribuir a padres nuevos y apoyar a otras familias de la misma manera en que otros hicieron con su familia. Son miembros activos de la Sociedad de Síndrome de Down de Dallas así como también de algunos otros grupos locales de síndrome de Down, donde pueden compartir simultáneamente su sabiduría y experiencias a la vez que adquieren la comprensión de otras familias también.

La Sociedad de Síndrome de Down se complace en reconocer a Aaron como nuestro Embajador de Autodefensa para diciembre de 2017 y espera con ansias verlo crecer y seguir compartiendo su positividad y alegría con los demás.

Club de lectores para adultos de 18 años o más

Los martes, del 9 de enero, 2018 al 27 de febrero, 2018
7:00 pm - 9:00 pm

Panera Bread
7839 Park Lane
Dallas, TX 75225

Costo para Miembro de DSG: \$25

Los adultos se reunirán con sus pares para leer un libro, hacer preguntas y aprender, harán todo mientras disfrutan de un rato juntos. Si los participantes quieren, pueden comprar la cena en el restaurante, pero no tienen que hacerlo. Disfrutaremos la primera parte de nuestro tiempo haciendo vida social con amigos y luego, leyendo y compartiendo.

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. El registro en línea está abierto ahora en www.downsyndromedallas.org/adults. La inscripción termina el viernes 29 de diciembre de 2017. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al 214.267.1374 o samantha@downsyndrome.org.

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

Un agradecimiento especial a nuestros patrocinadores corporativos 2017

Patrocinador oficial:



Patrocinadores Platinum:



Patrocinadores Plata:

Angels of Care Pediatric

Home Health

The Ashford Rise School of Dallas

Ben E. Keith

Berry Family Services

Carnes Group Creative

C. C. Young

Epic Health Services

Eyecatch Design Services

Monkey Mouths Pediatric

Speech Therapy

Neighborhood Credit Union

Xtra Love

Celebración de Buddy Walk® 2017



iDamos las gracias y nuestra gratitud a todos aquellos que participaron, prestaron servicios voluntarios, hicieron donaciones y se manifestaron a favor de nuestra 16.a Buddy Walk® Anual de la Sociedad de Síndrome de Down de Dallas!

En primer lugar y sobre todo, agradecemos a todos los Equipos Buddy Walk® y a los donantes individuales. Nuestros Capitanes de Equipo trabajan incansablemente para incluir a sus amigos más íntimos y sus familias, y no podríamos valorar más su apoyo. La energía y el entusiasmo que vemos en nuestros equipos año tras año son absolutamente inspiradores. Siempre es emocionante ver los cochecitos y carros decorados, los creativos diseños de camisetas y los carteles. La fiesta de equipos al aire libre tuvo un significado absolutamente nuevo este año y la Plaza se llenó de baile y entretenimientos. Felicidades a nuestros equipos que obtuvieron el primero, segundo y tercer lugar, Ty Wyl E Coyotes, Jesuit Football Offense and Defense y Team Levi, por su éxito en la recaudación de fondos de este año. Juntos, estos tres equipos recaudaron más de \$91,000 en apoyo al evento Buddy Walk®. ¡Ustedes siguen sorprendiéndonos y dándonos el ejemplo a todos nosotros con su dedicación a Buddy Walk® y a la Sociedad de Síndrome de Down de Dallas!

En segundo lugar, gracias a todos nuestros socios corporativos y patrocinadores mencionados en esta página. Su participación demuestra su compromiso con nuestra comunidad, programas y personas con síndrome de Down.

Por último, pero no por eso menos importante, el evento Buddy Walk® no tendría lugar sin nuestros fantásticos voluntarios. Nuestros voluntarios nos ayudan en toda nuestra planificación, pero sus servicios son fundamentales en el día del evento Buddy Walk®. Descargan los camiones a las 6:00 a. m., dirigen el tráfico, se encargan de la pintura de la cara y de los juegos en la Plaza, animan a los caminantes y llevan a cabo tareas tanto grandes como pequeñas. Sus manos solidarias son muy apreciadas, ya que trabajan para que todos disfruten de un día placentero.

Aunque el evento Buddy Walk® dure solo un día, su éxito se siente a lo largo de todo el año. Con más de \$276,000 recaudados este año, la Sociedad de Síndrome de Down podrá seguir patrocinando eventos, programas de acogida e iniciativas de investigación médica y apoyo a la educación para nuestros miembros. El evento Buddy Walk® también cultiva la conciencia en las personas que posiblemente no hayan tenido antes una conexión directa con el síndrome de Down, pero que ahora reconocen que las personas que sufren este síndrome son valoradas e incluidas. Y lo más importante, el evento Buddy Walk® nos recuerda que somos miembros de una comunidad compartida, un grupo compuesto por personas que comprenden cómo se siente usted, saben lo que puede estar experimentando y pueden ofrecer palabras sabias cuando se necesitan. ¡Juntos podemos hacer la diferencia de inconmensurables modos!

Clínica de transición en Children's Health Dallas

Escrita por Joanna Spahis, Enfermera Clínica Especializada (CNS), Matriculada (RN), Enfermera especialista en genética avanzada certificada (AGN-BC) y Debbie Clark, Trabajadora Social Clínica Autorizada (LCSW)

En mayo de 2014, después de 21 años de brindar cuidados a los niños de la Clínica de Síndrome de Down en Children's Health, consideramos la necesidad de una Clínica de Transición especializada. Nos dimos cuenta de que nuestros pacientes estaban creciendo y de que tenían que desarrollar las habilidades necesarias para la transición de la atención pediátrica al mundo del adulto. Lamentablemente, no hay ninguna Clínica de Síndrome de Down para Adultos en Dallas a la que podamos derivar a nuestros jóvenes adultos. Children's Health desarrolló una iniciativa institucional para enfocarse en la transición exitosa de nuestros pacientes a la atención adulta. Nuestra Clínica de Transición utiliza una lista de comprobación específica para identificar los puntos fuertes y las áreas en necesidad de crecimiento. Al finalizar la lista de comprobación, el equipo médico junto con la familia y el adolescente pueden formular metas para ayudar en el logro del conocimiento y las habilidades para la independencia en la adultez.

Al desarrollar nuestra lista de comprobación, tenemos en cuenta los ejemplos de otras clínicas Children's Health así como también utilizamos metas del sitio web "Got Transition", www.gottransition.org. Charlamos con expertos en transición de otros hospitales y consultamos con padres experimentados de hijos adultos con DS. Hay algunas otras clínicas de transición en los Estados Unidos para adolescentes con enfermedades y discapacidades crónicas pero, según tenemos entendido, ninguna clínica, salvo la nuestra, es solo para adolescentes con síndrome de Down. Llevamos a cabo un estudio piloto (prueba) antes de abrir el programa de la clínica para pulir y ampliar nuestra lista de comprobación. Actualmente, nuestra Clínica de Transición brinda cuidados

a adolescentes de 15 a 18 años. A los adolescentes se los ve anualmente y están listos para pasar a la atención adulta a los 18 años.

El foco de nuestra lista de comprobación está puesto en varias categorías: necesidades médicas, habilidades de independencia, cuidado propio y conciencia de los recursos comunitarios.

- Las necesidades médicas incluirían la conciencia del síndrome de Down, el uso seguro de medicamentos y la relación con el equipo médico.

- Las habilidades de independencia involucran las tareas como el entendimiento de la salud versus las comidas no saludables, la interacción adecuada con amigos versus desconocidos y el vestirse de manera adecuada según el clima. Las habilidades más avanzadas incluyen el uso del sistema 9-1-1 y las salidas solos.

- Las habilidades de cuidado propio incluyen el baño y la vestimenta de manera independiente, tener una rutina para acostarse y poder preparar comidas simples.

- La conciencia de los recursos comunitarios incluye la obtención de una identificación estatal, el conocimiento de los programas de Seguridad Social, Medicare y Medicaid y la consideración de la tutela para el adulto y alternativas.

Un componente clave de la lista de comprobación de transición es poder evaluar las capacidades del adolescente e individualizar sus metas. Ayudamos a las familias a identificar a los proveedores de atención primaria de adultos para su hijo adulto una vez que le hayan dado el alta en nuestra clínica DS pediátrica. Hemos recibido comentarios favorables de algunas de las familias y sus respuestas han sido generalmente positivas.

Mientras la clínica siga evolucionando, trataremos de incorporar las sugerencias de las familias, siempre que sea posible.

Reunion de Grupo de Familias Unidas

Sábado, del 20 de enero de 2018

3:00 pm - 5:00 pm

Down Syndrome Guild of Dallas
1702 N. Collins Blvd. Suite 170
Richardson, TX 75080

Costo para Miembros de DSG: Gratis

- 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

¿Tiene preguntas?

Comuníquese con Samantha Escherich al 214.267.1374 o a samantha@downsyndrome.dallas.org.

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.

NON-PROFIT ORG.
U.S. POSTAGE
PAID
RICHARDSON, TX
PERMIT NO. 65

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

ASOCIACIÓN DE SÍNDROME DE DOWN DE DALLAS

Calendario de Eventos del DSG



noviembre

28 de november - #GivingTuesday

diciembre

9 de diciembre - Galletas, Chocolate y Manualidades con Santa Claus para Familias con Niños de entre 0 y 12 Años

9 de diciembre - Club de la Cena para Individuos Autónomos mayores de 18 Años



**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.*