

LAS NOTICIAS del DSG

PERSONAS CON SÍNDROME DE DOWN – VALORADAS E INCLUIDAS

septiembre - octubre 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

Buddy Walk® Preguntas Frecuentes



Domingo, 29 de octubre
de 2017
AT&T Plaza at Victory Park
2500 Victory Avenue
Dallas, TX 75219

11:00 am – 3:00 pm
Abierta la inscripción en
<http://2017dsgbuddywalk.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 29 de octubre de 2017. 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 20 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 21 de octubre y el jueves 26 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 2017dsgbuddywalk.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 29 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 2017dsgbuddywalk.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.

En memoria de Jill Barney.

De: Louis Eisinger

En memoria de Creola

LaNell Phelps.

De: Billie Reise

En honor a Kaylee Stephenson.

De: Primrose School of NE Flower Mound

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

De: Brian & Marilyn Griffin, Robert Stein, Arlene Lechner, Shirley Eis, Howard Sterenstein, Susan Weiss, Carol Johnsen, Raymond Sabin, Kelly Pubins, y Sheila Rosenberg

Un regalo del DSG para hacer honor a un ser querido es una forma de reconocer las vidas, celebrar cumpleaños, aniversarios, graduaciones, nuevas 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*

Es difícil creer que ya casi estamos en la temporada de otoño. Los días relajados y sin preocupaciones del verano han terminado oficialmente y la mayoría hemos vuelto a nuestra rutina regular. Para algunos, esa familiaridad es un regreso bienvenido. Para otros, puede ser un poco más abrumador por el inicio de un nuevo año escolar, los nuevos maestros, objetivos u otras transiciones. Si usted forma parte del segundo grupo, le recomiendo que se inscriba para la Conferencia de Otoño de Down Syndrome Guild Aprendiendo Juntos, Cómo Centrarse en las Posibilidades que se realizará el 9 de Septiembre de 2017. Este año, nuestro Comité de Educación ha reunido a algunos presentadores asombrosos que hablarán sobre lectura, planificación para la transición, conducta, estrategias de inclusión y mucho más. En nuestro sitio web <http://downsyndromedallas.org/fall-conference> pueden encontrarse todos los detalles sobre las sesiones y la información de inscripción.

Además de la Conferencia de Otoño Aprendiendo Juntos, Cómo Centrarse en las Posibilidades, en Otoño también se realiza uno de los eventos más masivos del año de Down Syndrome Guild, Buddy Walk®. Estamos entusiasmados de regresar a la Plaza AT&T en Victory Park el **Domingo 29 de Octubre de 2017** para el evento de este año. Buddy Walk® es uno de los eventos preferidos por las familias, ya que ofrece algo para cada uno. Actividades como juegos inflables, maquillaje artístico, pared para escalar, juegos de carnaval, artistas de globos y más abren a las 11:00 am con una caminata de concientización de una milla que comienza a la 1:00 pm. Este evento es para toda la familia y tendrá foodtrucks y un área para juntarse a comer y conocer gente y conectarse con otras familias y participantes. La inscripción está abierta en <http://2017dsgbuddywalk.kintera.org>. Todos los participantes deben inscribirse

para poder asistir. Se garantizarán las remeras conmemorativas de Buddy Walk® para todos los participantes que recauden \$25 o más hasta el **20 de Octubre de 2017**. Posteriormente, la entrega de remeras dependerá de la disponibilidad. También alentamos a los equipos a unirse a la diversión de recaudar fondos para la causa. El 99% de los fondos recaudados por Buddy Walk® de Down Syndrome Guild de Dallas se utilizan de forma local y ayudan a financiar programas y servicios como recursos para nuevos padres, talleres y eventos educativos, oportunidades sociales para individuos autónomos y sus familiares, y más. También se entregarán premios a los que más recauden y a los equipos más grandes con otras competencias y desafíos en equipo previos al evento.

Otra oportunidad excitante para recaudar fondos que me gustaría destacar es la Jornada Solidaria del Norte de Texas. La Jornada Solidaria del Norte de Texas es un evento de donación en línea para que las personas de toda la nación se unan para recaudar tanto dinero como sea posible para organizaciones sin fines de lucro del Norte de Texas en un día. Las donaciones desde \$25 hasta \$50,000 que se hagan entre las 6:00 a. m. y la medianoche del **14 de septiembre de 2017** a través de <https://northtexasgivingday.org/> se multiplicarán por \$2.5 millones en fondos extra y premios. Cada organización sin fines de lucro que reciba una donación en esa fecha recibe una parte de los fondos extra, lo cual incrementa el valor de cada dólar donado. Esto nos permite que su dinero tenga un mayor impacto sobre la mejora de la vida de las personas con Síndrome de Down en el Norte de Texas.

¡Feliz Otoño! Esperamos verlo en uno de nuestros eventos y actividades emocionantes planificados para esta estación.

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

Domingo, del 17 de septiembre de 2017

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 17 de Julio de 2017. La inscripción cierra el Lunes 11 de Septiembre de 2017. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al 214.267.1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

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

Sábado, del 9 de diciembre de 2017
10:00 am - 12:00 pm

Fellowship Dallas

9330 N Central Expy

Dallas, TX 75231

Costo para Miembros de DSG: \$10

por hermano; los padres y el hijo con

Síndrome de Down

no pagan

¡Down Syndrome Guild invita a las familias con niños de 0 a 12 años que tienen síndrome de Down a unirse a la actividad favorita de las fiestas! ¡Este año, los niños tendrán la oportunidad de decorar galletas, hacer manualidades, revolver su propio chocolate caliente y más! ¡Y por supuesto, toda la familia

podrá tomarse una foto con Santa Claus y la Sra. Claus!

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. La inscripción en línea se abre en www.downsyndromedallas.org el Lunes 11 de Septiembre de 2017.

La inscripción cierra el Viernes 1 de diciembre de 2017. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al 214.267.1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$25 por persona y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$10 por hermano. Los padres y niños con Síndrome de Down no tienen un cargo adicional.

Salida Nocturna para Padres

Viernes, del 6 de octubre de 2017

7:00 pm - 10:00 pm

Maggiano's Little Italy

205 N Park Center

Dallas, TX 75225

Costo para Miembros de DSG: \$20 por pareja

Un momento para que usted y su pareja tengan una salida nocturna y disfruten un tiempo con otros padres. Las parejas se reunirán con nosotros para pasar una noche divertida en Maggiano's, donde compartiremos una cena, conoceremos nuevos amigos y nos pondremos al día con viejos amigos. No se brinda cuidado de niños, así que le rogamos hacer la planificación adecuada.

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. La inscripción en línea se abre en www.downsyndromedallas.org el Lunes 11 de Septiembre de 2017. La inscripción cierra el Viernes 29 de septiembre de 2017.

¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al 214.267.1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$50 por pareja y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$20 por pareja.

Club de la Cena para Individuos Autónomos mayores de 18 Años

Viernes, del 6 de octubre de 2017
7:00 pm - 10:00 pm

Maggiano's Little Italy
205 N Park Center
Dallas, TX 75225

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. La inscripción en línea se abre en www.downsyndromedallas.org/adults el Lunes 11 de Septiembre de 2017. La inscripción cierra el Viernes 29 de septiembre de 2017. ¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al 214.267.1374 o a samantha@downsyndrome-dallas.org.

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

Hechos Destacados de la Embajador - Seth



Seth tiene cinco años y se ha graduado recién en Rise School de Dallas. Ama los animales, regatear con pelotas de básquet y disfrutar de todo tipo de actividades con agua. Seth también tiene un fuerte vínculo con su hermana, Lorelei, que también asiste a Rise School. Cuando Down Syndrome Guild visitó a los hermanos a comienzos de este año, se notaba que los dos tenían una fuerte conexión, ya que disfrutaban leer, disfrazarse y bailar juntos.

Como Down Syndrome Guild, la familia Parma sostiene que todas las personas con Síndrome de Down deberían ser incluidas y valoradas. Como familia, se esfuerzan por asegurarse de que Seth sea un miembro valorado e incluido de la comunidad. Él participa activamente en actividades a través de la iglesia de la familia y hace poco ha terminado su tercera temporada jugando en un equipo de fútbol inclusivo a través del YMCA. A medida que Seth hace la transición de Rise School al jardín de infantes este otoño, este punto de vista sigue siendo importante cuando la familia Parma planifica y se prepara para las oportunidades futuras.

Los Parma siempre están deseosos de educarse a sí mismos y a la comunidad sobre las personas con Síndrome de Down y su numerosas capacidades. Este verano, la familia tuvo la oportunidad de asistir a la

Convención de NDSC en Sacramento, CA, a través de la DSG. Puede leer más sobre sus experiencias en Sacramento en sus propias palabras en la página 6, pero su solicitud fue especialmente emocionante para nuestro comité cuando el padre de Seth, Kevin, escribió cómo la familia “tomó todos los vacíos que podía llenar el miedo, y lo reemplazó con hechos”. Continuó con “sabíamos que el miedo solo podía ponernos obstáculos y, lo que es más importante, obstaculizar el desarrollo



de nuestro hijo”. “Nos prometimos que buscaríamos información y colaboraríamos al compartirla con otras personas”. Y esto es exactamente lo que han hecho. Los Parma son una de las primeras familias en inscribirse para la Conferencia de Otoño u otros seminarios que ofrece la DSG. Están vinculándose con otras familias constantemente para compartir sus experiencias y ayudarlas a allanar el camino para la próxima generación.

The Down Syndrome Guild se enorgullece de que toda la familia Parma continúe defendiendo a las personas con Síndrome de Down y compartiendo su conocimiento con la comunidad. Estamos seguros de que Seth seguirá teniendo un impacto positivo en la comunidad, y es un honor reconocerlo como nuestro Embajador de Individuos Autónomos de Septiembre de 2017.

Hechos Destacados de la Embajadora - McKenzi



afirmaron que ella suele ser la cara del síndrome de Down a donde quiera que vayan, generando conversaciones y oportunidades de aprendizaje que sus padres nunca esperaron. Su personalidad atrevida es evidente desde el momento en que se conoce a McKenzi, y sus padres expresaron cómo su presencia es realmente un regalo. McKenzi y sus padres participan de Down Syndrome Guild y formaron parte activa de Buddy

Mckenzi tiene tres años y sus padres la describen como ejemplo de una verdadera bendición en sus vidas. McKenzi se enfrentó a muchos desafíos cuando nació, pero los orificios en las cavidades cardíacas se han cerrado y su vista ha mejorado de forma significativa. McKenzi tiene una

sonrisa contagiosa que puede iluminar cualquier habitación y un vínculo muy fuerte con su familia. Algunos incluso podrían decir que lleva a su papi de las narices. McKenzi ama el agua y bailar. Cuando no está ocupada jugando con su mamá y papá, se la puede encontrar mirando su programa de televisión favorito, Plaza Sésamo. La señorita McKenzi también tiene sed de conocimiento. Ama los libros, que le lean y jugar a que lee para otras personas.

Aunque McKenzi tiene un cromosoma extra, sus padres ven un futuro sin límites para su hija. Las posibilidades para las personas con síndrome de Down son infinitas y lo mismo es cierto para McKenzi. Sus padres



Walk® desde 2014. Les apasiona retribuir a la comunidad y han recaudado más de \$2,600 en apoyo a las iniciativas de Down Syndrome Guild y su programación para familias. Siempre están abiertos a compartir sus experiencias con otras familias y cómo McKenzi ha tenido un impacto positivo en sus vidas.

Aunque McKenzi solo tiene tres años, ya ha generado un gran impacto en su familia y en la comunidad en su totalidad. Sus padres imaginan un futuro prometedor para su hija y todas las personas con síndrome de Down. Esta es una de las razones por las que es un honor para Down Syndrome Guild de Dallas que McKenzi represente a nuestra organización como la Embajadora de Individuos Autónomos de Octubre de 2017.

Jornada Solidaria y Fiesta de Regalos para Adolescentes y Adultos a partir de 13 años

Sábado, del 9 de diciembre de 2017

6:00 pm - 9:00 pm

Down Syndrome Guild

1702 N. Collins Blvd. Suite 170

Richardson, TX 75080

Costo para Miembro de DSG: \$10

¿Recuerdas el dicho, es mejor dar que recibir? En estas fiestas, se invita a los adolescentes y adultos mayores de 13 años a la forma más moderna de una ¡fiesta de Navidad! Los individuos autónomos usarán su ropa de navidad más hortera ¡y se unirán a nosotros para la cena y un proyecto de servicio! La velada también incluirá muchas sorpresas navideñas, como una película festiva y galletas navideñas.

El espacio es limitado y es necesario inscribirse. La inscripción en línea se abre en www.downsyndromedallas.org/adults el Lunes 11 de Septiembre de 2017. La inscripción cierra el Viernes 1 de diciembre de 2017.

¿Tiene preguntas? Comuníquese con Samantha Escherich al 214.267.1374 o a samantha@downsyndromedallas.org.

Tenga en cuenta que este evento tiene un valor de \$25 por persona y se ofrece a los miembros de DSG por una tarifa reducida de \$10 por persona.

Congreso Nacional de Síndrome de Down (NDSC por sus siglas en inglés) 2017 Resumen de la Familia Parma

Nuestro Hijo tiene Síndrome de Down...

Al igual que muchas de las personas en la Convención del NDSC 2017 en Sacramento. Un lugar reconfortante y hermoso para ver a personas con síndrome de Down, sus familias, amigos y defensores apoderándose de un pueblo con sus sonrisas y los saludos de otras familias y habitantes locales parecidos. También nos sentimos inspirados y alentados por muchos Individuos Autónomos/Propietarios de comercios representados en el salón de exhibición que contaban sus historias y vendían sus productos. Aunque aún nos falta mucho, nos encantó ver todos los stands de programas universitarios. Seth todavía sigue diciendo “quiero ir al campamento” porque se divirtió mucho en el Campamento para Niños con sus pares y sus hermanos. Pensamos que sabíamos todo acerca de nuestro hijo, pero...

No sabíamos nada.

Sentimos que después de asistir a la Convención, conocemos mejor a nuestro hijo. Entendemos como aprende y procesa las cosas desde una perspectiva conductual, física y biológica. Aprendimos cómo se puede utilizar la tecnología. Escuchamos a personas inspiradas y con energía hablar sobre estudios médicos prometedores, en los que trabajan todos los días. Pudimos escuchar y compartir con otras personas cómo habían atravesado diferentes situaciones y dificultades - risas, lágrimas y todo. Todo esto, porque DSG estaba dispuesta...

Por favor, sáquenlos de casa

Una de las historias más graciosas que escuchamos resumió la necesidad de salir y buscar información. La historia era sobre una niña que les reclamaba a sus padres que su hermano con síndrome de Down no tenía que lavar los platos porque ellos pensaban que no era capaz. Después de decirles muchas veces que ella sabía que él podía hacerlo, le preguntaron por

qué estaba tan convencida de que era posible. ¡“Porque le hago lavar los platos cuando ustedes no están” fue su respuesta! A veces tenemos que escuchar y comprometernos a...

No quedarnos callados

- Ambos salíamos de diferentes sesiones ansiosos por debatir lo que habíamos aprendido y cómo podíamos incorporarlo de inmediato en la crianza de nuestros dos hijos (uno con síndrome de Down y el otro con un desarrollo típico). Prometimos aprender de la Convención y compartir el conocimiento con nuestra comunidad. No hay espacio suficiente para detallar todo lo que aprendimos, pero destacaríamos lo siguiente:
- Aprenda como su hijo procesa la información y cree situaciones en donde se destaquen sus fortalezas
- Busque tecnología que pueda usarse para mejorar el funcionamiento y complementar la memoria y sus habilidades
- Esté atento a los avances en el vínculo entre el Alzheimer y el síndrome de Down
- Aprenda cómo aportar a los biobancos y/o estudios que llevan a la efectividad y la rapidez de los estudios clínicos
- Aprenda cómo involucrar a los hermanos o a futuros individuos autónomos, al proporcionar información correspondiente a la edad y un curso de acción preferido para el cuidado y la defensa. Son los que probablemente

tengan el contacto más prolongado con ellos.

- Esté atento a los problemas de salud y tratamientos subyacentes. Aprendimos sobre el tratamiento de ortodoncia para el síndrome de apnea obstructiva del sueño, del cual nunca antes habíamos oído.
- Planeamos trabajar junto a la DSG para distribuir toda información, presentación, etc. de Convenciones que nos permitan los derechos de autor.

Queríamos ir a la Conferencia de la DSG, ahora queremos ir a casa

Nos entusiasma que la Convención de NDSC 2018 tenga lugar aquí en Dallas el próximo año. Tenemos la intención de retribuir y ayudar a hacer que el evento sea un éxito. Además, estamos agradecidos por la oportunidad que nos dio la DSG y el hecho de que han estado con nosotros, literalmente, desde el primer día en el hospital y nunca nos han abandonado. Me despediré parafraseando algo que dijo mi esposa: “Cuando veo a Seth, no veo el síndrome de Down; veo un niño dulce y curioso, más parecido que diferente a sus pares. Estamos celebrando el síndrome de Down... y esperamos que otros también aprendan a verlo de la misma manera”.





DOWN SYNDROME GUILD
OF DALLAS

GRUPO DE FAMILIAS UNIDAS

**REUNION DE
GRUPO DE
FAMILIAS UNIDAS**
3-5 PM

**7 DE OCTUBRE -
La intervención
temprana**

**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

214.267.1374

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



septiembre

- 9 de septiembre** - Conferencia de Otoño de 2017 Aprendiendo Juntos, Concentrándonos en las Posibilidades
- 12 de septiembre** - Juego de los Rangers de Texas de Elvis' Entourage
Clase de Aptitud Física para Individuos Autónomos Mayores de 18 Años
Mamá y Yo para los Nuevos Padres con Niños de 0 a 4 Años
- 14 de septiembre** - Jornada solidaria del Norte de Texas
- 16 de septiembre** - Clases de Arte para Niños entre 5 y 12 años
Yoga para Adolescentes de 13 a 17 Años
Salida Nocturna para Padres (¡sin Madres!)
- 17 de septiembre** - Nueva Reunión de Padres para Familias con Niños en Edades de 0 a 2 Años de Edad

octubre

- 6 de octubre** - Salida Nocturna para Padres
Club de la Cena para Individuos Autónomos mayores de 18 Años
- 7 de octubre** - Reunion de Grupo de Familias Unidas
- 29 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.*