

# del DSG

PERSONAS CON SÍNDROME DE DOWN – VALORADAS E INCLUIDAS

Afiliados del Congreso Nacional  
del Síndrome de Down y  
la Sociedad Nacional de  
Síndrome de Down

UNA PUBLICACIÓN DE LA ORGANIZACIÓN DE SÍNDROME DE DOWN DE DALLAS

## Picnic Anual de la Asociación de Síndrome de Down y Junta de Membresía

**D**omingo, 13 de Abril del 2008  
1:00 pm a 5:00 pm  
(La comida se servirá de

1:30 pm a 3:00 pm)

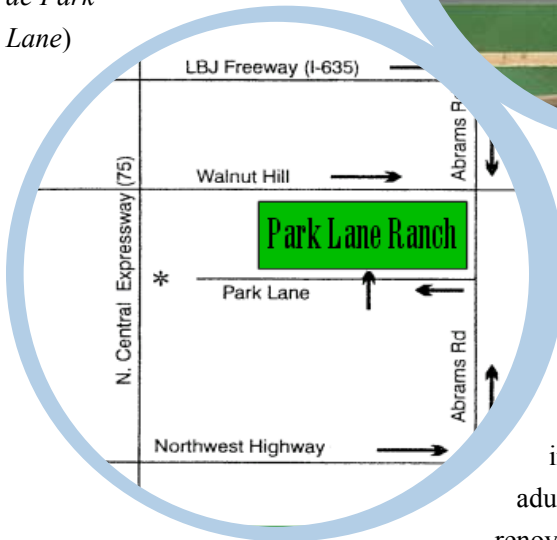
Rancho Park Lane

8787 Park Lane

Dallas, TX 75231

[parklaneranch.com](http://parklaneranch.com)

(Localizado al oeste de  
Abrams Road al lado norte  
de Park  
Lane)



¡El Picnic del DSG es uno de nuestros eventos mas populares! Tendrán la oportunidad de platicar con sus viejos amigos y hacer nuevos. En el evento de este año habrá muchas actividades—golfo miniatura, juegos de video, manualidades, granjita, un

tablero de básquetbol, y para jugar béisbol—diversión para cada miembro de la familia. El evento es gratis para familias que son miembros del DSG pero necesitan hacer reservaciones—incluya el número de niños y adultos que asistirán. Usted puede renovar su membresía en el picnic por \$25/ por familia.

Por favor haga su reservación a [dsged@sbcglobal.net](mailto:dsged@sbcglobal.net) o llamando al (214) 267-1374 a mas tardar el **Miércoles, 9 de Abril del 2008.**

## Que Hay de Nuevo en la Red!

**C**ada semana se pone al corriente nuestro sitio de red— ¡visiten el sitio con frecuencia para obtener las ultimas noticias e información!

- ◆ **Encuesta Voces de Nuestros Miembros**
- ◆ **Dallas Morning News Article, "La Noche de Ciudadanos Mayores de Highland Park Perteneció a un Jugador Especial"**

### Adentro de esta edición:

- Club 21 ..... 2
- Nota del Presidente del DSG..... 2
- La Voz de Nuestra Encuesta de Membresía. .3
- Es Tiempo para Renovar Su Membresía .... 3
- Clase de Baile Hip-Hop ..... 3
- Aplicaciones para el Calendario de la DSG . 3
- La Noche de Ciudadanos Mayores de Highland Park Perteneció a un Jugador Especial ..... 4
- Una Lección Acerca de Prejuzgar Habilidades ..... 4
- DSG Members Attend Meeting of Parent Groups from Around US ..... 5
- Nuevo Programa para Familias con Adultos que tienen síndrome de Down ..... 5
- En la Comunidad ..... 6
- Defensores en Acción..... 6
- Torneo de Golf de Niños ..... 6
- Fotos de la Asociación de DSG ..... 7
- Calendario de Eventos del DSG..... 8

## 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.*

Para: Minnie Blackwell

*En memoria de Betty Foley.*

Departamento de: Mrs. Mary Ruska

Para: Greg & Elizabeth

Longworth

*En memoria de Dr. Thomas Longworth.*

Departamento de: The Board & Staff of the Down Syndrome Guild of Dallas

Para: Greg & Elizabeth

Longworth

*En memoria de Dr. Thomas Longworth.*

Departamento de: Minnie Blackwell

Para: Hannah Barnes

*Feliz Cumpleaños # 21!*

Departamento de: Abby Munn

Para: Austin Davenport

*Feliz Cumpleaños # 30!*

Departamento de: Abby Munn

Para: Jenny Hersey

*Feliz Cumpleaños # 30!*

Departamento de: Abby Munn

Interested in making a Club 21 donation? Contact Becky Slakman by e-mail at [dsged@sbcglobal.net](mailto:dsged@sbcglobal.net) or by phone at (214) 267-1374.

## Nota del Presidente del DSG Por Elizabeth Longworth

El comité de la Asociación de Síndrome de Down de Dallas se reunió en febrero para hacer planes para el año fiscal que comenzará el 1 de junio del 2008. Este grupo de voluntarios dedicados se tomaron un sábado para establecer las metas para los programas y eventos para recaudar fondos. Como el DSG provee información para apoyar a más de 1,000 familias con una variedad de necesidades, ¡no fue una tarea fácil pero fue muy estimulante!

Con frecuencia aludimos a nuestra misión: *de proveer información actual y correcta, recursos y apoyo para personas con Síndrome de Down, sus familias, y la comunidad*, ¿pero en realidad que significa esto? Significa sobre todo que proveeremos información sobre una variedad de servicios (de inclusivos a segregados) disponibles en nuestra comunidad de otras agencias y organizaciones. También buscamos y compartimos información sobre prácticas ejemplares de expertos a través del país. Nuestra meta como apoyo de padres es de proveer información a familias para que puedan tomar decisiones informadas para sus hijos con Síndrome de Down y para toda su familia.

Es muy difícil oír decir a un padre—Si hubiera sabido...— o —Si hubiera realmente entendido lo que significaba...—al referirse a algunas decisiones que hicieron en referencia a la educación de sus hijos o actividades recreativas, etc. Algunas veces las decisiones—o el no tomar decisiones—pueden tener ramificaciones de larga duración. Nunca se me olvidara cuando asistí a una sesión de entrenamiento en Austin hace varios años. Una consultante en la comunidad de incapacidad dijo— ¡Padres no se preocupen si no tienen un plan para sus hijos ya que el estado tiene uno, no será lo que quisieran para sus hijos pero ellos tienen un plan!—Nos intrigo y hizo que el cuarto lleno de padres vieran lo importante que es ser educado sobre el tema de incapacidad—

educación, comportamiento, legislación, cuidado de salud—para poder tomar decisiones informadas para nuestros hijos.

Todos queremos que nuestros hijos tengan una vida feliz, productiva y completa. No hay un experto o un padre que tenga el modelo perfecto de como crear a nuestros hijos con Síndrome de Down para que lleguen a su potencial—o cualquier hijo. Todos queremos encontrar la varita mágica, pero en realidad todo viene de ser conectado, nuestra prioridad debe ser de seguir leyendo y de asistir a seminarios educativos y conferencias para que nosotros como padres podamos tomar decisiones informadas. Usualmente en Texas hay un abismo entre la realidad y las mejores prácticas. Batallamos en informar a las escuelas, organizaciones en nuestra comunidad, y familias.

En los meses venideros verán más información y enlaces sobre recursos en nuestro sitio de red. También estamos muy emocionados sobre los programas del DSG que vendrán—terapia de arte, habilidades sociales, eventos sociales de adultos, Mami y yo, nomás para nombrar unos pocos. Nuestra conferencia de otoño tendrá unos cambios, con tres oradores claves y varias sesiones que trataran una variedad de necesidades. Más distritos escolares tomaran parte de nuestra Sociedad de Padres y Escuelas. Hemos modernizado nuestro paquete de información que proveemos a las familias de recién nacidos y familias con estudiantes que harán la transición de la escuela a servicios de adultos. Hemos progresado pero sabemos que es un proceso que sigue. Por favor háganos saber lo que piensan por medio de La Voz de nuestra Encuesta. ¡Queremos estar seguros que estamos proveyendo la herramienta, recursos, e información necesaria para estar informados!

*"Colectivamente podemos hacer lo que una persona sola no puede"* — Leland Kaiser

Elizabeth Longworth  
Madre de Katie

## La Voz de Nuestra Encuesta de Membresía

La Asociación de Síndrome de Down de Dallas los invita a participar de la Encuesta de Membresía del 2008. Nuestra meta es de proveer servicios y recursos a nuestra comunidad en todo lo que hacemos, por eso sus respuestas son críticas. Queremos asegurarnos que el DSG satisface sus necesidades. Su encuesta se le mandará junto con la forma de membresía por correo muy pronto. Sabemos que su tiempo es muy valioso por eso creamos la encuesta con solo nueve preguntas. Para darles las gracias por responder a la encuesta, su nombre será sometido a una rifa de un iPod

Nano. Lo único que tienen que hacer es completar la encuesta antes del **Viernes 2 de Mayo** para ser parte de la rifa. Pueden mandar la encuesta por correo a las oficinas del DSG con su forma de membresía o pueden completar la encuesta en nuestro sitio de Red en [downsyndromedallas.org](http://downsyndromedallas.org) al escoger "*Voice of Our Membership Survey*."

Si tienen alguna pregunta o sugerencia por favor de hablar al (214) 267-1374 o vía correo electrónico al [dsged@sbcglobal.net](mailto:dsged@sbcglobal.net).

Gracias por su valiosas respuestas!

- Anna Cardenas, Encargada de la

## Clase de Baile Hip-Hop

Sábado, 12 de Abril  
2:00 pm a 4:00 pm  
First Bank of Canyon Creek  
- Cuarto de Conferencias  
429 Belle Grove  
Richardson, TX 75080  
(frente al estacionamiento de la oficina del DSG)

La Asociación de Síndrome de Down invita a muchachas y muchachos, edades 8 a 16 años, a compartir con las bailarinas de la Universidad Metodista del Sur (SMU) de la división de Baile a un día lleno de diversión y de baile estilo Hip-Hop. Vengan a ver a las bailarinas de SMU bailar una pequeña coreografía y luego aprendan con ellas unos cuantos movimientos de hip hop. No se requiere entrenamiento previo de baile. Se les invita a las familias y amigos a que pasen un momento alrededor de las 3:45 pm. A mirar el show final con todos los participantes.

Así, que si disfrutas en música divertida y de los últimos movimientos del hip-hop, es hora de bailar! Reservaciones con Becky Slakman al (214) 267-1374 o al [dsged@sbcglobal.net](mailto:dsged@sbcglobal.net).

## Aplicaciones para el Calendario de la DSG

Es hora de empezar a planear el calendario del 2009 del DSG. Cada año las ventas del calendario del DSG aportan una porción significativa a los esfuerzos de recaudación de fondos, pero más importante es el hecho de que el calendario permite mostrar las hermosas caritas de nuestros niños en la comunidad durante todo el año.

Si usted está interesado en aplicar para que la foto de su hijo (a) salga en el calendario, visite nuestra página de internet y ahí encontrará todos los requisitos para la solicitud. Si no tiene acceso a la internet, llame a la oficina del DSG (214) 267-1374 y pida información y que le envíen una forma o solicitud por correo. Provea la información y envíela a la oficina del DSG a más tardar el **Viernes 18 de Abril**.

## Es Tiempo para Renovar Su Membresía

En los primeros días de Abril, todos en la lista de DSG reciben una forma de renovación y la carta Annual de Súplica. Tome su tiempo para revisar la información en la forma de renovación, para hacer correcciones, y regrese la forma a la oficina de DSG. Además de el costo de membresía, considere hacer una donación de cualquier cantidad a la Súplica anual. Su generosidad le permitirá a DSG continuar a proveer servicios y programas para realzar las vidas de nuestras familias.

La forma de membresía (en inglés y español) puede también encontrarse en el sitio de Red de DSG [downsyndromedallas.org](http://downsyndromedallas.org).

Para ser incluido en el directorio de la nueva membresía, debe regresar la forma de membresía alrededor de **Mayo 31 de 2008**. Si usted tiene preguntas acerca de la membresía, contacte a Becky Slakman al [dsged@sbcglobal.net](mailto:dsged@sbcglobal.net) o al (214) 267-1374.

*Si por razones financieras usted no puede pagar la cuota de \$25 este año, hay una opción para membresía gratis, pero usted debe llenar y regresar su forma de membresía.*

## La Noche de Ciudadanos Mayores de Highland Park Perteneció a un Jugador Especial

*Dallas Morning News, Jueves 14 de Febrero de 2008,*

Por Kirk Dooley [kirkdooley@sbcglobal.net](mailto:kirkdooley@sbcglobal.net)

La Noche de los ciudadanos mayores en el partido de básquetbol de niños en el Highland Park fue uno de los más notables y emotivos juegos en mis 39 años jugando o animando a los Scots.

Acompañados por sus padres estuvieron las personas de mayor edad, Troy Alexander, Art Barnes, Wilson Brown, Mark Crites, Ross Davis, Matt Edwards, Pierce Edwards, Bonner McDermott, Andrew Mueller, Patrick O'Boyle, David Richards, Peter Stavinoha y Chris Stevens.

Las candidatas a Reina del Básquetbol, acompañadas por sus padres, fueron presentadas también. Ellas son Catherine Branch, Catherine Brim, Lauren Daniel, Molly McGuire, Samantha Smith y Caroline Thompson. Samanta se llevó una fuerte ovación de sus compañeras de Highland Belles cuando fue presentada y otra igual cuando se le nombró Reina del Básquetbol.

Highland Park, ahora 27-4 en la temporada, logró una fácil victoria de 75-43 sobre Greenville en el juego del viernes por la noche. El resultado unilateral definió la Noche de Ciudadanos Mayores como la aventura más memorable.

Todos en el lugar se emocionaron cuando el No. 25, Patrick O'Boyle, fue presentado antes del juego.

Patrick, quien tiene síndrome de Down, es gerente del equipo de básquetbol, un aficionado en los juegos de fútbol Americano y SuperScot en las reuniones de porras y animar al equipo.

Conocido por todo el campus por su incondicional espíritu escolar y su entusiasmo, Patrick se ha ganado el estatus de estrella de rock en la clase de ciudadanos mayores, la cual lo ha acogido desde secundaria.

El entrenador David Piehler iba a poner a Patrick en el juego del viernes

contra Greenville si los Scots tenían suficiente ventaja. El entrenador de Greenville y sus jugadores, como una gran muestra de compañerismo en el deporte, estuvieron de acuerdo con el plan. Patrick ha jugado incluso, los últimos dos minutos contra Ennis esta temporada.

Con una ventaja de 30 puntos después de los tres cuartos, los fanáticos de Scots pudieron disfrutar de la presencia de Patrick O'Boyle. Faltando 5:30 y los Scots arriba con 65-35, la gente de pie de HP comenzó a gritar "¡Pat-ty! ¡Pat-ty! ¡Pat-ty!"

Aproximadamente faltando dos minutos, la cancha se tornó eléctrica cuando el No. 25 se quitó sus calentadores y entró al juego. Había lágrimas en muchos ojos.

Patrick, un buen tirador, estaba listo para cumplir su destino en el básquetbol. La estrella de las Olimpiadas Especiales de básquetbol anotaba para sus queridos Scots de Highland Park.

Los jugadores le pasaron el balón y el tiró varias veces, varias pegando el aro y apenas fallando. Greenville obtuvo algunos rebotes y regresó a la ofensiva, pero cada vez que los Scots regresaban a su canasta, le pasaban el balón a Patrick.

El reloj estaba marcando ya cerca el final y parecía que Patrick tal vez no obtendría sus puntos, pero en los últimos 28 segundos lanzó su tiro y todos en el gimnasio se levantaron de sus asientos y rugieron como nunca antes había oído en la casa de los Highlander.

Cuando el juego terminó, los Scots levantaron a Patrick en hombros y marcharon alrededor del gimnasio, con el dando palmadas de felicitación a los estudiantes en las gradas, mientras que los padres de Patrick, Brian y Peggy O'Boyle, su hermano Kevin y su hermana Kaitlyn lo veían con asombro.

*Kirk Dooley es escritor independiente en University Park.*

## Una Lección Acerca de Prejuizar Habilidades

Por Nancy Davenport

Recuerdo muy bien esa tarde de verano cuando vivíamos en Lubbock. Esos hermosos días de verano son uno de los secretos mejor guardados de la ciudad. La puerta de la casa estaba abierta. Una agradable brisa circulaba a través del cuarto y a mi alrededor mientras observaba de pie unas grandes cajas enfrente de mi. Una de las cajas era para empacar cosas para nuestro viaje a Dallas, que era la ciudad a donde nos íbamos a mudar. La otra caja era para la venta de garaje.

Tomé en mis manos dos microscopios que le habían pertenecido a mis dos hijos mayores. Recuerdo que batallé por días con Richard para lograr que su aparato funcionara. Al principio veíamos solamente nuestras pestañas que se reflejaban, de alguna manera, sobre el microscopio. Claro que pensábamos que habíamos encontrado algo. Finalmente nos dimos cuenta que la luz en la ventana del comedor era lo que necesitábamos para el buen funcionamiento del microscopio. De ahí en adelante exploramos muchas cosas pequeñas, desde uno de sus cabellos hasta un pequeño insecto que capturamos vivo. Era tan feo y horrible que parecía haber salido de la película la Guerra de las Galaxias.

Cuando nuestra segunda hija, Liz, tuvo la edad suficiente para interesarse en explorar, su microscopio incluía un tipo de foco o luz propia. Sentí como si hubiera llegado a una nueva era moderna de exploración con ese microscopio.

Pero, en unos cuantos años, el interés de los niños cambió y los microscopios se empezaron a llenar de polvo por su falta de uso. Es por eso que ese día me encontraba delante de esas dos cajas tratando de decidir en que caja ponerlos.

Nuestro hijo mas pequeño, Austin, quien tiene síndrome de Down, tenía entonces siete años. Observé

el microscopio y luego lo observe a él jugando en su cuarto. El estaba aprendiendo a leer y ya sus habilidades sociales eran aceptables. Yo tenía grandes expectativas hacia él, pero concluí que no había manera de que Austin pudiera disfrutar, entender o apreciar lo que sucedía en un microscopio. “Tan hermoso como es, aun así él tiene sus limitaciones” recuerdo haber pensado sobre él. Así que dejé caer los dos microscopios en la caja para la venta de garaje. Ambos se vendieron en seguida.

Adelantémonos siete años.

Austin estaba empezando su séptimo grado. Debo reconocer que el trabajo que se le asignaba en la escuela se le modificaba, pero el trabajo asignado para la clase de ciencias era el de dibujar un microscopio, escribir sus partes y aprender sus funciones. Pensé en ese momento, “que tan bueno sería si él tuviera un pequeño microscopio enfrente de él para que lo ayudara visualmente a ver las partes y sus funciones”.

Entonces, recordé ese momento cuando puse los microscopios en la caja. Casi podía sentir esa brisa del Oeste de Texas golpear mi rostro, el recuerdo era muy claro. Me sentí horrorizada, ese día había sido culpable de pre-juzgar las habilidades de mi hijo Austin, limité sus intereses así como lo ha hecho toda aquella gente juzgadora a la cual yo he criticado en escrito y en público.

Es por eso que estoy contenta de que su educación sea a base de esfuerzo en grupo. Hay chequeo y balance. En otras palabras, cuando alguien del grupo afloja (en este caso, yo) siempre hay otra persona que ayuda a retomar el esfuerzo y las ganas para seguir adelante (en este caso el maestro de ciencias). Comprendí la situación, así que fui y compré otro microscopio.

Felizmente, este microscopio era mucho mejor que el que tenía Liz. Austin y yo compartimos muchas horas hermosas, examinando y descubriendo las pequeñas maravillas de la creación de Dios.

*Nancy is the editor of The DSG News and can be reached at [nancdave@swbell](mailto:nancdave@swbell).*

## DSG Members Attend Meeting of Parent Groups from Around US

**A**ffiliates in Action (AIA) is an annual meeting to provide the opportunity for leaders of Down syndrome parent groups from all parts of the country to come together to network—share issues, challenges, collective knowledge, proven programs, and resources to effect change for their organizations and their communities. In February 2008, more than 175 leaders representing 63 groups from 30 states attended the 2<sup>nd</sup> AIA conference in Scottsdale, Arizona.

Each group attending was asked to complete a survey regarding its demographics, issues/concerns, strengths, and successful strategies to accomplish goals. The organizations had annual budgets ranging from \$5,000 to \$800,000. The newest group was founded in 2007 and the most experienced group began serving families in 1961. Some are all volunteer organizations, some have an office and paid staff, and a few have their own endowment funds. Representatives from the National Down Syndrome Society, National Down Syndrome Congress and Down Syndrome Research and Treatment Foundation also attended.

The following people attended of behalf of the Down Syndrome Guild of Dallas:

Becky Slakman – Executive Director  
Elizabeth Longworth – Board President  
Angela O’Brien – Board Development Committee Chair

Tamara White – Fund Development Committee Chair

Terri McKinney – Buddy Walk and Marketing Committees Chair

Kathi Hutchins – Options for Adults Committee Co-Chair

Each of the DSG’s representatives attended different sessions on topics including research, media relations, programs for adults, cultivation of volunteers, Buddy Walk, legislative advocacy, and many more. The volume of information was overwhelming but the DSG members came away motivated

by learning what other parent groups are tackling and accomplishing. Many new ideas will be incorporated into future plans for the DSG. A few of the major highlights are below:

- Need for additional funding for biomedical research initiatives
- Program to create “systems change” through the establishment of a Down Syndrome Government Affairs Committee in every state to identify key legislative priorities and develop action steps to achieve them
- Life-long learning programs for adults with Down syndrome
- Strategies to increase participation by minorities in parent group activities and leadership
- Discussion of how to achieve “one voice” for people with Down syndrome through coordination and cooperation among the numerous national groups

## Nuevo Programa para Familias con Adultos que tienen síndrome de Down

**L**a mesa directiva ha alocado fondos del presupuesto para permitir a la Asociación de Síndrome de Down para emplear los servicios de un consultor para proveer asistencia a familias que los pidan, en cuanto a cómo beneficiarse y utilizar los servicios de todas las agencias estatales, federales y locales que proveen fondos, ayudas financieras y servicios a adultos con síndrome de Down, que ya no reciben servicios a través de las escuelas. Para mayor información acerca de este servicio gratuito que provee la Asociación, contactar a Becky Slakman al (214) 267-1374 or [dsged@sbcglobal.net](mailto:dsged@sbcglobal.net).

## En la Comunidad

### Hogares Comunitarias para Adultos, Inc. (CHAI)

*Exhibición del Centro de Aprendizaje Wolens*

Lunes, 7 de Abril y

Martes, 8 de Abril, 2008

(la hora y lugar se pueden encontrar en [www.chaidallas.org](http://www.chaidallas.org))

CHAI es una organización no lucrativa la cual ayuda a adultos con incapacidades cognoscitivas a llevar una vida significativa. En los últimos 20 años CHAI ha operado hogares grupales en el norte de Dallas. Un nuevo programa Centro de Aprendizaje Wolens, ofrece servicios de apoyo individualizados (con pago por servicios) para aumentar las actividades vocacionales, educativas, recreativas y sociales para adultos con incapacidades cognoscitivas, que viven con sus familias o en otros tipos de hogares en el área de Dallas. Para información adicional, llamar a Heather Parham al (214) 373-8600.

### 4<sup>ta</sup> Conferencia de Padres a Padres

*Estamos Todos Juntos en Esto!*

27 de Junio y 28, 2008

Hotel Omni de Austin Southpark  
Austin, TX

Detalles disponibles en

[www.txp2p.org](http://www.txp2p.org)

## Defensores en Acción

En Febrero 22, 2008, cinco miembros de la Asociación del Síndrome de Down de Dallas estuvieron presentes en una reunión en Dallas que se enfocó en sugerencias para mejorar las 13 instituciones estatales de Texas. Un grupo de Legisladores, encabezado por los Representantes de Texas Garnet Coleman y Lon Burnam, ha programado reuniones en diferentes lugares a través del estado para solicitar información de padres, agencias y otros en la comunidad.

Nancy Davenport, editora de *Las Noticias del DSG*, y Abby Munn, una representante de la asociación quien tiene síndrome de Down, hablaron elocuentemente sobre nuestra organización. Los puntos más importantes mencionados por numerosos oradores incluyeron:

- Las instituciones estatales necesitan ser monitoreadas más de cerca por un grupo exterior que tenga un punto de vista más objetivo y así poder encarar los problemas de abuso y negligencia que se le ha ocasionado a los residentes.
- Las personas con discapacidades y sus familias desean servicios en las comunidades en donde residen, y no un cuidado de largo tiempo en una "institución" como las instituciones estatales.
- Hay una cantidad desproporcionada de fondos estatales que son enviados para apoyar a residentes en escuelas estatales. Así que se necesita desarrollar un plan para consolidar varias de las instituciones en los próximos 10 años y redirigir el dinero que se ahorra para proveer servicios a personas en sus comunidades.

## Torneo de Golf de Niños



El objetivo de la Fundación de la Comunidad WR Starkey es ayudar a servir a las comunidades y apoyar a quienes viven en ellas. La fundación organizará su

primer Torneo de Golf para Niños. Todas las ganancias del torneo ayudarán a cubrir necesidades en las siguientes organizaciones caritativas de nuestra comunidad:

- Children's Medical Center Dallas (Hospital Médico Infantil de Dallas)
- Down Syndrome Guild of Dallas (Asociación de Síndrome de Down de Dallas)
- Epilepsy Foundation (Fundación de Epilepsia)
- Lena Pope Home (Hogar Lena Pope)

La fundación de la Comunidad WR Starkey lo invita a ser un patrocinador. Usted puede jugar un rol muy importante dentro de la comunidad al participar en este evento. El torneo de Golf "Karing For Kids" es una oportunidad maravillosa de jugar golf con los amigos mientras se ayuda a niños con problemas de salud y de seguridad a alcanzar sus sueños.

Preguntas?? Contactar a Patricia Hall al (972) 599-5212 o al [www.wrstarkeycommunityfirst.org](http://www.wrstarkeycommunityfirst.org).

## Fotos de la Asociación de Síndrome de Down



*These young adults had a great time at the "Hairspray & Hamburgers" movie and dinner night on Friday, March 14, 2008.*

701 N. CENTRAL EXPRESSWAY  
BUILDING 5-I  
RICHARDSON, TX 75080

*Se pide servicio de retorno*

(214) 267-1374  
En Español (972) 248-6845  
[www.downsyndromedallas.org](http://www.downsyndromedallas.org)  
[dsged@sbcglobal.net](mailto:dsged@sbcglobal.net)

EXECUTIVE DIRECTOR: BECKY SLAKMAN  
PRESIDENT: ELIZABETH LONGWORTH  
DSG LAYOUT EDITOR: JENNIFER FORD

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

ORGANIZACIÓN DE SÍNDROME DE DOWN DE DALLAS

*Este mes en el Calendario de DSG del 2008, Jordan y Preslee dan abrazos "de todos modos."*



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 MOVIDO? NO SE OLVIDE DE DARNOS SU CAMBIO DE DIRECCIÓN,  
LLAMANDO A NUESTRAS OFICINAS O POR CORREO ELECTRÓNICO  
A [DALLASDSG@SCBGLOBAL.NET](mailto:DALLASDSG@SCBGLOBAL.NET).

LA PUBLICACIÓN DE *LAS NOTICIAS* DE DSG SON POSIBLES POR LA  
GENEROSIDAD DE LA FUNDACIÓN DE LA FAMILIA DE CHARLES H. PHIPPS.

## Calendario de Eventos del DSG

### Abril

Escape para las Mamás -  
*detalles en la página de la red  
o llame a la oficina del DSG*

### 12 de Abril

Clase de Baile Hip-Hop

### 13 de Abril

Picnic Anual y  
Junta de Membresía