

del DSG

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

PERSONAS CON SÍNDROME DE DOWN – VALORADAS E INCLUIDAS

UNA PUBLICACIÓN DE LA ORGANIZACIÓN DE SÍNDROME DE DOWN DE DALLAS

Eventos por venir de la Organización de Síndrome de Down

Reuniones sobre Temas de Adultos

Servicios (o la falta de servicios) para personas con Síndrome de Down

Jueves, 10 de Mayo, 2007

6:30 pm – 8:00 pm – reunión

Oficina de Síndrome de Down

701 N. Central Expressway, Bldg. 5- I

Richardson, TX 75080

214-267-1374 (mapa disponible al

www.downsyndromedallas.org)

Frecuentemente, miembros de DSG llaman a la oficina para preguntar como conseguir “servicios” para su niño (escolares y adultos) con Síndrome de Down. Parece una pregunta simple. Sin embargo, la respuesta es muy complicada! .Depende en la edad del niño, el nivel de salario de la familia, qué clase de servicios, sevicios de abastecedores público o privado, disponibilidad de financiamiento para programas existentes, lista de espera para algunos programas. Reglas y regulaciones que constantemente cambian etc, etc.

Hemos preguntado a uno de las personas más informadas que conocemos para que se reúna con nosotros y nos ayude a aprender más acerca de los sevicios para niños con Síndrome de Down. Drew Dixon, Director de Servicios de Intervención para el ARC de Dallas, es también un miembro de la

Directiva de DSG y el más respetado defensor en nuestra comunidad!

Drew también contestará preguntas acerca de los recientes cortes en financiamiento de servicios de MetroCare Dallas.

Para información adicional, contacte a minnieblackwell@tx.rr.com o al 972 239-8771.

Junta para padres de Bebés y Niños

Café para padres de infantes

Domingo 20 de mayo del 2007

3:00 pm a 5:00 pm

St. Luke's Episcopal Church

5923 Royal Lane

Dallas TX 75230

La próxima junta de Padres/Infantes será el Domingo 20 de mayo del 2007. Estas juntas informales son para proveer información y dar apoyo a las familias. Especialmente a los que tienen recién nacidos o niños pequeños. Familias de hijos con Síndrome de Down de todas edades son bienvenidos.

St. Luke's esta localizada al este del Tollway de Dallas por Royal Lane y Jamestown Road. El estacionamiento esta localizado en la parte posterior. Para más información por favor contacten a Becky Slakman en las oficinas del DSG al numero 214-267-1374 o dsged@sbcglobal.

DSG recibe una conseción para financiar el boletín de noticias

Miembros de DSG Mary Claire y Charles Phipps a través de Charles H Phipps Family Foundation han otorgado/concedido fondos para suscribir nuestro boletín mensual por 12 meses, incluyendo nuevos programas, nueva computadora, gastos de imprimir, estampillas postales y tiempo de personal. Estamos agradecidos por su apoyo, generosidad y amistad!

Inside This Issue:

- Un Nuevo Programa de DSG en Honor de un ser Querido 2
- Mensaje de la Directora Ejecutiva 2
- Club 21..... 2
- Aplicaciones y los nominados se necesitan para Mayo..... 3
- Es Tiempo para Renovar su Membresia 3
- En la biblioteca de DSG 3
- Soy Partidario y por eso existo 4
- ¡La inclusión ayuda!..... 4
- Escape para las Mamis!..... 5
- Cuidando de su Matrimonio 5
- En la Comunidad y por toda la Nación. 6
- Se busca Traductores 6
- Lista de habilidades sociales 6
- Baile de jóvenes del DSG 7
- Barnes and Noble la hora de historia especial 7
- Calendario de Mayo 2007 8

Un Nuevo Programa de DSG en Honor de un ser Querido

Club 21 es un nuevo programa de DSG en honor de un ser querido: Coincidiendo el número del cromosoma que afecta a nuestros niños.

Una donación de \$21 o multiples de 21 (\$42, \$63, \$84, \$105, \$2100, etc.) permite a DSG llevar sus misiones de proveer información exacta y al día, recursos y apoyo para la gente con síndrome de Down, sus familias y la comunidad.

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.

Para hacer preguntas o para la membresía de tarjeta de crédito del Club 21, por favor comuníquese con Becky Slakman a la oficina de DSG al 214-267-1374 o dsged@sbcglobal.net o envíe cheque a la oficina con información apropiada.

Gracias a los donantes del Club 21 de este mes enumerados a la derecha de la página.

Mensaje de la Directora Ejecutiva

Por Becky Slakman

Cada uno tiene dentro de sí un pedacito de buenas noticias. La buena noticia es que tu no sabes que tan grande tu puedes ser! Cuánto tu puedes amar! Qué puedes lograr! Y cuál es tu potencial !- Anne Frank

Déjeme comenzar este mensaje haciéndole saber que no sólo tengo buenas noticias, tengo grandiosas noticias. En el corto tiempo que he estado en el cargo de Directora Ejecutiva para DSG, he visto un grupo de hombres y mujeres extremadamente dedicados y apasionados que dan sus corazones y su tiempo a esta organización. Muchos miembros de la Directiva están en las oficinas de DSG o trabajando varias veces a la semana, asegurando que DSG está abasteciendo la más relevante información y programación a ustedes, nuestros miembros. En los semanas o meses venideros usted continuará viendo los grandes éxitos y que nosotros tenemos el potencial de logros trabajando juntos. Está usted leyendo el nuevo y mejorado boletín de noticias ya sea en papel o en nuestro frecuentemente actualizado sitio de red. Además de nuestros fantásticos

programas, talleres de IEP, Caminata con mi amigo, Torneo de Golf, Picnic, Reunión de Padres y sus bebés, Bailes de Adolescentes, Conferencia de Otoño y Escape para las mamis, en el futuro tendremos: Clases para Padres con sus Niños, Sociedad con un Club de ejercicios para la Salud y la Aptitud, Educación para las escuelas públicas sobre niños con discapacidades, y un incremento de programas para adultos. Les pido a que participen en estas oportunidades disponibles para ustedes.

Recientemente he recibido sus membresías y sus cartas anuales de súplica. Gracias a todos aquellos que ya han regresado sus formas. Si usted aún no lo ha hecho, por favor tome un minuto y actualice la información en la forma y regrésela a nuestra oficina. Nuestro crecimiento y fuerza dependen de su continua y generosa participación de membresía.

Y cerrando, les volveré a decir las palabras de Anne Frank, DSG continuará haciendo lo que ama, celebrando logros y juntos alcanzando nuestro potencial.

UN NUEVO PROGRAMA EN HONOR DE UN SER QUERIDO

Club 21

Para: Sara Pfeffer

En agradecimiento por ayudar a enviar el correo para la renovación de membresía.

De: Minnie Blackwell

Para: Helaine Slakman

En agradecimiento por ayudar a enviar el correo para la renovación de membresía.

De: Minnie Blackwell

Para: Elizabeth Longworth

Feliz Cumpleaños

De: Becky Slakman

Aplicaciones para Nominados se Necesitan en Mayo

Premios de Nombramiento del Educador Excepcional del Año

Cada año Organización del Síndrome de Down (DSG) reconoce individuos y/o equipos quienes trabajan con estudiantes con Síndrome de Down en un ambiente educacional inclusivo público o privado. Experiencia, educación, profesional e implicación a la comunidad, así como filosofía en la enseñanza, son los criterios que considerará el Comité de Conseción. Ganadores anteriores han incluido maestros, especialistas en transición, terapeutas en lenguaje, y otros en todos los niveles de grado.

Cualquier miembro de la familia de DSG puede nombrar a su educador favorito en el sitio de red de DSG y bajar la forma de nombramiento. Plazo para someter su nombramiento es **15 de Junio**.

Candidatos serán reconocidos en la Conferencia de Otoño de DSG en 29 de Septiembre.

Miembros también pueden llamar a Becky Slakman a las oficinas de DSG al 214-267-1374 o a dsged@sbcglobal.net y pedir que se le envíe la forma.

Aplicaciones para Calendario

Es tiempo para empezar a planear el calendario de DSG 2008. Cada año las ventas de calendarios representan una gran parte de los esfuerzos para recaudar fondos, pero lo más importante es que el calendario permite que las caritas de nuestros bonitos niños se vean fuera en la comunidad por todo el año. Si usted está interesado en aplicar para la posibilidad de tener la foto de su niño en el calendario, vaya a nuestro sitio de red y encuentre la aplicación y los requerimientos. Si usted no tiene acceso a la red, llame a la oficina de DSG 214-267-1374 y pida que la información y forma sea enviada a usted. De la información pedida y enviela a la oficina de DSG a más tardar **20 de Mayo**.

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. Para ser incluido en el directorio de la nueva membresía, debe regresar la forma de membresía alrededor **31 de Mayo**. Si usted tiene preguntas acerca de la membresía, contacte a Minnie Blackwell al minnieblackwell@tx.rr.com o al 972-239-8771.

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.

En la biblioteca de DSG

Qué dijiste?

- Escrito por Libby Kumin, PhD, CCC-SLP

Qué dijiste? Es una película informativa por una de las más respetadas terapeutas de lenguaje en esta especialidad. Considera la importancia de la inteligibilidad del lenguaje (claridad del lenguaje) específicamente para personas con Síndrome de Down (SD). Este DVD beneficiará a las familias y profesionales que asisten a personas con SD de cualquier edad. Dr Kumin explica muchos factores en los cuales se basan los problemas de inteligibilidad de lenguaje y asiste a padres y terapeutas señalando

áreas de problemas específicos. Hay una sección específica la cual explica cómo usar metas para inteligibilidad dentro del Plan Individual de Educación (IEP).

Adicionalmente en la parte posterior del DVD, está la fotografía de dos de nuestros auto-defensores locales.

Miembros también pueden llamar a Becky Slakman a las oficinas de DSG al 214-267-1374 o a dsged@sbcglobal.net y pedir este DVD prestado y se lo enviarán a su casa. También usted puede venir a nuestras oficinas y ver los recursos disponibles en la biblioteca de nuestra oficina de 8:00 am a 5:00 pm, de Lunes a Viernes.

Soy Partidario y por eso existo

Escribo por Terri Harmon, Boca Raton, FL

Alice, nuestro hermoso perro viejo, le encantaba salir al patio a ladrar. Así que cuando vimos una (tira cómica/chiste) con un perro y el dicho —Yo ladro y por eso existo. — se nos hizo muy apropiado. Pienso que para Alice es su forma de decir —¿Que más esperaban que hiciera?—

Es por esta razón que al salir de una junta de IEP se me vino a la mente el dicho

—Soy Partidario, y por eso existo. —

Me hizo pensar —¿Que más esperaban que hiciera?—

Como padres de niños con Síndrome de Down el ser partidario es parte de nuestro ser.

Muchos padres se dan cuenta (muy pronto/rapidamente) de la importancia de ser partidarios. Para unos comienza en el hospital al ser diagnosticado su recién nacido o para otros comienza al tratar con diferentes problemas de salud aun antes de que la familia entienda lo que significado el tener Síndrome de Down. Otros descubrirán la importancia de ser partidario durante el tiempo de intervenciones iniciales. También, al comenzar la escuela nuestros hijos nos hacen entender que tenemos que ser partidarios para así asegurarnos que reciban la mejor educación pública gratuita y apropiada, la cual es respaldada por el decreto de Educación para Individuos con Incapacidades (IDEA).

A medida que nuestros hijos van creciendo nosotros nos cansamos de ser partidarios. Termina la escuela y esperamos tener alivio de tanta promoción. Pero nos damos cuenta que necesitamos nuevas habilidades para promover y manipular el sistema de servicios para adultos y así poder recibir lo básico que nuestros jóvenes y adultos, de todas las edades, necesitan para ser

parte de una comunidad, la cual incluye ayuda de salud. Pero, porque somos padres de niños e adultos con SD tenemos que continuar. Soy Partidario, y por eso existo.

Como padres de un hijo de 19 años, él cual se graduó este año pasado de la “High School”, quiero darles esperanza y animo. Por cierto, todos podemos dar gracias que es el año 2007 y no 1970. Pero no quiero dejar pasar por alto, que el ser parte de una comunidad no es algo fácil y muchas veces pensamos —si hubiera sabido—. La buena noticia es que personas con SD son personas que siguen aprendiendo toda la vida.

Hay familias que promovieron a pesar del sistema. Buscaban un resultado que preparara a su joven adulto para una vida en la comunidad. Desafortunadamente, los servicios de la comunidad permanecen inadecuados en apoyar a los adultos con incapacidad cognitiva. No les permite ser exitosos y tomar parte en todo lo que la vida tenga que ofrecer.

Otros jóvenes pasaron sus años escolares con maestros que no creían en la enseñanza de individuos con incapacidades y que continúan sin entender que nuestros jóvenes adultos pueden y deben tener un lugar en la comunidad por el bienestar de su salud mental. Esta realización llega tarde a muchos padres y los estudiantes salen de la escuela sin preparación para trabajos en un mundo de trabajos competitivos, para poder viajar en transportación especial o no poder tener acceso a recreación integrado por razón de comportamiento social inapropiado. Solo los padres y su promoción pueden cambiar esto.

La meta para todo niño debe ser llegar a su potencia máxima a pesar de lo que sea. El establecer metas y la planificación para obtener las metas debe comenzar

cuando nacen nuestros hijos y deben continuar durante su vida.

Que continúe la Promoción.

Terri Harmon es la directora ejecutiva de la Organización del Gold Coast DS. Este artículo apareció primero en sus noticias, Gold Coast News, y fue publicado de vuelta en las noticias del Congreso Nacional del Síndrome de Down, Down Syndrome News.

¡La inclusión ayuda!:

Consejos o guías para maestros

Creando un Ambiente de Ayuda En Tu Salón

Crea un salón que promueve **amabilidad, consideración, empatía, preocupación y ayuda para otros. Puedes crear este tipo de ambiente siguiendo estas prácticas:**

- Tener charlas o reuniones en clase donde los estudiantes puedan expresarse y dar su perspectiva de como son las cosas
- Usar el aprendizaje cooperativo enfocando como los estudiantes dependen los unos de los otros en producir resultados
- Planear para que todos los estudiantes sean incluidos en actividades de tiempo libre.
- Enseñar como conducirse en lugares sociales incluyendo como comunicarse claramente, como resolver conflictos y como resolver problemas.
- Ayudar a tus estudiantes a comprender que todos aprenden en su propia manera y que todos necesitan ayuda en materias específicas. Haz claro que esto no hace a un a persona débil o menos inteligente, solo que necesitan ayuda.

Celebra las experiencias y diferencias que cada persona trae al salón. Esto lo puedes hacer de varias maneras:

- Demuestra como aceptar habilidades diversas, pasados diferentes y comportamientos diversos.
- Estar seguros de incluir a todos los estudiantes en todas las actividades.
- Establecer programas de ayuda entre alumnos.

Una advertencia: Estar al tanto de cuantas veces le pides o esperas que los estudiantes con discapacidades asuman el rol de ayudante. Es más probable que una amistad crezca cuando los estudiantes deciden cooperar o interactuar con otros estudiantes.

Asegúrate de dejar que tus estudiantes con Síndrome de Down hagan sus propios errores y de aceptar crítica constructiva de los otros alumnos. Esto dá la oportunidad a los estudiantes de aprender de sus errores y de recibir crítica de sus amigos.

Gracias a la asociación de Síndrome de Down de Kansas City por los consejos dados (proporcionados) para inclusión.

Escape para las Mamis!

Cada mes las mamás de DSG se juntan para divertirse o para conversar. Las mamás que asisten tienen niños con Síndrome de Down desde recién nacidos hasta adultos. No hay agenda para estas juntas, la conversación es muy casual, interesante y vívida. Es una noche de buena comida, buenas bebidas y una oportunidad de hacer buenos amigos. La fecha y localidad cambia cada mes - así que chequee en el sitio de Red del DSG, o hable a la oficina para preguntar a Becky Slakman al 214-267-1374 o dsged@sbcglobal.net

Cuidando de su Matrimonio

By Debbie Clark, LC, LMFT

Hay un viejo dicho, “Lo mejor que un padre puede hacer por sus hijos, es amar a su madre”. Este dicho hace resaltar la importancia de la relación entre los padres. La relación matrimonial es esencial para el bienestar de la familia entera. Sin ella, el sistema de la familia completa está en peligro. En efecto el más importante enlace debe ser entre los padres. Si esta relación es nutrida y consolidada antes de que nazcan los hijos, tiene más probabilidad de que perdurará después que ellos dejen el hogar a vivir sus vidas independientes. Un matrimonio feliz y saludable provee una base segura y estable de crecimiento para los hijos, especialmente cuando un miembro de la familia tiene Síndrome de Down.

Pero esta relación, como en cualquier relación, requiere atención y cuidado para sobrevivir. La mayoría de la gente no planea el distanciamiento de comunicación e intimidad en el matrimonio. Ocurre por negligencia. Las siguientes son sugerencias para cuidar de su matrimonio:

- Trabajen juntos en equipo, recordando que su pareja es su aliado, o su amigo, en vez de su enemigo o “el problema”
- Negocie y comprométase con su esposo(a) para dedicar tiempo como pareja y tiempo para estar solos. Trate de ver cuales son las necesidades de cada persona y ayudarse el uno al otro
- Planeen actividades con sus hijos donde usted pueda relacionarse con cada uno como adultos. Tome tiempo para estar juntos a la hora de la siesta o después en vez de pagar las cuentas o hacer el trabajo de la casa
- Crea tiempo para romance. Reúnase con su pareja para una cena íntima. Llame a la niñera y juntos planeen un “día de salud mental” lejos del trabajo. Encuentre hoteles que tengan

especiales por una noche y tome esa oportunidad

- Trate de disminuir el trabajo de la casa, considere pagar ayuda para limpiar su casa si sus finanzas se lo permiten. Ordene comida a domicilio, prepare comidas congeladas ya listas para meter al horno. Conserve su tiempo y energía para las relaciones de su familia

“La relación matrimonial es esencial para el bienestar de la familia entera.

Sin ella, el sistema de la familia completa está en peligro.”

- Trate de disminuir un poco el tiempo que dedica a su trabajo y carrera. Es muy difícil mantener la calidad en las relaciones familiares cuando se vive “una vida rápida”. Considere tener el segundo salario de la familia a tiempo parcial o con la opción de tener un “horario flexible”
- Recuerde su época de enamoramiento. Ponga especial atención al cumpleaños de su esposo(a) y otras festividades. Dé tarjetas, notas o regalos sin razón alguna. Celebre las fechas importantes de su relación, como aniversarios de la pareja, la primera cita o la fecha en que se comprometieron
- Y por último, pero no menos importante, mantenga el buen sentido del humor. Viendo el lado bueno de las cosas puede ayudar a mantener una perspectiva saludable y ayudarlo a resolver problemas

Debbie Clark es parte del personal de la Clínica de Síndrome de Down en Children's Medical Center en Dallas y trabaja en Lakewood Therapy, Inc.

En la Comunidad y por toda la Nación



3er aniversario de la Conferencia anual de Padre a Padre Tejanos (TXP2P)

Creando una vida buena para sus hijos!

Hotel Omni Austin en South Park

Austin, TX

7, 8 y 9 de Junio

Conferencias disponible en

Ingles y Español

Información sobre la registración y

horarios: www.txp2p.org o llamen a

866-896-6001 (llamada gratis)



35 aniversario de la convención anual del NDSC

3-5 de agosto del 2007 en Kansas City

Conozca y hágase conocer con otras familias y personas de mar a mar y también con unos pocos de otras partes del mundo. Reúnanse con más de 2000 personas en la misma jornada. La conferencia presentara a un número de oradores conocidos tratando temas sobre Síndrome de Down y otros temas relacionados. Al igual el programa más grande de partidarios de la nación participará en la planificación y presentación dadas por personas con Síndrome de Down. Se espera más de 200 personas en estas presentaciones.

Se busca Traductores

La organización del Síndrome de Down está buscando un servicio de traducción o un individuo profesional para traducir del Inglés al Español. Si usted conoce un individuo o grupo que usted podría recomendar, llame a la oficina DSG con su referencia a Becky Slakman al 214 267 1374 o a dsged@sbcglobal.net.

Lista de habilidades sociales... ¿En que me debo enfocar con mis estudiantes con Síndrome de Down?

Lenguaje del Cuerpo

- Usar postura buena
- Cuerpo o Cara volteado o mirando la persona
- Mantener una distancia prudente
- Hacer contacto a los ojos

Habilidades en el Salón

- Escuchar a los maestros
- Hacer lo que el maestro le pide
- Hacer el mejor trabajo posible
- Seguir las reglas del salón
- Seguir el plan de trabajo del salón

Habilidades en la Conversación

- Empezar y terminar una conversación
- Usar una voz agradable
- Escuchar atentamente a otros
- Saber dejar hablar a otros (tomar turnos en una conversación)
- Preguntar y contestar preguntas

Habilidades en Conflicto

- Poder criticar a los demás
- Hacer frente al enojo
- Negociar
- Responder a las burlas

7 0% de los adultos con Síndrome de Down están sin empleo o con empleo inadecuado. La mayor razón que contribuye a esto es la inhabilidad de exhibir continuamente muchas de las habilidades sociales identificadas en este artículo.

Habilidades de Participación

- Unirse a las actividades ya en progreso
- Aceptar "no" como respuesta
- Seguir las reglas

Habilidades de Cooperación

- Pedir ayuda
- Aceptar ayuda
- Demstrar respeto
- Seguir las reglas

Habilidades en la Amistad

- Usar palabras corteses
- Tocar apropiadamente
- Compartir
- Dar disculpas

Habilidad en Manejar el Tiempo

- Seguir el Plan de trabajo
- Usar el tiempo apropiadamente
- Poder cambiar actividades sin problemas
- Terminar el trabajo

Gracias a Inclusion Solution de la Organización de Síndrome de Down de Kansas City por este artículo.

Baile de jóvenes del DSG patrocinado por La Preparatoria Cistercian.



Todos se divirtieron en el baile de jóvenes del DSG el 2 de marzo del 2007 patrocinado por La Preparatoria Cistercian.



Barnes and Noble da reconocimiento a las personas con Síndrome de Down en la hora de historia especial

(Representado arriba de izquierda a derecha), Jessica Smith, Austin Davenport y Cindy Johnston, tres partidarios propios, leen libros relacionados con Síndrome de Down en la dedicación de la hora de historia en el Barnes and Noble (Northwest Highway y Central) el 10 de marzo del 2007. Como puedes ver del cuadro a la derecha, muchas familias del DSG estuvieron presentes.



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

dsged@sbcglobal.net

EXECUTIVE DIRECTOR: BECKY SLAKMAN

PRESIDENT: ELIZABETH LONGWORTH

DSG LAYOUT EDITOR: JENNIFER MILLER

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

LLAMÉ 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

ORGANIZACIÓN DE SÍNDROME DE DOWN DE DALLAS



Nuestro calendario en mayo demuestra que Katie y Madison están listos para el juego.

Calendario de Mayo 2007

10 de Mayo

Reunión de Temas de Adultos

14 de Mayo

Reunión de Directiva

20 de Mayo

Ultimo dia para aplicar para tener la foto de su niño en el calendario

20 de Mayo

Reunión de Padres con bebés y niños pequeños

31 de Mayo

Plazo para devolver tu impreso de la renovación de calidad de miembro

Mayo

Escape para las mami – *Chequé el sitio en la red o llame a la oficina para fecha y hora*

Calendarios aún estan en venta. Contacte a la oficina de DSG para hacer su orden.

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

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 MINNIEBLACKWELL@TX.RR.COM.