

Down Syndrome Facts



¿Sabía que?

- El síndrome de Down es la condición cromosómica más común que existe. Aproximadamente uno de cada 700 bebés en los Estados Unidos nace con síndrome de Down — alrededor de 6,000 cada año.
- Aproximadamente el 80% de los bebés con síndrome de Down nacen de madres menores de 35 años.
- El síndrome de Down afecta a personas de cualquier edad, raza y nivel económico.
- Programas educativos de alta calidad, un hogar con ambiente estimulante, buena atención médica y un apoyo positivo de la familia, amigos y comunidad le permiten a las personas con síndrome de Down llevar una vida plena y productiva.
- Realmente, los niños con síndrome de Down tienen más semejanzas que diferencias con respecto a otros niños.



Nuestra misión

Empoderar, conectar y apoyar la esperanza de vida de los individuos con síndrome de Down, sus familias y la comunidad por medio de alcance comunitario, defensoría y educación en Carolina del Norte.

Nuestra visión

North Carolina Down Syndrome Alliance es un recurso efectivo, comprensivo e integral en síndrome de Down a lo largo de Carolina del Norte. NCDSA vislumbra una cultura en la que todas las personas con síndrome de Down son empoderadas para alcanzar su máximo potencial y para que vivan vidas saludables y productivas como ciudadanos valorados en el tejido de la sociedad.

North Carolina Down Syndrome Alliance

Mailing Address:

P.O. Box 99562
Raleigh, NC 27624

Tel (984) 200-1193

Fax & Spanish Info (919) 788-3646

info@NCDSAAlliance.org

NCDSAAlliance.org



**North Carolina
Down Syndrome Alliance**
empower • connect • support

NCDSAAlliance.org



Programa First Call

De Carolina del Norte

Para nuevos y futuros padres

Contáctenos

Cuando esté listo, ya sea que esté esperando o tiene a un recién nacido, haga su primera llamada a NCDSA.

(984) 200-1193

info@NCDSAAlliance.org

Programa First Call de Carolina del Norte



Bienvenidos nuevos padres

¡Felicidades!

¡NCDSA cree que cada bebé merece una feliz bienvenida!

Lo más importante que debe recordar es que su bebé es, primero que todo, un bebé y no está definido por su diagnóstico de síndrome de Down. Justo ahora podría haber mucho énfasis en las maneras en que su bebé podría ser diferente y los posibles problemas médicos que él o ella podrían enfrentar, pero intente tomar las cosas un día a la vez. Pronto se dará cuenta que los niños con síndrome de Down tienen más semejanzas que diferencias con respecto a otros niños.

Y futuros padres

Enterarse de que su bebé tiene síndrome de Down es una experiencia abrumadora y emocional para la mayoría de padres. Es posible que sienta confusión, miedo, rabia, tristeza y/o aislamiento. NCDSA tiene información, recursos y mentores que pueden ayudarle a tomar decisiones importantes para su familia.



Salt & Vine Photography

New and Expectant Parent Program:

- Paquete prenatal informativo
- Paquete de Welcome Baby llena de regalos y recursos
- Manual galardonado para el nuevo Padre/Madre
- información sobre síndrome de Down precisa, actualizada y balanceada
- Conexión con un padre mentor capacitado para discutir sobre sus preguntas e inquietudes
- Visitas domiciliarias o al hospital cuando se soliciten
- Referidos a recursos locales y nacionales
- Acceso a todo el rango de recursos, programas y eventos comunitarios de la NCDSA, entre los que se incluyen eventos sociales para nuevos padres, reuniones de nuevos y futuros padres, grupos de juego y comunidades en línea locales
- Conexión con grupos comunitarios locales de la NCDSA o con su agencia de apoyo al síndrome de Down más cercana



Lili Engelhardt Photography

La North Carolina Down Syndrome Alliance trabaja para asegurarse que todas las nuevas y futuras familias reciban recursos y apoyo.