



Estimados padres,

El diagnóstico de síndrome de Down de su hijo puede ser una noticia inesperada y puede que desconozca qué hacer. Quizás tenga experiencia o tal vez sabe muy poco sobre él. La Asociación de Síndrome de Down para Familias (DSAF) se compromete a proporcionarle información, recursos y apoyo a lo largo de su viaje. En este fólder encontrará información sobre intervención temprana, lactancia materna y experiencias compartidas de otras familias locales.

Nuestra dirección de correo electrónico es medicaloutreach@dsafnebraska.org y nuestro sitio web es dsafnebraska.org. Hemos entrenado a padres en nuestro programa “Primera Llamada” (First Call) mediante el cual usted puede conocer a una familia que tiene un niño o niña con síndrome de Down. Algunas personas encuentran esto útil para ver cómo podría ser la dinámica de su futura familia. Muchas personas se sorprenden de que no sea muy diferente de la suya.

También le animamos a unirse a nuestro grupo cerrado de Facebook Down Syndrome Association for Families (DSAF) de Nebraska. Este grupo es un lugar seguro para hacer preguntas, encontrar recursos y conectarse con otras familias locales que también tienen un hijo con síndrome de Down.

Por favor, siéntase libre de contactarnos. Podemos ayudarle a responder cualquier pregunta que pueda tener. No le juzgaremos. Puede expresar cualquiera de sus preocupaciones. Todos los miembros de la Asociación Síndrome de Down para Familias tienen un hijo o hija con síndrome de Down. Reconocemos que puede estar experimentando una amplia gama de emociones. Es probable que nosotros hayamos sentido muchas de las mismas cosas que usted y hayamos tenido las mismas preguntas.

- Equipo de Asistencia Médica de DSAF