



TREASURE VALLEY
DOWN SYNDROME ASSOCIATION

TVDSA Boletín Informativo

En esta edición

La edición de noviembre es bilingüe. TVDSA apoya todas las familias en el Valle del Tesoro que tienen un querido con síndrome de Down.

Esta edición incluye un resumen de la caminata Buddy Walk, un artículo sobre los servicios de las transiciones de un IFSP con el IEP y una dedicación a un miembro de la familia TVDSA. TVDSA también tiene información sobre la nueva tienda de Café Express y los calendarios de 2014 ya están disponibles para comprar.

Por favor revise la página social para obtener información sobre la reunión de la familia de TVDSA el día 12 de este mes. También viene incluido información acerca de como participar en el desfile del Día de Fiestas en Boise durante la semana de acción de Gracias!

Madison Strong, una estudiante de la escuela secundaria Vallvue ha solicitado ayuda en su proyecto de graduación. Ella tiene dos preguntas que quiere solicitar sus respuestas usando una encuesta. Por favor tome un momento para responder a la encuesta anónima en:
<http://www.surveymonkey.com/s/P5XWRJL>

Boletines mensuales y archivados de TVDSA están disponibles en nuestro sitio web en: www.idahodownsyndrome.org para ver y compartir.

Editora del Boletín: [Celena Auger](#)

noviembre 2013

TVDSA 2013 Actualización de Caminando con Nuestros Amigos



TVDSA quiere agradecer a todas las **1,783** personas que se registraron y caminaron con nosotros en la preciosa mañana del pasado sábado 12 de octubre. Fue una gran celebración y toma de consciencia acerca de individuos con Síndrome de Down. Hubo muchas caras conocidas y también caras nuevas. TVDSA quisiera agradecer a todos los voluntarios que hicieron posible este "Buddy Walk"! Hay tantas actividades que se querían llevar a cabo, y no hubo tiempo de hacer todas. ¡Tuvimos 3 juegos inflables, pintura de caras, cinco juegos para niños, ocho mesas de información de organizaciones locales, entretenimiento en el escenario, incluyendo a nuestro representante de abogacía Jeff Wilson, y una rifa! TVDSA logró cerca de \$25,000.00, **pero lo más importante, TVDSA espera que todo mundo haya conocido un nuevo compañero!**

TVDSA quisiera también explicar algunas de las razones por las cuales los precios de registro incrementaron este año. El costo en el registro temprano fue el mismo que en el 2012 para promover el registro en línea y temprano. Calcular las tallas y cantidad de playeras es un gasto alto y difícil de presupuestar. TVDSA seguirá promoviendo el registro temprano y en línea a fin de tener la esperanza de poder eliminar el día de registro para enfocarnos en la celebración y no en el registro durante el evento. Haciendo esto nos permitirá hacer la planeación mucho más fácil, menos costosa, y menos estresante para todos los involucrados. TVDSA trata de conseguir muchas aportaciones y becas de corporaciones para cubrir los incrementos en el costo del Buddy Walk: permisos, playeras, impresión de playeras, mercadotecnia, etc. Desafortunadamente, los gastos no son variables basados en la comunidad en que vivimos y los patrocinios no están garantizados.

El Buddy Walk es la principal campaña para TVDSA para fundear los muchos eventos y servicios gratuitos que se ofrecen, tales como: fiestas en la época Decembrina para los diferentes grupos por edades, el Picnic Anual, la Celebración del Día Mundial de síndrome de Down y actividades sociales mensuales. TVDSA utiliza los fondos del Buddy Walk para imprimir materiales para los hospitales locales y pediatras para padres nuevos y en espera de niños con síndrome de Down y para comprar materiales para la Biblioteca de TVDSA disponibles para todos los miembros de TVDSA. TVDSA ofrece becas para los autorepresentantes de esta causa y miembros de familia para asistir al colegio y a conferencias locales/nacionales. Sin embargo, TVDSA se enfoca en el Buddy Walk como la principal fuente de ingreso para todas las actividades por venir durante el año.

El Buddy Walk toma cientos de horas de nuestros voluntarios del comité para planificar y organizarlo, además del tiempo de los voluntarios en el día del evento. Esto se logra gracias a la participación 100% voluntaria sin sueldo. No se da ninguna compensación por el trabajo. Siempre estamos abiertos a nuevos individuos interesados en ayudar con el evento de Buddy Walk 2014 y hacerlo mejor. Si usted quiere compartir sus ideas acerca del Buddy Walk del 2013 o si está interesado en unirse al comité del 2014, por favor contacte a George Taylor a buddywalk@idahodownsyndrome.org.

Nuevamente, Gracias por un Excelente Buddy Walk 2013!

TVDSA está abriendo su propia tienda en Cafepress

Ahora será capaz de obtener todos los materiales promocionales de TVDSA sobre el internet. Tenemos más de 200 artículos impresionantes tal como: camisetas, gorras, tazas, platos, cosas para bebé, medias y adornos navideños. No se olvide de ver nuestro sitio para todas sus necesidades. Sus compras navideñas ayudaran a nuestra asociación, parte del dinero se donara a TVDSA. Por favor visite:

www.cafepress.com/tvdsa

Calendario de Eventos5 de noviembre:

Reunión de la Junta Directiva TVDSA 7:00 pm – 9:30 pm en A New Leaf
Contacto: [Kristie Yerger](#)

9 de noviembre:

Cool Club 12:00pm-2:00pm Dart Zone en Meridian. Contacto: [Andrew Kopping](#)

11 de noviembre:

Lil' Buddies 10:00am-12:00pm Just Kid'n Around en Meridian. Contacto: [Jennifer Rice](#)

12 de noviembre:

Reunión para familias de TVDSA 7:00pm-9:00pm en A New Leaf de Meridian. Tema: ¿Sera Su Hijo Objetivo de Acoso Escolar? Contacto: [Erin Rosenkoetter](#)

13 de noviembre:

Best Buds a las 5:00pm En Piggy Pigs Pottery en Meridian. Contacto: [Malu Mulholland](#)

23 de noviembre:

Boise Holiday Parade (Desfile de las Fiestas) ¡Vengan a ser parte del desfile de día de fiesta con TVDSA a partir de las 8:30 am Contacto: : [Erin Rosenkoetter](#)

Jason Crabb Levanta la Conciencia para el síndrome de Down con un nuevo Vídeo Musical

Ganador de los premios Grammy y Dove, artista Cristiano contemporáneo Jason Crabb utilizó su nuevo vídeo de "El amor es más fuerte" para llamar la atención de una mujer de 30 años de Alabama, Ashely DeRamus, que tiene síndrome de Down.

Vea el estreno de su [video musical](#).

Transición de los Servicios de Intervención Temprana (IFSP) a los Servicios Preescolares (IEP)

Desde el nacimiento hasta los 3 años de edad, los servicios de educación especial se ofrecen por medio de un Plan Individualizado de Servicios para la Familia (IFSP, por sus siglas en inglés), el cual gobierna la Parte C del Acta para la Educación de los Individuos con Discapacidades (IDEA, por sus siglas en inglés). Cuando su hijo cumple 3 años, los servicios de educación especial se entregan a través de un Plan Educativo Individualizado (IEP, por sus siglas en inglés) gobernado por la Parte B del IDEA. Para mayor información sobre la Parte C o Parte B de IDEA, por favor visite el sitio de Internet del Centro Nacional de Disseminación de Información para Niños con Discapacidades: [Parte C](#), [Parte B](#).

¿Cuáles son las diferencias entre un IFSP y un IEP?

IFSP	IEP
Nacimiento hasta los 3 años de edad	De los 3 a los 21 años de edad
Incluye las necesidades de la familia	Se enfoca en las necesidades del niño
Los servicios se proveen en entornos naturales	Los servicios se proveen en la escuela
Se asigna a la familia un coordinador de servicios	No hay coordinador de servicios
Generalmente se revisa cada 6 meses	Generalmente se revisa una vez al año
El Equipo del IFSP toma las decisiones	El Equipo del IEP toma las decisiones
Lo gobierna la Parte C de IDEA	Lo gobierna la Parte B de IDEA

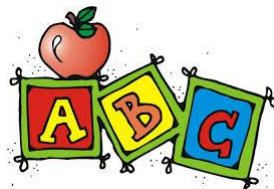
No obstante estas diferencias, existe una similitud importante. IDEA especifica que los padres son miembros iguales de los equipos del IFSP y del IEP. Esto se debe a que los padres conocen mejor a sus hijos y siempre formarán parte de la vida de sus hijos, al contrario de los profesionales que generalmente interactúan con el niño solamente durante uno o dos años. IDEA reconoce que los niños tienen más éxito cuando los padres y los profesionales forman asociaciones para identificar las fortalezas, necesidades y las metas de desarrollo y educativas de los niños con discapacidades.

¿Cuándo empieza el proceso de transición?

Desde la edad de 2 años, su coordinador de servicios y el equipo del IFSP empezarán a discutir con usted el proceso de transición. Con la ayuda de usted, los pasos para la transición se escribirán en la sección correspondiente del IFSP de su hijo. Cuando usted de su consentimiento, se le notifica al personal de Child Find del distrito escolar que su hijo se está aproximando a la edad de 3 años, y Child Find evaluará al niño para ver si él o ella califica para recibir servicios preescolares de educación especial. Si su hijo no califica, su coordinador de servicios lo pondrá en contacto con otros proveedores de servicios de la comunidad. Si su niño sí califica, se desarrollará un IEP que satisfaga las necesidades de su niño.

Los componentes del plan de transición:

1. La participación de la familia en el proceso de transición.
2. Cómo se preparará al niño para la transición
3. Información sobre la evaluación/valoración que se compartirá
4. Discusión y documentación de las opciones que se discutirán con la familia
5. Estatus de elegibilidad para la Parte B



Continúa en la página 5

Tributo a Mi Hermano - Randall "Randy" James Dawson por Diana Brown



Poco sabíamos cuando Randy nació de cómo iba a cambiar nuestras vidas para siempre.

Nació el 7 de febrero de 1954, sus padres Catherine y Darrell Dawson en Indianapolis, Indiana, Randy viajó con su padre, quien estaba en la armada, su mamá y sus dos hermanas, primero a Neosho, Mo., Y luego a Mtn. View, California. Randy se mudó a Idaho en 1989 para estar cerca de su mamá y hermana, Diana. Randy nos dejó el 20 de septiembre de 2013.

Randy nunca conoció una persona que él no quisiera y puso muchas sonrisas en todas las caras que veía donde iba. Aunque también él pensaba que era chistoso cuando aventó mis zapatos a la fogata, se murió de risa después de pretender que se había bebido el shampoo, escondió los últimos veinte dólares de mi mamá, y fingió que le estaba dando un ataque cardíaco en un restaurant, nos trajo mucho amor, risas y alegría. Muy

espiritual cuando creció como adulto, él amaba a Jesús, la iglesia, los himnos antiguos, música de los 60 y country, así como Disney y Loony-Toons,. En la iglesia algunas veces cantaba demasiado alto, aplaudía en forma escandalosa y sacudía sus manos muy fuerte. Pero Randy amaba la vida y la vivía sin nunca lastimar los sentimientos de nadie, nunca mentía, ni decía chismes o se quejaba, así que siempre vivió sin tener que decir lo siento.

Randy vivió casi 59 años, que para alguien con Síndrome Down es mucho. Alrededor de los 1950's, los doctores le dijeron a mi mamá que Randy moriría antes de los 7 años, y que si vivía a los siete, probablemente viviría hasta los catorce, y que perdería todos sus dientes y estaría calvo. Sin embargo, tuvo todos sus dientes de leche y sus permanentes y al morir tenía todo su cabello oscuro y grueso. Dijeron que no podría aprender a leer, pero en sus años cuarenta aprendió a leer todos los nombres de la familia en cerca de 20 minutos. Fue triste que no pudiera alcanzar todo su potencial por ideas preconcebidas y la falta de oportunidades. Pero Randy fue feliz. De alguna manera Randy pagó el precio de su discapacidad, pero también disfrutó las bendiciones que acompañaron su inocencia. Aún cuando se mudó a una institución a los catorce años y vivió allí por veinte largos y difíciles años, nunca perdió su sonrisa. Vio la bondad del mundo y amó incondicionalmente, perdonó sin rencor alguno y nos dio un ejemplo de cómo todos deberíamos de vivir.

A pesar de que yo nunca me di cuenta cuando niña de todas las formas en que Randy cambió mi vida, él realmente influyó mis decisiones que tomaría, los amigos que elegí y el esposo con quien me casé. El nos enseñó a todos a aceptar nuestras diferencias. Nos inspiró a dar valor a las cosas que realmente importan en la vida, las cosas que permanecen para la eternidad, como la humildad, honestidad, simplicidad y justicia. Es por él que hace cuarenta años nuestra hija adoptiva, Christy, quien también tenía Síndrome de Down, vino a vivir con nosotros. Y luego, de no haber sido por Randy, no hubiéramos adoptado a Melissa, Matt y Mike. Como un efecto en cadena, nuestra hija Elaine decidió ser doctora en Psicología y servir a la comunidad con Discapacidad

Yo siempre estaré agradecida por este año y medio que compartí con Randy, aunque no fue fácil. Me partió el corazón ver cómo su salud se fue demeritando pero fue un gran privilegio caminar junto a él mientras se acercaba a las puertas del Cielo. Extrañaremos a Randy más allá de lo que las palabras podrán expresar

"Randy, tú eres mi héroe y siempre lo serás. Tú eres el viento que corre a través de mis alas "

Nuevos Recursos en Español para Familias en LD.org.

Uno de cada cinco niños en edad escolar son Hispanos, y familias Hispanas y que hablan español necesitan tener acceso a información acerca de discapacidades en el aprendizaje (LD) y otros recursos para ayudar a sus hijos a recibir los servicios y apoyo que necesitan para tener éxito en la escuela y fuera de ella.

El Centro Nacional de Discapacidades en el Aprendizaje (NCLD) se complace en poner en marcha una serie de herramientas en Español extensa para ayudar a las familias a reconocer signos potenciales de LD, trabajar con sus hijos para desarrollar y mejorar sus habilidades, y ser un facilitador para sus hijos que están preparándose para la escuela, así como aquellos que ya están inscritos en un ambiente educativo de K-12. Esta serie de herramientas incluye:

- 30+ artículos que proveen información de:
 - Problemas en el aprendizaje, tales como dislexia, discalculia, disgrafía
 - Cómo los padres pueden defender los derechos

de su hijo

- Retos en el manejo de la Conducta y LD
- Dar soporte en el éxito escolar de su hijo.
- Ayudar a su hijo a desarrollar habilidades de éxito, tales como la pro-actividad, auto-consciencia y perseverancia, a través de hojas de trabajo al alcance de su mano.
- Una lista interactiva de LD

"La detección temprana de barreras en el aprendizaje puede ser un cambio total de vida para los pequeños estudiantes, y cualquier padre o cuidador de niños de habla en Español debe tener acceso a estos recursos gratuitos, dijo James H. Wendorf, director ejecutivo de NCLD. "Ahora las familias Hispanas pueden tener acceso en línea a herramientas e información en Inglés y en Español que les ayudará a ser defensores eficientes para sus hijos.

En los próximos meses serán publicados recursos en Español, manténgase al pendiente!

[Visite Recursos en Español hoy!](#)



TREASURE VALLEY
DOWN SYNDROME ASSOCIATION

Página de los Grupos Sociales

Reunión para las familias de TVDSA

12 de noviembre
7:00pm-9:00pm
en A New Leaf

2456 N. Stokesberry, Meridian

Únise con nosotros para darle la bienvenida a Kathie Benjamin de Padres Ilimitados de Idaho (IPUL). Presentará los siguientes del currículo IPUL 2013:

¿Sera Su Hijo Objetivo de Acoso

Escolar? Estrategias de intervención para padres de niños con discapacidades - este taller está diseñado para introducir a padres y profesionales a una gama de estrategias de intervención para el niño que es el objetivo de la intimidación (acoso escolar). Hablaremos de cosas que pueden ser utilizadas por los padres, niños, familia y escuela.

Habrà cuidado para niños gratuito.

Para obtener más información, comuníquese con [Erin Rosenkoetter](#).

Reunión de Papás Apreciando el síndrome de Down (D.A.D.S.):

No habrá reunión para el grupo D.A.D.S. en noviembre.

Esperamos verte en el Desfile de las Fiestas en Boise 2013 el sábado, 23 de noviembre.

Para obtener más información sobre D.A.D.S. por favor, póngase en contacto con [Gus Olmos](#)

Lil' Buddies (edad de nacimiento-5 años) Actualización:

Reunión de noviembre:

Lil' Buddies irá a Just Kid'n Around el lunes, **11 de noviembre** de 10:00am-12:00pm. TVDSA pagará por todos los niños con síndrome de Down. El costo para las edades de los niños adicionales 1-3 años es \$6.59 y 4-12 años es \$7.55. ¡Asegúrese de llevar calcetines!



¿Necesita más información sobre **Lil' Buddies**? Por favor, póngase en contacto con [Jennifer Rice](#)

Best Buds (Primaria) Actualización:

Reunión de noviembre:

Best Buds serán creativos en Piggy's Pigs Pottery ubicado a 46 E. Fairview Ave en Meridian el miércoles, **13 de noviembre** a las 5:00pm.

TVDSA cubrirá la cuota de estudio para las personas con síndrome de Down.



Piezas de cerámica están disponibles a 15% de descuento. Adornos cuestan \$4.00-\$5.00 y muchas opciones bajo \$10,00.

¿Necesita más información sobre **Best Buds**? Por favor, póngase en contacto con [Malu Mulholland](#)

Cool Club (Secundaria y Preparatoria):

Reunión de noviembre:

Cool Club irá a Dart Zone el sábado **9 de noviembre** de 12:00pm-2:00pm. Dart Zone se encuentra en 501 E. Scenery Ln. Suite 100 en Meridian. Una exención debe ser llenada antes de jugar y calcetines son necesarios. Usted puede



traer su propia pistola de dardos Nerf pero deja en casa su munición.

¿Necesita más información sobre **Club Cool**? Póngase en contacto con: [Andrew Kopping](#)

Adultos en Movimiento (AIM):

No habrá ninguna reunión de noviembre debido a la festividad de acción de Gracias.

Esperamos que pueda venir con nosotros a participar en el Desfile de las Fiestas en Boise!!

Para obtener más información acerca de **AIM** comuníquese con: [Freddie Gallas](#) or [Niculina \(Nina\) Bistriceanu](#)

Desfile de las Fiestas en Boise 2013 "La Alegría de Regalar"

TVDSA participará en nuestro 2º desfile de este año el sábado, **23 de noviembre**. El desfile comienza a las 9:45 am, nos reuniremos a las 8:30 am. Venga y únase a la diversión en el apoyo para TVDSA y crear conciencia del síndrome de Down en el Valle del Tesoro.

Mire su correo electrónico para todos los detalles. ¿Preguntas o ideas? Póngase en contacto con: [Erin Rosenkoetter](#)



Conferencias, Talleres, Seminarios de Web & Información Sobre Becas de TVDSA

Educación Superior Inclusiva: Pasar de las Buenas Ideas a Grandes Resultados

16 & 17 de noviembre
Washington, DC
[Información](#) e Inscripción

PEAK Conferencia sobre Educación Inclusiva

13 -14 de febrero
Denver, Colorado
! [Inscripción](#) está abierto ahora!

[Conferencias de Wrightslaw](#)

Ley de Educación Especial y Abogacía
Varias fechas y lugares en todo los Estados Unidos, incluyendo
El 3 de abril, 2014 en Boise

[Becas de TVDSA](#)

¿Sabías que TVDSA apoya a miembros que reciban información en los congresos locales y nacionales o talleres? El programa de becas de TVDSA no es basado en los ingresos, así que todos son elegibles.

Por favor vea nuestra [Solicitud de Beca](#) para las directrices y cómo aplicar hoy.

Seminario Web en Vivo series patrocinados por el Centro de Discapacidad y Desarrollo Humano en colaboración con El Departamento de Educación del Estado de Idaho

- Los Estándares Comunes del Estado con Moderada/Grave Discapacidad-9 de diciembre: 4:00-6:00pm
 - Planificación Integral para Estudiantes con Autismo-13 de febrero: 4:00-6:00pm
- Diseño Universal para El Aprendizaje: Plan de Estudios para Todos Los Estudiantes-9, 16, 23 de abril 4:00-6:00pm

<http://www.idahotc.com/forcredit.aspx>

Transición a los Servicios Preescolares (IEP) (Continuado de la Pagina 2)

La reunión de transición:

Es obligatoria una reunión para la transición que debe llevarse a cabo no más de 90 días antes de que su hijo cumpla los 3 años de edad. Si su hijo es elegible para recibir servicios de educación especial, se invitará a un representante del distrito escolar a que asista a la reunión junto con su coordinador de servicios, los actuales proveedores de servicios, y un representante del programa al cual su hijo hará la transición. Se alienta a los padres a que inviten miembros de su familia, amigos, y a cualquier otra persona que ellos quieran que asista. La reunión no puede llevarse a cabo sin que esté presente un padre o un representante legal. Cuando el niño cumpla 3 años, él o ella ya no seguirá dentro del programa de Intervención Temprana de Colorado.

Ejemplos de programas de transición de la Parte B:

- Head Start
- Preescolar privado o público
- Otros programas de edad escolar

Preguntas Frecuentes:

P. - ¿Qué pasa si alguien no puede asistir a la reunión de transición?

R. - Si una persona requerida no puede asistir a la reunión, esa persona puede participar por teléfono, asignar un representante que asista en su lugar, o entregar un reporte por escrito para que se revise en la reunión. Usted también tiene el derecho de solicitar que se posponga la reunión a otra fecha en la cual todos puedan participar.

P. - ¿Puedo yo rechazar los servicios que paga la Parte B?

R. - Sí. Su equipo del IFSP discutirán con usted lo que ellos ven como impacto potencial en el desarrollo de su hijo si usted rechaza los servicios de la Parte B.

P. - ¿Continuará mi hijo recibiendo los mismos servicios?

R. - La forma en la cual su hijo recibirá los servicios será diferente. Éstos serán ofrecidos por gente diferente en entornos también diferentes. Sin embargo, los servicios todavía se deberán diseñar para satisfacer las necesidades únicas e individuales de su hijo, además de que no debe haber interrupciones de los servicios.

P. - ¿Cuál debe ser mi enfoque durante la reunión?

R. - Enfóquese en su hijo (no en la discapacidad de su hijo) y en donde usted crea que su hijo pueda aprender mejor. Una buena pregunta que puede servir como guía es: "¿En dónde estaría mi hijo o hija si él o ella no tuviera una discapacidad? Usted tiene que tener altas expectativas para su hijo.

Fuente: PEAK Parent Speakout Newsletter - Publicada en la edición especial de Volver a la Escuela 2011





TREASURE VALLEY
DOWN SYNDROME ASSOCIATION

PO Box 1404
Meridian, Idaho 83680
208-954-7448

¡Estamos en la Red!

Vea nuestro sitio en:
www.idahodownsyndrome.org

¡Visítenos en
[Facebook](#) y [Twitter!](#)

Gracias de Nuevo a Los Patrocinadores del Buddy Walk 2013!



Si usted está interesado en ser patrocinador para el Buddy Walk 2014
Por favor póngase en contacto con [George Taylor](#)

¡Ya están aquí los Calendarios de TVDSA para 2014!

Calendarios de TVDSA 2014 están disponibles para comprar. Póngase en contacto con [Erin Rosenkoetter](#) o complete el formulario de pedido por nuestro sitio web para ordenar su calendario. Calendarios serán disponibles en la reunión de noviembre para las familias de TVDSA.

Recordatorio: Tarjetas de TVDSA también están disponibles. Usted puede comprar un conjunto de 11, con uno de cada uno de los diseños, o un conjunto de 10, de un solo diseño.

Costo: \$7.00 por juego



De La Biblioteca TVDSA:

Bebes con syndrome de Down Compilado por Susan J. Skallerup

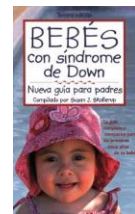
Los bebés con síndrome de Down cubre las mejores prácticas para criar y cuidar a los niños con síndrome de Down durante los primeros cinco años, este libro es invaluable para los padres nuevos que han dado la bienvenida a un bebé con síndrome de Down en sus vidas.

Esta nueva edición incorpora la más reciente investigación científica, médica, educativa y la información práctica que hay disponible, también incluye sugerencias y comentarios de los padres. Los capítulos existentes han sido revisados, algunos completamente rescritos por nuevos autores, y en consonancia de ser respetuosos para los padres, la mayoría de los colaboradores del libro son padres de niños con síndrome de Down. Los capítulos cubren:

¿Qué es el síndrome de Down?; La Adaptación a Su Bebé; Preocupaciones Médicas y Tratamientos; Cuidado Diario; Vida Familiar; Desarrollo y Aprendizaje; La Intervención Temprana; Derechos Legales & Cuestiones Financieras.

Bebes con síndrome de Down es disponible en la biblioteca de TVDSA. Los miembros pueden reservar una copia contactando con la bibliotecaria por email:
library@idahodownsyndrome.org.

Para una lista completa de los libros y DVDs disponibles a través de TVDSA, por favor vea la página de [Préstamo de Libros](#).



La misión de la Asociación del Síndrome de Down del Valle del Tesoro (Treasure Valley Down Syndrome Association) es mejorar la calidad de vida de las personas con síndrome de Down mediante la promoción de ambientes de inclusión, proporcionando información precisa a los padres, las familias y la comunidad y abogar por el respeto, dignidad y soportes apropiados para las personas con síndrome de Down.

Consejo Directivo:

Presidente: [Kristie Yerger](#)

Asesora: [Lynda Wells](#)

Tesorera y Contacto Español: [Lucy Olmos](#)

Directora de Extensión Comunitaria: [Erin Rosenkoetter](#)

Director de Marketing: [Paul Auger](#)

Vicepresidente y Directora de Programas: [Malu Mulholland](#)

Secretaria y Directora de Membresía: [Audrey Byrum](#)

Miembro del Consejo: [Melody Witte](#)

Director del Buddy Walk: [George Taylor](#)

Autorepresentante: [Seth Paetel](#)

Para obtener más información, artículos, boletines informativos y más, por favor visiten nuestro sitio web:

<http://idahodownsyndrome.org>

Buzón de Correo: PO Box 1404 Meridian, ID 83680; Véanos en [Facebook](#) y [Twitter](#)