



## La Asociación Síndrome de Down de San Diego (DSA)

surgió en 1978 gracias a un grupo de padres que identificó la necesidad de brindar apoyo emocional, información y recursos a las familias. Como tal, esta red de apoyo familiar es un recurso valioso que auxilia a padres y a individuos con síndrome de Down a abogar por una educación de alta calidad, cuidados de la salud, empleo, y oportunidades para socializar a lo largo de la vida. DSA capacita a las familias poniendo a su alcance apoyo, información y recursos, y de esta manera impulsa a las personas con síndrome de Down a que realicen sus sueños y sus aspiraciones.

DSA da servicios a más de 1000 familias y profesionistas en el Condado de San Diego, convirtiéndose así en la principal agencia de su género. A lo largo de los años DSA ha creado importantes lazos con diversas organizaciones, lo cual ha generado más y mejores servicios para las familias, y vidas más plenas para los individuos con síndrome de Down. DSA se involucra activamente en legislación local, estatal y nacional, e influencia políticas e implementaciones relacionadas a salud, educación, y programas de servicio social.

DSA ofrece membresía gratuita por un año a padres “nuevos” (diagnóstico reciente pre ó postnatal de síndrome de Down). En DSA respetamos los valores individuales de nuestros miembros y nos esforzamos por satisfacer las necesidades de las familias y de las personas con síndrome de Down. Los servicios y eventos son gratuitos o de bajo costo, e incluyen reuniones mensuales informativas, congresos, talleres, grupos de apoyo, y eventos sociales y recreativos.

DSA es una organización sin fines de lucro afiliada a la **Sociedad Nacional Síndrome de Down**, al **Congreso Nacional Síndrome de Down**, y al **Centro de Recursos para Familias Excepcionales**.

## **VISION**

La Asociación Síndrome de Down de San Diego busca que se ofrezca igualdad de oportunidades dentro de la sociedad a individuos con síndrome de Down, y que al mismo tiempo se les respete y valore como miembros productivos de la comunidad.

## **MISSION**

Nuestra misión es mejorar la calidad de vida de las personas con síndrome de Down y de sus familias por medio de educación y de programas sociales y de apoyo.

## **OBJETIVO**

Nuestro objetivo es promover inclusión y aceptación de individuos con síndrome de Down en todas las fascetas de la vida.

## **APOYOS**

- Red de apoyo familiar: Intervención temprana/ edad escolar/ adolescentes y adultos
- Información y servicios de canalización
- Apoyo de padre a padre
- Eventos sociales

## **EDUCACION**

- Guía de recursos para padres nuevos o en espera: “Alcanzando a las estrellas”
- Paquetes informativos
- Información electrónica: [www.DSAsdonline.org](http://www.DSAsdonline.org) / E-News
- Biblioteca (libros, revistas, folletos, cintas de audio y video)
- Lista de oradores y presentadores para eventos
- Congresos y talleres

## **ABOGACIA**

- Colaboración con agrupaciones locales, estatales y nacionales
- Alertas, información actualizada y visitas a legisladores
- Campañas de reconocimiento público del síndrome de Down:
  - Caminata anual “Buddy Walk”
  - Gala anual “Alcanzando a las estrellas” (Reach for the Stars)
  - Presentaciones en la comunidad

