

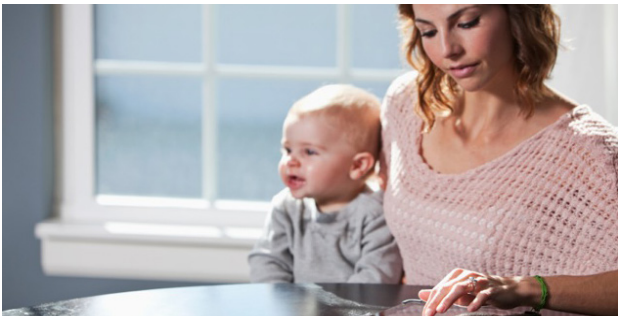
Creamos conexiones para los pacientes

NUESTRO COMPROMISO: QUE LOS PACIENTES DE NF RECIBAN LA MEJOR ATENCIÓN MÉDICA.



LA NF CLINIC NETWORK, LA RED DE CLÍNICAS ESPECIALIZADAS EN NF

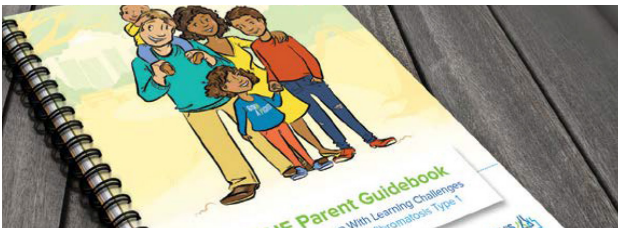
Más de 15 000 pacientes visitan centros de salud de la NF Clinic Network cada año.



NF REGISTRY, EL REGISTRO NF

Únase a los miles de personas que se han inscrito en el Registro NF, una herramienta fundamental que conecta a los pacientes de NF con ensayos clínicos.

Para inscribirse o para aprender más, visite nfregistry.org.



LA CTF RESOURCE LIBRARY, UNA BIBLIOTECA DE RECURSOS

La Biblioteca de Recursos conecta a los pacientes con la orientación e información que necesitan a través de folletos, seminarios en línea y grabaciones de conferencias.

Creamos conexiones entre los investigadores

NOS ASEGURAMOS DE QUE LOS MEJORES PROFESIONALES DEL MUNDO COMPARTAN LOS AVANCES MÁS RECIENTES EN LA INVESTIGACIÓN DE LA NF.



NF CONFERENCE, LA CONFERENCIA NF

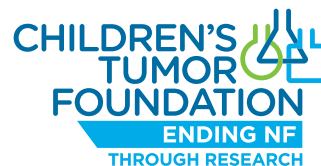
Nuestra conferencia anual para los investigadores y proveedores clínicos impulsa la colaboración, la investigación y el desarrollo de tratamientos para las personas que tienen NF.



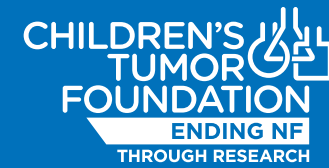
LA INVESTIGACIÓN SOBRE LA NF

Además de las muchas oportunidades para recibir fondos para la investigación, la CTF crea y ofrece financiación para la colaboración científica y el trabajo conjunto de empresas, con el fin de acelerar la investigación sobre la NF y el desarrollo de medicamentos.

Para hacer un donativo, participar o simplemente conocer más sobre las actividades de la CTF en su zona, por favor visite nuestro sitio web: ctf.org.



info@ctf.org
1-800-323-7938
212-344-6633



LA CHILDREN'S TUMOR FOUNDATION





LA NF: INFORMACIÓN BÁSICA

NF se refiere a un grupo de condiciones genéticas que en su totalidad afectan a 1 de cada 2 000 personas. El término NF incluye la neurofibromatosis tipo 1 (NF1) y todos los tipos de schwannomatosis (SWN), entre ellos la schwannomatosis relacionada con la NF2 (NF2-SWN), que en el pasado se llamaba neurofibromatosis tipo 2. Estas condiciones producen tumores que crecen en los nervios en distintas partes del cuerpo y pueden llegar a causar sordera, ceguera, defectos en los huesos, desfiguramiento, problemas de aprendizaje, dolor incapacitante y cáncer. La NF es una condición genética, lo que significa que no es el resultado de algo que los padres hayan o no hayan hecho, y no es contagiosa. Ocurre en todos los grupos demográficos por igual. Todavía no existe una cura.

LA CHILDREN'S TUMOR FOUNDATION

La Children's Tumor Foundation (CTF) fue fundada en 1978 y fue la primera organización comunitaria dedicada exclusivamente a la búsqueda de tratamientos para la NF. Hoy, la CTF es una destacada organización global sin fines de lucro, una fuerza líder en la lucha para acabar contra la NF y un modelo para otros proyectos de investigación innovadores.

Nuestra Misión: Impulsar la investigación, ampliar los conocimientos y mejorar los cuidados brindados a la comunidad NF.

Nuestra Visión: Acabar con la NF.

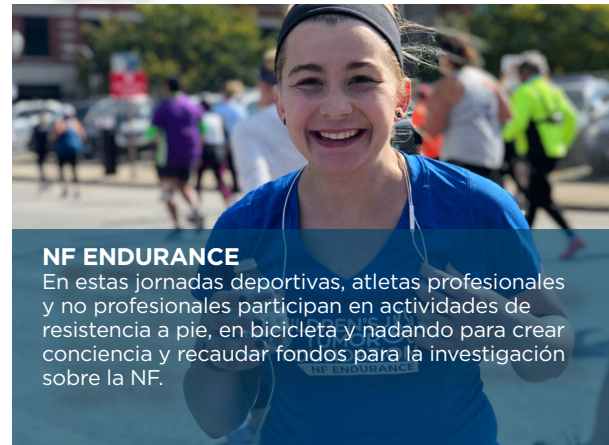
Creamos conexiones en las comunidades

EN TODAS PARTES DE LOS ESTADOS UNIDOS, LA CHILDREN'S TUMOR FOUNDATION OFRECE APOYO PARA LOS PACIENTES Y SUS FAMILIAS, CREANDO CONCIENCIA Y RECAUDANDO FONDOS PARA LA INVESTIGACIÓN.



NF PATIENT SYMPOSIA, CONFERENCIAS PARA PACIENTES

Ya sea en el NF Summit, nuestra conferencia nacional anual, o en una conferencia en una clínica NF, las familias tienen la oportunidad de escuchar la información más reciente sobre la investigación y también de conectarse con otras familias afectadas por la NF.



NF ENDURANCE

En estas jornadas deportivas, atletas profesionales y no profesionales participan en actividades de resistencia a pie, en bicicleta y nadando para crear conciencia y recaudar fondos para la investigación sobre la NF.



NF CAMP, EL CAMPAMENTO NF

Jóvenes con NF se reúnen en el verano para divertirse, hacer amistades y establecer el comienzo de una vida llena de experiencias memorables.



SHINE A LIGHT NF WALK

La Shine a Light NF Walk reúne a familias y amigos para caminar juntos, recaudar fondos y generar espíritu comunitario.



LUCHA CONTRA LA NF A TU MANERA

Contribuya a la lucha contra la NF organizando un evento para recaudar fondos en su comunidad o uniéndose a uno de nuestros numerosos eventos anuales.



CUPID'S UNDIE RUN, LA CARRERA DE CUPIDO ¡EN ROPA INTERIOR!

Esta carrera de aproximadamente una milla y al aire libre, llamada la carrera del Cupido, reúne a equipos vestidos en ropa interior que lucen vistosos adornos. El propósito: generar conciencia sobre la NF.