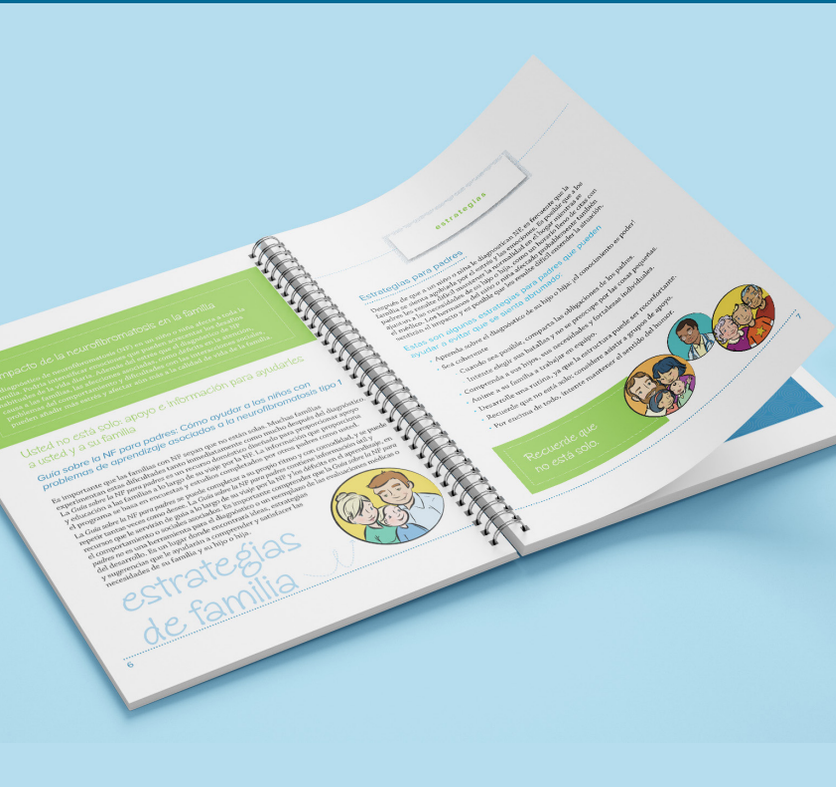
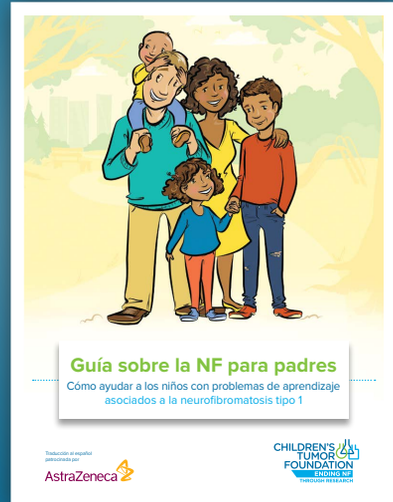


GUÍA SOBRE LA NF PARA PADRES

Cómo ayudar a los niños con problemas de aprendizaje asociados a la neurofibromatosis tipo 1



La Guía sobre la NF para padres es una guía de 160 páginas para el hogar diseñada para proporcionar apoyo y educación a las familias. Este recurso será su guía a lo largo de su viaje con NF1 y los déficits de aprendizaje, conductuales o sociales asociados. La Guía sobre la NF para padres es un lugar donde encontrará ideas, estrategias y sugerencias que le ayudarán a comprender y satisfacer las necesidades de su familia y su hijo/a.

Cada una de las 13 secciones de la Guía cubre un tema importante relacionado con la NF y los problemas de aprendizaje. Los temas incluyen lo siguiente:

- El impacto de la neurofibromatosis en la familia
- Cómo hablar con su pediatra
- Dificultades de la función ejecutiva en personas con neurofibromatosis
- Fortalecer las relaciones familiares
- Déficit de habilidades sociales
- Cerrar la brecha entre el hogar y la escuela
- Derechos educativos de su hijo/a,
- Resiliencia, transición a la edad adulta y éxito futuro



Moxie y Sparx

Moxie y Sparx son las mascotas de CTF del fin de la NF y están ayudando a conectar con las familias para acabar con la NF. Cada sección de la Guía sobre la NF para padres termina con una actividad para niños que incluye a Moxie y Sparx. Los padres pueden compartir estas actividades con su hijo/a, como una página para colorear para niños más pequeños o preguntas para iniciar una conversación para niños más grandes y adolescentes.

La Guía sobre la NF para padres está disponible para su descarga gratuita en ctf.org/nfparentguidebook.

La Guía sobre la NF para padres está disponible en inglés, español y francés.

La Guía sobre la NF para padres es el producto de una subvención de investigación de CTF de varios años otorgada a la Dra. Maria Acosta del Sistema de Salud Nacional Infantil. Otros contribuyentes a la Guía son RN BSN Beth Kaplanek, y Psic. Karin Walsh.