

Deseo inscribirme como socio/a en la Asociación Creciendo con Noonan

DATOS PARA LA ASOCIACIÓN

Nombre y apellidos: _____

DNI/CIF: _____

Domicilio: _____

C. Postal: _____

Provincia: _____

Telf.1: _____ Telf.2: _____

E-mail: _____

Cuota anual de la Asociación: 50 €

Formas de pago:

Por Transferencia a la cuenta de Bankia:

IBAN: ES77 2038 1114 8960 0071 9061

Por domiciliación:

Autorizo a que me sean pasadas las cuotas de inscripción a la cuenta:

Entidad	Oficina	DC	Cuenta

Firma: _____

**Rellena el boletín y remítelo firmado por correos a:
C/ Aranjuez, 7 Portal 1 5ºB.
28981 Parla - Madrid**

Los datos facilitados están protegidos de conformidad con la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de Septiembre, de Protección de Datos Personales, y únicamente serán utilizados por CRECIENDO CON NOONAN, para el desarrollo de sus actividades. El interesado podrá ejercer su derecho de modificar o eliminar los mismos cuando considere oportuno.

**iContacta
con
Nosotros!**

**creciendo con
noonan**
ASOCIACIÓN NACIONAL

C/ARANJUEZ, 7 PORTAL 1 5º B
28981 PARLA (MADRID)
creciendoconnoonan@gmail.com
www.creciendoconnoonan.com



[Facebook.com/creciendoconnoonan](https://www.facebook.com/creciendoconnoonan)



@noonan2015

ASOCIACIÓN NACIONAL DE FAMILIAS Y AFECTADOS POR EL SÍNDROME DE NOONAN

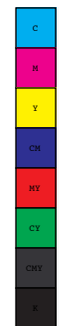
**Creciendo
con
noonan**



**AVANZANDO
JUNTOS**

**creciendo con
noonan**
ASOCIACIÓN NACIONAL

Creatividad e imagen corporativa:
Laura García González



Síndrome de *Noonan* ¿y eso qué es?



Fue descrito por la doctora Jacqueline Noonan en 1963. Pero ha sido en 2001 cuando se definió la base molecular de este síndrome. El gen mutado más frecuente es el PTPN11.

Características más comunes:

- Talla baja
- Rasgos físicos característicos (párpados caídos, orejas de implantación baja, deformidad en el tórax...)
- Cardiopatía en un 88% de los casos
- Problemas de alimentación, de leves a severos
- Retraso psicomotor
- Problemas oculares, auditivos, hematológicos y articulares
- Dificultad en el aprendizaje con TDH en algunos casos
- Criptorquidia

Estos y otros problemas pueden surgir en mayor o menor medida, según el gen alterado y el grado de afectación.

No existe un tratamiento específico. Solo se pueden ir corrigiendo, en la medida de lo posible, las alteraciones que se detectan.

¿Qué queremos hacer como *Asociación*?



Nuestra meta primordial es el bienestar y la total integración de nuestros hijos en todos los ámbitos de la vida, tanto a nivel profesional como personal.

Nuestros Objetivos son:

- **Orientar y apoyar a las familias** en sus primeras experiencias con un niño que padece síndrome de Noonan
- **Colaborar con los centros escolares**, tratando de orientar a los docentes en las necesidades específicas que puedan tener en su aprendizaje
- **Promover la realización de estudios o investigaciones** en todos los campos de la ciencia que puedan contribuir a la mejora de su salud y desarrollo
- **Fomentar e intercambiar información** sobre esta enfermedad entre profesionales, familiares e instituciones

Y esto sólo es el principio. Si eres familia de un afectado o tú mismo lo padeces, **recuerda que no estás solo.**



quiere acompañarte en este camino

Ficha *de* inscripción

