

No estás solo



¿Recién diagnosticado?

Estamos aquí para ti y queremos que sepas que no estás solo. ¡Bienvenido a la Fundación FamilieSCN2A!

¿Quiénes somos?

Somos una organización creada por padres de niños diagnosticados con formas extrañas de epilepsia y autismo como resultado de un cambio en el gen SCN2A.

Nuestra **visión** es encontrar tratamientos eficaces y una cura para los trastornos relacionados con SCN2A. Nuestra **misión** es mejorar la vida de los afectados por trastornos relacionados con SCN2A mediante la investigación, la concienciación pública, el apoyo a las familias y la defensa de los pacientes.

Somos una organización 501(c)(3) registrada dirigida casi en su totalidad por padres voluntarios.

Ofrecemos varios programas a nuestra comunidad global. Visita nuestro sitio web para conocer más: www.scn2a.org

PROGRAMAS DISPONIBLES

- La **Red de apoyo global de SCN2A** es una red privada de páginas de Facebook creada por la Fundación FamilieSCN2A para padres, cuidadores, pacientes y familias de niños con trastornos relacionados con SCN2A.
- Las **Subvenciones para eventos familiares de SCN2A** sirven para reunir intencionadamente a las familias de SCN2A de todo el mundo para cultivar una comunidad más fuerte y profundizar las relaciones.
- Las **Subvenciones de asistencia a los pacientes con SCN2A** tienen por objeto ofrecer pequeñas subvenciones a los pacientes con trastornos de SCN2A para que puedan adquirir los equipos médicos necesarios, los dispositivos terapéuticos y las ayudas educativas asociadas a estas afecciones que no están cubiertas por los seguros privados u otros programas de asistencia.
- El **Club de cumpleaños** es una forma de demostrar nuestro amor y ¡celebrar a nuestros hijos en su día especial!
- El **Boletín de noticias y correos electrónicos** te ayuda a estar al día de todo lo que hace la Fundación, de la investigación relacionada con el SCN2A y de las noticias importantes sobre SCN2A inscribiéndote para recibir nuestro boletín de noticias y correos electrónicos.
- Los **Miércoles de guerreros** te invitamos a que publiques fotos de tu guerrero y compartas una historia sobre cómo ellos/tú "siguen luchando".