

Noticias

Autonomías

21/03/2012 15:36

Madrid. La Fundación Síndrome de Down de Madrid recuerda que "la discapacidad intelectual es cosa y asunto de todos"

vota: | valoración: ★★★★★ 0 comentarios



- Así lo dice su presidenta, María Barón, quien subraya la necesidad de que todos los sectores de la sociedad impliquen para lograr los avances necesarios

La presidenta de la Fundación Síndrome de Down de Madrid (FSDM), María Barón, recordó este miércoles que "la discapacidad es cosa y asunto de todos" y destacó que la Unidad de Adultos Down del Hospital de la Princesa "es un referente, no sólo en la Comunidad de Madrid, sino en todo el territorio nacional".

Barón hizo estas declaraciones durante la inauguración de la Jornada Científica sobre Síndrome de Down que organizó el Hospital de La Princesa junto con la Fundación Down21, el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) y la Fundación Síndrome de Down de Madrid.

La presidenta animó a los participantes y asistentes a la jornada a seguir en contacto entre ellos por lo que con el esfuerzo conjunto de todos se lograrán los objetivos deseados".

En el acto de apertura de la jornada también participó la directora general de Atención al Paciente de la Comunidad de Madrid, Elena Juárez, quien destacó el trabajo que realizan los profesionales y la Fundación Síndrome de Down de Madrid para proporcionar la orientación e información

necesaria a los familiares en el momento del diagnóstico y posteriormente su labor en la formación.

Además, distintos representantes de instituciones como el centro de Biología Molecular de Madrid, el centro de Regulación Genómica de Barcelona o de centros hospitalarios como la Fundación Jiménez Díaz o el Hospital Niño Jesús y el propio Hospital de La Princesa, debatieron durante la jornada cuestiones tan específicas como la aterogénesis (origen de las placas de ateroma) en personas con Síndrome de Down o el desarrollo de leucemia entre otros.

El profesor de la Universidad de Cantabria, Jesús Flórez fue el encargado de pronunciar la conferencia de clausura del encuentro bajo el título 'Los modelos murinos de Síndrome de Down como instrumentos para mejorar la capacidad cognitiva'.

Por su parte, el doctor Fernando Moldenhauer, responsable de la consulta Down de Adultos, explicó el desarrollo de la consulta monográfica dentro del Hospital de La Princesa. Lo que hasta hace unos meses ha sido una experiencia piloto que ha durado varios años, se ha convertido en una oferta de este centro de salud. El servicio de atención a la discapacidad de la Comunidad de Madrid que, por su peculiaridad de que es la primera de estas características. En ella se atienden unos 1.500 pacientes al año y ya se ha comprobado que la tendencia es que esta cifra crezca a ritmo de unos 1.500 anuales.

Moldenhauer se mostró muy satisfecho con la marcha de la misma por muchos motivos, entre ellos "la mejora de la calidad de vida de los pacientes que acuden sin fallar a cada una de las revisiones, en la mayoría de los casos acompañados por su familia". Su atención aporta a los profesionales sanitarios motivación y ganas de avanzar y han supuesto un paso muy importante en la investigación trasnacional.

[Enviar a un amigo](#)[Imprimir](#)

Comenta la noticia

Nombre:

Sistema de verificación:

Comentario:

Introduzca el texto que aparece en la imagen:



Publicar

Hemos cambiado de dirección. www.solidaridaddigital.es

CON **R** CONTRATACIÓN PÚBLICA SOCIALMENTE RESPONSABLE
Solidaridad Digital
 El Diario de la Discapacidad

[Solidaridad Digital es elaborado por FSC Inserta](#)

“La discapacidad intelectual es cosa y asunto de todos”

Según María Barón, presidenta de la Fundación Síndrome de Down de Madrid

Lola Gil / Madrid- 21/03/2012

La directora general de Atención al Paciente Elena Juárez, inauguró hoy en el Hospital de La Princesa, la Jornada Científica sobre Síndrome de Down que organiza el hospital madrileño junto con Fundación Down21, el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) y la Fundación Síndrome de Down de Madrid, para poner en común los últimos avances e investigaciones que se están desarrollando en este campo.



Representantes de instituciones del máximo prestigio como el centro de Biología Molecular de Mar del Plata, el Centro de Regulación Genómica de Barcelona o de centros hospitalarios como la Fundación Jiménez Díaz o el Hospital de La Princesa, han desgranado cuestiones tan específicas como la aterosclerosis (de las placas de ateroma) en personas con Síndrome de Down o el desarrollo de leucemia entre otros. Jesús Florez de la Universidad de Cantabria ha sido el encargado de pronunciar la conferencia de cierre del encuentro bajo el título Los modelos murinos de Síndrome de Down como instrumentos para mejorar la investigación cognitiva.

Elena Juárez destacó el trabajo que realizan los profesionales y la Fundación Síndrome de Down de Madrid para proporcionar la orientación e información necesaria a los familiares en el momento del diagnóstico y posteriormente su labor en la formación.

Por su parte, María Barón, presidenta de la FSDM, afirmó que “la discapacidad es cosa y asunto de todos” y que la Unidad de Adultos Down del Hospital de la Princesa “está siendo un referente, no sólo en la Comunidad de Madrid, sino en todo el territorio nacional”. Además, animó a los participantes y asistentes a la jornada al contacto entre ellos porque sólo con el esfuerzo conjunto de todos se lograrán los objetivos deseados.

Consulta monográfica de libre elección

El Hospital de La Princesa, centro organizador de esta jornada, a través del Dr. Fernando Moldenhauer de la Consulta Down de Adultos, ha explicado el desarrollo de la consulta monográfica. Lo que hasta ahora en unos meses era una experiencia piloto que ha durado varios años, se ha convertido en una oferta de libre elección de especialista y hospital para los ciudadanos de la Comunidad de Madrid que

necesitarla, con la peculiaridad de que es la primera de estas características. En ella se atienden un al año y ya se ha comprobado que la tendencia es que esta cifra crezca a ritmo de unos 150 anual

Los avances existentes en el campo de la pediatría han conseguido que la esperanza de vida las p padecen síndrome de Down llegue hasta los 60 años. Y una vez llegados a la edad adulta precisan individualizada dado que a menudo presentan patologías asociadas a su condición como el enveje el Alzheimer o las cataratas y, desde el punto de vista psiquiátrico, las alteraciones de conducta. S también hay evidencia de que están protegidos de manera natural frente a otras enfermedades co aterosclerosis o los tumores sólidos. Todo esto abre una vía de investigación importante centrado en el cromosoma 21 y sus implicaciones que, a medio plazo, arrojará hallazg en este campo.

Moldenhauer se muestra muy satisfecho con la marcha de la misma por muchos motivos, entre ell la calidad de vida de los pacientes que acuden sin fallar a cada una de las revisiones, en la mayorí: acompañados por su familia. Su atención aporta a los profesionales sanitarios motivación y ganas supuesto un paso muy importante en la investigación trasnacional.

- [Fotogalerías](#)
- [Fotos](#)
- [Gráficos](#)
- [Blogs](#)
- [Lo último](#)
- [Lo más](#)
- [Temas](#)
- [Tiempo](#)
- [Tráfico](#)
- [Microservos](#)
- [Practicopedia](#)

[pacientes](#)

Madrid. La fundación síndrome de down de madrid recuerda que "la discapacidad intelectual es cosa y asunto de todos"

21/03/2012 15:30

[0]

- [Share](#)
- [Twittear](#) 0
- [0](#)

La presidenta de la Fundación Síndrome de Down de Madrid (FSDM), María Barón, recordó este miércoles que "la discapacidad es cosa y asunto de todos" y destacó que la Unidad de Adultos Down del Hospital de la Princesa "está siendo un referente, no sólo en la Comunidad de Madrid, sino en todo el territorio nacional".

Barón hizo estas declaraciones durante la inauguración de la Jornada Científica sobre Síndrome de Down que organizó el Hospital de La Princesa junto con la Fundación Down21, el [Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad](#) (Cermi) y la Fundación Síndrome de Down de Madrid.

La presidenta animó a los participantes y asistentes a la jornada a seguir en contacto entre ellos porque "sólo con el esfuerzo conjunto de todos se lograrán los objetivos deseados".

En el acto de apertura de la jornada también participó la directora general de Atención al Paciente de la Comunidad de Madrid, Elena Juárez, quien destacó el trabajo que realizan los profesionales y la Fundación Síndrome de Down de Madrid para proporcionar la orientación e información necesaria a los familiares en el momento del diagnóstico y posteriormente su labor en la formación.

Además, distintos representantes de instituciones como el centro de Biología Molecular de Madrid, el Centro de Regulación Genómica de Barcelona o de centros hospitalarios como la [Fundación Jiménez Díaz](#) o el Hospital Niño Jesús y el propio Hospital de La Princesa, debatieron durante la jornada cuestiones tan específicas como la aterogénesis (origen de las placas de ateroma) en personas con Síndrome de Down o el desarrollo de leucemia entre otros.

El profesor de la [Universidad de Cantabria](#), Jesús Flórez fue el encargado de pronunciar la conferencia de clausura del encuentro bajo el título 'Los modelos murinos de Síndrome de Down

como instrumentos para mejorar la capacidad cognitiva'.

Por su parte, el doctor Fernando Moldenhauer, responsable de la consulta Down de Adultos, explicó el desarrollo de la consulta monográfica dentro del Hospital de La Princesa. Lo que hasta hace unos meses era una experiencia piloto que ha durado varios años, se ha convertido en una oferta de este centro dentro de la libre elección de especialista y hospital para los ciudadanos de la Comunidad de Madrid que puedan necesitarla, con la peculiaridad de que es la primera de estas características. En ella se atienden unos 350 **pacientes** al año y ya se ha comprobado que la tendencia es que esta cifra crezca a ritmo de unos 150 anuales.

Moldenhauer se mostró muy satisfecho con la marcha de la misma por muchos motivos, entre ellos "la mejora de la calidad de vida de los pacientes que acuden sin fallar a cada una de las revisiones, en la mayoría de los casos acompañados por su **familia**". Su atención aporta a los profesionales sanitarios motivación y ganas de avanzar y han supuesto un paso muy importante en la investigación trasnacional.

(SERVIMEDIA)

Temas relacionados

- **[salud](#)**

[pacientes](#) [enfermedades](#) [investigación médica](#)

- **[asuntos sociales](#)**

[discapacitados](#) [familia](#)

-

- **[empresas](#)**

[Fundación Jiménez Díaz](#)

-

- **[organismos](#)**

[Unión Comunidad de Madrid](#) [Universidad de Cantabria](#) [Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad](#)



Mutua Madrileña

Paga la mitad en tu seguro de coche/moto

[Calcula tu precio ahora](#)



Nueva temporada P/V'12 en

Nuevas colecciones en ASOS: más de 850 marcas internacionales, 200 novedades cada día.

[Compra moda en ASOS.es](#)



Todas las ofertas de ADSL

Ahorra hasta el 50% en tu ADSL. Recibe aquí la información de AD más completa.

[Informate Aquí](#)

