

¡Haz una contribución general o específica hoy!

- Campamento de verano
- Colecta de juguetes, tarjetas de compra y celebración navideña
- Walk-Jog-Bike-A-Thon (WJBAT)
- Golf Outing
- Bowling to Raise Sickle Cell Awareness "Un pin a la vez"
- Exámenes de hemoglobina (ofrecidos sin cargo a la comunidad)
- Grupo de apoyo mensual
- Transporte (hacia o desde visitas médicas anuales o bienales)
- Estacionamiento en hospitales (visitas / estadias nocturnas)
- Material Educativo
- Asistencia a pacientes con emergencias
- Talleres educativos/Simposios/Conferencias
- Donación general

Voy a donar en línea via PayPal a través de <http://www.scdai.org>

Cheque # _____
monto total adjunto _____

Nombre _____

Dirección _____

Teléfono _____

8108 South Western Avenue
Chicago, Illinois 60620-5937
Ph: 773-526-5016 • Fax: 773-526-5012

Orgullosamente miembro de



www.scdai.org



SCDAI is a 501 (c)(3) nonprofit organization

La Asociación de Enfermedad de Células Falciformes de Illinois, "SCDAI" por sus siglas en inglés, anteriormente conocida como MASCA (Asociación del Medio Oeste de Anemia por Células Falciformes), fue creada como un organización comunitaria en 1971. Comenzó como una iniciativa estatal para proporcionar atención médica y educación a las familias afectadas por la anemia por células falciformes. Para lograr ese objetivo, la SCDAI actúa como defensor de una mejor atención médica y servicios para pacientes con anemia drepanocítica educando e informando a la comunidad a través de una variedad de programas de divulgación, servicios y eventos para recaudar fondos.



SCDAI

Sickle Cell Disease Association of Illinois

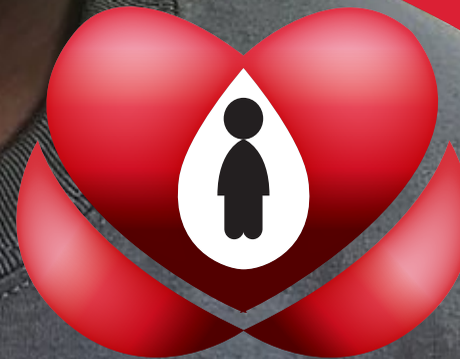
8108 South Western Avenue
Chicago, IL 60620-5937
Ph: 773-526-5016 • Fax: 773-526-5012
sicklecelldisease-illinois@scdai.org

www.scdai.org



SCDAI is a 501 (c)(3) nonprofit organization

SOMEONE I
LOVE
NEEDS A
CURE!



SCDAI

Sickle Cell Disease Association of Illinois

www.scdai.org

Enfermedad de células falciformes y rasgos de células falciformes

La enfermedad de células falciformes (SCD por sus siglas en inglés) y características de células falciformes son detectables al nacer a través de los exámenes al recién nacido en el estado de Illinois. La detección temprana y notificación a los padres de la enfermedad en el infante son componentes vitales en la prevención de muerte infantil, el tratamiento oportuno y la prevención de posibles complicaciones de la enfermedad. La notificación a los padres sobre los resultados positivos de SCD en el bebé, características de células falciformes y otras anomalías en la hemoglobina comienzan el proceso esencial de conciencia, educación, asesoramiento y conexión con un centro médico.

Desde 2002, en colaboración con el Departamento de Salud Pública de Illinois (IDPH), SCDAI ha sido la agencia designada para saber si acaso los padres de recién nacidos, que han dado positivo en los exámenes de células falciformes u otras hemoglobinas anormales, han sido notificados debidamente. La agencia también brinda educación y asesoramiento, como si el recién nacido hubiera recibido pruebas de confirmación y luego remite la familia a un centro médico y un hematólogo para una atención especializada.

¿Hay células falciformes en tus genes?

Los Institutos Nacionales de Salud estiman que una de cada 10 personas afroamericanas poseen rasgos de anemia por células falciformes y una de cada 400 padecen SCD.

También se ha informado que uno de cada 25 hispanos son portadores de células falciformes y uno de cada 1000 hispanos padecen SCD. Las células falciformes también están presentes en los descendientes de personas de India, Arabia Saudita, el Caribe, Grecia, Irán, Turquía, Italia, Asia y África.



Conferencia de manejo de la enfermedad de células falciformes