



Lazos Familiares



Parent to Parent c/o Walla Walla Valley Disability Network

Jesus, Mi Super-Heroe.



Me llamo Brneda, mi esposo se llama Jesús y tengo cinco hijos: Yulisa, Jacklyn, Daniel, Yanel and Jesus. También estoy criando a mi sobrino Cesar. Un día, me di cuenta que estaba luchando con mi vida diaria al enterarme que mi hijo ha sido diagnosticado con Distrofia Muscular (MD) sentí miedo y de pronto me vi sola frente a esta nueva realidad. No había tenido contacto con otros padres que tuvieran hijos con alguna discapacidad, y aunque conocía a otras parejas con hijos chiquitos, ellos no entenderían lo que yo sentía como madre.

estudio del cual decidimos excluirlo, este estudio es para explorar el avance natural de la enfermedad. Optamos por el tratamiento alterno que incluye el uso de esteroides para aminorar los síntomas de la enfermedad.

Estoy muy agradecida a De Padres a Padres que ha sido un gran apoyo para mí así como Mamas Especiales porque siempre están ahí para ayudarme ha estar fuerte para mi familia y especialmente a estar fuerte para mi hijo.

De Padres a Padres ha pavimentado el camino para mí y me siento confiada en cada paso que doy.

A Jesús le gusta ver a los superhéroes en la tele y el es mi héroe personal, cuando me siento triste o depresiva lo veo y continuo luchando cada día, su sonrisa tiene *súper poderes* que me hace olvidar mis penas.

En De Padres a Padres halle un grupo de personas quienes me han enseñado ha aceptar los retos nuevos que mi familia enfrente. Gente quien ha pasado por el mismo camino que yo estoy empezando a recorrer. Son personas que no solo abren la boca para decirte algo agradable sino que abren su Corazón para darme esperanza.

Jesús ahora tiene tres años y medio de edad el ha superado muchos obstáculos, Buenos y malos. Recientemente le han puesto esteroides y ha sido muy difícil para mí saber que esto es solo el principio. Lo veo tan bien que es difícil y siento miedo de pensar en el futuro. Agradezco a Dios que tengo una familia unida y estamos muy positivos. Ha sido difícil en los últimos meses tomar decisiones ya que Jesús estaba en un

**LOS NIÑOS CON
NECESIDADES ESPECIALES
NO SON ENVIADOS A
PADRES ESPECIALES...
ELLOS HACEN
SENTIR A LOS PADRES
ESPECIALES.**



Lo Básico en un Plan Individualizado de Educación - PAVE

Un nuevo año escolar es un buen momento para tomar una nueva mirada en el programa de educación individualizada de su estudiante (IEP). Si su estudiante no tiene un IEP y se pregunta si una incapacidad podría estar impactando el aprendizaje de su estudiante, este es un buen momento para aprender sobre el proceso de educación especial. Este artículo le ayudará a aprender lo básico. También puede leer el artículo de pavimento sobre la evaluación, el primer paso en el proceso del IEP.

A medida que usted y su estudiante se preparan para la escuela, lo más importante es el "yo" en el IEP.

¡ el "yo" es para "individualizado", así que no hay dos IEPs iguales! Su estudiante tiene habilidades y destrezas.

Un IEP reflexivo destaca las habilidades y ayuda a su estudiante

a acceder a los apoyos necesarios para aprender. Con un IEP, un estudiante con discapacidades puede hacer progresos significativos en la escuela.

También prepara a su estudiante para la vida después de la escuela secundaria. Un IEP es un esfuerzo de equipo, y los padres y estudiantes que aprenden sobre el proceso y participan plenamente se encuentran en un camino para el éxito.

Para el artículo completo ir a:

<https://wapave.org/get-ready-for-school-with-iep-essentials/>

CENA DE PADRES DE ADULTOS

**17 DE OCTUBRE –SMITH'S FAMILY RESTAURANT
6:00 PM–7:30 PM**

**14 DE NOVIEMBRE –SMITH'S FAMILY RESTAURANT
6:00 PM–7:30 PM**

DICIEMBRE–NO TENDREMOS REUNION PERO VENGA A LA FIESTA DE NAVIDAD!

4 DE DICIEMBRE

FIESTA DE NAVIDAD

LUGAR: SERA ANUNCIADO

5:30 TO 7:00

4 DE DICIEMBRE, 2018



Mamas Especiales

Las reuniones se celebran cada mes en la casa de Ysabel. Una reunión típica es una oportunidad para compartir comida, historias y encontrar fortaleza en el apoyo de los demás.

Mamás especiales están caminando en el campo de las 6:30. De lunes a viernes. ¡ Únase a nosotros!

Para más información sobre cómo unirse a mamás especiales, comuníquese con Ysabel Fuentes, Coordinadora de programas de difusión para hispanos de P2P

(grupo de apoyo en español, para madres de niños con necesidades especiales).



Municipio de Columbia –Dayton

Cena sin Anfitrión

–Cada quien paga lo que consume

21 de Septiembre

Noble Hunt 232 E. Main St. Dayton WA

5:30 PM

Invitado Especial: DDA

19 de Octubre –Noche de Bingo

Eagles 222 E. Main St. Dayton WA

5:30 PM

Sera Anunciado NOVIEMBRE –Reunión con legisladores

7 de Diciembre –Fiesta Navideña

Delaney Building 111 S. Third St. Dayton WA

6:00 PM

Delaney Building-111 S. 3rd St. Dayton WA

PELICULAS MODULADAS A SUS SENTIDOS

El sonido es suave—las luces prendidas — y usted se puede mover con Libertad.

HALLET GRAND CINEMAS -WALLA WALLA

Un sabado del mes -costo \$5.50

Las puertas se abren a las 10:00 am - La película comienza a las 10:30 am



Small Foot



October 13, 2018



September 29, 2018

The Grinch



November 17, 2018

Ralph Breaks the Internet



December 1, 2018

www.wallawalla.hallettcinemas.com



WALLA WALLA VALLEY
**Disability
Network**



Executive Director
Cyndy Knight, (509)386-2356
E-mail: admin@wwvvn.org
DONATE TODAY @
Www.wwvvn.org



Parent to Parent Coordinators
Angie Witt
(509)540-9880
E-mail: p2p@wwvvn.org
Ysabel Fuentes
(509)301-0679
E-mail: p2pespanol@wwvvn.org

REUNION CON ANGIE

¿le gustaría conocer a otra madre con un niño con una discapacidad? Angie, la Coordinadora de padres a padres quiere conocerte y encontrar maneras de ayudarte a acceder a servicios, recursos; conectarte con otras familias y encontrar apoyo en nuestra comunidad. Traiga sus preguntas y sus historias.

October 6th

November 3rd

December 1st

Para RSVP, (RESERVAR) comuníquese con Angie Witt, Coordinadora de P2P, (509) 540-9880

Madres con Niños con Necesidades Especiales –Introspección

Usted puede pensar que nosotros las 'madres especiales' lo tienen bastante áspero, No tenemos elección. Sólo manejamos la vida cuando las cosas se ponen muy duras, Lo hemos logrado a través de los días que pensamos que nunca lo lograríamos, Incluso nos hemos impresionado a nosotros mismos con todo lo que podemos hacer.

◆ Hemos ganado paciencia más allá de la medida, amor que nunca soñamos con dar, Nos preocupamos por el futuro pero sabemos que esta vida "especial" vale la pena vivir, Tenemos días malos y heridos a veces, pero mantenemos la cabeza alta, Sentimos alegría, orgullo y agradecimiento más a menudo de lo que lloramos.

◆ Para nuestros hijos, no somos sólo supermamas. No, hacemos mucho más, Somos porristas, enfermeras y terapeutas que no se van por la puerta, Manejamos las observaciones groseras y las miradas crueles con dignidad y gracia, Aunque el dolor que traen no puede ser borrado.

◆ Terapias y rutas de tratamiento son mucho para nosotros para digerir, No sabemos lo que el futuro nos depara, pero darles lo mejor a nuestros hijos, Ninguno de nosotros puede ser reemplazado para que no tengamos muchas pausas, Nos desgasta, pero para ayudar a nuestros hijos, haremos lo que sea necesario.

◆ Somos desinteresados, no por elección, ves. Nuestros hijos sólo tienen más necesidades, No vamos a cambiar el mundo, pero queremos sembrar algunas semillas, Queremos que acepten a nuestros hijos, que realmente es nuestro objetivo, Cuando nos fijamos en ellos sólo vemos a los niños, esperamos que usted haga lo mismo.

Por April Vernon

amazonsmile

Usted compra. Amazon dona.

Amazon dona 0.5% del total de su compra a una organización sin fines de lucro de su preferencia.

Apoye a nuestra organización comprando en
smile.amazon.com

Visite este enlace

smile.amazon.com/ch/47-1298237 y Amazon donará a **Walla Walla Valley Disability Network!**