



¿Qué es CHERUBS (Querubines)?

Nadie sabe lo que es la vida con un niño nacido con CDH como los padres que han andado este camino. Es un tiempo de mucha emoción, stress y demanda física. Sólo saber que no se está solo(a) puede hacer una gran diferencia. CHERUBS fue fundada para que ninguna familia tenga que pasar por este camino sola.

Nuestra Organización

CHERUBS es una organización internacional para familias y para quienes cuidan a niños y adultos a quienes se diagnostica Hernia Diafragmática Congénita (CDH). A Noviembre del 2008, contamos con sobre 2600 miembros en los 50 estados de EE.UU y en 38 países. Dentro de los miembros de nuestro directorio, contamos con el fundador de la cirugía in-utero, médicos genetistas, enfermeras, padres de sobrevivientes y no sobrevivientes de CDH y algunos de los mejores cirujanos pediátricos del mundo. Somos una organización de voluntarios, sin fines de lucro, reconocida oficialmente como United States Internal Revenue Service recognized 501(c)III Non-Profit Organization.

Para mayor información puede ubicarnos en: CHERUBS

3650 Rogers Rd, #290
Wake Forest, NC 27587
Estados Unidos de América
Telephone: (919) 690-0129
Fax: (815) 425-9155
E-Mail: info@cherubs-cdh.org
Web: www.cdhsupport.org

CHERUBS
3650 Rogers Rd, #290
Wake Forest, NC 27587
USA



CHERUBS

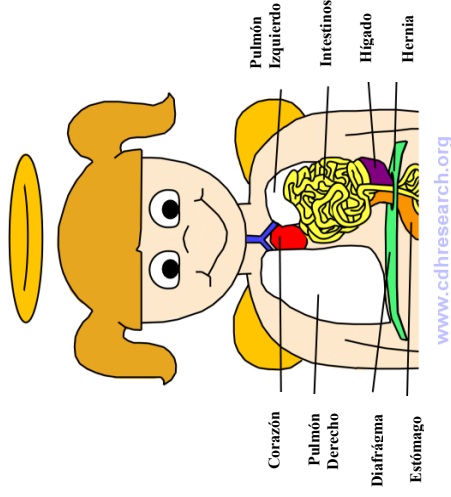
La Asociación para la Investigación,
Divulgamiento y Ayuda de la Hernia
Diafragmática Congénita.



Más de 1600 niños nacen cada año en Estados Unidos con CDH. 50% de estos niños no logra sobrevivir. 50% le gana la guerra a CDH pero pelean muchas más batallas. Ayúdenos a combatir en esta guerra contra Hernia Diafragmática Congénita.

CHERUBS está aquí para esas familias, ofreciendo ayuda e información, brindando difusión de la CDH y promoviendo la investigación, para ayudar a encontrar la causa y lograr la prevención de este defecto de nacimiento devastador.

"Sentimos afecto mutuo porque nuestras enfermedades son las mismas" - Jonathon Swift



¿Qué es la CDH?

La Hernia Diafrágica Congénita (CDH por sus siglas en Inglés) ocurre en aproximadamente 1 cada 2.500 nacimientos (1.600 casos en EE.UU cada año). La causa de la CDH aún es desconocida. El diafragma se forma en el primer trimestre del embarazo y controla la habilidad para inhalar y exhalar de los pulmones. La CDH se presenta cuando el diafragma no se forma o cuando no se cierra completamente, dejando una apertura que permite que los órganos del abdomen ingresen a la cavidad torácica. Esto produce la inhibición del crecimiento de los pulmones.

Cada paciente diagnosticado con CDH es diferente. Las tasas de supervivencia dependen de los tipos y de la cantidad de órganos involucrados en la hernia, además de la cantidad de tejido pulmonar disponible. Existen diversos procedimientos quirúrgicos y complicaciones que pueden ocurrir con cada individuo, incluyendo cirugía intra-uterina.

Aproximadamente un 50% de los niños nacidos con CDH no sobrevive. Del 50% que sobrevive, muchos pasarán un periodo prolongado en el hospital debido a problemas de alimentación, asma y otros problemas. Pocos de los sobrevivientes sufren problemas médicos severos en el largo plazo.

La CDH ocurre en forma tan frecuente como la Espina Bífida o la Fibrosis Quística. Sin embargo, hay poca investigación siendo realizada y nada de Prensa.

está disponible para recibir llamados y contestar preguntas.

Encuesta de Investigación de CDH- Nuestros miembros tienen la posibilidad de participar en una investigación que algún día pueda descubrir la causa de CDH. Contestando preguntas de la historia clínica del paciente y su familia podemos encontrar relaciones que permitan encontrar una cura para prevenir la CDH en los niños del futuro.

Referencias- Ofrecemos referencias a grupos de apoyo estatales y locales y bibliotecas de investigación médica, además de referencias a aquellos padres que quieran aprender más acerca de cirugía in-utero y ligamiento traqueal.

Cómo ayudar a CHERUBS a ayudar

- Refiriendo a las familias lidiando con CDH a CHERUBS
- Las donaciones son necesarias y deducibles de impuestos (EE.UU)
- Patrocinando un evento o a un recaudador de fondos
- Participar en nuestras recaudaciones de fondos.
- Adquirir y usar nuestros artículos CDH Awareness y la Cinta CDH Awareness
- Auspiciando un Boletín, imprimiendo o despachando por correo
- Haciendo copias de este documento y entregándolas en su hospital en los departamentos pediátricos y de obstetricia.
- Entregue este documento a alguien que conozca en los Medios de Prensa.
- Aprenda más acerca de CDH! Por favor, visite nuestro sitio para información respecto a Hernia Diafrágica Congénita.



CHERUBS En la RED
<http://www.cdhsupport.org>