

Tu bebé tiene un defecto de ventrículo único en el corazón...

Sabemos que hace poco lo escuchaste. Sabemos que estás asustada, preocupada y que probablemente te sientas sola. Lo entendemos. Hemos estado en tu lugar.

Nos presentamos para darte la bienvenida a nuestra comunidad, decirte que no estás sola, darte la inspiración que tanto necesitas y contarte que el camino que te espera no es sencillo pero vale la pena.

Queremos darte ESPERANZA. Esperanza de que tu hijo o hija puede ser una historia de éxito. Sí, un diagnóstico de ventrículo único asusta y se cobra la vida de muchos bebés dulces e inocentes todos los años. Sin embargo, gracias nuestra profunda colaboración con médicos clínicos de todo el país y la investigación continua, hemos observado un fabuloso aumento en los índices de supervivencia de bebés con ventrículo único durante los últimos diez años. Miles de familias crían niños que tienen un solo ventrículo, niños que no solo sobreviven, sino que ¡PROGRESAN!

Además de la inspiración, deseamos brindarte algunos artículos prácticos mediante nuestros paquetes de atención y acceso a una red de familias con hijos que tienen ventrículo único para que te ayuden a transitar esta situación, todo esto con el fin de que el camino sea un poco más reposado.

Nos enorgullece llamarnos mamás y hermanas del corazón. Encontramos consuelo y apoyo mutuo y estamos aquí para brindarte ayuda en todo lo que podamos.

Abrazos del corazón,  **sistersbyheart**



CONOCE MÁS INFORMACIÓN SOBRE NUESTRA ORGANIZACIÓN...

sistersbyheart.org

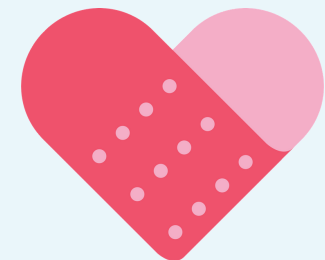
CONTACTO...

info@sistersbyheart.org

PO BOX 599

Valley Center, CA 92082

 **sistersbyheart**



sistersbyheart



Sisters By Heart



SistersByHeart_SBH



SistersByHeartSBH

"La herramienta más poderosa que tenemos en nuestro arsenal es que nos tenemos unas a otras. Eso es lo que nos mantiene a flote, lo que nos da esperanza, lo que hace que nuestra vida valga la pena. Gracias por ser el 'prójimo' para nuestra familia".

COLLEEN
Mamá de Paul



Nuestra misión...

Sisters by Heart ofrece asistencia, educación y empoderamiento a familias afectadas por el síndrome del corazón izquierdo hipoplásico (HLHS) y otros defectos de ventrículo único (SV), desde el primer diagnóstico hasta el procedimiento Fontan y mucho más.

Nuestros paquetes de atención...

Sisters by Heart ofrece paquetes de atención especialmente diseñados para las familias que reciben un diagnóstico reciente de ventrículo único. Cada paquete incluye artículos que consideramos útiles en las primeras etapas de nuestro camino. También ofrecemos paquetes de atención Súper Fontan para niños que se preparan para someterse al procedimiento Fontan (cirugía de la 3.ª etapa).

"Desde celebrar logros que llegaron con esfuerzo hasta tener apoyo en momentos difíciles, algunos días, como padres de un hijo con ventrículo único, simplemente necesitamos un lugar a donde ir donde la gente 'lo entienda'. Linked by Heart es ese lugar".

ERICA ISAKSON
Directora de Linked by Heart

Unidos por el corazón en Linked by Heart...

Linked by Heart es una iniciativa de Sisters by Heart que facilita la conexión personal entre las familias con hijos que tienen ventrículo único por zona geográfica o áreas de interés especial.