

# Folletos para pacientes de CTF

Children's Tumor Foundation (CTF) se compromete a proporcionar recursos actualizados y atractivos para los pacientes sobre todos los tipos de neurofibromatosis y schwannomatosis, denominados colectivamente como NF. Los folletos que se mencionan abajo están disponibles para leer o descargar en inglés y español, y algunos títulos están disponibles en otros idiomas, como francés, alemán, italiano o mandarín.

Para leer, descargar o solicitar copias impresas, visite [ctf.org/education](http://ctf.org/education) o escanee el código a la derecha.



## Acerca de Children's Tumor Foundation

Este tríptico comparte la misión de CTF y las formas de participar.

## Preguntas frecuentes

Este tríptico cubre los conceptos básicos de todas las formas de NF.

## Registro de NF

Este tríptico contiene información sobre el registro de NF y cómo inscribirse.

## Diagnóstico de neurofibromatosis tipo 1

Este folleto está dirigido a personas y familias que reciben un diagnóstico de neurofibromatosis tipo 1 (NF1).

## Diagnóstico de schwannomatosis relacionada con NF2

Este folleto está dirigido a personas con un diagnóstico de schwannomatosis relacionada con NF2 (NF2-SWN).

## Diagnóstico de schwannomatosis

Este folleto está dirigido a personas con un diagnóstico de todos los demás tipos de schwannomatosis (SWN), excepto por NF2-SWN.

## NF1: Una guía para adultos

Este folleto para adultos que viven con NF1 ofrece ideas e información.

## NF1: Guía para educadores

Este folleto para educadores aborda las necesidades específicas de un estudiante con NF1.

## NF1: Sobre los desafíos de aprendizaje

Este folleto analiza las manifestaciones cognitivas y conductuales de la NF1.

## Cómo hablar con su hijo sobre la NF1

Esta guía para cuidadores ofrece consejos prácticos sobre cómo compartir un diagnóstico de NF1 con los niños.

## Súper Emerson

Un libro para niños que explica la NF1 a través de una historia. Este libro acompaña a la guía para padres *Cómo hablar con su hijo sobre la NF1*.

## Café con leche: Una historia sobre la NF1 y mis manchas especiales

Un libro ilustrado para niños pequeños sobre un niño que aprende sobre la NF1.

## Guía sobre la NF1 para padres

Este libro de trabajo de 160 páginas brinda apoyo y educación a las familias que viven con NF1 y los desafíos relacionados de aprendizaje, conductuales o sociales.

## Cómics y páginas para colorear de Moxie y Sparx

Estos cómics y páginas para colorear divertidos de leer educarán y mantendrán entretenidos a los niños y sus amigos.

## Cómic Comprender la NF2-SWN

"Comprender la NF2-SWN" es un cómic informativo e inspirador que explica la enfermedad a través de una narración médica gráfica.

## Hojas informativas e infografías

Hay numerosas hojas informativas e infografías disponibles sobre todos los tipos de NF para ayudar a difundir la educación y la concientización.

## Documentos de información para pacientes

Hay folletos imprimibles disponibles sobre temas de atención específicos, incluidas las manchas color café con leche, los medicamentos inhibidores de MEK y ensayos clínicos.

CHILDREN'S TUMOR FOUNDATION  
ENDING NF THROUGH RESEARCH

