

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 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

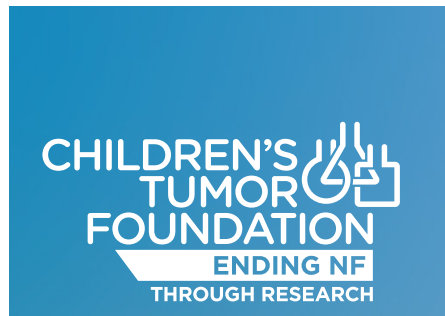
"Comprender la NF2-SWN" es un cómic informativo e inspirador que explica la enfermedad a través de una narración médica gráfica.

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.



The collage features several key resources:

- Diagnosed with Neurofibromatosis Type 1 (NF1)**: A guide for those living with NF1, featuring a woman and a child.
- NF1 A Guide for Educators**: A guide for educators with a woman reading.
- NF HERO COMICS**: A collection of comic books including **MOXIE & SPARX** and **EXPLAIN NF1**.
- ¿QUE ES LA NF2-SWN?**: A comic book with a doctor character.
- A GUIDE FOR ADULTS**: A brochure featuring a man.
- NF REGISTRY**: A brochure with the text "MEJOR INFORMACIÓN AVANZANDO LOS SONOS, FAJER PROGRESAR LA RECHERCHA SUI LA NF".
- MEK Inhibitor Patient Information**: A detailed informational document.
- Now Fight**: A brochure with the text "Frequently Asked Questions about NF".
- The NF Parent Guidebook**: A guide titled "How to Help Children With Learning Challenges Associated With Neurofibromatosis Type 1".