

¿DUDAS DE LOS PADRES?

Somos padres, como tú, de niños con fisuras labio palatinas. En su momento **nos hicimos las mismas preguntas que tú te haces ahora...**

- ¿Por qué mi hijo/a ha nacido con fisura labio-palatina?
- ¿Qué es exactamente?
- ¿Cómo va a alimentarse?
- ¿Cómo y cuándo podrá operarse?
- ¿Podrá hablar bien?
- ¿A qué especialistas debo acudir?
- ¿Me corresponde alguna ayuda?
- Y...¿se desarrollará normalmente?

TU HIJO ES PERFECTAMENTE NORMAL

Y por tanto, su **desarrollo mental será también totalmente normal**. Sus capacidades y personalidad dependerán de la **autoestima, cariño y educación** que los padres le aportemos. Su **proceso escolar será como el de sus compañeros**, tendrá los mismos amigos que el resto y la **madurez** que irá alcanzando en el proceso le va a aportar un **crecimiento extra a su persona**.

¿DÓNDE ACUDIR?

Visita nuestra página web o ponte en contacto con nosotros. Cada provincia tiene una vía de abordaje y seguimiento de los pacientes. Podemos informarte.

Nos puedes encontrar en:

www.asafilap.es



645523056



info@asafilap.es



@Asafilap_



Asafilap



ASOCIACIÓN ANDALUZA DE FISURADOS LABIO PALATINOS



Quando tu hijo nace o viene en camino y te dicen que tiene algo de lo que poco o nada has oído hablar, buscas apoyo en otros padres que han vivido lo mismo. Quieres conocer a otros niños como él para comprobar que son niños completamente normales. **ASAFILAP** nace con vocación de ayudarte a entender este proceso y a disfrutar del cariño de nuestros hijos.

¿QUÉ ES UNA FISURA LABIO PALATINA?

Es unas de las **malformaciones congénitas más comunes que existe**, afecta a 1 de cada 700 personas. Hay niños con fisura en el labio, otros con fisura en el paladar, y otros con fisura en labio y en paladar.

¿POR QUÉ OCURRE?

Influyen factores genéticos y factores externos, como medicamentos, exposición a tóxicos... Ocurre en los inicios del embarazo y en ocasiones no se consigue saber exactamente cuál ha sido el motivo.

¿CÓMO PODRÁ ALIMENTARSE?

Tu hijo no sabe que tiene un problema. **La fisura no le duele, y poco a poco irá encontrando la forma de alimentarse**. Hay tetinas específicas y otras más comunes que puedes usar. Después vendrá la cuchara, y los sólidos. **Con paciencia y dedicación tu hijo comerá bien y crecerá sano**. El cariño que le das te lo devolverá con creces.

¿CUÁNDO PODRÁ OPERARSE?

El **labio** suele intervenirse **en los primeros meses de vida**, y el **paladar** algo después – **en torno al año o año y medio**-. Después se le hará un seguimiento dental, y quizás como otros niños no fisurados, necesite llevar ortodoncia.

¿TENDRÁ PROBLEMAS PARA HABLAR?

Podrá hablar con normalidad, aunque quizás necesite acudir a un **logopeda**. Algunos pequeños tienen la **voz un poco nasal** que en muchos casos consigue corregirse.

EL PAPEL DE LOS PADRES

Los padres sufrimos más que los hijos, siendo nuestra labor **transmitirles serenidad y normalidad**. Somos el espejo en el que se miran.

El camino es largo, aunque todos salimos adelante. **Busca ayuda emocional en amigos o profesionales** si lo requieres. Trata de no caminar solo.

QUIÉNES SOMOS

Somos **un grupo de padres unidos con el fin de mejorar el tratamiento de nuestros hijos**, y poner al alcance de los nuevos padres la información disponible, los recursos existentes y nuestra experiencia.



OBJETIVOS

Apoyo emocional y psicológico a los padres: información a nuevos padres en sus primeros y desconcertantes pasos que pueden generar preocupación, **respondiendo a sus preguntas y miedos**.

Compartir nuestras experiencias para facilitar el camino a los nuevos padres
Informar de las dudas más frecuentes: alimentación, logopedia, ortodoncia, terapias...

Orientación en el seguimiento de los distintos tratamientos, así como de los recursos sociales que pueden ayudar a los afectados.

Reivindicar a las administraciones competentes mejoras para el día a día de las personas con fisuras labio palatinas.

