

**CHOCOLATE CALIENTE CON
BIZCOCHO POR GENTILEZA
DE ADCG EL POZO**

*Chocolate Caliente
CON BIZCOCHO*
POR GENTILEZA DE LA ADCG EL POZO

**2º FESTIVAL SOLIDARIO DE
DANZA DÍA MUNDIAL DE LAS
ENFERMEDADES RARAS:
SÍNDROME DE NOONAN**

22/02/25
PUENTE SAN MIGUEL, (REOCÍN), CANTABRIA




**DETALLES Y DIPLOMA PARA CUERPO DE BAILE Y PROFESORADO CORTESÍA
DE LA ASNC Y EL AYUNTAMIENTO DE REOCÍN**



ASOCIACIÓN SÍNDROME
noonan
CANTABRIA

DIPLOMA

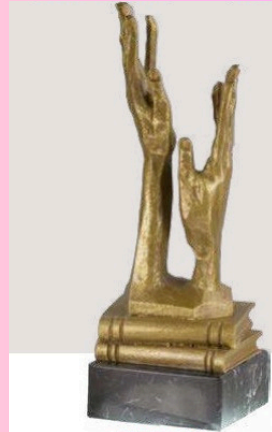
ESTA MENCIÓN SE CONCEDE A

2º FESTIVAL SOLIDARIO DE DANZA. DÍA MUNDIAL DE LAS ENFERMEDADES RARAS

Por su encomiable labor, en favor de las personas y familias afectadas por el Síndrome de Noonan, y su compromiso por mejorar la calidad de esta patología

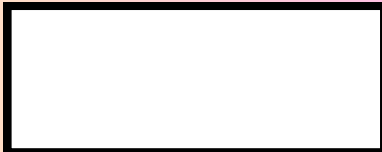
En Puente San Miguel a 22 de febrero de 2025

Vanuelde Conzales Garcia
Presidenta de la Asociación Síndrome
de Noonan de Cantabria

**SORTEO DE 12 REGALOS DE NUESTRA TIENDA SOLIDARIA EN
COMBINACIÓN CON EL NÚMERO DEL PROGRAMA DE MANO**

Nº ENTRADA Y SORTEO



Participan

CONTRATEMPO



BST



MARIANA
GONZÁLEZ



DÍA: 22/02/25

HORA: 18:00



DONATIVO
5 EUROS



2º Festival Solidario de Danza



Día Mundial

**DE LAS ENFERMEDADES RARAS
SÍNDROME DE NOONAN**



LUGAR: PABELLÓN POLIDEPORTIVO, I.E.S NUEVE VALLES

Sobre el Estudio de Danza Mariana González

El Estudio de Danza Mariana González, nace en 2020, tras una vida dedicada a la Danza, tanto como bailarina como profesora, de su directora, Mariana González. El Equipo profesional del Estudio, tiene como meta crear un ambiente familiar en el que todo el alumnado se divierta aprendiendo a través de los principios básicos de la Danza, con disciplinas tan variadas como Danzas Urbanas, Danza Clásica, (Exámenes de Ballet por la Royal Academy of Dance), Danza Contemporánea, Flamenco, Bailes Latinos, Baile personas adultas, Pilates, Cardio-Box, y Campus.

Sobre la Escuela de Danza Contratempo

La Escuela de Danza Contratempo nace de la necesidad de crear un espacio donde alumnos de nuestra provincia de Cantabria puedan desarrollar su arte de una forma multidisciplinar, y, a su vez, eliminar los estándares de belleza, clichés y cribas arraigados en el mundo de la danza con el fin de acercar la educación en materia cultural a todo el que quiera entrar a disfrutar y compartir la danza.

En el año 2018 arranca la ilusión de los partícipes buscando ofrecer una formación de calidad a todo el que tenga pasión por la danza, con el propósito de formar a todos nuestros alumnos por igual, quieran o no dedicarse a ello profesionalmente.

Sobre BST Danza

En Bst Danza somos una academia de danza multidisciplinar ubicada en Torrelavega. Contamos con una amplia experiencia de más de 25 años, en la que nos hemos especializado en clases grupales de danza tanto para niños desde los 2 años como para adultos. Impartimos las clases en Torrelavega y en los pueblos de la Comarca del Besaya y alrededores, en la provincia de Cantabria.

En Bst Danza nos apasiona la danza y nuestros profesores transmiten esa pasión a sus alumnos. En nuestras clases priorizamos el aprendizaje mediante la diversión para que nuestros alumnos disfruten realizando su actividad favorita con un ambiente sano y fomentando tanto el trabajo en equipo como el compañerismo y con el objetivo principal que es el de disfrutar de la danza.

Sobre el Síndrome de Noonan

El Síndrome de Noonan, es un trastorno genético, descrito por primera vez por la cardióloga infantil Jaqueline Noonan, en 1963.

Tiene una frecuencia estimada de 1 de cada 1000-2500 nacimientos y forma parte de las que se conocen como "enfermedades raras o de baja frecuencia". "Síndrome" es la palabra que se emplea a menudo en medicina para referirse a un patrón o conjunto de manifestaciones clínicas o de anomalías congénitas originadas por una misma causa.



Sobre el Día Mundial del Síndrome de Noonan y las

Enfermedades Raras

El 23 de Febrero, se celebra el Día Mundial del Síndrome de Noonan, y, el 28 de febrero, se celebra el Día Mundial de las Enfermedades Raras para impulsar una movilización mundial que permita posicionar la realidad de estas patologías en la agenda pública.

Más de la mitad de las familias con enfermedades poco frecuentes esperan más de 6 años para lograr un diagnóstico; especialmente si son personas adultas y mujeres.

A ello se une que sólo el 6% de las más de 6.417 identificadas en Europa tienen tratamiento.

La OMS estima que el 7% de la población mundial convive con estas patologías, en términos generales, se estima que hablamos de 300 millones de personas en todo el mundo, 3 millones en España, 30 millones en Europa, 25 millones en Norteamérica y 42 millones en Iberoamérica.

El Día del Síndrome de Noonan y de las Enfermedades Raras, se dirige a pacientes, familias, cuidadores/as, profesionales de la salud, de la investigación, responsables políticos, representantes de la industria y el público en general, todos y todas podemos participar en la concienciación y la adopción de medidas hoy, con el objetivo colectivo de cambiar y mejorar la vida de los 300 millones de personas en todo el mundo.

Queremos posicionar con esta campaña las enfermedades raras en la agenda pública internacional, estatal, autonómica y local.

