



2026

calendario

noonan
CANTABRIA



www.noonancantabria.es



asindromenoonancantabria@yahoo.es



942 820 664 - 649 024 740



C/ Eulogio Merino 43E
39530 Puente San Miguel (Reocín). Cantabria

Av. Cardenal Herrera Oria, 63 interior
39011 Santander. Cantabria



COCEMFE
Cantabria

*Fran, Marc,
Alexia y Laura*



¿Qué es el Síndrome de Noonan?

El síndrome de Noonan es un trastorno genético, descrito por primera vez por la cardióloga infantil Jacqueline Noonan, en 1963. Tiene una frecuencia estimada de 1 entre 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.

¿Cuáles son las manifestaciones del Síndrome de Noonan?

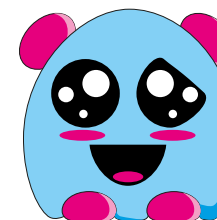
Las personas con síndrome de Noonan muestran una serie de manifestaciones clínicas, características que se presentan con una frecuencia y un grado de severidad variables. Es decir, no todas las personas presentan necesariamente todas ellas ni con la misma gravedad.

visita: noonancantabria.es



Enero 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|-------------------|-----------|----------------|---------|--------|---------|
| | | | 1 Año Nuevo | 2 | 3 | 4 |
| 5 | 6 Día de Reyes | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 12 | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 |
| 19 | 20 | 21 | 22 | 23 | 24 | 25 |
| 26 | 27 | 28 | 29 | 30 | 31 | |





Haizea, Sergio, Deva y Raquel

Manifestaciones clínicas del Síndrome de Noonan I

- **Anomalías del corazón:** Presentes en cerca de dos terceras partes de personas con síndrome de Noonan. La más frecuente (20-50%) y característica es la estenosis de la válvula pulmonar, habitualmente presente desde el nacimiento. Un 20-30% presenta miocardiopatía que puede aparecer a lo largo de la infancia.
- **Problemas de alimentación:** Son muy frecuentes, 75%, en los primeros años de vida. Incluyen problemas para la succión, fatigabilidad en la toma, vómitos, rechazo de alimentos sólidos, masticación lenta y reflujo.
- **Retraso del crecimiento:** El peso y la talla al nacimiento suelen ser habitualmente normales pero posteriormente tienden a mantenerse en el límite inferior de la normalidad o incluso por debajo de este (50-75%), algo que puede suceder aun en ausencia de problemas de alimentación. La edad ósea y el inicio de la pubertad suelen mostrar un retraso promedio de dos años. El nivel de hormona de crecimiento puede ser normal o bajo

visita: noonancantabria.es



Febrero 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|--------|-----------|--------|---------|--------|---------|
| | | | | | | 1 |
| 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
| 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 |
| 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | 22 |
| 23 | 24 | 25 | 26 | 27 | 28 | |





José Pablo

Manifestaciones clínicas del Síndrome de Noonan II

- **Desarrollo psicomotor e inteligencia:** El desarrollo psicomotor puede ser inicialmente algo lento y afecta generalmente aspectos de motricidad gruesa, (hipotonía), debido a la debilidad muscular. El coeficiente intelectual se sitúa habitualmente dentro de la normalidad y la mayoría de est@s niñ@s sigue una escolarización normal. Entre una cuarta y una tercera parte de ellos (25-30%) pueden presentar algunas dificultades de aprendizaje. El retraso mental severo es muy poco frecuente en personas con síndrome de Noonan.

- **Trastornos de la coagulación:** Dos terceras partes de las personas con síndrome de Noonan presentan trastornos que a menudo no se reflejan en los estudios de coagulación. Han de tenerse en cuenta si se va a realizar una extracción dental o una intervención quirúrgica. Las hemorragias graves son poco frecuentes (3%). Es habitual la predisposición a hacerse moratones con facilidad.

- **Audición:** Es frecuente la tendencia a padecer otitis media de repetición, lo que puede repercutir a la larga en la audición. La hipoacusia o sordera neurosensorial es poco frecuente (3%).

- **Visión:** Las personas con síndrome de Noonan tienden a tener los párpados algo caídos (ptosis palpebral) que, en casos excepcionales, puede interferir en la visión. La mitad de estas personas pueden presentar además estrabismo o defectos de refracción (astigmatismo, miopía).

Marzo 2026

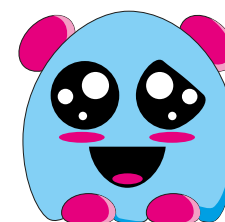
| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|--------|-----------|--------|---------|--------|---------|
| | | | | | | 1 |
| 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
| 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 |
| 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | 22 |
| 23 | 24 | 25 | 26 | 27 | 28 | 29 |
| 30 | 31 | | | | | |

Evania



Abril 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|--------|-----------|-------------------|--------------------|--------|---------|
| | | 1 | 2 Jueves Santo | 3 Viernes Santo | 4 | 5 |
| 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 |
| 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 |
| 20 | 21 | 22 | 23 | 24 | 25 | 26 |
| 27 | 28 | 29 | 30 | | | |



Manifestaciones clínicas del Síndrome de Noonan III

• **Anomalías genitales y renales:** Es frecuente (80%) la falta del descenso de los testículos a la bolsa escrotal (criptorquidia). En un 10% de casos se observan anomalías renales (ausencia de un riñón, sistema colector doble, dilatación pielocalicial).

• **Anomalías torácicas:** Dos de cada tres personas con síndrome de Noonan presentan alguna anomalía torácica, como la prominencia superior del esternón (pectus carinatum) o el hundimiento inferior del mismo (pectus excavatum), habitualmente sin más repercusión que la estética.

• **Rasgos faciales característicos:** Reconocibles para personas familiarizadas con el síndrome de Noonan y, sin embargo, apenas entre otr@s niñ@s. Estos rasgos se hacen más sutiles con la edad y pueden llegar a pasar desapercibidos.

• **Dentición:** Su aparición puede retrasarse y seguir un patrón anómalo. Es frecuente la maloclusión dental. Puede haber un desarrollo insuficiente del esmalte dental.

visita: noonancantabria.es





Dori, Hayzea, Deva y Raquel

Diagnóstico y causa genética del síndrome de Noonan

El diagnóstico del síndrome de Noonan es fundamentalmente clínico. Debe ser realizado por un especialista familiarizado con este tipo de trastornos genéticos y basándose en los criterios diagnósticos establecidos. En el momento actual se han identificado, al menos, ocho genes asociados al síndrome de Noonan. La probabilidad de detectar una alteración o mutación en alguno de ellos se estima entre un 60-70%, lo que confirma el diagnóstico. Sin embargo en el 30-40%, restante de casos no se logra detectar una mutación, sin que ello descarte necesariamente el diagnóstico clínico de síndrome de Noonan. El diagnóstico diferencial del síndrome de Noonan incluye los síndromes Turner, Cardiofaciocutáneo, LEOPARD, Costello y la Neurofibromatosis.

Probabilidad de que se repita en una próxima gestación

El síndrome de Noonan se transmite de forma autosómica dominante, lo que quiere decir que existe una probabilidad de dos (50%) de que una persona con síndrome de Noonan lo transmita a cada uno de sus hijos. Si ninguno de los padres tiene rasgos sugestivos, entonces se debe considerar que se trata de una mutación nueva en el hijo. En estos casos, la probabilidad de que vuelva a suceder en una próxima gestación es mínima y se estima inferior a 1%, debido a la remota posibilidad de mosaicismos somáticos o gonadales. Si se ha identificado una mutación, entonces se puede ofrecer diagnóstico prenatal en una próxima gestación para mayor tranquilidad de los padres.

Mayo 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|--------|-----------|--------|-------------------------|--------|---------|
| | | | | 1 Fiesta del Trabajo | 2 | 3 |
| 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 |
| 11 | 12 | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 |
| 18 | 19 | 20 | 21 | 22 | 23 | 24 |
| 25 | 26 | 27 | 28 | 29 | 30 | 31 |



Noah

Recomendaciones de valoración inicial y de seguimiento médico

Ante la sospecha de síndrome de Noonan:

- Valoración por un especialista (pediatra o genetista clínico) con experiencia en este tipo de trastornos para establecer el diagnóstico clínico, solicitar el estudio genético e interpretar sus resultados.

Una vez establecido el diagnóstico clínico:

- Exploración cardiológica completa.
- Valoración por endocrinología infantil y por nutrición; según la gravedad y duración de los problemas de alimentación puede estar indicado solicitar la valoración por gastroenterología infantil; ante la presencia de criptorquidia, y dependiendo de la edad del niño, puede estar indicado solicitar la valoración por cirugía infantil; en caso de retraso del crecimiento importante puede estar indicado el tratamiento con hormona del crecimiento.
- Valoración por neurología infantil; dependiendo del grado de hipotonía o retraso psicomotor puede estar indicado solicitar una valoración por rehabilitación infantil y/o la inclusión en un programa de atención temprana.
- Ecografía renal y un estudio completo de coagulación, lo que puede correr a cargo del profesional médico que coordina el seguimiento médico o de alguno de los especialistas.
- Valoración oftalmológica.
- Valoración por otorrinolaringología (ORL) infantil en casos de episodios frecuentes de otitis media o sospecha de problemas de audición.
- El seguimiento dependerá de los hallazgos de las exploraciones y del criterio del especialista correspondiente. La atención médica resultará más eficiente si se coordina por un/a pediatra o por un/a genetista clínico familiarizado con el síndrome de Noonan.

Junio 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|--------|-----------|--------|---------|--------|---------|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
| 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 |
| 15 | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 |
| 22 | 23 | 24 | 25 | 26 | 27 | 28 |
| 29 | 30 | | | | | |





Marijose, Julen y Aurelio

La Escuela Cántabra de Salud es una iniciativa de la Consejería de Salud, desarrollada a través de la Subdirección de Cuidados, Formación y Continuidad Asistencial del Servicio Cántabro de Salud, con el apoyo de la Fundación Marqués de Valdecilla y que se despliega principalmente en dos ámbitos educativos: la Escuela de Pacientes y la Escuela de Salud para la Ciudadanía.

Escuela de Pacientes

La misión de la Escuela de Pacientes es el facilitar y proveer de información y formación a personas con enfermedades crónicas, cuidadores y familiares, que les permitan adquirir conocimientos y habilidades en la gestión de su enfermedad y la incorporación de pautas y hábitos saludables, para mejorar su calidad de vida.

Escuela de Salud para la Ciudadanía

Con un enfoque eminentemente de salud pública, su misión es el divulgar, compartir y promover información, conocimientos, experiencias y habilidades en materia de salud a la ciudadanía en general, con el fin de adquirir competencias que permitan conservar su salud, mejorar su calidad de vida y fomentar su corresponsabilidad en el autocuidado de la salud.

Sus objetivos principales son la divulgación de conocimientos de promoción de la salud y prevención de la enfermedad, y la promoción del papel del ciudadano activo, interesado y responsable.

Servicio Cántabro de Salud. Subdirección de Cuidados, Formación y Continuidad Asistencial (3ª Planta). Av Herrera Oria s/n - 39011 Santander, Cantabria.

TEL. 942 20 27 99 | 942 20 28 05 | 657125172

Email: info@escuelacantabradesalud.es - Contacto

<https://www.escuelacantabradesalud.es/web/escuela-cantabra-de-salud>

visita: noonancantabria.es



Julio 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|-------------------------------------|-----------|--------|---------|--------|---------|
| | | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
| 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 |
| 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 |
| 20 | 21 | 22 | 23 | 24 | 25 | 26 |
| 27 | 28 Instituciones de Cantabria | 29 | 30 | 31 | | |





Alexia

App SCSalud



<https://citaprevia.scsalud.es/>

Agosto 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|--------|-----------|--------|---------|-----------------------------|---------|
| | | | | | 1 | 2 |
| 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |
| 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 Asunción de la Virgen | 16 |
| 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | 22 | 23 |
| 24 | 25 | 26 | 27 | 28 | 29 | 30 |
| 31 | | | | | | |



Dori, Deva, Hayzea y Raquel

Desde el móvil,
mejor con
nuestra App

Más accesible, más sencilla, más completa. **miSalud@SCS** la
aplicación del Servicio Cántabro de Salud.



<https://citaprevia.scsalud.es/>

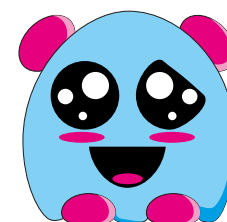
La nueva versión de la App del Servicio Cántabro de Salud, incorpora el acceso vía PIN por SMS, para facilitar el acceso a la información.

Tiene las siguientes funcionalidades:

- Cita Previa Atención Primaria (Médic@ y Enfermer@, Presencial y Telefónica)
- Acceso a Servicios Digitales vía PIN por SMS (además de cl@ve)
- Tarjeta Sanitaria Virtual
- Consulta Citas Hospitalarias (consulta, pruebas diagnósticas, etc.)
- Receta Electrónica Informes Clínicos Alta, Consulta Externa y Urgencias Resultados Laboratorio (inicialmente sólo COVID)
- Lista Espera Quirúrgica Localización y contacto de centros sanitarios, farmacias, etc. Autenticación Biométrica (Face ID, huella dactilar)
- Preguntas Frecuentes (FAQ) y Soporte Técnico al Paciente
- Mensajería PUSH

Septiembre 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|-------------------------|-----------|--------|---------|--------|---------|
| | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 |
| 14 | 15 La Bien Aparecida | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 |
| 21 | 22 | 23 | 24 | 25 | 26 | 27 |
| 28 | 29 | 30 | | | | |





Alexia y Marc

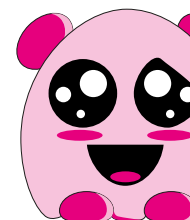
ICASS



<https://www.serviciosocialescantabria.org/>

Octubre 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|---------------------------|--------|-----------|--------|---------|--------|---------|
| | | | 1 | 2 | 3 | 4 |
| 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 12 Nª Señora del Pilar | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 |
| 19 | 20 | 21 | 22 | 23 | 24 | 25 |
| 26 | 27 | 28 | 29 | 30 | 31 | |



Marc y Alexia



Noviembre 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|--------|-----------|--------|---------|--------|-----------------------|
| | | | | | | 1 Todos los Santos |
| 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
| 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 |
| 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | 22 |
| 23 | 24 | 25 | 26 | 27 | 28 | 29 |
| 30 | | | | | | |

MiDIGICASS



Accede a nuestra aplicación web

La aplicación que te permite llevar tus tarjetas acreditativas de la Situación de Discapacidad y/o de Familia Numerosa en tu móvil para cualquier trámite y con validez en toda España.

Acceder a MiDIGICASS

Con MiDIGICASS podrás descargar, llevar y mostrar tus tarjetas en tu móvil, generando un código QR seguro para evitar fraudes o usos indebidos.

También puedes generar una imagen digital de tus tarjetas para imprimirlas en papel o adjuntarlas fácilmente en tus gestiones en línea.

Tanto la tarjeta acreditativa de la situación de discapacidad como la de Familia Numerosa es personal e intransferible y debe presentarse siempre acompañada del DNI o NIE.

<https://midigicass.cantabria.es/>



Sergio, Deva, Raquel y Haizea

FUNCIONES DEL SERVICIO DE SALUD MUNICIPAL AYUNTAMIENTO DE SANTANDER

<https://salud.santander.es/>

Sus funciones se concentran en 4 ejes:

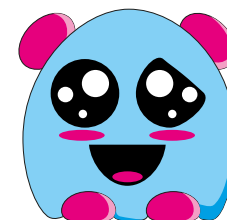
- 1. Gestión administrativa y presupuestaria.**
- 2. Observatorio de salud. Valorar las necesidades de salud de la población:**
 - Valoración sistemática de necesidades
 - Identificación de riesgos y problemas de salud
 - Análisis de determinantes de la salud
 - Valoración del impacto en salud
- 3. Planificación participativa. Desarrollar propuestas, estrategias y planes para la mejora de la salud:**
 - Priorización según problemas y necesidades
 - Definición de estrategias, planes y programas, fijación de metas y objetivos
 - Identificación de recursos y creación de base de apoyo para acciones de salud
 - Establecimiento de dinámicas de compromiso y acción coordinada, alianzas y convenios
- 4. Garantizar servicios, programas y recursos que protejan y promuevan la salud:**
 - Ejecución de programas para problemas prioritarios
 - Gestión de recursos, estructuras y coordinación
 - Promoción de participación ciudadana en acciones y en entornos físicos y sociales saludables
 - Evaluación de programas y reorientación de recursos
 - Atención a situaciones especiales
 - Información y comunicación a la ciudadanía

visita: [noonancantabria.es](https://noonan.cantabria.es)



Diciembre 2026

| Lunes | Martes | Miércoles | Jueves | Viernes | Sábado | Domingo |
|-------|----------------------------|-----------|--------|---------------|--------|-----------------------------|
| | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 Día de la Constitución |
| 7 | 8 Inmaculada Concepción | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 |
| 14 | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 |
| 21 | 22 | 23 | 24 | 25 Navidad | 26 | 27 |
| 28 | 29 | 30 | 31 | | | |





S.I.O.

Servicio de Información y Orientación a las Personas afectadas por el Síndrome de Noonan

SÍGUENOS EN NUESTRAS REDES

Facebook: Síndrome de Noonan Cantabria Asociación
Twitter: @SINDROMENOONANC
Instagram: noonancantabria

ORGANIZA

CÓMO ENCONTRARNOS

C/ Eulogio Merino, 438
39530 Puente San Miguel, Reocín, Cantabria.
Avda. Herrera Oria, 45, 39011 Santander, Cantabria.
Tl./Fax 942 82 04 64
Móvil 649 02 47 40
asindromenoonancantabria@yahoo.es
www.noonancantabria.es

SERVICIO DIRIGIDO A:

Ofrecer información, orientación, apoyo y asesoramiento, sobre patologías, recursos sociales, prestaciones, gestiones administrativas, ayudas, otras...

DESTINATARIAS Y DESTINATARIOS DEL SERVICIO

Todas las personas afectadas por el Síndrome de Noonan, familias, cuidadoras/es y profesionales.

ÁMBITO DE ACTUACIÓN

Toda la Comunidad Autónoma de Cantabria

NUESTROS HORARIOS

El horario del Servicio presencial de Información y Orientación a las Personas afectadas por el Síndrome de Noonan de la RSNC, es de lunes a viernes de 17:00 a 20:00

Atención telefónica, correo electrónico, whatsapp, otras, en horario de mañana y tarde. También se atiende a demanda en otros días y horarios.

Servicios prestados por la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria

- SIO:** Servicio de Información y Orientación a las Personas Afectadas por el Síndrome de Noonan, Familias, Profesionales,....
- SAP:** Servicio de Atención Psicológica de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria
- SAN:** Servicio de Atención NeuroPsicológica de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria
- SMF:** Servicio Mediación Familiar de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria
- SAT:** Servicio Ayudas Técnicas de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria
- SF:** Servicio de Fisioterapia de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria
- DL:** Servicio de Drenaje Linfático de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria
- SL:** Servicio de Logopedia de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria
- CTA:** Conviendo con el Síndrome de Noonan
- TPY:** 10ª Edición Autonomía a través del Pilates y Yoga para personas afectadas por el Síndrome de Noonan



S.A.N.

Servicio de Atención Neuropsicológica a las Personas afectadas por el Síndrome de Noonan

SÍGUENOS EN NUESTRAS REDES

Facebook: Síndrome de Noonan Cantabria Asociación
X: @SINDROMENOONANC
Instagram: noonancantabria

ORGANIZA

CÓMO ENCONTRARNOS

C/ Eulogio Merino, 438
39530 Puente San Miguel, Reocín, Cantabria.
Avda. Herrera Oria, 45, 39011 Santander, Cantabria.
Tl./Fax 942 82 04 64
Móvil 649 02 47 40
asindromenoonancantabria@yahoo.es

SERVICIO DIRIGIDO A:

Ofrecer servicios de Atención Neuropsicológica

DESTINATARIAS Y DESTINATARIOS DEL SERVICIO

Todas las personas afectadas por el Síndrome de Noonan.

ÁMBITO DE ACTUACIÓN

Toda la Comunidad Autónoma de Cantabria

NUESTROS HORARIOS

A demanda según la disponibilidad de nuestro servicio de Atención Neuropsicológica



S.F.

Servicio de Fisioterapia de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria

SÍGUENOS EN NUESTRAS REDES

Facebook: Síndrome de Noonan Cantabria Asociación
Twitter: @SINDROMENOONANC
Instagram: noonancantabria

ORGANIZA

CÓMO ENCONTRARNOS

C/ Eulogio Merino, 438
39530 Puente San Miguel, Reocín, Cantabria.
Avda. Herrera Oria, 45, 39011 Santander, Cantabria.
Tl./Fax 942 82 04 64
Móvil 649 02 47 40
asindromenoonancantabria@yahoo.es
www.noonancantabria.es

SERVICIO DIRIGIDO A:

Ofrecer fisioterapia a las personas afectadas por el Síndrome de Noonan, mejorando su calidad de vida.

DESTINATARIAS Y DESTINATARIOS DEL SERVICIO

Todas las personas afectadas por el Síndrome de Noonan.

ÁMBITO DE ACTUACIÓN

Toda la Comunidad Autónoma de Cantabria

NUESTROS HORARIOS

A demanda, según disponibilidad de nuestros gabinetes de Fisioterapia, con sede en Santander, Laredo y Puente San Miguel



S.L.

Servicio de Logopedia de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria

SÍGUENOS EN NUESTRAS REDES

Facebook: Síndrome de Noonan Cantabria Asociación
X: @SINDROMENOONANC
Instagram: noonancantabria

ORGANIZA

CÓMO ENCONTRARNOS

C/ Eulogio Merino, 438
39530 Puente San Miguel, Reocín, Cantabria.
Avda. Herrera Oria, 45, 39011 Santander, Cantabria.
Tl./Fax 942 82 04 64
Móvil 649 02 47 40
asindromenoonancantabria@yahoo.es
www.noonancantabria.es

SERVICIO DIRIGIDO A:

Ofrecer logopedia a las personas afectadas por el Síndrome de Noonan, mejorando su calidad de vida.

DESTINATARIAS Y DESTINATARIOS DEL SERVICIO


Todas las personas afectadas por el Síndrome de Noonan

ÁMBITO DE ACTUACIÓN

Toda la Comunidad Autónoma de Cantabria

NUESTROS HORARIOS

Servicio Itinerante, a demanda de las personas interesadas.



C.T.A.

Conviendo con el Síndrome de Noonan. Talleres de Autonomía y Autocompetencia

SÍGUENOS EN NUESTRAS REDES

Facebook: Síndrome de Noonan Cantabria Asociación
X: @SINDROMENOONANC
Instagram: noonancantabria

ORGANIZA

CÓMO ENCONTRARNOS

C/ Eulogio Merino, 438
39530 Puente San Miguel, Reocín, Cantabria.
Avda. Herrera Oria, 45, 39011 Santander, Cantabria.
Tl./Fax 942 82 04 64
Móvil 649 02 47 40
asindromenoonancantabria@yahoo.es
www.noonancantabria.es

SERVICIO DIRIGIDO A:

Capacitar a pacientes, familias y cuidadores/as para aumentar el autocuidado y la autonomía de alta paciente, familia, a las necesidades derivadas del Síndrome de Noonan.

Reflexionar la figura de alta paciente experta/a como agente activo de su propia salud.

DESTINATARIAS Y DESTINATARIOS DEL SERVICIO

Todas las personas afectadas por el Síndrome de Noonan, familias, cuidadoras/es y profesionales.

ÁMBITO DE ACTUACIÓN

Toda la Comunidad Autónoma de Cantabria

TALLERES/CONTENIDOS/FECHAS

| Alimentación y Conducta | Atención y Cuidados | Autonomía y Autocompetencia |
|-----------------------------|-------------------------|---------------------------------|
| 1. Alimentación y Conducta | 1. Atención y Cuidados | 1. Autonomía y Autocompetencia |
| 2. Alimentación y Conducta | 2. Atención y Cuidados | 2. Autonomía y Autocompetencia |
| 3. Alimentación y Conducta | 3. Atención y Cuidados | 3. Autonomía y Autocompetencia |
| 4. Alimentación y Conducta | 4. Atención y Cuidados | 4. Autonomía y Autocompetencia |
| 5. Alimentación y Conducta | 5. Atención y Cuidados | 5. Autonomía y Autocompetencia |
| 6. Alimentación y Conducta | 6. Atención y Cuidados | 6. Autonomía y Autocompetencia |
| 7. Alimentación y Conducta | 7. Atención y Cuidados | 7. Autonomía y Autocompetencia |
| 8. Alimentación y Conducta | 8. Atención y Cuidados | 8. Autonomía y Autocompetencia |
| 9. Alimentación y Conducta | 9. Atención y Cuidados | 9. Autonomía y Autocompetencia |
| 10. Alimentación y Conducta | 10. Atención y Cuidados | 10. Autonomía y Autocompetencia |



S.A.P.

Servicio de Atención Psicológica de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria

SÍGUENOS EN NUESTRAS REDES

Facebook: Síndrome de Noonan Cantabria Asociación
Twitter: @SINDROMENOONANC
Instagram: noonancantabria

ORGANIZA

CÓMO ENCONTRARNOS

C/ Eulogio Merino, 438
39530 Puente San Miguel, Reocín, Cantabria.
Avda. Herrera Oria, 45, 39011 Santander, Cantabria.
Tl./Fax 942 82 04 64
Móvil 649 02 47 40
asindromenoonancantabria@yahoo.es
www.noonancantabria.es

SERVICIO DIRIGIDO A:

Ofrecer apoyo, tanto psicológico como emocional, a las personas afectadas por el Síndrome de Noonan, mejorando su calidad de vida.

DESTINATARIAS Y DESTINATARIOS DEL SERVICIO

Todas las personas afectadas por el Síndrome de Noonan

ÁMBITO DE ACTUACIÓN

Toda la Comunidad Autónoma de Cantabria

NUESTROS HORARIOS

A demanda, según disponibilidad de nuestros gabinetes psicológicos, con sede en Santander, Torrelavega, y servicio itinerante para otras localidades.



S.D.L.

Servicio de Drenaje Linfático de la Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria

SÍGUENOS EN NUESTRAS REDES

Facebook: Síndrome de Noonan Cantabria Asociación
Twitter: @SINDROMENOONANC
Instagram: noonancantabria

ORGANIZA

CÓMO ENCONTRARNOS

C/ Eulogio Merino, 438
39530 Puente San Miguel, Reocín, Cantabria.
Avda. Herrera Oria, 45, 39011 Santander, Cantabria.
Tl./Fax 942 82 04 64
Móvil 649 02 47 40
asindromenoonancantabria@yahoo.es
www.noonancantabria.es

SERVICIO DIRIGIDO A:

Ofrecer drenaje linfático a las personas afectadas por el Síndrome de Noonan, mejorando su calidad de vida.

DESTINATARIAS Y DESTINATARIOS DEL SERVICIO

Todas las personas afectadas por el Síndrome de Noonan

ÁMBITO DE ACTUACIÓN

Toda la Comunidad Autónoma de Cantabria

NUESTROS HORARIOS

A demanda, según disponibilidad de nuestro gabinete de Drenaje Linfático, con sede en Torrelavega.



T.P.Y.

10ª Edición Autonomía a través del Pilates y Yoga para personas afectadas por el Síndrome de Noonan

SÍGUENOS EN NUESTRAS REDES

Facebook: Síndrome de Noonan Cantabria Asociación
X: @SINDROMENOONANC
Instagram: noonancantabria

ORGANIZA

CÓMO ENCONTRARNOS

C/ Eulogio Merino, 438
39530 Puente San Miguel, Reocín, Cantabria.
Avda. Herrera Oria, 45, 39011 Santander, Cantabria.
Tl./Fax 942 82 04 64
Móvil 649 02 47 40
asindromenoonancantabria@yahoo.es
www.noonancantabria.es

OBJETIVO TALLERES PILATES Y YOGA:

Dotar a las personas afectadas por el Síndrome de Noonan, sus familias y cuidadores/as de autonomía, a través del Pilates y Yoga, utilizando el ejercicio físico y mental como instrumento beneficioso para su desarrollo personal y social.

DESTINATARIAS Y DESTINATARIOS DEL SERVICIO

Todas las personas afectadas por el Síndrome de Noonan, familias, cuidadoras/es y profesionales.

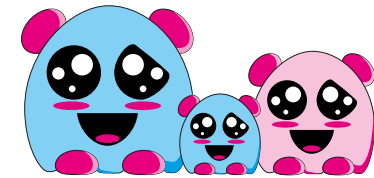
ÁMBITO DE ACTUACIÓN

Toda la Comunidad Autónoma de Cantabria

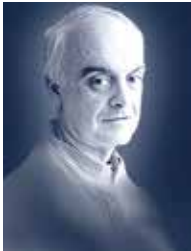
DÍAS Y HORARIOS DE LOS TALLERES

A demanda de las personas afectadas, sus familias y cuidadores/as, según disponibilidad, en los meses de Enero a Diciembre de 2025

150 horas
Talleres Itinerantes



Comité Científico Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria



Dr. D. Jose Antonio Riancho Moral

José A. Riancho es Catedrático de Medicina de la Universidad de Cantabria y Jefe de Sección de Medicina Interna del Hospital Universitario M. Valdecilla. Tiene una amplia experiencia clínica y de investigación en enfermedades esqueléticas y del metabolismo mineral, con varias líneas de investigación especialmente relacionadas con la genética y la epigenética de estos trastornos. Dirige un grupo de investigación del Instituto de Investigación Marqués de Valdecilla (IDIVAL). Ha publicado más de 220 artículos en revistas internacionales revisadas por pares, incluyendo algunas de máximo impacto, como Nature, Nature Genetics o Science. Es miembro de la Sociedad Española de Medicina Interna, de la Sociedad Española de Investigación sobre Osteoporosis y Metabolismo Mineral, de la Sociedad Europea de Tejidos Calcificados y de la Sociedad Americana de Investigación Ósea y Mineral. Asimismo, participa en varios consorcios internacionales dedicados a investigar las bases genéticas de los trastornos esqueléticos. En el ámbito asistencial, coordina la Unidad de Enfermedades Raras en personas Adultas, que puso en marcha en el año 2020 en el Servicio de Medicina Interna del Hospital M. Valdecilla. Asimismo, está vinculado al Centro de Investigación Biomédica en Red sobre Enfermedades Raras (CIBERER) del Instituto de Salud Carlos III.

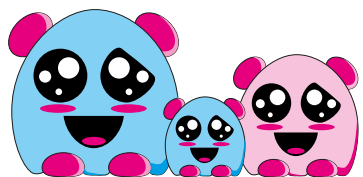


Dr. D. Domingo González-Lamuño Leguina

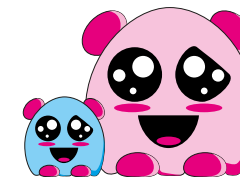
Domingo González-Lamuño Leguina es Profesor Titular de Pediatría. Universidad de Cantabria, Médico Adjunto de Pediatría. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla, Santander, Cantabria. Presidente de la Asociación Española para el estudio de los Errores Congénitos del Metabolismo (AECOM). ORCID: 0000-0002-7578-241X. Scopus: 6603367933.

- Formación: Licenciado en Medicina y Cirugía. Especialista en Pediatría con áreas de capacitación específica en "Nefrología Infantil" y "Errores Innatos del Metabolismo". Doctor en Medicina y Cirugía con Tesis doctoral en el Área de Genética.
- Estancias: Beca post MIR con Beca de Ampliación de Estudios del FISS (año 1995) en el Instituto Municipal de Investigaciones Médicas de Barcelona (IMIM). Estancias en Centros de Referencia Internacionales en Enfermedades Raras Metabólicas Hereditarias: 1) Departamento de Neurología del Hospital Johns Hopkins, Baltimore, USA. Agosto 2005-Marzo 2006; y 2) Servicio de Enfermedades Metabólicas-Hereditarias. Hospital Necker de París.. Julio-Agosto 2012.
- Líneas de Investigación: 1.- Enfermedades Metabólicas-Hereditarias. 2.- Enfermedades Raras de Base Genética. 3.- Bases genéticas de las Enfermedades Pediátricas. Investigador de las redes de investigación Red epidemiológica de Investigación sobre Enfermedades Raras (REPIER) y la Red de Enfermedades Metabólicas Hereditarias (REDEMTEH) dentro del programa de Redes Temáticas de Investigación Cooperativa del Instituto de Salud Carlos III (2003-2006). IP de dos proyectos de investigación del ISCIII en enfermedades Raras y del Proyecto Europeo NUTRIENTHE.
- Asesoría científica: Asesor del Ministerio de Sanidad y Consumo para Centros de Referencia CSUR en enfermedades Metabólicas y para el Cribado Neonatal. Asesor científico de Orphanet desde el año 2005. Asesor científico de la Asociación PKU-OTM, MPS-España, Gaucher, Sdr. de Williams, Sdr. de Lowe, y Síndrome de Noonan. Presidente del Comité Científico de la Fundación Mencía para la investigación en terapia génica y celular.
- Asociaciones Científicas: Presidente de la Asociación Española para el estudio de los Errores Congénitos del Metabolismo (AECOM) 2019-act.
- Miembro del European Metabolic Group (2015-act.); Advisory Board de la Sociedad Internacional de Errores Innatos del Metabolismo - Académico de Número de la Real Academia de Medicina de Cantabria (nov 2019)





Calendario 2026



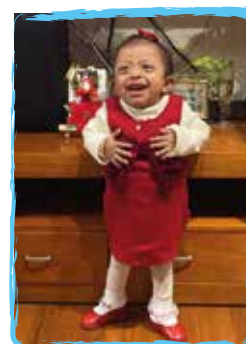
ENERO
Fran, Marc,
Alexia y Laura



FEBRERO
Haizea, Sergio,
Deva y Raquel



MARZO
José Pablo



ABRIL
Evania



MAYO
Dori, Haizea,
Deva y Raquel



JUNIO
Noah



JULIO
Marijose, Julen
y Aurelio



AGOSTO
Alexia



SEPTIEMBRE
Dori, Deva,
Haizea y Raquel



OCTUBRE
Alexia y Marc



NOVIEMBRE
Marc y Alexia



DICIEMBRE
Sergio, Deva,
Raquel y Haizea



noonancantabria.es



Textos:

- Dr. Sixto García-Miñaur Instituto de Genética Médica y Molecular, Hospital Universitario La Paz, Madrid (INGEMM)
- Inmaculada González García, Presidenta Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria, ASNC

Material y fotografías:

Elaboración propia Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria. Las fotos que ilustran este calendario han sido seleccionados por las familias participantes, autorizando con su consentimiento escrito su publicación

Impresión: Imprenta Pellón. Santander