

Primeros Auxilios para Convulsiones: Cómo ayudar

- Tenga en cuenta la hora a la que comienza la convulsión. La duración de la convulsión es de importancia para los servicios de emergencia y doctores.
- Haga rodar a la persona hacia su lado para mantener limpias las vías respiratorias y evitar ahogamiento.
- Amortigue la cabeza de la persona.
- Afloje prendas que tenga en el cuello, como corbata o bufanda.
- Proteja a la persona despejando el espacio a su alrededor, o sosteniendo ligeramente a la persona para evitar que entre en contacto con objetos.
- Si la persona es un familiar o amigo cercano y usted se siente protegido, considere filmar un video de la convulsión para compartir con el neurólogo, siempre manteniendo la privacidad.
- Conozca el plan de respuesta para familiares y amigos. Esto puede incluir medicaciones para convulsiones que duren más que la duración especificada.
- Si la convulsión dura más de 5 minutos, o le preocupa la seguridad de la persona, llame a emergencias.
- Permanezca con la persona hasta que vuelva a orientarse por completo.

Preguntas para su Equipo de Cuidado

- ¿Cuál es el diagnóstico exacto?
- ¿Qué puede estar causando las convulsiones?
- ¿Qué tipo de pruebas necesitamos? ¿Hacerse pruebas con más frecuencia ayudaría? Pregunte específicamente sobre pruebas de resonancia magnética.
- ¿Cuáles son las opciones alternativas y de tratamiento?
- ¿Qué efectos secundarios se puede esperar con el tratamiento y cómo se puede manejar?
- Pregunte sobre convulsiones nocturnas.
- ¿Deberíamos ver a un epileptólogo?
- ¿Qué tipos de dispositivos existen que puedan alertar a un cuidador cuando ocurra la actividad de convulsión?
- ¿Cuándo debería realizar una llamada entre visitas?
- Pregunte al doctor sobre los riesgos presentados por la epilepsia, incluyendo SUDEP.

Todo el material contenido en esta publicación es solo para fines informativos. No haga cambios en su medicación o la de su hija o hijo, en el estilo de vida o en el proceso de manejo de la convulsión sin antes consultar con su médico.

“¡No puedo creer que hayamos encontrado este tipo de bondad!

De parte de nuestra familia para la suya, muchas gracias por toda la ayuda.”

- Melady, Tennessee



Danny y sus hermanos

Por favor, ve y disfruta tu vida. **Danny Did.**



Visítenos en línea: dannydid.org

[f DannyDid](https://www.facebook.com/DannyDid) [@DannyDidOrg](https://twitter.com/DannyDidOrg)

[i DANNY_DID_FOUNDATION_](https://www.instagram.com/DANNY_DID_FOUNDATION_)

3008 Central St, Ste. 203, Evanston, IL 60201

info@dannydid.org

La Fundación Danny Did es una corporación sin fines de lucro organizada en el Estado de Illinois y reconocida por el Servicio de Rentas Internas como 501(c)(3) organización exenta de impuestos. Por favor recuerde a Danny Did en su testamento o planificación testamentaria.



Protegiendo a los Niños con Epilepsia



Cerca de 3.5 millones de estadounidenses son diagnosticados con epilepsia. En nombre de Danny Stanton, prometemos ayudar.

Aprenda sobre nuestra misión de prevenir muertes causadas por convulsiones en dannydid.org



Otorgando dispositivos en 50 estados



Mejorando el conocimiento de SUDEP



Defendiendo en todo el mundo



Educando a los Niños Mediante Deportes

Sobre la Epilepsia

La epilepsia es una condición neurológica que afecta al sistema nervioso. La epilepsia afecta a personas de todas las edades y se define por la ocurrencia de dos o más convulsiones no provocadas. 1 de cada 26 estadounidenses desarrollará epilepsia. Para dos tercios de las personas con epilepsia, la causa es desconocida.

Danny Did: Quiénes Somos

Fundada por los padres Mike y Mariann Stanton tras la Muerte Súbita Inesperada en la Epilepsia (SUDEP) de su hijo Danny de 4 años, la Fundación Danny Did tiene la misión de prevenir muertes causadas por convulsiones. Creemos que un problema global como la epilepsia merece la atención y preocupación de todos los habitantes en el mundo.

El ejemplo de Danny nos inspira cada día, cuando recordamos que Danny sí tomó su tiempo en la vida, Danny sí se relacionó con otros en su vida, y Danny sí disfrutó de su vida. Nuestra organización tiene sus raíces en la familia y la comunidad, y trabajamos para juntar recursos y pasión para proteger a las personas con epilepsia.



Qué Hacemos

Nuestro foco es reducir la brecha de comunicación que suele existir entre proveedores de servicios de salud y pacientes acerca del riesgo de SUDEP. También permitimos el acceso de pacientes a dispositivos que incitan una intervención temprana cuando ocurre una convulsión. Además, concientizamos a la gente sobre la epilepsia: aconsejamos familias, educamos estudiantes, y buscamos la tecnología en el espacio de la epilepsia.

Cómo Utilizamos los Fondos

Las ayudas a la Fundación Danny Did apoyan directamente nuestra misión. Utilizamos nuestros fondos para:

- Conceder subvenciones para dispositivos de alerta de convulsiones para personas y familias financieramente limitadas.
- Mejorar agresivamente la concientización sobre epilepsia y SUDEP en todas las plataformas: redes sociales, escuelas, y toda forma de marketing para el público.
- Patrocinar y/o participar en conferencias, exposiciones, paneles y otros eventos relacionados con la epilepsia/SUDEP.
- Apoyar las iniciativas para educar a neurólogos, epileptólogos y enfermeros sobre la importancia de comunicar el riesgo de SUDEP a los padres y pacientes adultos.
- Mejorar la concientización sobre las tecnologías y dispositivos más prometedores en personas con epilepsia, cuidadores y doctores. [Visite Dannydid.org](http://Visit Dannydid.org) para ver una lista de estos productos.

- Apoyar políticas públicas, regulaciones de gobierno, y esfuerzos legislativos para alentar a las personas con epilepsia.

Cómo Puede Ayudar



¿Está interesado en ser voluntario, recaudar fondos o apoyar a la Fundación Danny Did?

Para encontrar una lista de ideas sobre cómo puede ayudar, visite:

dannydid.org/get-involved