



REVISTA MÉDICA INTERNACIONAL SOBRE EL SÍNDROME DE DOWN

www.elsevier.es/sd



EDITORIAL

Revista Médica Internacional sobre el Síndrome de Down: nuestra revista

International Medical Journal on Down Syndrome: Our journal

K. Trias Trueta

Directora general de la Fundació Catalana Síndrome de Down

El interés de la Fundació Catalana Síndrome de Down en editar una revista médica se inició en un momento en que el estudio científico sobre el síndrome de Down producía un flujo de información constante, y cada vez más intenso, que requería medios adecuados para poder situarlo al alcance de las personas potencialmente interesadas.

En el mes de diciembre de 1986 la Fundació editó una primera versión cuatrimestral en catalán de la revista «*Papers and abstracts for professionals*», un boletín que el *Down Syndrome Centre* de la Universidad de Maryland en Baltimore, EE.UU., editaba desde el año 1978, y en el que se publicaban revisiones científicas, bibliografías, comentarios y noticias. La versión catalana, denominada «*Síndrome de Down, treballs i resums científics per a professionals*», comenzó a incrementar paulatinamente su contenido y aportaciones de autores autóctonos, editándose en el año 1988 la primera versión en lengua castellana, *Síndrome de Down, artículos y resúmenes científicos*.

Su mayor objetivo era que el boletín supusiera un estímulo más para promover el interés creciente por el síndrome de Down, y una plataforma adecuada para los científicos de nuestro país, para la publicación de estudios sobre el tema, además de ser un vehículo de comunicación entre la Fundació y su medio.

Con el ánimo de dotar a nuestra revista de mayor autonomía, en el año 1997 la publicación estrenó un nuevo formato

bajo el título «*SD REVISTA MÉDICA INTERNACIONAL SOBRE EL SÍNDROME DE DOWN*», a fin de convertirse en instrumento de captación y difusión de los avances en el conocimiento del síndrome de Down, desde los registros en el campo de las ciencias básicas como la biología molecular y la genética, hasta la práctica clínica diaria como el diagnóstico, la terapia y los servicios asistenciales.

Por tanto, esta revista sigue los pasos de su predecesora, dirigida a los profesionales de la medicina, y difunde el proyecto de la Fundació, basado en una visión completa de la persona y, por tanto, de la persona con cualquier tipo de discapacidad. Por ello, en sus páginas tienen cabida las orientaciones psicopedagógicas en relación con el campo médico, dada la importancia que tienen para la mejora de la calidad de vida de la persona con síndrome de Down y porque estamos convencidos de que es necesario aproximarnos a la investigación y a la práctica médica en clave humanística, es decir, no contemplando a la persona tan solo desde el punto de vista biopatológico sino desde la perspectiva de sus capacidades, a fin de que pueda lograr la plena identidad como tal.

En 2010, los servicios editoriales de Elsevier-Doyma España se hicieron cargo de la edición de la revista, con el objetivo de repercutir en una mejor presentación, difusión, indexación y factor de impacto.

En estos 31 años, esta revista —que ha sido la única de carácter estrictamente médico— ha supuesto un estímulo para la comunidad científica gracias a la gran tarea de los profesionales que han estado a la cabeza, muy

Correo electrónico: katy@fcsd.org

<https://doi.org/10.1016/j.sd.2017.12.001>

1138-2074/© 2017 Fundació Catalana Síndrome de Down. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

especialmente su Director, el Dr. Josep Maria Corretger, y los autores que durante estos años han confiado en nuestra plataforma.

En la actualidad, gracias a la concienciación de la sociedad y del entorno médico, son cada vez más los estudios y artículos sobre el síndrome de Down que se publican en las grandes revistas especializadas de cada área. Habiendo

logrado nuestro objetivo, y no queriendo perder el contacto con nuestros fieles lectores, a partir de 2018 trabajaremos en un nuevo formato basado en ediciones especiales, exponiendo, junto a los avances médicos, las cuestiones concernientes al resto de ámbitos psico-pedagógicos y sociales, que incluyen las atenciones de las personas con síndrome de Down.