



# Compendio de fuentes de datos de salud sobre padres con discapacidades de los Estados Unidos

## 2017

## Autores

Henan Li

Monika Mitra

Susan Parish

Joanne Nicholson

## Agradecimientos

Este informe sumario de disponibilidad de datos fue elaborado por el National Research Center for Parents with Disabilities, con la subvención número 90DPGE0001 del National Institute on Disability, Independent Living and Rehabilitation Research (NIDILRR).

Los autores desean darles las gracias a Finn Gardiner, Michelle Techler y a los otros miembros del National Research Center for Parents with Disabilities por su atenta revisión y sus sugerencias.

Para mayor información sobre el National Research Center for Parents with Disabilities, comuníquese con el Lurie Institute for Disability Policy: [lurie@brandeis.edu](mailto:lurie@brandeis.edu)

## Cita bibliográfica sugerida

Li, H., Mitra M., Parish, S., Nicholson J. (2017). Compendium of Health Data Sources for Parents with Disabilities in the United States. Waltham, MA: Brandeis University.

## Índice

Autores .....	1
Agradecimientos .....	1
Resumen .....	3
American Community Survey (ACS).....	4
Behavioral Risk Factor Surveillance System (BRFSS) .....	6
Medical Expenditure Panel Survey (MEPS) .....	8
National Core Indicators Project Consumer Survey (NCI) .....	9
National Comorbidity Survey (NCS) .....	11
National Health Interview Survey (NHIS) .....	13
National Survey of Family Growth (NSFG) .....	15
Survey of Income and Program Participation (SIPP) .....	17
The Fragile Families and Child Wellbeing Study (FFCWS) .....	19
Bibliografía .....	21
Apéndice .....	22

## Resumen

El innovador informe del Consejo Nacional sobre Discapacidades, *Rocking the Cradle: Ensuring the Rights of Parents with Disabilities and their Children* (Meciendo la cuna: Cómo garantizar los derechos de los padres con discapacidades y de sus hijos) destaca “la escasez de datos e investigación sobre la prevalencia de padres con discapacidades, sus necesidades y sus experiencias”. Este informe, titulado “*Compendium of Health Data Sources for Parents with Disabilities in the United States*” (Compendio de fuentes de datos de salud sobre padres con discapacidades de los Estados Unidos), es un resumen de fuentes selectas de datos a nivel nacional que captan información de salud sobre los padres con discapacidades en este país. Comprender y usar estas fuentes de datos es fundamental para la investigación y para los esfuerzos por aumentar los conocimientos sobre los derechos de los padres con discapacidades.

Después de un proceso de identificación por medio de búsquedas bibliográficas y en la web, se seleccionaron nueve fuentes de datos delimitando el tipo de discapacidad y la situación de los padres, e incluyendo información de salud. Para cada fuente de datos se incluye la siguiente información: reseña breve de la fuente de datos, sitio web, identificación de los padres con discapacidades, preguntas sobre la situación de discapacidad, indicadores relacionados con la salud física y mental, limitaciones de los datos y la posibilidad de relacionarla con otras fuentes de datos. Después de una revisión por expertos y editores, la información se revisa y se presenta en este informe.

Al usar este informe, es importante reconocer las limitaciones inherentes a la metodología de utilizar datos secundarios. Los grupos de datos a nivel nacional fueron diseñados por entidades diversas con fines diferentes, utilizaron metodologías de sondeo variadas y se concentraron en distintos temas. Hay variaciones en la definición de los padres y las discapacidades. No obstante, este compendio muestra que, si se aprovechan los puntos fuertes de cada fuente de datos, hay un gran potencial para estudios futuros sobre los padres con discapacidades utilizando grupos de datos a nivel nacional basados en la población.

## American Community Survey (ACS)



### Introducción

La American Community Survey (ACS) es una encuesta anual que ofrece información sobre la situación demográfica, económica, social y de vivienda de la población civil de los Estados Unidos. El Censo de los Estados Unidos lleva a cabo esta encuesta. Aproximadamente 1 de cada 38 hogares recibe una invitación para participar.

**Sitio web**      <https://www.census.gov/programs-surveys/acs/>

### Resumen de disponibilidad de datos

Según las estimaciones preliminares (basadas en un período promedio de cinco años, de 2010 a 2014), aproximadamente 4,8 millones de familias estadounidenses tienen un padre o abuelo con una discapacidad y niños menores de 18 años.

En la encuesta ACS, la palabra *padres* incluye a padres biológicos, adoptivos y padrastros. En este cuestionario, los suegros y las suegras se incluyen en la categoría “Suegros” (padres políticos). *Hijo propio* se refiere a los hijos no casados menores de 18 años, ya sean hijos biológicos, adoptivos o hijastros.

Los padres con discapacidades fueron identificados mediante una serie de seis preguntas (conocidas como ACS-6). Estos indicadores incluyen a encuestados con dificultades auditivas, visuales (aun usando anteojos) para procesar información o tomar decisiones, caminar o usar escaleras, vestirse o bañarse o hacer recados solos.

La encuesta ACS ofrece información sobre la cobertura del seguro de salud y los beneficios de asistencia pública.

### Limitaciones

La encuesta ACS no incluye indicadores funcionales ni niveles de discapacidad. Además, no incluye indicadores de discapacidad psiquiátrica o salud mental. Como el objetivo de la encuesta ACS no es

seguir la salud, sus indicadores tienen una importancia limitada para el seguimiento de la salud de los padres con discapacidades.

### Enlaces

La encuesta ACS puede relacionarse con datos administrativos y del Censo de los Estados Unidos para análisis adicionales.

## Behavioral Risk Factor Surveillance System (BRFSS)



### Introducción

La Encuesta de Vigilancia del Factor de Riesgo Conductual (*Behavioral Risk Factor Surveillance System*, BRFSS) utiliza entrevistas telefónicas para recopilar datos a nivel estatal sobre las prácticas de salud preventiva, los problemas de salud crónicos y las conductas de riesgo. Los datos se recopilan mensualmente de población adulta civil no institucionalizada (de 18 años o más de edad) que vive en hogares con teléfono, de los 50 estados, así como del Distrito de Columbia y de los tres territorios de los Estados Unidos. La encuesta está financiada por los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades y agencias federales como la Administración de Recursos y Servicios de Salud, la Administración sobre el Envejecimiento, el Departamento de Asuntos de Veteranos, la Administración de Salud Mental y Abuso de Sustancias, y agencias estatales.

**Sitio web**                      <https://www.cdc.gov/brfss/>

### Resumen de disponibilidad de datos

En la encuesta BRFSS de 2014, aproximadamente 115.317 padres (sin ponderar) informaron tener una discapacidad<sup>1</sup>. Los padres con discapacidades fueron identificados mediante preguntas sobre el número de niños menores de 18 años que vivían en el hogar y sobre la discapacidad del ACS-6. La encuesta BRFSS hace preguntas sobre la relación del encuestado con el niño (padre biológico, padrastro, padre adoptivo, abuelo o padre de crianza temporal o tutor).

Incluye indicadores sobre salud general, factores potenciales de riesgo, limitaciones de actividad, abuso y dependencia de sustancias, problemas crónicos de salud y uso de servicios de prevención. También cabe destacar que las preguntas de la encuesta BRFSS pueden variar según el año y el estado.

### Limitaciones

La metodología de la encuesta BRFSS no permite que participen las personas que viven en instituciones o necesitan ayuda para completar la entrevista por tener discapacidades cognitivas o intelectuales. Las personas sordas o con dificultades auditivas tampoco pueden participar en la entrevista telefónica. Las

---

<sup>1</sup> Fuente: análisis preliminar de los autores

preguntas de la encuesta BRFSS específicas sobre discapacidad no permiten que se determine su tipo, duración, gravedad o cuándo comenzó.

### Enlaces

Los datos de la encuesta BRFSS se pueden relacionar con datos de fuentes externas, por ejemplo, los indicadores de calidad del entorno<sup>2</sup>.

---

<sup>2</sup> [https://www.cdc.gov/brfss/pdf/BRFSS\\_Methodology\\_Brochure.pdf](https://www.cdc.gov/brfss/pdf/BRFSS_Methodology_Brochure.pdf)

## Medical Expenditure Panel Survey (MEPS)



### Introducción

La Encuesta de Panel sobre Gastos Médicos (*Medical Expenditure Panel Survey*, MEPS), que comenzó en 1996, es una serie de encuestas a gran escala a familias y personas y a sus proveedores de servicios de salud (médicos, hospitales, farmacias) y empleadores, administrada en todo Estados Unidos por la Agencia para la Investigación y la Calidad del Cuidado de la Salud (*Agency for Healthcare Research and Quality*, AHRQ). El componente del hogar (MEPS-HC) es el más utilizado en la investigación en salud. Recopila datos sobre la población civil no institucionalizada de Estados Unidos por medio de entrevistas a familias. MEPS hace preguntas sobre los servicios de salud específicos que la gente utiliza, la frecuencia con que los usa, el costo y cómo se pagan. MEPS es la fuente más completa de datos sobre el costo y uso de la atención médica y el seguro de salud en los Estados Unidos.

**Sitio web**                      <https://meps.ahrq.gov/mepsweb/index.jsp>

### Resumen de disponibilidad de datos

El tamaño de la muestra sin ponderar de padres con discapacidades de las encuestas MEPS de 2007a 2011 es de 1.740 participantes, según los datos preliminares; el tamaño de la muestra ponderada es de 2,8 millones.

MEPS utiliza una tabla para definir las relaciones parentales, y vivir con el niño es un requisito para ser incluido en la encuesta. Los padres pueden ser biológicos, adoptivos o padrastros. MEPS distingue los datos específicos de la madre y del padre. MEPS define el tipo y el alcance de la discapacidad de un padre mediante una serie de preguntas sobre las actividades importantes de la vida diaria, las limitaciones funcionales y de la actividad, así como su duración.

MEPS ofrece una serie de indicadores relacionados con la salud, entre ellos, estado general de salud física y mental, problemas de salud prioritarios y tabaquismo. MEPS también tiene información sobre el acceso a servicios de salud (fuente habitual de la atención y atención tardía o no utilizada) y uso, por ejemplo, de citas médicas, medicamentos recetados e información sobre gastos.

## Limitaciones

Para identificar a los padres, es un requisito que vivan con el niño.

## Enlaces

Los datos de la encuesta MEPS de 1996 a 2012 están relacionados con registros personales en los archivos de la Encuesta Nacional de Entrevistas de Salud (*National Health Interview Survey*). Desde 2013, sólo se puede acceder a los datos relacionados en los centros de datos de los CDC y con restricciones.

## National Core Indicators Project Consumer Survey (NCI)



## Introducción

El proyecto de Indicadores Nacionales Clave (*National Core Indicators*, NCI) de la Encuesta al Consumidor es una colaboración entre la Asociación Nacional de Directores Estatales de Servicios para Discapacidades del Desarrollo (*National Association of State Directors of Developmental Disabilities Services*, NASDDDS) y el Instituto de Investigación en Servicios Humanos (*Human Services Research Institute*, HSRI). La meta es establecer una serie normalizada de indicadores de rendimiento y resultados que se pueda utilizar para hacer un seguimiento del desempeño, comparar resultados entre estados, y establecer puntos de referencia para los servicios de discapacidad a nivel nacional. El Proyecto NCI hace mucho hincapié en las discapacidades intelectuales y de desarrollo; las otras discapacidades generalmente no están cubiertas. Para ser incluidos en este conjunto de datos, los adultos mayores de 18 años tenían que utilizar al menos un servicio para una discapacidad del desarrollo financiado con fondos públicos, aparte del dispuesto por el administrador del caso. Cada año, se incluye a un mínimo de 400 personas por estado, seleccionadas al azar, de más de 20 estados. Los modos de recopilación de datos varían según el componente: para la información de fondo se utilizan registros administrativos; para la encuesta a consumidores adultos, entrevistas personales; para las encuestas familiares, cuestionarios enviados por correo; y para el personal, una encuesta en línea.

## Sitio web

<http://www.nationalcoreindicators.org/>

## Resumen de disponibilidad de datos

En 2015 y 2016, se añadieron dos preguntas directas a la encuesta del NCI para determinar la situación de los padres (“¿Es esta persona el padre o la madre?” y “Si la persona tiene hijos menores de 18 años de edad, ¿vive con ellos?”). El estado de discapacidad se da por sentado porque todos los encuestados han recibido servicios para discapacidades del desarrollo. La encuesta del NCI incluye indicadores sobre estado general de salud, controles de salud preventiva, ejercicio, salud y seguridad, tabaquismo y psicofármacos. Para usar los datos del proyecto NCI, se puede aplicar una tarifa de acceso de \$350 o más.

## Limitaciones

La muestra se limita a las personas que reciben servicios ofrecidos por el estado en los estados donde se administra la encuesta. Más aún, muchos estados utilizan categorías de inclusión diferentes. El proyecto NCI sólo incluye a personas con discapacidades intelectuales y del desarrollo; esto dificulta la evaluación de las disparidades. Los apoderados para las decisiones de atención médica suelen completar la sección sobre indicadores de salud, y esto hace que haya muchas respuestas de “No sé”. Debido al criterio de recepción de servicios, el proyecto NCI no es representativo de la población general de personas con discapacidades intelectuales y del desarrollo de los Estados Unidos. Además, debido a las diferencias metodológicas, la comparación entre estados no es viable con los datos del proyecto NCI.

## Enlaces

No se aplica

## National Comorbidity Survey (NCS)



### Introducción

La Encuesta Nacional sobre Enfermedades Concomitantes (*National Comorbidity Survey*, NCS) fue una encuesta longitudinal sobre trastornos psiquiátricos en los Estados Unidos. Se diseñó para obtener datos sobre la prevalencia, los factores de riesgo y las consecuencias de la morbilidad y las enfermedades psiquiátricas concomitantes. Los entrevistadores utilizaron principalmente la metodología de entrevistas personales asistidas por computadora en los hogares de los encuestados. NCS-2 volvió a entrevistar a las personas que respondieron a la encuesta de referencia para estudiar los patrones y factores de pronóstico de problemas de salud mental y trastornos por uso de sustancias. También evaluó los efectos de las afecciones primarias de salud mental en la predicción del inicio y el curso de los trastornos secundarios por uso de sustancias. La encuesta NCS-R se llevó a cabo junto con la encuesta NCS-2, y utilizó una muestra de 10.000 encuestados completamente nueva. Esta encuesta repite muchas de las preguntas de la encuesta NCS-1 e incorpora evaluaciones basadas en la cuarta edición del Manual diagnóstico y estadístico de los trastornos mentales (DSM-IV). La serie de encuestas NCS también incluyó un estudio paralelo con 10.000 adolescentes: la encuesta NCS-A. El objetivo de esta encuesta es obtener datos representativos a nivel nacional sobre la prevalencia y las correlaciones de las afecciones de salud mental entre los jóvenes.

**Sitio web** <http://www.hcp.med.harvard.edu/ncs/>

### Resumen de disponibilidad de datos

Para determinar la situación de los padres en la encuesta NCS, a los adultos encuestados se les preguntó cuántos niños menores de 18 años vivían en el hogar y cuál era su relación con ellos. Las preguntas sobre discapacidad de la encuesta NCS abarcaban las discapacidades de aprendizaje, mentales y emocionales, la duración de las limitaciones de cada discapacidad, la percepción del encuestado con respecto a las discapacidades, las necesidades de asistencia y su impacto en la capacidad de trabajar.

Los indicadores de la encuesta relacionados con la salud incluían salud mental, psiquiátrica y conductual, problemas crónicos de salud, tabaquismo y uso de medicamentos psiquiátricos.

## Limitaciones

Es menos probable que las personas con discapacidades intelectuales y del desarrollo, y dificultades de comunicación pudieran completar la encuesta.

## Enlaces

La encuesta NCS-R está relacionada con otras encuestas colaborativas de epidemiología psiquiátrica (*Collaborative Psychiatric Epidemiology Surveys, CPES*): La Encuesta Nacional sobre la Vida en Estados Unidos (*National Survey of American Life, NSAL*) y el Estudio Nacional sobre Personas Latinas y Asiáticas Americanas (*National Latino and Asian American Study, NLAAS*).

## National Health Interview Survey (NHIS)



### Introducción

La Encuesta Nacional de Entrevistas de Salud (*National Health Interview Survey*, NHIS) es una encuesta transversal anual que recopila datos sobre el estado de salud, las condiciones físicas, los ingresos, bienes y el seguro de salud de los hogares. Los datos de la encuesta NHIS, financiada por los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades, son la principal fuente de información sobre la salud de la población civil no institucionalizada de los Estados Unidos.

**Sitio web** [http://www.cdc.gov/nchs/nhis/about\\_nhis.htm](http://www.cdc.gov/nchs/nhis/about_nhis.htm)

### Resumen de disponibilidad de datos

El tamaño de la muestra sin ponderar de padres con una discapacidad de las encuestas NHIS combinadas de 2006 a 2013 fue de 6.400; para cualquier sección transversal, el tamaño promedio de la muestra es de aproximadamente 800. La situación de los padres se determinó con un método similar al de la encuesta MEPS (ver resumen anterior). La discapacidad se determinó de varias maneras. En primer lugar, por una limitación en una actividad importante o para trabajar; en segundo lugar, por la necesidad de un asistente personal para las actividades de la vida diaria; y, por último, desde el año 2010, incluyendo las preguntas ACS-6 con una mitad de la muestra seleccionada de manera aleatoria<sup>3</sup>. Los indicadores relacionados con la salud de la encuesta NHIS incluyeron datos demográficos familiares, una encuesta de muestra a un adulto y un niño, estado de salud y limitaciones, lesiones, acceso y utilización de servicios de salud, seguro de salud e ingresos y bienes familiares. Los suplementos de los indicadores principales incluyeron pruebas de detección de cáncer, medicina complementaria y alternativa, salud mental infantil y uso de la

---

<sup>3</sup> Para más detalles, ver [ftp://ftp.cdc.gov/pub/Health\\_Statistics/NCHS/Dataset\\_Documentation/NHIS/2010/srvydesc\\_disbtest.pdf](ftp://ftp.cdc.gov/pub/Health_Statistics/NCHS/Dataset_Documentation/NHIS/2010/srvydesc_disbtest.pdf)

atención médica. Además de las preguntas generales, en la encuesta de muestra a adultos se incluyeron preguntas adicionales sobre discapacidad.

### Limitaciones

Para identificar a los padres, es un requisito que vivan con el niño.

### Enlaces

Los datos de la encuesta NHIS se puede relacionar con datos de varias fuentes, entre ellas, Medical Expenditure Panel Survey (MEPS); recursos relacionados del National Center for Health Statistics (NCHS); datos de mortalidad; datos de inscripción y reclamaciones de Medicare; datos del historial de beneficios del Seguro Social; comprobación de registros nacionales de vacunación

## National Survey of Family Growth (NSFG)



### Introducción

La Encuesta Nacional de Crecimiento Familiar (*National Survey of Family Growth*, NSFG) recopila información sobre vida familiar, matrimonio y divorcio, embarazo, infertilidad, uso de anticonceptivos y la salud masculina y femenina. Los participantes en la encuesta NSFG son hombres y mujeres de 15 a 44 años. Los resultados de la encuesta son utilizados por el Departamento de Salud y Servicios Humanos de los Estados Unidos y por otros para planificar servicios de salud y programas de educación en salud, y para llevar a cabo estudios estadísticos sobre las familias, la fertilidad y la salud. La encuesta NSFG recibe fondos de los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades y recopila datos el año entero mediante entrevistas personales asistidas por computadora en los hogares de los encuestados.

**Sitio web**     <http://www.cdc.gov/nchs/nsfg.htm>

### Resumen de disponibilidad de datos

La encuesta NSFG incluye una serie de preguntas sobre la situación de los padres, por ejemplo, número de niños que viven en el hogar, niños biológicos dados en adopción o que murieron poco después de nacer, sexo de los niños y relaciones con hijos no biológicos. Además, la situación de discapacidad se determina mediante las preguntas ACS-6 (ver el Apéndice).

Los indicadores de la encuesta NSFG incluyen una serie completa de datos de salud, por ejemplo, estatura, peso, índice de masa corporal, acceso a la atención médica y cobertura, y razones por las que no se recibieron servicios de salud o de atención médica. Cabe destacar que la encuesta NSFG incluye mucha información sobre embarazo y salud reproductiva.

### Limitaciones

La encuesta NSFG no incluye categorías de salud mental; esto dificulta la inclusión de personas con discapacidades psiquiátricas.

## Enlaces

No hay vínculos conocidos a otras fuentes de datos.

## Survey of Income and Program Participation (SIPP)



### Introducción

La Encuesta de Ingresos y Participación en Programas (*Survey of Income and Program Participation*, SIPP) es una encuesta de panel a hogares y una fuente importante de información sobre ingresos y participación en programas en los Estados Unidos. La encuesta SIPP recopila datos y mide el cambio en varias cuestiones, entre ellas, bienestar económico, dinámica familiar, educación, bienes, seguro de salud, cuidado de niños y seguridad alimentaria. Cada panel presenta una muestra representativa a nivel nacional entrevistada durante un período de aproximadamente cuatro años. La encuesta SIPP es financiada por la Oficina del Censo y recopila datos mediante entrevistas telefónicas y en persona. La encuesta de panel más reciente se llevó a cabo en 2014.

**Sitio web**                      <https://www.census.gov/sipp/>

### Resumen de disponibilidad de datos

El tamaño promedio de la muestra de padres con discapacidades para cualquiera de las secciones transversales de las encuestas SIPP de 1996 a 2008 fue de unos 2,900 participantes. La encuesta SIPP identifica a los padres preguntando si el encuestado es hijo (biológico, hijastro o adoptado) de alguien, o padre o madre, lo cual indica una relación parental. Las personas con discapacidades pueden ser identificadas mediante una serie de preguntas acerca de si el encuestado tiene un problema de salud física, mental o de otro tipo que limita el tipo o la cantidad de trabajo que puede realizar. Las preguntas sobre discapacidad y estado funcional incluyen preguntas específicas sobre discapacidades del desarrollo y de salud mental, uso de Medicare y del beneficio de Seguridad de Ingreso Suplementario (SSI), y actividades comunes y críticas de la vida diaria. Además, el suplemento sobre discapacidad, tiene cuatro preguntas adicionales: La persona, a) ¿tiene una discapacidad de aprendizaje como dislexia? b) ¿Retraso mental? C) ¿Una discapacidad de desarrollo como autismo o parálisis cerebral? D) ¿Alzheimer? Los indicadores de salud de la encuesta SIPP incluyen: salud general, limitaciones funcionales, discapacidades que afectan la

capacidad del encuestado para trabajar, necesidad de asistencia personal, hospitalizaciones, otros períodos de enfermedad y cobertura de seguro médico.

### Limitaciones

La redacción de la pregunta principal sobre discapacidad (“¿Tiene algún problema físico, mental o de salud que limite el tipo de trabajo que puede hacer?”) ha cambiado con los años.

### Enlaces

La encuesta SIPP puede relacionarse con los datos de la Encuesta Actual a la Población (*Current Population Survey*) y con los registros administrativos de la Administración del Seguro Social.

## The Fragile Families and Child Wellbeing Study (FFCWS)



### Introducción

El Estudio de Familias Frágiles y Bienestar Infantil (*Fragile Families and Child Wellbeing Study*, FFCWS) es un estudio longitudinal que aporta datos sobre atención prenatal, actitudes con respecto al matrimonio, apoyo social, conocimiento de las políticas locales y recursos comunitarios. Lo llevan a cabo investigadores de Princeton University y Columbia University. El Estudio FFCWS recopila datos sobre unos 4.700 nacimientos (3.600 no conyugales, 1.100 conyugales) en 75 hospitales de 20 ciudades de los Estados Unidos. La parte principal del estudio consiste en entrevistas a madres y padres después del nacimiento y nuevamente cuando los niños cumplen 1, 3, 5 y 9 años. Estas entrevistas recopilan información sobre actitudes, relaciones, conductas de crianza, características demográficas, salud (física y mental), situación económica y laboral, características del vecindario y participación en el programa. Además, se hacen evaluaciones en el hogar de los niños y del entorno familiar a las edades de 3, 5 y 9 años. La entrevista en el hogar recopila información sobre el desarrollo cognitivo y emocional, la salud y el entorno familiar de los niños.

**Sitio web**      <http://www.fragilefamilies.princeton.edu/>

### Resumen de disponibilidad de datos

El tamaño promedio de la muestra de padres con discapacidades en el Estudio FFCWS es de aproximadamente 3.400 participantes. Se identifica a los padres mediante variables de la relación padre-hijo. La discapacidad se identifica mediante preguntas acerca de si los encuestados reciben ingresos por discapacidad, o si no están buscando trabajo a causa de una discapacidad.

Los indicadores de salud incluyen estado de salud general, situación de vida, asma, estatura y peso, seguro de salud o cobertura de Medicaid, uso de sustancias, problemas de salud mental, antecedentes familiares de salud mental, impulsividad, atención prenatal, coeficiente intelectual (usando la escala WAIS) y satisfacción con la vida.

### Limitaciones

La definición de discapacidad está relacionada con el empleo.

## Enlaces

No hay vínculos conocidos a otras fuentes de datos.

## Bibliografía

- Akobirshoev, I. (2016). *Preliminary analysis of national data sets on the health and disability of parents*. Preliminary analysis. Lurie Institute for Disability Policy. Brandeis University. Waltham, MA.
- Li, H. (2016). *Preliminary analysis of national data sets on the health and disability of parents*. Preliminary analysis. Lurie Institute for Disability Policy. Brandeis University. Waltham, MA.
- Livermore, G. A. (2007). Limitations of the National disability data system. *Employment and Disability Institute Collection*, 1245.

## Apéndice

### Preguntas sobre discapacidad de la Encuesta a la Comunidad Estadounidense (*American Community Survey Disability Questions, ACS-6*)

**(Todas las edades)**

1. ¿La persona es sorda o tiene dificultades auditivas graves? Sí/No
2. ¿La persona es ciega o tiene dificultades visuales graves, incluso si usa anteojos? Sí/No

**(5 años de edad o más):**

3. ¿La persona tiene dificultades serias para concentrarse, recordar o tomar decisiones debido a un problema físico, mental o emocional? Sí/No
4. ¿La persona tiene dificultades serias para caminar o subir escaleras? Sí/No
5. ¿La persona tiene dificultades para vestirse o bañarse? Sí/No

**(15 años de edad o más):**

6. ¿La persona tiene dificultad para hacer actividades sola, como ir al consultorio de un médico o ir de compras a causa de un problema físico, mental o emocional? Sí/No