

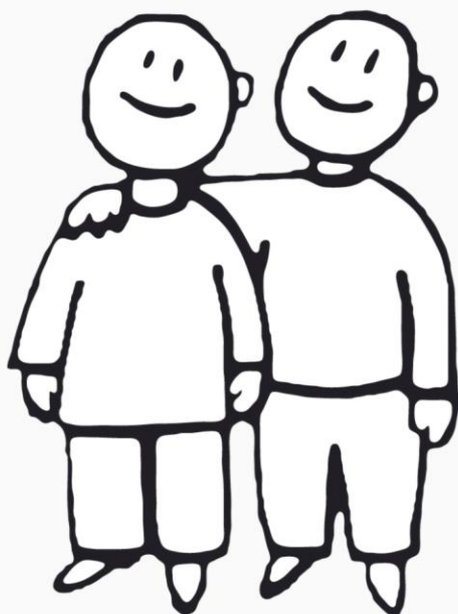


**fundació
el somni dels nens**

www.elsomnidelsnens.org

memoria de actividades **2017**

**fundació
el somni dels nens**



Apreciados Amigos,

Me complace presentaros la Memoria de actividades del año 2017 con la satisfacción de ver cómo se va consolidando el proceso de crecimiento iniciado hace ya unos años, trabajando para incrementar nuestras actividades y llegar más lejos con nuestras acciones.

El objetivo de la Fundación El Somni dels Nens es hacer realidad los sueños de niños y niñas afectados de cáncer u otras enfermedades crónicas o graves, con la finalidad de aportar una dosis de ilusión que les ayude a mantener una actitud positiva durante el tratamiento y evolución de su enfermedad.

Dedicamos parte de nuestros recursos y capacidad de gestión a ofrecer de manera continuada servicios, programas y actividades intentando contribuir en la mejora de su calidad de vida y la de sus familias, tanto en el entorno hospitalario como fuera de él. Trabajamos con la convicción que el principal sueño de un niño que sufre una enfermedad grave, es vivir el proceso con la máxima normalidad posible, ver que su entorno familiar es sólido y no perder la esperanza ni la alegría.

Somos una entidad con vocación de cooperar y complementar la acción de hospitales y casas de acogida, asociaciones de padres de niños con cáncer y otras fundaciones o entidades que pretenden objetivos similares. Llevamos a cabo nuestras acciones en estrecha colaboración con los centros hospitalarios, equipos médicos, psicólogos, asistentes sociales y voluntarios que conocen la situación y estado anímico en cada caso. Nuestras actuaciones se enmarcan siempre en el más estricto respeto y protección de la identidad de los niños enfermos y sus familias.

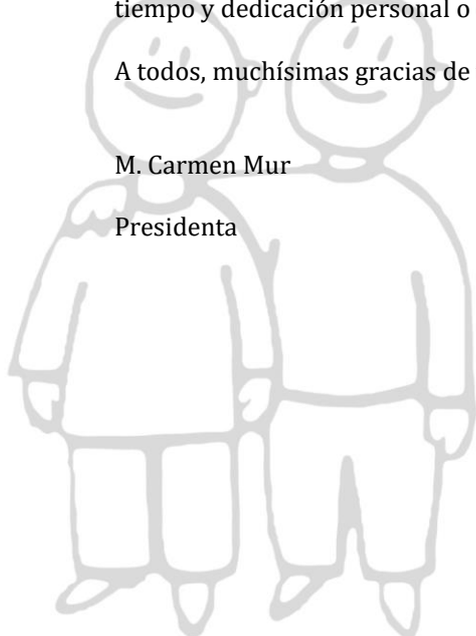
Os invito a navegar sin prisa por nuestra web, en ella se refleja el trabajo que ofrecemos, con la ilusión de saber que con nuestra actividad, aportamos una dosis de energía, alegría e ilusión a niños gravemente enfermos, a sus familias y a los equipos de profesionales médicos que les atienden.

No querría finalizar estas palabras sin agradecer a todos aquellos, que año tras año nos siguen dando su apoyo. Sin ellos, nuestro trabajo no sería posible. Empresas, instituciones y personas que creen en nuestro trabajo, confían en nuestra manera de hacer y ponen a nuestra disposición sus recursos, tiempo y dedicación personal o contactos, que son esenciales para el desarrollo de nuestra actividad.

A todos, muchísimas gracias de todo corazón por vuestro apoyo y fidelidad.

M. Carmen Mur

Presidenta



LA EVOLUCIÓN DESDE LOS INICIOS

Desde sus inicios a finales de 1999 la Fundación El Somni dels Nens ha ido evolucionando, creciendo y madurando gracias a la estrecha colaboración y fluida comunicación que siempre hemos mantenido con los responsables de los hospitales y entidades con las que colaboramos.

Como resultado de este trabajo en equipo, nos hacemos eco de las peticiones y sugerencias que vamos recibiendo, sobre como contribuir con mayor eficacia a la mejora de la calidad de vida de los niños enfermos y sus familias, durante sus largas estancias en el hospital. Consecuentemente hemos ido ampliando nuestro objeto fundacional inicial de hacer realidad los sueños e ilusiones de niños enfermos, con la introducción de nuevos servicios, programas y actividades de más amplio abasto. También hemos ampliado el espectro de enfermedades que son objeto de nuestra atención, pasando de las oncológicas, a todas las que puedan considerarse crónicas o graves.

HOY

Actualmente la fundación El Somni dels Nens es un proyecto consolidado, que mira el pasado con orgullo por el trabajo realizado y que vive el presente con el compromiso de seguir prestando su apoyo incondicional a los niños enfermos, a sus familiares y a los equipos médicos y asistenciales que les cuidan y que se ocupan de su curación.

Nuestro reto es mejorar la calidad y el abanico de los servicios, programas y actividades que ofrecemos y seguir haciendo de nuestra organización y de nuestros proyectos un modelo de eficiencia y respeto a las normas de buen gobierno y transparencia.

FUTURO

Nuestro futuro ilumina sonrisas de niños con los que tendremos la oportunidad de compartir la alegría de la vida y la esperanza de su curación, el agradecimiento de las familias con las aprenderemos a ser más fuertes y optimistas y el aprecio del personal médico, maestras de las aulas hospitalarias, gestores, psicólogos, voluntarios y asistentes sociales con quienes seguiremos trabajando conjuntamente para conseguir hacer realidad sus sueños y mejorar su calidad de vida.



GOBIERNO Y GESTIÓN DE LA FUNDACIÓN

Presidenta Honorífica

- Mme. Christine Longchambon

Presidenta

- M. Carmen Mur

Secretario

- Albert Collado

Composición del Patronato

- Sandra Calcagno
- Ramón Casals
- Miguel Ángel Martí
- Ramón Roca

Coordinación de proyectos

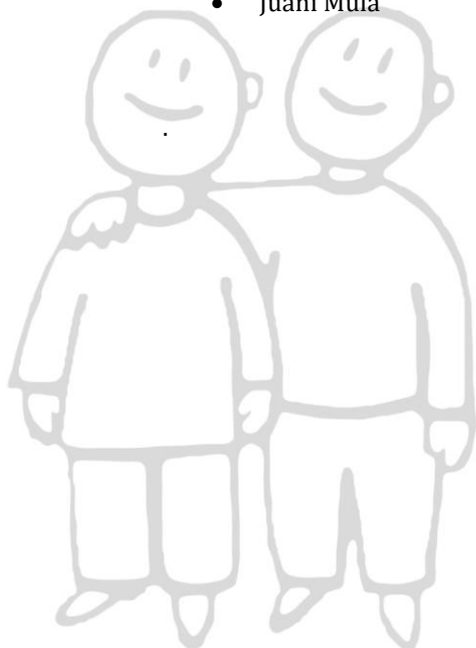
- Carmen Estrada

Comunicación

- Jordi Torrents
- Maria Jiménez

Administración

- Juani Mula



NUESTRO TRABAJO: ¿Qué hacemos y cómo lo hacemos?

Aunque el nombre y objeto social original de la Fundación hace referencia específica a sueños de niños enfermos, a lo largo de los años hemos ampliado nuestros servicios, programas y actividades, con la voluntad de complementar la acción de la sanidad pública y otras entidades, instituciones y organizaciones no gubernamentales, que tienen como objetivo velar por el bienestar de niños con enfermedades oncológicas, crónicas o graves y sus familias.

Actualmente la Fundación está estructurada en las siguientes líneas de actividad:

SUEÑOS DE NIÑOS Y NIÑAS ENFERMOS

Realizamos los Sueños de niños que sufren enfermedades oncológicas, crónicas o graves con el objetivo de aportar una dosis de ilusión que les ayude a generar una actitud positiva durante los tratamientos y superar momentos de extrema dificultad física o anímica.

Los llevamos a cabo cuando lo solicitan los responsables del tratamiento de los niños, ya sean médicos, enfermeras, maestras de las escuelas de ámbito hospitalario, psicólogos o asistentes sociales, así como de responsables de otras asociaciones análogas, ya que son ellos quienes mejor puede determinar, en qué casos la realización de un sueño puede ser un elemento eficaz en el tratamiento y recuperación del niño enfermo.

ACTIVIDADES LÚDICAS

Cuando un niño es hospitalizado su vida cambia abruptamente. Desaparecen la casa, la escuela, la familia y los amigos y se interrumpen actividades habituales como el juego o el estudio. A su tristeza por la ruptura con su entorno se une el aburrimiento. El niño hospitalizado generalmente se siente confundido y amenazado por la enfermedad, y se ve obligado a asimilar múltiples cambios. Muchas personas desconocidas para él forman parte de su nueva situación: médicos y enfermeras que examinan su cuerpo y lo someten a diversas pruebas que en ocasiones son molestas o dolorosas.

El objetivo que se persigue con las actividades lúdicas en el contexto hospitalario, es promover una mejor adaptación del paciente pediátrico a su nuevo entorno, favoreciendo su estancia en el hospital que en ocasiones se prolonga durante un largo espacio de tiempo.

COLABORACIONES CON OTRAS ENTIDADES

La colaboración con otras fundaciones y asociaciones nos permite dar soporte a proyectos que persiguen los mismos objetivos que nosotros.

Ofrecemos nuestro apoyo a proyectos y entidades que estén muy cerca de los niños enfermos, ya que ellas son las que mejor conocen sus necesidades reales y disponen de voluntarios comprometidos y motivados para llevar a cabo los proyectos.

PROGRAMA DE SOPORTE PSICOLÓGICO

El Programa de Apoyo Psicológico, basado en una visión sistémica de la psicoterapia, se dirige a los niños, a los padres y familia nuclear del paciente, así como al personal sanitario que les atiende, ofreciéndoles la posibilidad de trabajar la elaboración del diagnóstico, las diferentes etapas del tratamiento y proceso de duelo, llegado el caso.

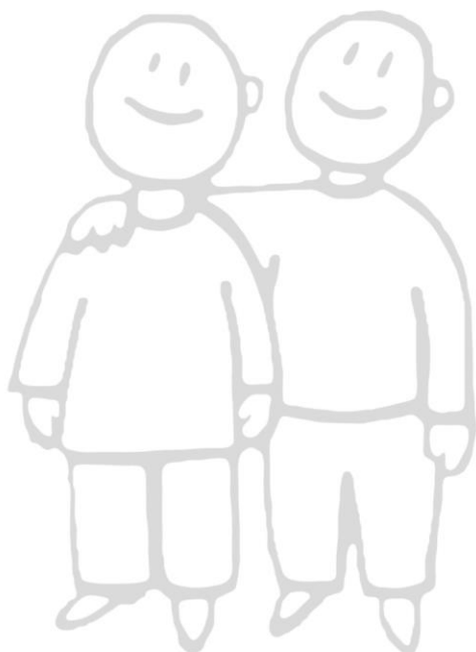
Este servicio es muy apreciado por el equipo médico, que se siente más apoyado a la hora de tratar con el dolor emocional de los niños y las familias y más tranquilos, por cuanto saben que hay alguien que se cuida de estos aspectos y dispone de elementos para valorar qué tipo de intervención necesita cada caso concreto y quien debe llevarla a cabo.

Actualmente este programa se lleva a cabo en los Hospitales Parc Tauli de Sabadell, Dr. Josep Trueta de Girona y Vall d'Hebrón de Barcelona, mediante una psicóloga financiada por la fundación, pero integrada como un miembro más en el equipo de pediatría del hospital.

HUMANIZACIÓN ENTORNO HOSPITALARIO

El movimiento de humanización del entorno pediátrico hospitalario, tiene como objetivo facilitar la disminución del nivel de estrés del niño y de su familia durante su hospitalización, mediante la creación de un ambiente terapéutico adecuado.

Su gran impacto en la capacidad de recuperación de los pacientes, así como en el estado anímico tanto de los niños como de sus familiares e incluso del personal médico que les atiende, ha sido comprobado por diversos estudios internacionales.



SUEÑOS Y ACTIVIDADES LÚDICAS

TIQUETS BUS TURISTIC (19 Enero)

Barcelona Turisme nos ha ofrecido 30 Tiques para el Bus Turístico, que varias familias con niños que siguen tratamiento oncológico han utilizado para visitar la ciudad. El objetivo de estas acciones lúdicas, es conseguir que “desconecten” aunque sea por unas horas, de la enfermedad de sus hijos y puedan compartir en familia actividades fuera del entorno médico.

Agradecimientos: Barcelona Turisme

ENTRADAS PARTIDO ESPAÑOL-SEVILLA (29 Enero)

Sergio (11 años) Cáncer

Sergio es un gran aficionado al fútbol y gracias a los carnets que nos ha cedido Miguel Ángel Martí, ha podido asistir junto a su padre al RCDE Stadium y ver el partido Español-Sevilla.

Agradecimientos: Miguel Ángel Martí

ENTRADAS MUSICAL DE DIRTY DANCING (17 Febrero)

Joel (16 años) Déficit visual

Invitamos a Joel gran aficionado al teatro, a ver el musical de Dirty Dancing, al que acudió acompañado de sus padres.

ENTRADAS DISNEY ON ICE FROZEN (12 Marzo)

Gracias a las entradas que nos facilitó PROACTIV, un grupo de niños en tratamiento oncológico, acudió al Palau Sant Jordi para ver el show de Disney On Ice FROZEN, que escenifica la historia de Anna y Elsa y el divertido muñeco de nieve Olaf, a través de un espectáculo de patinaje sobre hielo, mientras cantan y bailan, con deslumbrantes efectos especiales y acrobacias sorprendentes.

Agradecimientos: PROACTIV

FIN DE SEMANA EN MADRID Y ENTRADAS AL CONCIERTO DE TINI STOESEL (18 y 19 Marzo)

Laura (11 años) Tumor Cerebral

Laura es una gran fan de Martina Stoessel y por ello la invitamos a pasar un fin de semana en Madrid con su familia, y pudieran asistir al concierto que la cantante dió en en Palacio de Vistalegre y que forma parte de su primer tour en solitario, tras su papel como protagonista de la serie Violetta y con el que inicia su carrera en solitario.

ROPA Y CALZADO (21 Marzo)

Yasmina (7 años) Cáncer

Yasmina sigue tratamiento oncológico en el hospital Vall d'Hebron. La familia actualmente tiene una complicada situación económica y desde la fundación Enriqueta Villavecchia nos llegó una petición de ropa y calzado. El Somni dels Nens atendió la demanda, ayudándoles a reponer el vestuario, no sólo de la niña, sino también para sus dos hermanos de 11 y 12 años respectivamente.

DIA MUNDIAL CONCIENCIACIÓN DEL AUTISMO (2 Abril)

El Somni dels Nens, ha participado en el acto que ha tenido lugar en Arenys de Mar, con 200 globos azules y ofreciendo el Speaker que ha animado la fiesta “TODOS SOMOS AZULES” donde las familias han participado en juegos dirigidos y actuaciones musicales. El color azul es el símbolo del autismo, ya que representa de alguna manera, lo que viven a diario las familias y las personas con esta condición. A veces el azul es brillante como el mar en un día de verano y en otros casos el azul se oscurece y se diluye en un mar en plena tempestad.



SALTO EN PARACAIDAS (9 Abril)**David (12 años) Cáncer**

David ha podido ver cumplido su sueño de saltar en paracaídas. En cuanto tuvo el permiso de los médicos y a pesar de los nervios previos al salto, disfrutó como el que más de la experiencia. Agradecemos la colaboración de SkyDive Empuriabrava que nos permite llevar a cabo estas acciones. Además de ofrecerle el salto en tándem, le han regalado un CD con las fotos y un video del salto, para que pueda compartirlo con amigos y familiares.

Agradecimientos: SKYDIVE Empuriabrava**PLANTILLAS ORTOPEDICAS (5 Mayo)****Oriol (4 años) Rotación interna de tibias**

Oriol padece rotación interna de tibias, por la que sigue tratamiento en el hospital Sant Joan de Déu (Barcelona). Necesita unas plantillas especiales para corregir este defecto de nacimiento, y la fundación se las ha proporcionado.

MONITORA SOPORTE CONVIVENCIAS (24 a 26 Mayo)**Sara (7 años) Diabetes**

El Somni se ha hecho cargo del coste de una monitora-enfermera, que acompañó a Sara en las convivencias que hizo con sus compañeros de clase. Sara sigue tratamiento por su diabetes en el hospital Sant Joan de Déu y todavía es pequeña para controlar la insulina que debe inyectarse y los tutores de la escuela no pueden asumir la responsabilidad de esta supervisión.

FIN DE SEMANA EN PORT AVENTURA (24 a 26 Junio)**Didac (9 años) Leucemia**

Hemos invitado a Didac que lleva tiempo en tratamiento oncológico, a pasar un fin de semana en Port Aventura, aprovechando las vacaciones de verano, con el objetivo es ofrecer a la familia un pequeño paréntesis lúdico, dentro del entorno médico en el que está inmerso y que les anime para continuar con fuerza el tratamiento.

SALTO EN PARACAIDAS (4 Julio)**Aidan (17 años) Tumor cerebral**

Aidan ha hecho realidad su sueño de saltar en paracaídas, en cuanto sus médicos lo han autorizado. La fundación ha querido que la experiencia fuera única y por eso invitamos también a sus 2 hermanos a saltar con él y que así pudieran compartir la increíble sensación que supone un salto al vacío desde 4000 metros de altura los tres juntos..

Agradecimientos: SKYDIVE Empuriabrava**ORDENADOR PORTATIL (18 Julio)****David (11 años) Neuroblastoma**

David lleva tiempo en tratamiento oncológico y le hacía mucha ilusión tener un ordenador portátil y atendiendo la petición de una voluntaria de la Casa McDonald, que conoce a la familia desde hace tiempo, la fundación se lo ha regalado.

PSP4 y 3 JUEGOS (18 Julio)**Raja (16 años) Epidermólisis Bullosa**

Atendiendo la petición de la fundación Enriqueta Villavecchia, hemos facilitado una Play Station, un mando extra y varios juegos a Raja. Debido a su enfermedad tiene muy afectada la movilidad y la consola le permitirá distraerse y compartir sus espacios de ocio, con amigos y familiares.



DIA EN PORT AVENTURA (15 Agosto)**Joel (17 años) Déficit Visual**

Gracias a las entradas que nos ha facilitado la Fundació Port Aventura, Joel ha podido disfrutar de un día especial en el parque temático, junto a su familia.

Agradecimientos: FUNDACIO PORT AVENTURA

GRUA (30 Agosto)**Judit (18 años) Espina Bífida**

Judit reside con su familia en Huelva, pero acuden con frecuencia a Barcelona para sus revisiones y múltiples intervenciones quirúrgicas a las que se ha sometido desde su nacimiento. Debido a su falta de movilidad necesita una grúa, herramienta que resulta imprescindible para los cuidadores, ya que permite que el traslado pueda hacerlo una sola persona, de manera segura.

La familia tiene una en su domicilio, pero durante sus estancias en Barcelona se alojan en la Casa McDonald, que no dispone de ninguna. El Somni dels Nens, ha alquilado una para facilitar su estancia durante el tiempo que permanezcan en la Casa, a la espera de la próxima intervención quirúrgica.

REPARACIÓN IMPLANTE COCLEAR (27 setiembre)**Pau (10 años) Déficit Auditivo**

A Pau se le averió el implante coclear que utiliza para corregir la sordera que padece. La familia no podía asumir el coste del arreglo y a petición de los Servicios Sociales del hospital Sant Joan de Déu (Barcelona), donde sigue tratamiento, El Somni dels Nens se hizo cargo del importe de la reparación.

SILLA DE RUEDAS (2 Octubre)**Iker (15 años) Encefalopatía**

Iker padece una Encefalopatía epiléptica con tetraparesia espástica y la evolución de su estado general de salud, requiere unas adaptaciones para la silla de ruedas que utiliza que mejorarían su posición y evitarían consecuencias de salud a corto y medio plazo. Para la familia es imposible asumir el coste de la mejora, dada su actual situación económica. El Somni dels Nens, conjuntamente con los Servicios Sociales del hospital se ha hecho cargo del importe de la mejora.

GAFAS (17 Octubre)**Mónica (2 años) Miopía**

Mónica presenta un retraso a nivel cognitivo y de psicomotricidad. Afectada también de miopía hace tiempo que necesita unas gafas, que la familia actualmente no puede comprar debido a su actual situación económica. Es por ello que atendiendo la petición de los Servicios Sociales del hospital Sant Joan de Déu (Barcelona), donde sigue tratamiento, El Somni dels Nens se las ha proporcionado.

GAFAS (18 Octubre)**Carlos (16 años) Enfermedad mental**

Carlos padece una enfermedad mental, además de otras patologías, entre ellas problemas oftalmológicos. Necesita gafas para mejorar su visión, cuyo coste la familia no puede asumir debido a su actual situación económica. Por ello atendiendo la petición de los Servicios Sociales del hospital Sant Joan de Déu (Barcelona), donde sigue tratamiento, El Somni dels Nens se las ha proporcionado.



CURSO ON-LINE ENTRENAMIENTO ESCRITURA (6 Noviembre)**Walid (12 años) Encefalitis**

Walid padece Encefalitis recurrente, por la que es tratado en las unidades de Rehabilitación, Neurología, Logopedia y Psiquiatría. Se ha valorado la posibilidad de que hiciera un curso-on-line con el método Glifing, que permite mejorar las habilidades lectoras de niños con dificultades para leer de forma correcta y fluida. La situación económica de la familia no les permite asumir el importe del curso, por lo que atendiendo a la petición de los Servicios Sociales del hospital Sant Joan de Déu donde sigue tratamiento, El Somni dels Nens se ha hecho cargo de su coste.

DISFRACES DE HALLOWEEN (11 y 12 Noviembre)**Salida a la Costa Brava, grupo niños oncológicos**

Varios niños en tratamiento oncológico han pasado un fin de semana en la Costa Brava. Organizado por las propias familias y gracias a la colaboración de varias entidades, se ha conseguido el objetivo de desconectar unos días de los tratamientos e ingresos hospitalarios. El Somni dels Nens ha participado en la salida, regalando los disfraces con los que han celebrado una especial fiesta de Halloween, coincidiendo con las fechas de la salida

Agradecimientos: Neus Romeu

GAFAS (24 Noviembre)**Josep (16 años) Tumor cerebral**

Josep ha sido intervenido de un tumor de fosa posterior, que le ha dejado secuelas neurológicas significativas. En su última visita oftalmológica se le han prescrito unas gafas, cuyo importe, resulta difícil asumir a la familia, debido a su actual situación económica. Por ese motivo y atendiendo la petición de los Servicios Sociales del hospital Sant Joan de Déu (Barcelona), donde sigue tratamiento EL Somni dels Nens se las ha proporcionado.

GAFAS (4 Diciembre)**Dina (9 años) Déficit Visual y auditivo**

Dina necesita gafas de modo permanente, ya que tiene 6 dioptrías en cada ojo y su visión es limitada. La actual situación económica de la familia, no les permite asumir el coste de las mismas y El Somni dels Nens atendiendo la petición de la trabajadora social del Hospital Sant Joan de Déu, donde sigue tratamiento, se las ha facilitado.

MEDIAS PRESOTERAPIA (14 Diciembre)**Damiana (5 años) Quemaduras**

Damiana sufrió quemaduras que precisaron una larga hospitalización y posterior intervención quirúrgica. Para una buena evolución de las heridas, necesita unas medias especiales de presoterapia para evitar la hipertrofia. La actual situación económica de la familia no les permite asumir el coste de las mismas y El Somni dels Nens atendiendo la petición de la trabajadora social del hospital Vall d'Hebrón donde sigue tratamiento, se las ha facilitado.

PELUCA (22 Diciembre)**Sherezade (5 años) Alopecia**

Sherezade empezó con alopecia a los 3 años, que fue total en 20 días. Según los médicos, la recuperación es difícil y con gran probabilidad, no recuperará el pelo. Esto supone un gran estrés emocional a la niña, que se siente diferente. El equipo de psicólogos, ha valorado la posibilidad de una peluca, pero la situación económica de la familia no les permite asumir su coste. Por ello y atendiendo la petición de la trabajadora social del hospital de Sant Joan de Déu, que atiende la familia, El Somni dels Nens se la ha proporcionado



SILLA DE RUEDAS (22 Diciembre)**Joel (16 años) Parálisis cerebral**

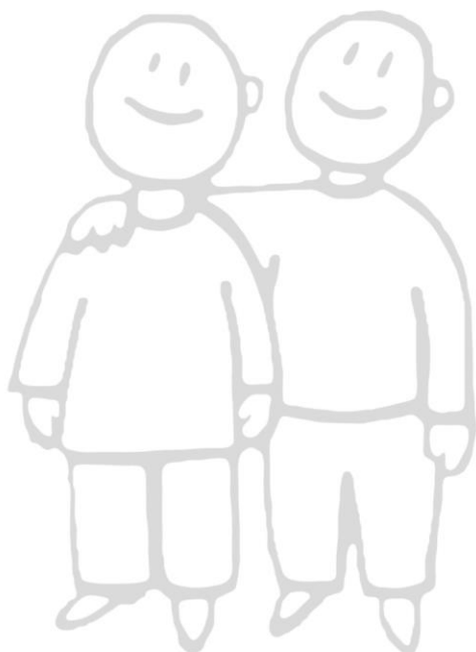
Joel está afectado de parálisis cerebral con dependencia total para las actividades de la vida diaria. Necesita una adaptación para la silla de ruedas, cuyo coste la familia no puede asumir y El Somni dels Nens atendiendo la petición de la trabajadora social del hospital Sant Joan de Déu, que atiende la familia se ha hecho cargo de su coste.

GAFAS (28 Diciembre)**Nuria (10 años) BQC Queratitis**

Nuria presenta BQC, queratitis per exposició i astigmatismo elevado. Necesita unas gafas nuevas, pero la situación económica de la familia no les permite asumir el coste de las mismas, por eso El Somni dels Nens, atendiendo la petición de la trabajadora social del hospital Sant Joan de Déu, que atiende la familia, se las ha facilitado.

SILLA DE RUEDAS (29 Diciembre)**Judit (18 años) Espina Bífida con paraplejia**

Judit ha sido intervenida quirúrgicamente muchas veces. Necesita una silla de ruedas especial y adaptada a sus medidas corporales y necesidades físicas. Su coste es muy elevado superando los 8.000€, importe que la familia no puede asumir. En este caso el Somni dels Nens ha participado en un 25% del coste total para que pueda tener una silla nueva y así mejorar su calidad de vida.



COLABORACIONES CON OTRAS ENTIDADES

CASA XUKLIS

La Casa dels Xuklis es una casa de acogida para las familias de niños y niñas con cáncer.

TALLER DE COCINA (16 Febrero)

Organizamos un taller de cocina saludable, para las familias que se alojan en la casa. De acuerdo con los responsables de la casa, les enseñamos a preparar hamburguesas vegetales: de lentejas rojas, de mijo y de trigo sarraceno. Tanto los niños como los adultos que participaron, pasaron una tarde diferente, preparando los ingredientes, cocinando y por supuesto degustándolas.

NEON VISITA LA CASA PARA CARNAVAL (27 Febrero)

NEON es un personaje "galáctico" que visitó a las familias que se alojan en la Casa dels Xuklis. Pasaron una divertida tarde escuchando sus historias e interesados por encontrar al Alién al que lleva tiempo buscando y que finalmente apareció al final de la fiesta.

TALLER DE MUSICOTERAPIA (30 Marzo)

Se organizó un taller de Musicoterapia, dirigido por J. Manuel Pagan, que llegó a la casa cargado de originales instrumentos de todo el mundo. Tanto los niños como sus familiares, participaron activamente del taller, creando un divertido ambiente, que llenó la casa de música y alegría.

TALLER DE COCINA (15 Junio)

Después de la buena acogida que tuvo el primer taller de cocina que organizamos en el mes de febrero, repetimos la actividad. Esta vez preparamos tortitas sin gluten con varias opciones de pates vegetales y cremas dulces saludables. Todos los que participaron en el taller, se divirtieron preparando los ingredientes y por supuesto degustando las recetas que prepararon entre todos.

REGALOS DE NAVIDAD (25 Noviembre)

El Somni dels Nens les ha facilitado regalos y juguetes para los niños que se alojan en la casa, con el objetivo de que puedan disfrutar las fiestas navideñas con la máxima ilusión que sugieren estas fechas, especialmente para los más pequeños.

TALLER DE GLOBOFLEXIA (20 Diciembre)

Luisi Pardo organizó una divertida actividad con los globos, en la que todos participaron activamente: inflándolos, dándoles formas y sobre todo compartiendo risas y alegría entre las familias que se alojan en la casa.

CASA RONALD MCDONALD

En la Casa Ronald McDonald se alojan familias de niños enfermos de cáncer que se desplazan a Barcelona, para que sus hijos puedan recibir tratamiento en diversos hospitales de la ciudad.

VISITA DE LOS REYES MAGOS (5 Enero)

Melchor, Gaspar y Baltasar visitaron a las familias que se alojan en la casa, ofreciendo juguetes y regalos a los niños. La visita cobra mayor importancia dada la magia de una fecha tan señalada para los niños, cuando deben permanecer lejos de sus casas por motivos de salud.

FIESTA HALLOWEN (27 Octubre)

Adam Xou, amenizó la fiesta que se organizó en la casa, con motivo de la fiesta de Halloween, para ofrecerles una tarde diferente y divertida con su espectáculo de música y magia.

CENTRO DE EDUCACIÓN ESPECIAL ESTIMIA

A este centro acuden niños con necesidades educativas especiales y que están afectados de trastornos neurológicos, sensoriales, físicos y psíquicos de carácter permanente.

VISITA DE WACHI-WACHI (17 Enero)

Luismi con su entrañable personaje de Wachi-Wachi ha visitado a los niños del centro, compartiendo con ellos y sus cuidadores una mañana divertida y diferente llena de música, risas y globos.

TALLER DE MASCARAS (23 Febrero)

Organizamos una actividad con el grupo de niños con trastorno de conducta que este año ha iniciado curso en el centro. Aprovechando las fechas de carnaval, se llevó a cabo un taller de plástica, donde pudieron hacer divertidas máscaras que cada uno pintó y decoró a su gusto

FIESTA FIN DE CURSO (20 Junio)

Adam Xou, con su espectáculo de magia, amenizó la fiesta de fin de curso del centro, compartiendo con alumnos, familiares y tutores una tarde divertida y especial antes de las vacaciones escolares.

MUSICOTERAPIA (1 Setiembre)

El Somni dels Nens ofrece sesiones de Musicoterapia a cargo de un terapeuta especializado a los alumnos durante todo el curso escolar. La Musicoterapia es una herramienta altamente efectiva en pacientes con patologías neurológicas o congénitas, porque es capaz de acoger y reconducir sentimientos y emociones profundas que están presentes en todas las personas, independientemente de su estado mental u orgánico.

Proyecto financiado por: Heidehof Stiftung GmbH

HOSPITAL JOSEP TRUETA (Girona)

DÍA DEL NIÑO PREMATURO (17 Noviembre)

El 17 de Noviembre se celebra el día mundial del Niño Prematuro y el Hospital Josep Trueta de Girona, como cada año, ha organizado un evento para conmemorarlo. El Somni dels Nens ha participado de la fiesta ofreciendo la actuación de Xarop Clown Pallassos d'hospital.

REGALOS DE NAVIDAD (15 Diciembre)

A petición de la psicóloga responsable del proyecto de apoyo para familias con niños prematuros, que la fundación lleva a cabo en el hospital, un año más, hemos ofrecido regalos a los niños ingresados en la UCI Neonatal. En estas fechas tan señaladas, las familias agradecen que se piense en ellos y especialmente en sus bebés recién nacidos que deben permanecer en las incubadoras.

HOSPITAL SANT PAU (Barcelona)

VISITA DE MINIE Y MICKEY (24 Febrero)

Este año, el tema elegido para el carnaval en la planta de pediatría del hospital de Sant Pau fue Minie y Mickey. El personal sanitario, los voluntarios y los niños ingresados y sus familiares se disfrazaron con motivos de estos míticos personajes Disney. Para completar la fiesta, el Somni dels Nens les invitó para que saludaran personalmente a los niños y se fotografieran con ellos.



HOSPITAL JOAN XXIII (Tarragona)

DECORACIÓN UCI PEDIÁTRICA Y UCI NEONATAL (13 Julio)

Dentro del proyecto de humanización que la fundación lleva a cabo en diversos hospitales, se han decorado las UCI Pediátrica y Neonatal, recreando un fondo marino, con el objetivo de conseguir un ambiente más alegre y divertido, acorde con la edad de los pacientes de esta unidad.

Agradecimientos: Fundació Port Aventura y CHISPUM

HOSPITAL VALL D'HEBRÓN (Barcelona)

DVD PORTÁTIL + 10 PELÍCULAS (8 Febrero)

Al Hospital de Día Polivalente, acuden diariamente niños y niñas para recibir tratamiento hospitalario, que suele durar varias horas. Hemos regalado 2 DVD portátiles y varias películas infantiles de diversa temática, con el objetivo de amenizar el tiempo que deban permanecer en el hospital mientras les administran la medicación que necesitan.

ORDENADOR PORTÁTIL (9 Febrero)

Hemos regalado un ordenador portátil para la UCI Pediátrica, con el objetivo de amenizar las estancias de los niños en la unidad, especialmente aquellos que deben permanecer ingresados mucho tiempo.

Agradecimientos: Laia Tolsá

DECORACIÓN SALA DE NEBULIZACIONES (4 Abril)

El Somni dels Nens ha proporcionado el nuevo mobiliario para la sala de espera de urgencias, destinada a nebulizaciones. El cambio ha proporcionado un aire fresco y renovado a la sala, donde cada día pasan muchos niños para recibir su tratamiento ambulatorio.

SILLA DE RUEDAS UCI PEDIÁTRICA (9 Noviembre)

Gracias a la colaboración de Sergi Montagut hemos podido regalar una silla de ruedas a la UCI Pediátrica, para que los niños que están en cuidados intensivos puedan salir a pasear.

Agradecimientos: Sergi Montagut

ARREGLIN VISITA LA PLANTA ONCOLÓGICA (12 Diciembre)

Luisi Pardo con su personaje Arreglin "que lo arregla todo desde una tubería a un calcetín" y su particular caja de herramientas llena de magia, ha compartido risas y alegría a los niños ingresados en la planta de oncología.

HOSPITAL GERMANS TRIAS I PUJOL (Badalona)

DECORACIÓN UCI NEONATAL (28 Julio)

Se ha decorado la UCI Neonatal, con vinilos de tonos suaves, diseñados especialmente por la empresa CHISPUM, con el objetivo de dar un aire fresco y relajado y así hacer más agradable la estancia de las familias que tienen ingresados a sus bebés, en la mayoría de los casos durante varios meses.

REGALOS DE NAVIDAD (19 Diciembre)

Para que los niños que deban permanecer hospitalizados durante las fiestas navideñas, puedan sentir el calor de esta época del año y la alegría de recibir a Papa Noel, hemos proporcionado al hospital juegos y juguetes para que los repartan entre los niños ingresados en la planta de pediatría

HOSPITAL SANT JOAN DE DEU (Barcelona)

TALLERES DE COCINA OBESIDAD (13 y 14 Marzo y 14 Noviembre)

Bajo la supervisión del departamento de nutrición del hospital hemos realizado varios talleres de cocina para niños y adolescentes con obesidad severa, con el objetivo de ofrecerles herramientas para mejorar sus hábitos alimentarios. Han participado en la elaboración de las recetas (hamburguesas de lentejas, espaguetis de verduras, pates vegetales, batidos de frutas...) que posteriormente han degustado junto a sus padres. Al finalizar la actividad les facilitamos un recetario de los platos elaborados, que les faciliten la preparación en su casa, de las recetas que se elaboraron en el taller.

EXCURSION A LA NIEVE (8 Abril)

Atendiendo a la petición de la fisioterapeuta de la Escuela Deportiva del Hospital de Sant Joan de Déu, hemos financiado una salida para un grupo de niños con discapacidad a la Molina, para que pudieran compartir un día en la nieve con sus familias.

La Escuela Deportiva nace por iniciativa del servicio de rehabilitación del hospital, con la voluntad de acercar la actividad física y el deporte adaptado a niños con discapacidad física o mixta, tras constatar la falta de oferta de actividades para niños que, una vez alcanzados los objetivos que se plantean desde rehabilitación, no encuentran un lugar al que acudir para continuar con un mantenimiento en la esfera lúdica o deportiva. Se trabaja para desarrollar las capacidades de cada niño a nivel físico, cognitivo, afectivo y social, mediante el juego, el movimiento corporal y el ejercicio físico, dando así continuidad al proceso de rehabilitación.

Play&Train, organizó la actividad. Algunos esquiaron de pie y otros utilizando esquí adaptado. Después de comer se acercaron al "Parc Aventura" de La Molina y disfrutaron de varias tiradas en una tirolina adaptada. Tuvieron un día soleado y todos están deseando que llegue la temporada que viene para poder repetir la experiencia. Fue un día inolvidable!!

TALLERES DE COCINA DIABETES (6, 13 y 20 Julio)

La alimentación es un pilar fundamental en el tratamiento de la diabetes y bajo la supervisión de la dietista del hospital, se han llevado a cabo varios talleres de cocina para las familias de niños con diabetes, en los que se han elaborado recetas con alimentos quizá menos conocidos, como la quinoa, arroz integral o el trigo sarraceno, dándoles así la oportunidad de conocer nuevas opciones de menús que resulten atractivos para toda la familia.

SEM - SISTEMA D'EMERGÈNCIES MÈDIQUES

MATERIAL AMBULANCIAS SEM PEDIÀTRIC (13 Diciembre)

Con el objetivo de aligerar el stress que supone para cualquier niño el traslado en ambulancia, y dentro del proyecto de humanización de las ambulancias de traslados pediátricos, hemos regalado peluches y muñecos de goma, al personal sanitario que les atiende durante el viaje y que utilizan como mejor consideran en cada caso para distraer al niño durante el viaje. Se ha comprobado que el uso de estos elementos de distracción, produce un efecto positivo en los niños, que realizan el trayecto mucho más relajados.



PROGRAMA DE SOPORTE PSICOLÓGICO

HOSPITAL PARC TAULÍ (Sabadell)

Este proyecto va consolidándose año tras año, no sólo debido a la solicitud por parte de las familias de un espacio de ayuda, sostén y contención, sino también por la mayor sensibilidad de los diferentes profesionales de la salud que trabajan con pacientes pediátricos que padecen enfermedades graves, consolidando así el rol del psicólogo dentro del equipo asistencial.

Durante el año 2017 se han atendido un total de 47 casos, que incluyen pacientes de Oncología, Neumología, Endocrinología, Gastroenterología, Neurología, Pediatría y Duelo.

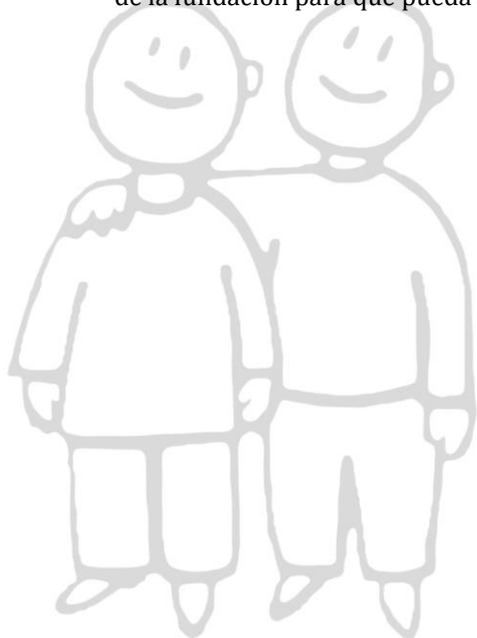
Detrás de cada paciente hay madres, padres y hermanos/as; la coordinación con los colegios, los especialistas y el personal sanitario. En ningún caso "1 niño/a" corresponde a una visita, sino que es el resumen de cada historia familiar y de la intervención profesional que está recibiendo.

HOSPITAL JOSEP TRUETA (Girona)

El servicio de soporte psicológico en este hospital va dirigido a dos colectivos:

Padres de niños prematuros y con hijos ingresados en la UCI Neonatal, ya sea por haber nacido prematuros o por otros problemas, padres de niños ingresados en pediatría y a mujeres ingresadas en la planta de Ginecología. También a niños y adolescentes con enfermedades crónicas y madres gestantes de largas estancias hospitalarias. Durante el año 2017 se han atendido un total de 273 casos, que incluyen: Familias de niños ingresados en la UCI Neonatal, Niños ingresados en la planta de pediatría y Ginecología.

Familias de niños con Diabetes. El diagnóstico de esta enfermedad, supone una gran conmoción en la familia, provoca en los padres emociones intensas de miedo, ansiedad, depresión y culpa por alterar la unidad familiar. En los últimos años en el hospital se detectaron familias con dificultades para integrar y adaptarse a la enfermedad y que solicitaban soporte psicológico. Por este motivo y a petición de los responsables médicos del hospital, se han aumentado las sesiones de psicóloga a cargo de la fundación para que pueda atender a estas familias.



INFORMACIÓN ECONÓMICA

INGRESOS	
Fondos propios	
• Fiesta Vilajoan	29.040,00 €
Donaciones entidades financieras	
• La Caixa	23.688,56 €
Subvenciones públicas	
• Generalitat de Catalunya	7.550,00 €
• Diputació de Barcelona	1.270,79 €
• Diputació de Girona	3.642,14 €
Financiación Privada	
• Donaciones de empresas	14.682,00 €
• Donaciones de particulares	8.244,31 €
• Fundaciones	11.348,60 €
TOTAL INGRESOS	99.466,40 €

GASTOS	
Sueños y actividades lúdicas niños enfermos	14.412,50 €
Talleres y Musicoterapia	17.075,88 €
Proyecto Soporte Psicológico en el Hospital Parc Tauli (Sabadell)	8.528,00 €
Proyecto Soporte Psicológico en el Hospital Josep Trueta (Girona)	16.800,00 €
Colaboración con otras entidades	13.441,43 €
Humanización entorno hospitalario	17.589,43 €
Gestión y coordinación	10.198,68 €
Difusión y captación de fondos	10.298,67 €
TOTAL GASTOS	108.344,59 €



COMO COLABORAR CON LA FUNDACION

Económicamente, haciendo un donativo a cualquiera de estas cuentas:

LA CAIXA
BANC SABADELL

ES57 2100 0920 34 0200201789
ES30 0081 0167 44 0001361838

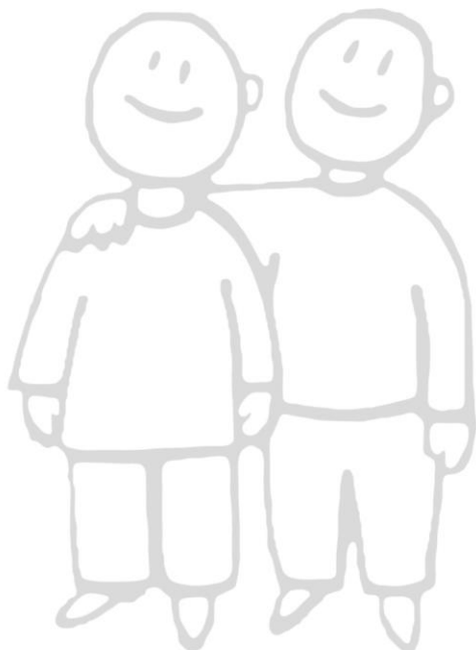
Todas las donaciones podrán beneficiarse de la correspondiente desgravación fiscal.

OTRAS OPCIONES DE COLABORACIÓN CON “El Somni dels Nens”

Si eres socio del RACC puedes colaborar gracias al [Programa de puntos 100% RACC](http://www.racc.es). www.racc.es

Con tus tóner usados, a través de CATIM empresa autorizada como gestora de residuos por el Departament de Medi Ambient de la Generalitat, que dona a El Somni dels nens el importe de los tóner recogidos. www.catim.cat

A través de TEAMING, proyecto solidario que permite hacer microdonaciones de 1€. Debes entrar registrarte y buscarnos en grupos. ***¿Te imaginas todos los sueños que podríamos hacer realidad entre todos, aportando solo 1€ al mes? Todos los ingresos son destinados íntegramente a la fundación.*** www.teaming.net



CONTACTA CON LA FUNDACION

elsomnidelsnens@elsomnidelsnens.org
Teléfonos: 933 224 143 / 637 406 486
Pg. de Sant Joan 81, 4º 1ª
08009 Barcelona

www.elsomnidelsnens.org
www.facebook.com/somnidelsnens

PERSONAS Y ENTIDADES COLABORADORAS

Recibimos las aportaciones tanto de empresas, entidades financieras, como de particulares. Personas que conocen nuestro trabajo y quieren colaborar con nuestro proyecto para ayudarnos a conseguir nuestros objetivos.

De todo corazón gracias.

Alkain i Riba Auditors, S.L.

ARTYPLAN

BANKIA

Barcelona Cuina Natural

BARCELONA TURISME

BON BLAT

CATIM

CHISPUM

CLARO-SOL

COMTECH

CONDAL CHEF

CRISOR

CYBERCLICK

DAMM

De la Barca al Plat

DIPUTACION BARCELONA

DIPUTACION GIRONA

EL PETIT PARADIS

Eric Lawyn

Familia Ruiz Va

Francesc Altarriba

Francesc Vilella

Fundación ABERTIS

Fundación PORT AVENTURA

Fundación SERRA SANTAMANS

GARRIGUES ABOGADOS

GENERALITAT DE CATALUNYA

HEIDEHOF STIFTUNG

IMAGINA

Jordi Torrents

Juani Mula

JUVE & CAMPS

LA CAIXA

Laboratorios ESTEVE

Laboratorios INIBSA

Laia Tolsa

Luismi Pardo

Marc Joli

Maria Jiménez

MAS PARES

MENKES

Miguel Angel Martí

MONTECASINO

MRW

Neus Romeu

Pâtisserie SAULEDA

PROACTIV

RACC

Sergi Montagut

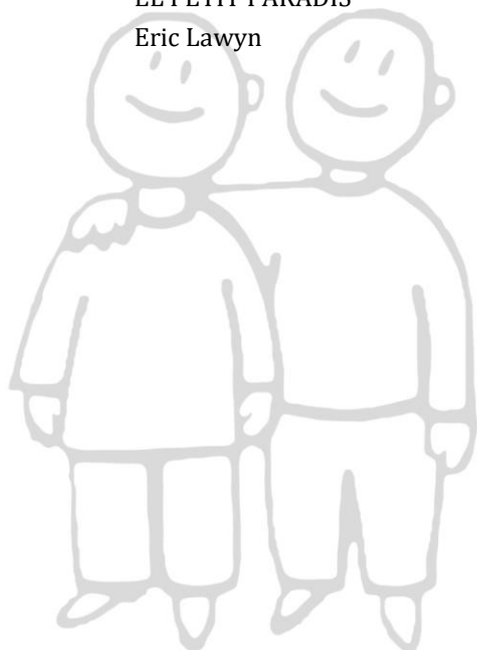
SKYDIVE Empuriabrava

SOFTWARE GREENHOUSE

Stephan Teipel

TEAMING

THAI BARCELONA



Esta memoria ha sido realizada gracias a la colaboración de:

