

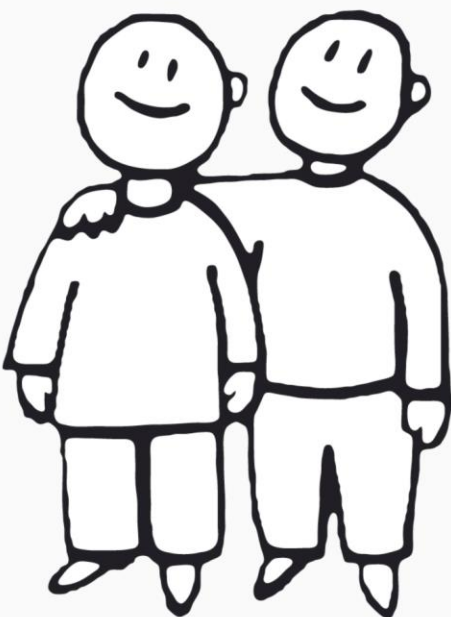


**fundació  
el somni dels nens**

[www.elsomnidelsnens.org](http://www.elsomnidelsnens.org)

memoria de actividades **2019**

**fundació  
el somni dels nens**



Apreciados Amigos,

Me complace presentaros la Memoria de actividades del año 2019 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.

La Fundación El Somni dels Nens tiene como misión 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.

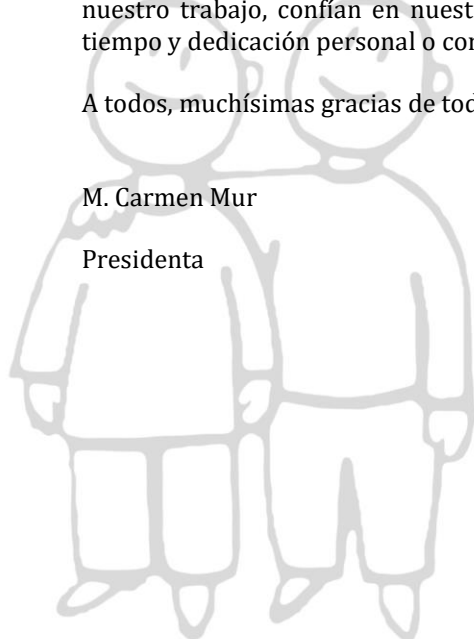
Os invito a navegar sin prisa por nuestra web, en ella se refleja el trabajo que ofrecemos, con la ilusión de saber que, con nuestra actividad, aportamos una dosis de energía, alegría e ilusión a niños gravemente enfermos, a sus familias y a los equipos de profesionales médicos que les atienden.

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



fundació  
el somni dels nens

[www.elsomnidelsnens.org](http://www.elsomnidelsnens.org)

## 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.

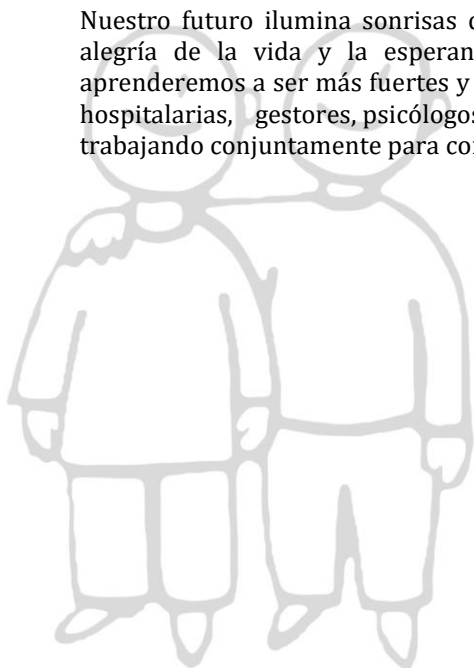
## HOY

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 la 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**

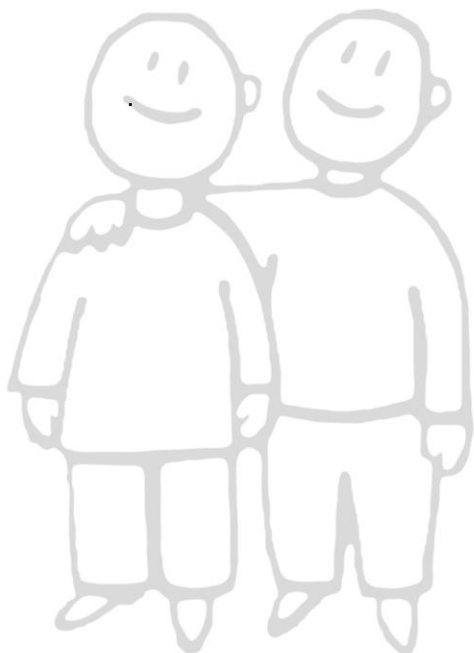
- Carmen Estrada

### **Comunicación**

- Jordi Torrents

### **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**

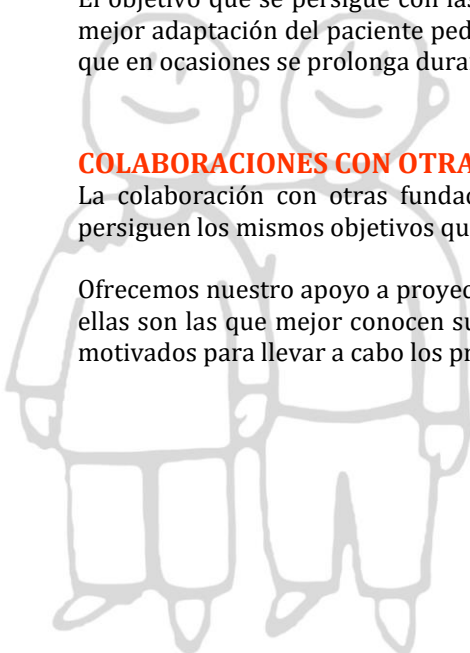
Cuando un niño es hospitalizado su vida cambia abruptamente. Desaparecen la casa, la escuela, la familia y los amigos y se interrumpen actividades habituales como el juego o el estudio. A su tristeza por la ruptura con su entorno se une el aburrimiento. El niño hospitalizado generalmente se siente confundido 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.

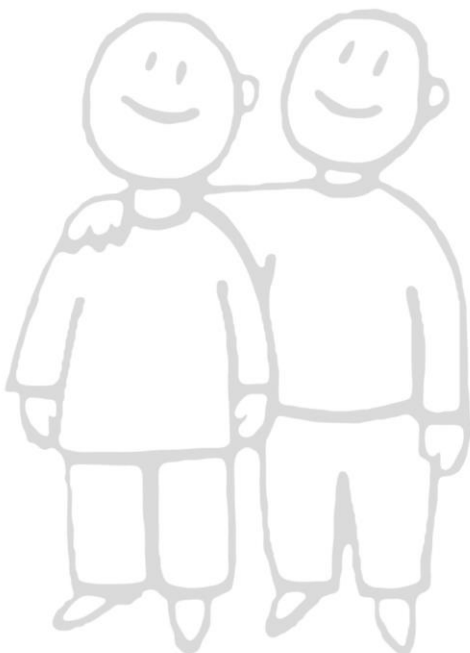
Este servicio es muy apreciado por el equipo médico, que se siente más apoyado a la hora de tratar con el dolor emocional de los niños y las familias y más tranquilos, por cuanto saben que hay alguien que se cuida de estos aspectos y dispone de elementos para valorar qué tipo de intervención necesita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

Actualmente este programa se lleva a cabo en los Hospitales Parc Taulí de Sabadell y Dr. Josep Trueta de Girona, 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

### **GAFAS (10 Enero)**

#### **A. (3 años) Galactosemia**

A. está afectada de Galactosemia y ha sido operada de cataratas. Llegó a España con su madre, procedente de un campamento de refugiados del Sahara. Su situación económica no les permite proporcionar a la niña las gafas especiales que necesita para mejorar su visión. El Somni dels Nens, a petición de los servicios sociales del hospital donde sigue tratamiento, se las ha facilitado.

### **REPARACION IMPLANTE COCLEAR (4 Marzo)**

#### **C. (7 años) Discapacidad Auditiva**

C. es una niña con necesidades educativas especiales debido a su discapacidad auditiva. Es usuaria de un implante coclear que se ha averiado. La familia no puede asumir el importe de la reparación por lo que El Somni dels Nens, a petición de los Servicios Sociales del hospital donde sigue tratamiento, se ha hecho cargo del coste de la reparación.

### **GAFAS (5 Marzo)**

#### **S. (6 años) Obesidad Mórbida**

S. tiene obesidad mórbida y además del seguimiento por parte de endocrinología, es atendido también en neumología, cardiología, neurología y otorrinolaringología con el objetivo de descartar otras patologías asociadas a la enfermedad que padece. Derivado a oftalmología para control visual, ha sido diagnosticado de astigmatismo y precisa usar gafas y El Somni dels Nens se las ha facilitado.

### **GAFAS (17 Abril)**

#### **S. (1 año) Cataratas**

S. ha sido operada de cataratas densas bilaterales y necesita gafas especiales. Atendiendo la petición de los servicios sociales del hospital donde sigue tratamiento El Somni dels Nens se las ha facilitado.

### **ACCESORIOS IMPLANTE COCLEAR (18 Abril)**

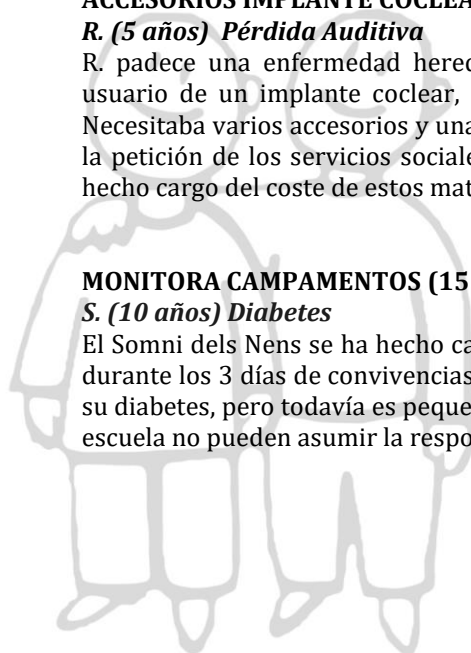
#### **R. (5 años) Pérdida Auditiva**

R. padece una enfermedad hereditaria que le ha ocasionado una pérdida auditiva casi total. Es usuario de un implante coclear, que le ha facilitado CatSalut, pero no incluye el mantenimiento. Necesitaba varios accesorios y una batería nueva, cuyo coste la familia no podía asumir y atendiendo la petición de los servicios sociales del hospital donde sigue tratamiento, el Somni dels Nens se ha hecho cargo del coste de estos materiales.

### **MONITORA CAMPAMENTOS (15 a 17 de Mayo)**

#### **S. (10 años) Diabetes**

El Somni dels Nens se ha hecho cargo del coste de una monitora-enfermera, que acompañó a la niña durante los 3 días de convivencias que hizo con sus compañeros de clase. Sara sigue tratamiento por su diabetes, pero todavía es pequeña para controlar la insulina que debe inyectarse y los tutores de la escuela no pueden asumir la responsabilidad de esta supervisión.



**REPARACIÓN IMPLANTE COCLEAR (4 Junio)****A. (13 años) Déficit auditivo**

A. es un paciente usuario de implante coclear desde hace 8 años y ahora necesita una reparación, cuyo coste no asume la Seguridad Social y la familia no puede asumir, por eso El Somni dels Nens atendiendo la petición de los Servicios Sociales del hospital donde recibe tratamiento se ha hecho cargo del coste de la misma.

**CAMPAMENTO DE VERANO (6 a 12 de Julio)****A. (9 años) Cáncer y S. (9 años) Cáncer**

Los dos niños siguen tratamiento oncológico y se han hecho muy amigos después de las horas compartidas en el hospital. Desde la fundación Raventós, que atiende a las familias, nos transmitieron una demanda, para que ambos pudieran compartir unos campamentos este verano, ya que sus familias no pueden asumir el coste de esta actividad. Han pasado una semana en Vilanova de Sau con la asociación Fundesplai y El Somni dels Nens se ha hecho cargo del coste de los mismos.

**CAMINADOR (17 Julio)****T. (12 años) Retraso mental**

T. tiene un retraso mental severo con diversas patologías asociadas. Los Servicios Sociales del centro donde acude la niña, recomendó a la familia la posibilidad de un caminador. Éste le permitiría favorecer su desarrollo musculoesquelético, pero tiene un coste elevado, que la familia no podía asumir, por lo que El Somni dels Nens se lo ha proporcionado, atendiendo la petición del centro.

**BOLSAS PROTECCIÓN CATÉTER (23 Julio)****E. (14 años) y A. (12 años) Insuficiencia renal crónica**

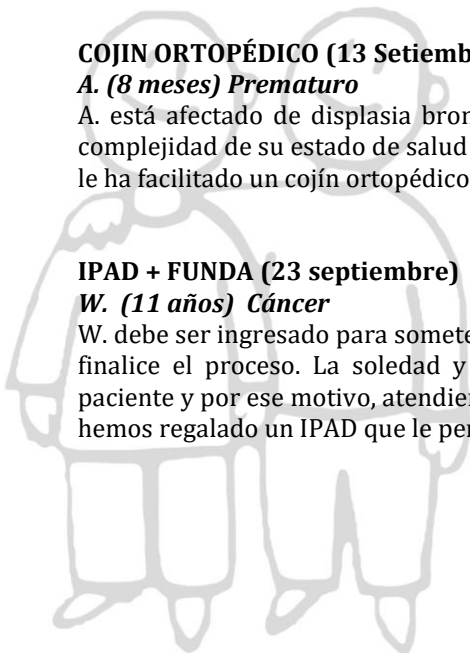
E. y A. están a la espera de un trasplante de riñón. Siguen tratamiento de diálisis, para el que se les coloca un catéter que les permite conectarse a la máquina. Este catéter no se puede mojar, por lo que no pueden ducharse enteros, ni ir a la playa, ni a la piscina. Hay unas bolsas especiales para protegerlo que les permitiría poder bañarse, pero tienen un coste elevado que las familias no pueden asumir. Para ofrecer mayor calidad de vida a los niños, y atendiendo la petición de los servicios sociales del hospital donde siguen tratamiento, El Somni dels nens, se las ha facilitado.

**COJIN ORTOPÉDICO (13 Setiembre)****A. (8 meses) Prematuro**

A. está afectado de displasia broncopulmonar. Ha estado ingresado desde que nació. Debido a la complejidad de su estado de salud y con el objetivo de mejorar su calidad de vida, El Somni dels Nens le ha facilitado un cojín ortopédico para sostener y mejorar el confort de la cabeza del bebé.

**IPAD + FUNDA (23 septiembre)****W. (11 años) Cáncer**

W. debe ser ingresado para someterse a un trasplante de médula. Estará un tiempo aislado hasta que finalice el proceso. La soledad y el aburrimiento, en estos casos, suponen un desánimo para el paciente y por ese motivo, atendiendo a la petición de la trabajadora social que atiende a la familia, le hemos regalado un IPAD que le permitirá distraerse y estar en contacto con sus amigos y familiares.





**ADAPTACIÓN VIVIENDA (30 Setiembre)****Ch. (14 años) Síndrome de Rett**

Ch. presenta un Síndrome de Rett con un retraso psicomotor severo, además de otras patologías asociadas a la enfermedad. Es totalmente dependiente y su estado de salud ha obligado a la familia a adaptar su hogar (puerta de entrada, rampa de acceso, etc.) Ellos han asumido la mayoría de los gastos y desde los Servicios Sociales del hospital donde sigue tratamiento, se han llevado varias acciones para ayudarles a sufragar el coste. El Somni dels Nens ha contribuido con 440€

**GAFAS (7 Octubre)****J. (17 años) Autismo**

J. es un adolescente atendido por la unidad de Salud mental que necesita unas gafas nuevas, cuyo coste la familia no puede asumir y El Somni dels Nens, a petición de los Servicios sociales del hospital donde sigue tratamiento, se las ha facilitado.

**BATERIAS IMPLANTE COCLEAR (16 octubre)****R. (10 años) Discapacidad auditiva**

G. es usuario de un implante coclear y necesita unas nuevas baterías para mejorar su funcionamiento. La familia no puede asumir su coste en estos momentos y El Somni dels Nens, atendiendo la petición de los Servicios Sociales del hospital donde sigue tratamiento, se las ha facilitado.

**CAPOTA COCHECITO (5 Diciembre)****K. (3 años) Síndrome-Cri-du-Chat**

La enfermedad de K. le provoca un retraso psicomotor grave asociada a diversas patologías. Tiene una nueva silla conseguida a través de un PAO, pero precisa de una capota para resguardarla del frío y de la lluvia, cuyo coste la familia no puede adquirir. A petición de los servicios sociales del hospital donde sigue tratamiento, el Somni dels nens se la ha facilitado

**ENTRADAS TIBIDABO Y BUS TURISTICO (29 Diciembre)****A. (8 años) Cáncer**

A. ha recibido la visita de su familia, en estas fechas navideñas. El Somni dels Nens le ha regalado unas entradas para el TIBIDABO y el Bus Turístico, para que pueda compartir con ellos un tiempo de ocio visitando la ciudad.



## COLABORACIONES CON OTRAS ENTIDADES

### **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.*

### **LOS REYES MAGOS VISITAN LA CASA (5 Enero)**

Un año más Melchor, Gaspar y Baltasar visitaron a las familias que se alojan en la casa mientras sus hijos reciben tratamiento en diversos hospitales de Barcelona. Les ofrecieron juguetes y regalos, hecho que cobra mayor importancia, dada la magia de una fecha tan señalada para los niños y más aún si deben permanecer lejos de sus casas por motivos de salud.

### **TALLERES DE MANUALIDADES**

A lo largo del año hemos ofrecido 10 talleres de manualidades, a cargo de Eva Vilanova, que ha compartido varias tardes con las familias que se alojan en la casa, organizando actividades de diversa temática: Decorar recipientes de cristal, cuadros de primavera, lápices mágicos, gafas y máscaras de carnaval, cuentos, collares, pendientes, decoración Halloween, de Navidad, ... Cualquier actividad que se organiza en la casa, permite a las familias desconectar y distraerse unas horas mientras comparten una tarde diferente y divertida.

### **TALLER DE COCINA (25 Marzo)**

Alba de BCN Cuina Natural, con la ayuda de Pol, han ofrecido un taller de cocina para las familias que se alojan en la Casa McDonald. Les han enseñado diferentes opciones para una merienda saludable donde han preparado Crema de Cacao, Leche de Almendras, Bombones de coco y zanahoria y pancakes de avena y plátano. Tanto los niños como sus familiares y voluntarios han participado en la elaboración de las recetas que han degustado al finalizar el taller.

### **CLASES DE YOGA (1 Junio)**

Gracias a la fundación DYR las familias que se alojan en la casa Ronald McDonald tendrán la oportunidad de participar una vez por semana de sesiones de Yoga, danza o teatro, a cargo de una profesora especializada en estas disciplinas. Cualquier opción lúdica que se organice en la casa, les permite desconectar y relajarse unas horas compartiendo una actividad diferente y divertida fuera del entorno hospitalario en el que están inmersos a causa de la enfermedad de sus hijos.

### **MATERIAL DE COCINA**

A lo largo del año hemos regalado material de menaje diverso a la Casa Ronald McDonald; sartenes, tappers, perchas, electrodomésticos, platos, bandejas,... con el objetivo de conseguir que las estancias de las familias que allí se alojan, sean lo más cómodas posibles y tengan a su disposición todo lo necesario para sentirse "como en casa", mientras sus hijos reciben tratamiento oncológico en diferentes hospitales de Barcelona.



**HIDRO-LIMPIADORA (1 Julio)**

Sergi nos ha conseguido 2 máquinas Hidro-limpiadoras de alta presión. Los responsables de la casa, cuidan con esmero de las familias, con el objetivo de que estén lo más cómodas posible y se sientan como en su casa, durante el tiempo que se alojen en ella. Estas máquinas les ayudarán a mantener el jardín y la terraza de la casa en perfectas condiciones, gracias a su potente disparo de agua, que elimina cualquier tipo de suciedad.

**Agradecimientos: Sergi Montagut.**

**SILLA DUCHA (15 Noviembre)**

A petición de los responsables de la casa, hemos regalado una silla de ducha, con el objetivo de facilitar la higiene a aquellos niños que tengan movilidad reducida.

**VINILO ESCUELA DE LA CASA (25 Noviembre)**

La casa ha adecuado una de sus salas para convertirla en escuela, para que los niños que allí se alojan mientras dura su tratamiento puedan seguir escolarizados el máximo tiempo posible. El Somni dels Nens, les ha regalado un vinilo, que representa el Mapamundi para decorar una de las paredes, dando así un toque de color a la sala.

**PASTEL NAVIDEÑO (20 Diciembre)**

Daniel's Cake ha regalado un increíble pastel en forma de Papa Noel, con motivo de la fiesta anual que organiza la casa por estas fechas, para agradecer a los voluntarios su implicación y dedicación a lo largo del año con las familias que se alojan en la casa.

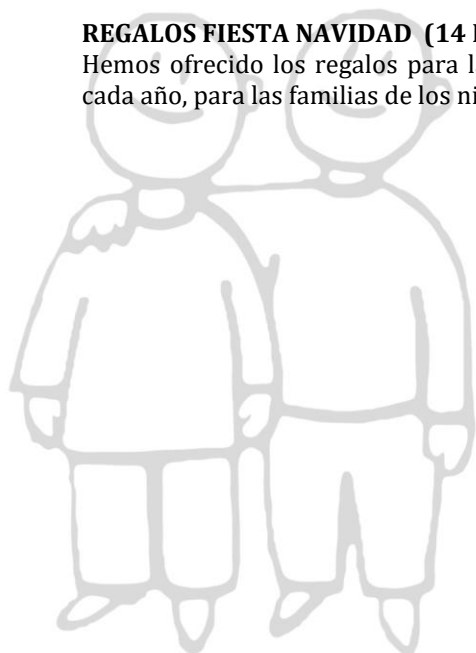
**Agradecimientos: Daniel's Cake**

**ASOCIACIÓN SÍNDROME X-FRAGIL**

*Asociación que contribuye a mejorar la calidad de vida de personas con Síndrome X-Fragil, favoreciendo su inclusión social, el ejercicio de sus derechos, información sobre el Síndrome y la prevención de nuevos casos.*

**REGALOS FIESTA NAVIDAD (14 Diciembre)**

Hemos ofrecido los regalos para la fiesta de Navidad que la asociación Síndrome X-Frágil organiza cada año, para las familias de los niños de su entidad.



**CASA XUKLIS**

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

**GLOBOFLEXIA (14 Febrero y 17 Diciembre)**

Luismi Pardo organizó dos divertidas sesiones de actividad con globos en la casa. Todos participaron activamente: inflando globos, dándoles formas y sobre todo compartiendo risas y alegría entre las familias que se alojan en la casa, durante el tiempo que sus hijos reciben tratamiento oncológico.

**BUS TURÍSTIC Y TARJETAS T10 (23 Mayo)**

Barcelona Turisme nos ha ofrecido varios Tiques para el Bus Turístico con el objetivo de que familias, que se alojan en la casa, con niños que siguen tratamiento oncológico, puedan aprovechar cuando la salud de sus hijos lo permita, para conocer la ciudad de Barcelona.

También les hemos facilitado varias tarjetas T-10, con el objetivo de facilitar los traslados de las familias que allí se alojan, a los respectivos hospitales donde sus hijos reciben tratamiento.

**Agradecimientos:** *Barcelona Turisme*

**CENTRO DE EDUCACIÓN ESPECIAL ESTIMIA**

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

**MUSICOTERAPIA (Setiembre a Junio)**

Ofrecemos sesiones de Musicoterapia a los alumnos del centro a cargo de un terapeuta especializado durante todo el curso escolar. La Música es una herramienta altamente efectiva en pacientes con patologías neurológicas 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.

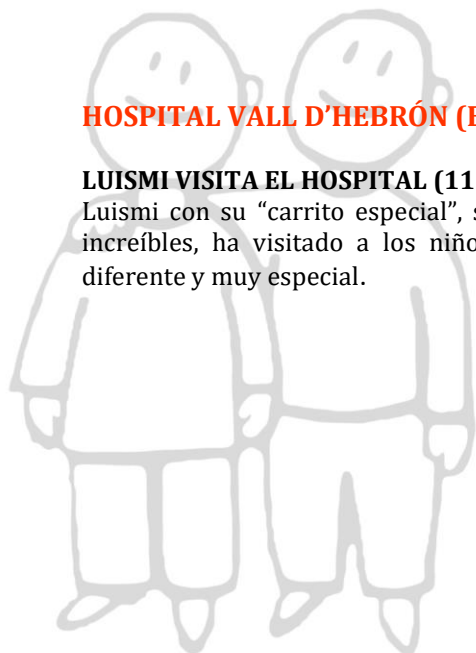
**PROYECTO FINANCIADO POR:** *Heidehof Stiftung GmbH*

**FIESTA DE NAVIDAD (16 Diciembre)**

Truqui-Chan ha amenizado la fiesta que precede a las vacaciones de Navidad. Como siempre compartió una mañana de magia y alegría, con alumnos, familias y educadores del centro.

**HOSPITAL VALL D'HEBRÓN (Barcelona)****LUISMI VISITA EL HOSPITAL (11 Diciembre)**

Luismi con su "carrito especial", su magia, su alegría y sus globos a los que consigue dar formas increíbles, ha visitado a los niños de la planta oncológica, para compartir con ellos una tarde diferente y muy especial.



### **HOSPITAL PARC SANITARI SANT JON DE DEU DE SANT BOI (Barcelona)**

#### **HUMANIZACION CONSULTAS PEDIÁTRICAS (12 Diciembre)**

El Somni dels Nens ha regalado al hospital, sillas, mesas, taburetes de diversos colores para decorar la sala de espera de la zona de pediatría con el objetivo de crear un espacio alegre y divertido. Asimismo, también se les ha ofrecido unos carritos de madera, con juegos, juguetes y cuentos, para que el personal sanitario disponga del material necesario, para hacerles más amena la espera previa a la visita con su especialista o incluso durante la misma cuando sea necesario.

### **HOSPITAL JOSEP TRUETA (Girona)**

#### **COBERTORES Y PROYECTORES UCI NEONATAL (13 Setiembre)**

Hemos regalado cobertores temáticos para las incubadoras y 2 proyectores de luz y sonido para la UCI Neonatal. Cualquier acción llevada a cabo para mejorar el entorno hospitalario pediátrico, contribuye a mejorar el estado de ánimo del paciente y en este caso, en concreto, el de sus familias y del personal médico que les atiende.

#### **DIA MUNDIAL 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 el material necesario para decorar el espacio.

#### **REGALOS NEONATOS (18 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 JOAN DE DEU (Barcelona)**

#### **TALLERES DE COCINA (26 Febrero, 11 Junio y 19 de Noviembre)**

Bajo la supervisión del Departamento de Nutrición del hospital, hemos realizado un taller para niños y adolescentes con obesidad severa, con el objetivo de darles 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. También les facilitamos un recetario de los platos elaborados, que les facilitará la preparación en su casa de las recetas que se prepararon durante la actividad.

#### **ENTRADAS TIBIDADADO (26 Abril y 4 Noviembre)**

Hemos invitado a varios adolescentes supervisados por la Unidad Terapéutica Acompanya'm, centro terapéutico y educativo residencial para niños y niñas menores de 18 años que presentan trastornos mentales asociados a vulnerabilidad clínica, familiar y/o social, a pasar un día en el Tibidado, con el objetivo es ofrecerles una actividad lúdica y divertida con sus tutores y compañeros del centro.



## **HOSPITAL GERMANS TRIAS I PUJOL (Badalona)**

### **TRUQUICHAN DA LA BIENVENIDA A LOS REYES MAGOS (5 Enero)**

Truqui-Chan, como maestro de ceremonias, ha dado la bienvenida a Melchor, Gaspar y Baltasar en el auditorio del hospital, amenizando la fiesta que un año más han organizado los responsables del centro, para dar la bienvenida a sus majestades que después del acto, visitaran a los niños que deben permanecer ingresados en un día tan especial para ellos.

### **PROYECTO "PISADAS QUE ACOMPAÑAN" (18 Febrero)**

Iniciamos proyecto "Pisadas que acompañan" para la creación de una Unidad de perros de terapia en el hospital, con el objetivo es dar soporte y acompañamiento y hacer más amenas y divertidas las esperas, la hospitalización y las intervenciones en niños y niñas ingresados en el centro.

Cada lunes, los niños y niñas del Hospital de Día de Pediatría compartirán su tratamiento con perros educados específicamente para esta tarea. También el primer jueves de cada mes, los perros visitarán la consulta que se realiza conjuntamente de neuro-ortopedia con rehabilitación.

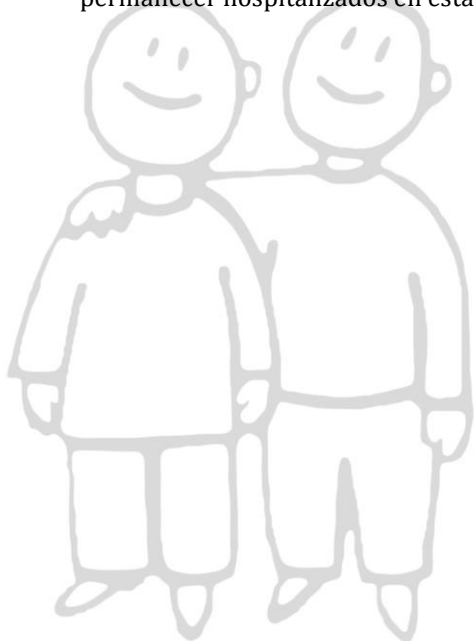
Los perros aportan a los niños una disminución de la ansiedad, una mejor tolerancia al dolor y una ayuda en la rehabilitación motora. Facilitan que el entorno sea más amigable, menos hostil. Después de la primera sesión, hemos confirmado que los niños estaban más tranquilos y mostraban menos ansiedad con los profesionales sanitarios cuando eran sometidos a procesos dolorosos

### **DIA MUNDIAL SIN RUIDO (24 Abril)**

El Somni dels Nens ha participado en el "Día Mundial sin ruido" en el hospital, con el objetivo de concienciar los beneficios del silencio y pedir la colaboración de profesionales médicos y pacientes, para rebajar la intensidad sonora en las habitaciones, las salas de espera y pasillos. Un Mimo, ha recorrido el centro y acompañado por voluntarios han repartido trípticos, dando consejos, dirigidos a disminuir el ruido en las unidades asistenciales y mejorar así la tranquilidad de los pacientes.

### **JUGUETES PARA LOS NIÑOS INGRESADOS (10 Diciembre)**

El Somni dels Nens ha facilitado al hospital juegos y juguetes diversos, para que los niños que deban permanecer hospitalizados en estas fechas tan señaladas, reciban su regalo de Navidad.



## SEM - SISTEMA D'EMERGÈNCIES MÈDIQUES

### **MATERIAL AMBULANCIAS (4 Abril)**

Con el objetivo de aligerar el stress que supone para cualquier niño el traslado en ambulancia y dentro del proyecto de humanización de los traslados pediátricos, les hemos regalado peluches y muñecos de goma de temática marina, que el personal sanitario que les atiende durante el viaje, usa como mejor considera en cada caso. 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.

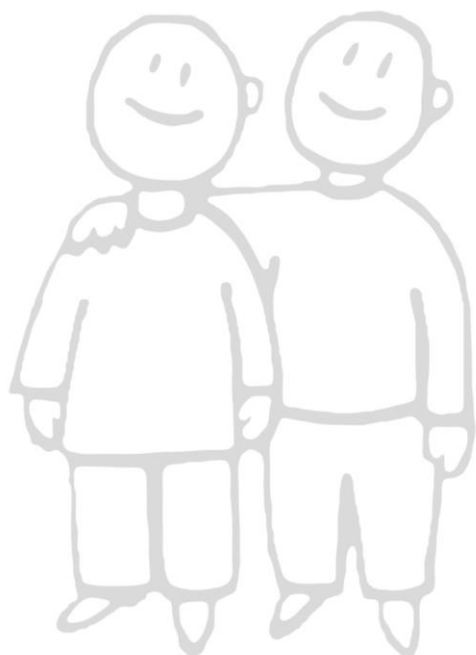
### **LIBRETAS DE ACTIVIDADES (3 Junio)**

Gracias a la colaboración de Javi Royo (CHISPUM) que realizó el diseño y la empresa ARTYPLAN que llevo a cabo la impresión, ambos sin coste alguno para la fundación, hemos podido ofrecer 150 libretas de actividades para las ambulancias que realizan traslados exclusivamente pediátricos.

Bajo el nombre de OCEAN, la libreta propone opciones de pintura, juegos y adivinanzas, ballenas, medusas, pulpos, peces de todo tipo llenan sus páginas, para recrear el fondo del mar, dentro de la "ambulancia submarina" en la que hacen su traslado.

El objetivo es aligerar el stress que supone un traslado en ambulancia, ya que está plenamente comprobado que el uso de estos elementos de distracción, produce un efecto positivo en los niños, que realizan el trayecto mucho más relajados.

**Agradecimientos: Javi Royo (CHISPUM) y Artyplan**



## 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.

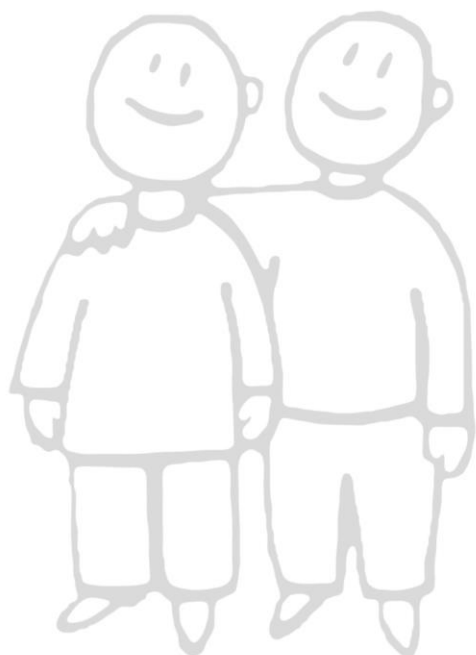
Durante el año 2019 se han atendido un total de 52 casos, que incluyen pacientes de Oncología, Neumología, Endocrinología, Gastroenterología, Reumatología, Neurología, Pediatría y Duelo.

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 padres de niños prematuros y/o 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, así como a niños y adolescentes con enfermedades crónicas y madres gestantes de largas estancias hospitalarias.

Durante el año 2019 se han atendido un total de 220 casos, que incluyen: Familias de niños ingresados en la UCI Neonatal, niños ingresados en la UCI Pediátrica, Planta de pediatría y Ginecología.





## COLABORACIONES RECIBIDAS

### **FIESTA SOLIDARIA VILAJOAN (7 septiembre)**

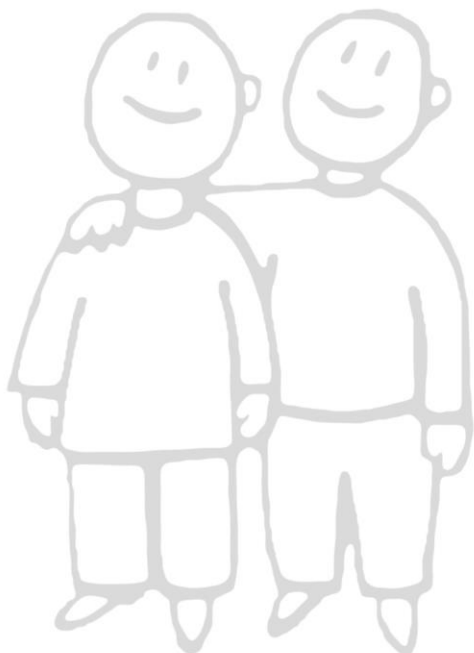
Un año más se ha celebrado la fiesta que organiza nuestra presidenta en su casa de Vilajoan, con una recaudación de 31.450€ que se destinarán íntegramente a los proyectos que lleva a cabo la fundación.

Agradecemos la colaboración de los diversos sponsors que ayudaron a que el evento fuera todo un éxito: ABERTIS, Juvé&Camps, Distribuciones Quera, El Petit Paradís, Damm, Mas Parés, Grupo Argal, Leo Boeck, Restaurante Maguey, De La Barca Al Plat, Bon Plat, Patisserie Sauleda, Cafès Cornella, Laboratorios Peroxfarma, Artyplan, Laboratorios INIBSA y URIOSO 2014.

### **ANIVERSARIO INAUGURACION FRANKFURT LEO BOECK (9 Diciembre)**

El Frankfurt Leo Boeck de Girona ha hecho entrega a la fundación de un cheque de 1.500€ con motivo del primer aniversario de la inauguración de su establecimiento en el centro de Girona.

***Agradecimientos: Frankfurt Leo Boeck (Girona)***



**INFORMACIÓN ECONÓMICA**

<b>INGRESOS</b>	
<b>Fondos propios</b>	
• Fiesta Vilajoan	31.450 €
<b>Donaciones entidades financieras</b>	
• La Caixa	20.000 €
• BANKIA	4.750 €
<b>Subvenciones públicas</b>	
• Generalitat de Catalunya	12.410 €
• Diputació de Barcelona	1.009 €
• Diputació de Tarragona	2.700 €
• Diputació de Girona	6.137 €
<b>Financiación Privada</b>	
• Donaciones de empresas	9.267 €
• Donaciones de particulares	2.702 €
• Donaciones de fundaciones	8.600 €
<b>TOTAL INGRESOS</b>	<b>99.025 €</b>

<b>GASTOS</b>	
Sueños niños enfermos	14.875 €
Talleres, Actividades lúdicas y Musicoterapia	19.851 €
Proyecto Soporte Psicológico en el Hospital Parc Tauli (Sabadell)	9.204 €
Proyecto Soporte Psicológico en el Hospital Josep Trueta (Girona)	16.800 €
Colaboración con otras entidades	6.859 €
Humanización entorno hospitalario	5.165 €
Gestión, difusión y captación de fondos	14.535 €
<b>TOTAL GASTOS</b>	<b>87.289 €</b>



## COMO COLABORAR CON LA FUNDACION

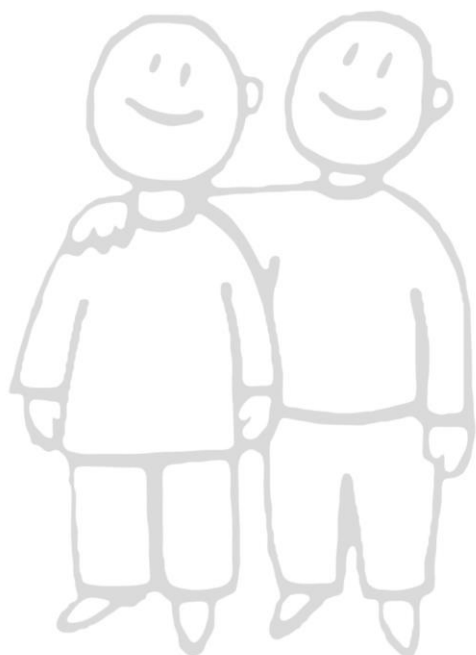
**Económicamente, haciendo un donativo a cualquiera de estas cuentas:**

LA CAIXA	ES57 2100 0920 34 0200201789
BANC SABADELL	ES30 0081 0167 44 0001361838
BANKIA	ES23 2038 9230 22 6000123322

*Todas las donaciones podrán beneficiarse de la correspondiente desgravación fiscal.*

## OTRAS OPCIONES DE COLABORACIÓN CON “El Somni dels Nens”

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](http://www.teaming.net)



## CONTACTA CON LA FUNDACION

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

[www.elsomnidelsnens.org](http://www.elsomnidelsnens.org)  
[www.facebook.com/somnidelsnens](https://www.facebook.com/somnidelsnens)



fundació  
el somni dels nens

[www.elsomnidelsnens.org](http://www.elsomnidelsnens.org)

## 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

ARTYPLAN

BANKIA

BCN TURISME

BON BLAT

CAFES CORNELLA

CHISPUM

CLARO-SOL

CRISOR

CYBERCLICK

DAMM

DANIEL'S CAKE

DE LA BARCA AL PLAT

DESPATX AUDITORIA M. RIBAS

DIPUTACION BARCELONA

DIPUTACION GIRONA

DISTRIBUCIONES QUERA

EL PETIT PARADIS

Eric Lawyn

Francesc Altarriba

Francesc Vilella

FRANKFURT LEO BOECK

FUNDACION ABERTIS

FUNDACION ORDESA

FUNDACION SERRA SANTAMANS

GENERALITAT DE CATALUNYA

GRUPO ARGAL

HEIDEHOF STIFTUNG

IMPULSIO DE NEGOCIS

INIBSA GINECOLOGIA

Jordi Torrents

Juani Mula

JUVE & CAMPS

LA CAIXA

LA MOLA BERNAT

LABORATORIOS INIBSA

LABORATORIOS PEROXFARMA

Maria Jiménez

MAS PARES

MRW

PASTISSERIA SAULEDA

RACC

Ramón Roca

RESTAURANTE MAGUEY

Sergi Montagut

SOFTWARE GREENHOUSE

Stephan Teipel

TEAMING

URIOSO 2014 S.L.U

