

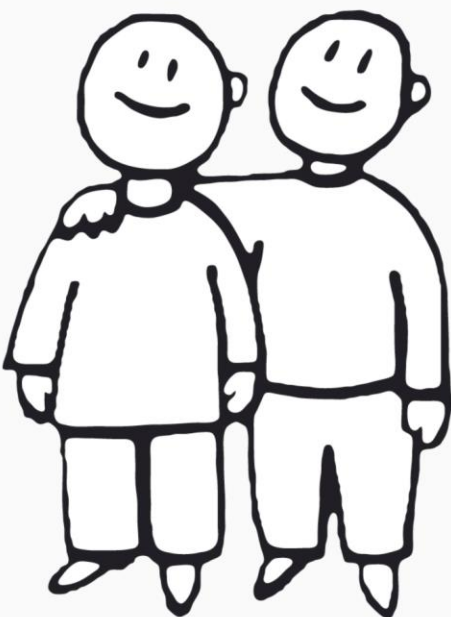


**fundació
el somni dels nens**

www.elsomnidelsnens.org

memoria de actividades **2020**

**fundació
el somni dels nens**



Apreciados Amigos,

Me complace presentaros la Memoria de actividades del año 2020, un año en el que todos nos hemos visto afectados por la situación excepcional de pandemia a causa del Covid19. Todos los talleres y actividades presenciales, han tenido que ser anuladas, pero hemos continuado dando soporte a familias, hospitales y entidades adaptándonos a las nuevas circunstancias y medidas de seguridad.

La Fundació 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.

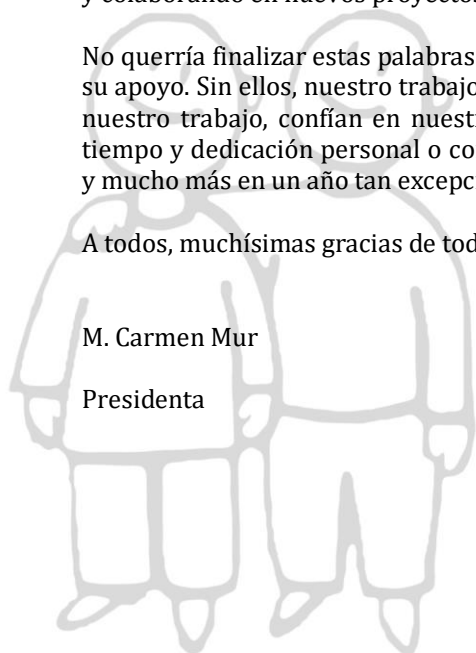
Os invito a navegar sin prisa por nuestra web, en ella se refleja el trabajo que ofrecemos, con la ilusión de saber que, con nuestra actividad, aportamos una dosis de energía, alegría e ilusión a niños gravemente enfermos, a sus familias y a los equipos de profesionales médicos que les atienden, donde podréis ver que a pesar de las restricciones hemos podido seguir ayudando a muchas familias y colaborando en nuevos proyectos.

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 y mucho más en un año tan excepcional como ha sido el 2020.

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

M. Carmen Mur

Presidenta



fundació
el somni dels nens

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.

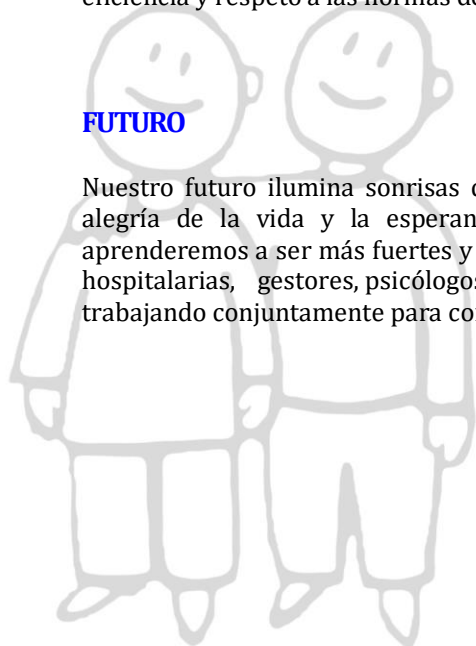
HOY

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

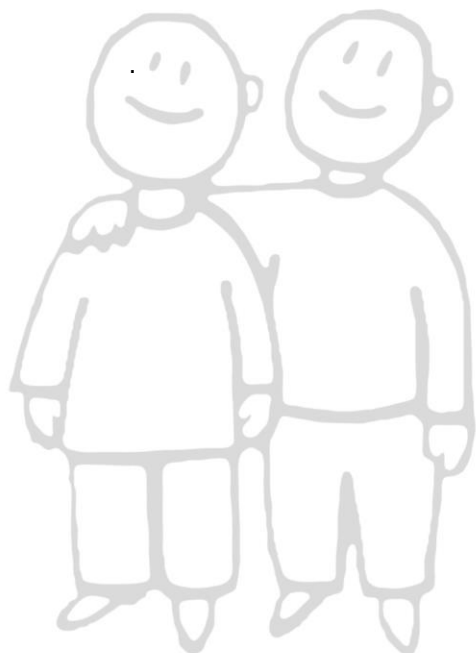
- Carmen Estrada

Comunicación

- Elisa Robles

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

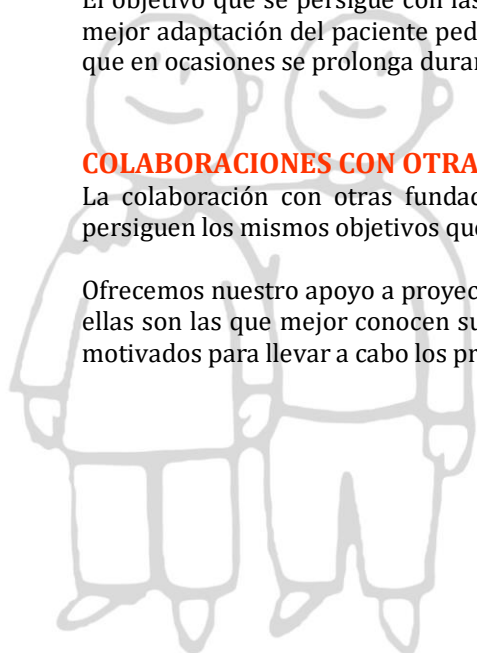
Cuando un niño es hospitalizado su vida cambia abruptamente. Desaparecen la casa, la escuela, la familia y los amigos y se interrumpen actividades habituales como el juego o el estudio. A su tristeza por la ruptura con su entorno se une el aburrimiento. El niño hospitalizado generalmente se siente confundido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

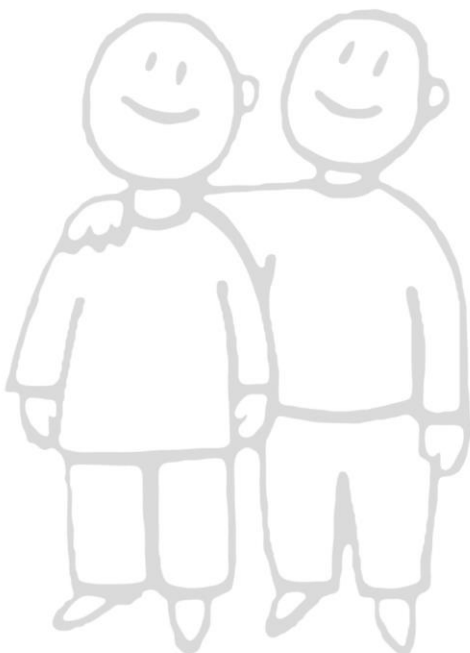
Este servicio es muy apreciado por el equipo médico, que se siente más apoyado a la hora de tratar con el dolor emocional de los niños y las familias y más tranquilos, por cuanto saben que hay alguien que se cuida de estos aspectos y dispone de elementos para valorar qué tipo de intervención necesita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

DAFOS (9 Enero)

K. (3 anys) Síndrome-Cri-du-Chat

La enfermedad de K. le provoca un retraso psicomotriz grave asociado a diversas patologías. Desde los Servicios Sociales del hospital, que atiende a la familia, nos llegó la demanda para conseguir unos DAFOS para los pies y así mejorar su movilidad y el Somni dels Nens se los ha facilitado.

FIN DE SEMANA EN PLAYA DE ARO (10 al 12 Enero)

La asociación "Lucha para los valientes", un año más, ha organizado una salida a Playa de Aro para un grupo de niños y adolescentes en tratamiento oncológico. Durante el fin de semana, han sido 28, los que acompañados de sus familias han participado de los diversos talleres y actividades para que todos disfrutaran de esta fantástica escapada lúdica. El Somni dels Nens ha puesto su granito de arena, facilitando disfraces de payaso para todos ellos.

ENTRADAS CONCIERTO FERNANDO COSTA (8 Febrero)

A. (17 años) Tumor Cerebral

El Somni dels Nens le consiguió a A. dos entradas para un concierto de Fernando Costa, Un cantante de rap del que es, un gran seguidor y al que tuvieron ocasión de conocer personalmente. Fue acompañado de un amigo y ambos disfrutaron de una noche muy especial con su música.

BECA COMEDOR (12 Febrero)

M. (8 años) Cáncer y hermano

A petición de los Servicios sociales del hospital donde M. sigue tratamiento, el Somni dels Nens ha ofrecido ayuda económica para financiar la beca de comedor escolar, tanto de él como de su hermano durante los meses de febrero y marzo, tiempo estimado para que la familia pueda estabilizar su situación económica, que se ha visto afectada por la enfermedad de su hijo mayor.

PORTATIL + IMPRESORA (28 Mayo)

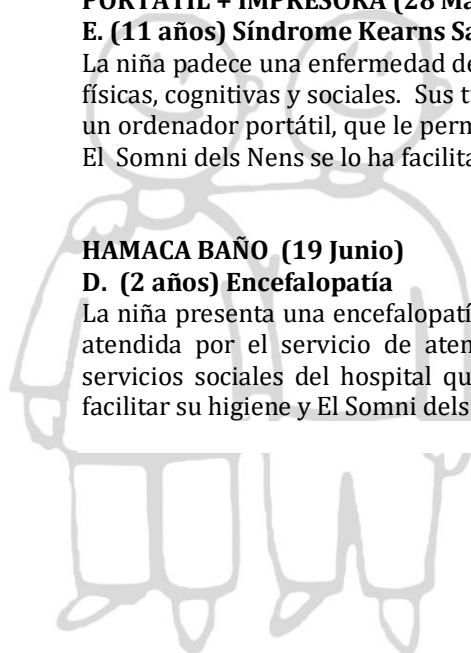
E. (11 años) Síndrome Kearns Sayre

La niña padece una enfermedad degenerativa que implica una pérdida progresiva de sus capacidades físicas, cognitivas y sociales. Sus tutores en la escuela, han valorado que podría ayudarla disponer de un ordenador portátil, que le permitiría seguir conectada con el centro, los días que no puede asistir. El Somni dels Nens se lo ha facilitado junto a una impresora.

HAMACA BAÑO (19 Junio)

D. (2 años) Encefalopatía

La niña presenta una encefalopatía grave, con retraso psicomotor. Es totalmente dependiente y está atendida por el servicio de atención integral al niño con enfermedad crónica grave. Desde los servicios sociales del hospital que atiende a la familia, nos solicitaron una hamaca de baño para facilitar su higiene y El Somni dels Nens se la ha facilitado.



GRUA (8 Julio)**W. (15 años) Atrofia muscular**

W. está afectado de atrofia muscular y es atendido por la Unidad de patología Neuromuscular. La familia necesita una grúa para facilitar las transferencias del menor de la silla a la cama, a la ducha, etc. Frente a la imposibilidad de la familia de asumir el coste y atendiendo la petición de los servicios sociales del hospital donde sigue tratamiento, El Somni dels Nens se la ha proporcionado.

CURSO GLIFFING (22 Julio)**Á. (6 años) Secuelas atropello**

A. Sufrió un atropello que le ocasionó un traumatismo cráneo-encefálico que le mantuvo en la UCI 2 semanas. Los profesionales de neuropsicología del hospital donde sigue tratamiento, han recomendado a la familia que el niño pueda hacer un curso on-line de "Gliffing" que le permitirá poder mejorar su atención y aumentar su nivel cognitivo. Dado que no pueden asumir el coste del curso y atendiendo la petición de los Servicios sociales que atiende a la familia, El Somni dels Nens se ha hecho cargo del coste del mismo.

ESTANCIA EN PORT AVENTURA (19 a 21 Agosto)**E. (13 años) Cáncer**

E. lleva mucho tiempo en tratamiento médico y el equipo médico que la atiende valoraba de manera muy positiva que la familia pudiera disfrutar de un respiro. La asociación Enriqueta Villavechia que da soporte a la familia durante el proceso de la enfermedad, nos trasladó una petición para que pudieran pasar unos días en Port aventura. Han podido disfrutar de una escapada al parque, que les ha ido genial para recargar energías y seguir afrontando el día a día con una sonrisa. Gracias a la Fundació Port-Aventura por hacerlo posible y cuidarlos tantísimo.

Agradecimientos: Fundacio Port Aventura

ACCESORIOS SILLA DE RUEDAS (23 Setiembre)**A. (6 años) Parálisis cerebral**

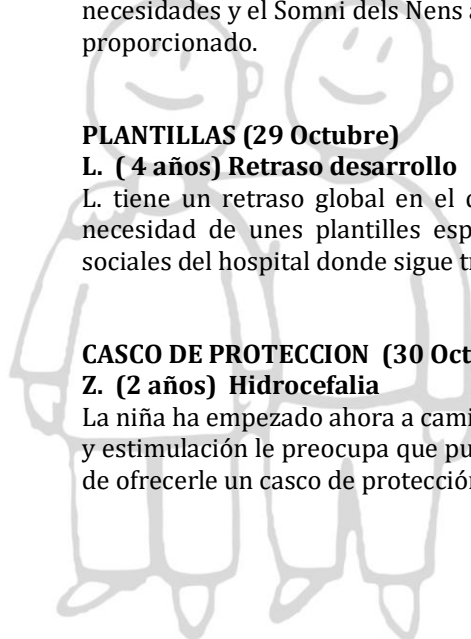
A. sigue tratamiento en diversas unidades debido a su patología: Neurología, Gastroenterología, Traumatología i ortopedia, Otorrinolaringología, Oftalmología. Es muy dependiente y precisa atención permanente. Necesitaba diversos accesorios para acondicionar la silla de ruedas a sus necesidades y el Somni dels Nens a petición de los servicios sociales que atiende a la familia se los ha proporcionado.

PLANTILLAS (29 Octubre)**L. (4 años) Retraso desarrollo**

L. tiene un retraso global en el desarrollo y desde la unidad de traumatología se ha valorado la necesidad de unas plantillas especiales para mejorar su motricidad. A petición de los Servicios sociales del hospital donde sigue tratamiento El Somni dels Nens se ha hecho cargo de sus costes

CASCO DE PROTECCION (30 Octubre)**Z. (2 años) Hidrocefalia**

La niña ha empezado ahora a caminar y la profesional referente en el tratamiento de psicomotricidad y estimulación le preocupa que pueda caerse y golpearse la cabeza. Por eso ha sugerido la necesidad de ofrecerle un casco de protección, que el Somni dels Nens atendiendo su petición le ha facilitado

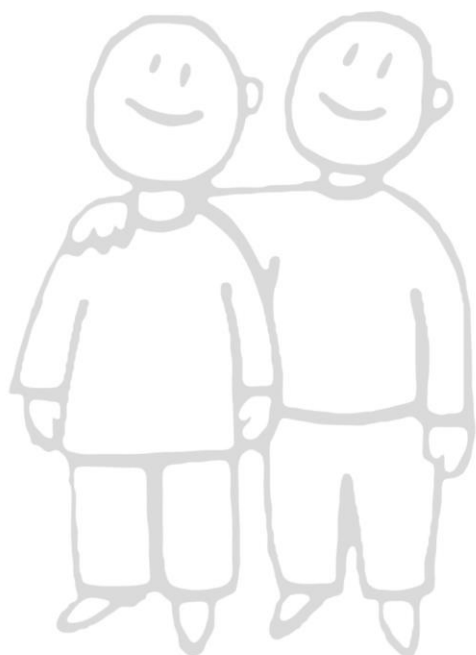


GAFAS (16 Noviembre)**A. (17 años) y L. (17 años)**

A. y L. son dos adolescentes supervisadas por la Unidad Terapéutica Acompanya'm, centro terapéutico y educativo residencial para menores de 18 años con trastornos asociados a vulnerabilidad clínica, familiar y/o social y tutelado por el Hospital Sant Joan de Déu. Ambas necesitaban gafas nuevas, y El Somni dels Nens se ha hecho cargo del coste de las mismas.

HAMACA DUCHA Y ADAPTACION BAÑERA (20 Noviembre)**D. (9 meses) Síndrome de Leigh**

D. padece una enfermedad rara que le provoca un retraso psicomotor grave. Es atendida por el servicio de atención integral al niño con enfermedad crónica grave y tiene visitas continuadas a diferentes especialistas. Desde el Somni dels Nens, y atendiendo la solicitud de la asistente social del hospital donde sigue tratamiento, hemos facilitado a la familia una hamaca y la correspondiente adaptación a la bañera para facilitar la higiene de la niña.



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.

MOTOS (5 Enero)

Desde la comandancia de la VII Zona de la Guardia Civil de Cataluña, llegó un regalo muy especial a la Casa McDonald, dos fantásticas réplicas de motos de las que utiliza el cuerpo en el control del tráfico. Fueron un éxito total entre los niños de la casa que rápidamente se subieron a ellas y estuvieron dando vueltas por el patio de casa sin parar.

Agradecimientos: VII Zona de la Guardia Civil (Cataluña)

MATERIAL DE PLASTICA (22 enero)

Hemos regalado un lote de material de plástica, con el objetivo de que los niños que allí se alojan mientras reciben tratamiento, en la mayoría de los casos oncológico, puedan ocupar el tiempo libre del que disponen, dibujando y haciendo manualidades.

LIBROS (4 Marzo)

Un grupo de niños de 1º de ESO de los Jesuites Sant Ignasi de Sarria, acompañados de 2 tutores, visitaron la Casa. La escuela lleva a cabo un proyecto llamado CREA que pretende potenciar la creatividad de los alumnos. El reto de cada equipo consiste en llegar a un acuerdo de acción común y en este caso decidieron hacer una recogida y clasificación de libros, diseño de puntos de libro y libreta de actividades que regalaron a los niños y las familias que se alojan en la casa, con el objetivo de hacer más llevadero el tiempo libre del que disponen entre tratamientos.

Agradecimientos: Alumnos 1º ESO Escuela Jesuites Sant Ignasi de Sarria

REGALO DIA DE LA MADRE (3 Mayo)

Con motivo de la celebración del día de la madre y dada la situación causada por el confinamiento, ha obligado a las familias alojadas en la Casa McDonald a permanecer en sus habitaciones, pensamos en tener un detalle con ellas en un día tan especial, por ello hemos regalado a cada una de ellas, un lote desayuno que como siempre Daniel's Cake ha preparado con el máximo cariño.

MAMPARAS Y ROTULACIÓN COVID19 (15 mayo)

Debido a las nuevas medidas sanitarias, la Casa McDonald se ha visto obligada a colocar mamparas de separación y carteles de señalización avisando de la distancia social que se deberá mantener a partir de ahora y también los protocolos de higiene a seguir. El Somni dels Nens se ha hecho cargo del coste de estos materiales.



“MASCARILLAS PARA TODOS” (8 Junio)

Dentro del proyecto “Mascarillas para todos” que la Clínica Sardenya de Barcelona ha llevado a cabo durante el periodo de confinamiento, nos han ofrecido 1000 mascarillas y varios equipos EPI, que se han repartido entre la Casa McDonald y el Centro de educación especial ESTIMIA.

Agradecimientos: Clínica Sardenya

HUMANIZACIÓN SALA DE JUEGOS (17 junio)

Aunque el proyecto quedó interrumpido por el confinamiento, finalmente hemos podido terminar la adecuación de la Sala de Juegos de la Casa McDonald. Un vinilo diseñado por Ignasi Blanch y producido Chispum, cubre completamente las paredes de la estancia, que junto a unos estores que cubren las ventanas dejando pasar toda la luz al interior, han supuesto un cambio radical del espacio que ahora es más alegre y luminoso.

SILLAS DE COCHE (26 Octubre)

Desde el Somni dels Nens, hemos hecho llegar unas sillitas de coche, para que dos de los niños alojados en la Casa Ronald McDonald, puedan viajar seguros, en sus desplazamientos.

MENAJE Y MATERIAL VARIADO

A lo largo del año hemos ofrecido material diverso a la casa, siempre con el objetivo de que las familias que allí se alojan, se sientan como en “un hogar fuera de su hogar” durante el tiempo que permanezcan en ella, mientras dura el tratamiento médico de sus hijos.

Material de cocina: tarros de cristal, tupperes, batidora, cafetera, paños de cocina, platos, moldes variados, cazuelas, sartenes....

Otros: plancha vapor, carros de la compra, cubos reciclaje, escobas, fregonas, recogedores, tendederos, cajas almacenaje, alfombras baño, ventiladores....

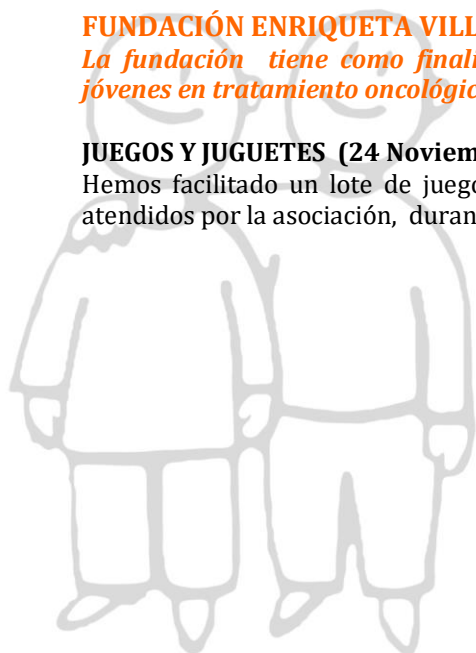
Para los niños de la casa: Juguetes, material manualidades, cuentos, cochecitos, sillas de coche, canasta, maletas de manualidades, trampolín, altavoces inalámbricos.

FUNDACIÓN ENRIQUETA VILLAVECCHIA

La fundación tiene como finalidad la cobertura integral de las necesidades de los niños y jóvenes en tratamiento oncológico en Cataluña y la de sus familias.

JUEGOS Y JUGUETES (24 Noviembre)

Hemos facilitado un lote de juegos y juguetes para que puedan repartir entre los niños que son atendidos por la asociación, durante la campaña de Navidad.



ASOCIACIÓN SÍNDROME X-FRÁGIL

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 NAVIDAD (13 Diciembre)

El Somni dels nens colabora habitualmente con la asociación Síndrome X-Frágil, ofreciendo los regalos que se entregan a los niños en la fiesta de Navidad.

Este año debido a la situación de pandemia las familias no podrán reunirse...justo este 2020 que celebraban su 25º aniversario. Aun así, no han querido dejar pasar la ocasión y se ha hecho en formato on-line. Se ha enviado una carta a cada familia asociada a un pack de 25 estrellas, una por cada año de la asociación, pidiendo a los niños que hicieran una composición y enviaran una imagen con ella, participando así en un concurso. El día 13 de diciembre se hizo el encuentro virtual, con diferentes actividades y donde anunciaron a los ganadores.

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

“MASCARILLAS PARA TODOS” (8 Junio)

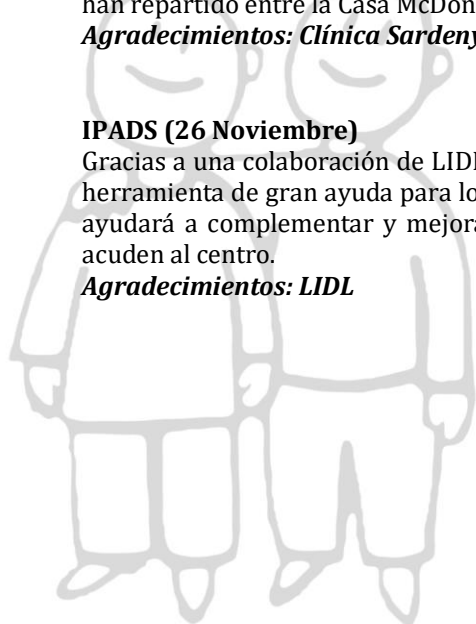
Dentro del proyecto “Mascarillas para todos” que la Clínica Sardenya de Barcelona ha llevado a cabo durante el periodo de confinamiento, nos han ofrecido 1000 mascarillas y varios equipos EPI, que se han repartido entre la Casa McDonald y el Centro de educación especial ESTIMIA.

Agradecimientos: Clínica Sardenya

IPADS (26 Noviembre)

Gracias a una colaboración de LIDL, hemos podido ofrecer al centro ofrecido 3 IPADS, que serán una herramienta de gran ayuda para los profesionales del centro, que a través del software adecuado, les ayudará a complementar y mejorar el aprendizaje de los alumnos con necesidades especiales que acuden al centro.

Agradecimientos: LIDL



ESCUELA DE EDUCACION ESPECIAL GURU

Ofrecen una atención integral a personas con TEA y sus familias, facilitando en cada etapa evolutiva los recursos necesarios para favorecer el desarrollo personal y la calidad de vida.

IPADS Escuela GURU (18 Diciembre)

Gracias a una colaboración de LIDL, hemos ofrecido tres IPADS a la escuela, al que asisten niños con Trastornos del aspecto autista. Serán una herramienta de gran ayuda para los profesionales de los centros, que, a través del software adecuado, les ayudará a complementar y mejorar el aprendizaje de los alumnos con necesidades especiales.

HOSPITAL PARC SANITARI SANT JOAN DE DEU DE SANT BOI (Barcelona)**PELUCHES PARA LOS FONENDOS (9 Marzo)**

Hemos regalado pequeños peluches para los fonendoscopios y otoscopios de las consultas pediátricas, con el objetivo de distraer y relajar a los niños durante las revisiones que les realiza el personal médico en sus visitas a los diferentes especialistas.

HUMANIZACION CONSULTAS PEDIÁTRICAS (26 Agosto)

Dentro del proyecto de Humanización que la fundación lleva a cabo desde hace años, en esta ocasión se han decorado las consultas y salas de pruebas pediátricas. Alegres y coloridos vinilos que se han instalado en paredes, puertas, techos, e incluso por los pasillos señalizando así el camino hacia diversas unidades como urgencias, radiología, etc. El objetivo principal es introducir un elemento de distracción para los niños y niñas se sientan más tranquilos y relajados durante sus visitas y pruebas médicas con los especialistas que los tratan.

HOSPITAL SANT JOAN DE DEU (Barcelona)**SALIDA A LA NIEVE (15 Febrero)**

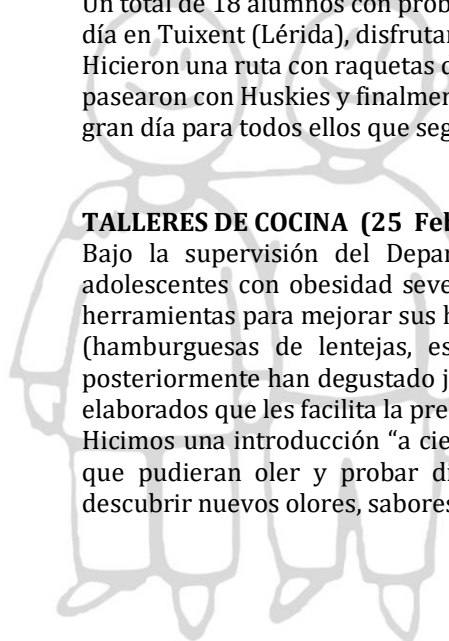
Un total de 18 alumnos con problemas de obesidad severa, acompañados por 2 monitores pasaron un día en Tuixent (Lérida), disfrutando de una jornada especial en la nieve.

Hicieron una ruta con raquetas de nieve, se familiarizaron con el deporte de trineo de perros, pasearon con Huskies y finalmente utilizaron trineos individuales para jugar con la nieve. Fue un gran día para todos ellos que seguro no olvidaran.

TALLERES DE COCINA (25 Febrero)

Bajo la supervisión del Departamento de Nutrición, hemos realizado un taller para niños y adolescentes con obesidad severa, que siguen tratamiento en el hospital 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, patés vegetales, batidos de frutas...) que posteriormente han degustado junto a sus padres. También les facilitamos un recetario de los platos elaborados que les facilita la preparación en su casa de las recetas que se prepararon en el taller.

Hicimos una introducción "a ciegas" y para ello colocamos un antifaz a los niños, con el objetivo de que pudieran oler y probar diferentes alimentos y condimentos, y que participaran jugando a descubrir nuevos olores, sabores y texturas.



HOSPITAL JOSEP TRUETA (Girona)

REGALOS NEONATOS (22 Diciembre)

En estas fechas tan señaladas, no queremos olvidarlos de los más pequeños, esos bebés nacidos antes de tiempo o con un peso por debajo del necesario que deberán permanecer en una incubadora hasta que consigan el desarrollo adecuado. Les regalamos un peluche en formato "doudou" que siempre son muy bien recibidos por las familias, al saber que sus bebés también tendrán su regalo de Navidad

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.

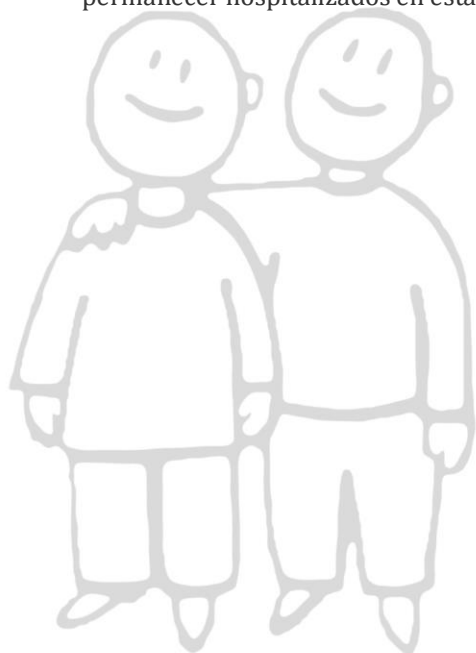
PROYECTO "PISADAS QUE ACOMPAÑAN" (18 Febrero)

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.

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

JUGUETES Y REGALOS (17 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.



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 2020 se han atendido un total de 127 casos, que incluyen pacientes de Oncología, Neumología, Endocrinología, Gastroenterología, Reumatología, Neurología, Pediatría y Duelo.

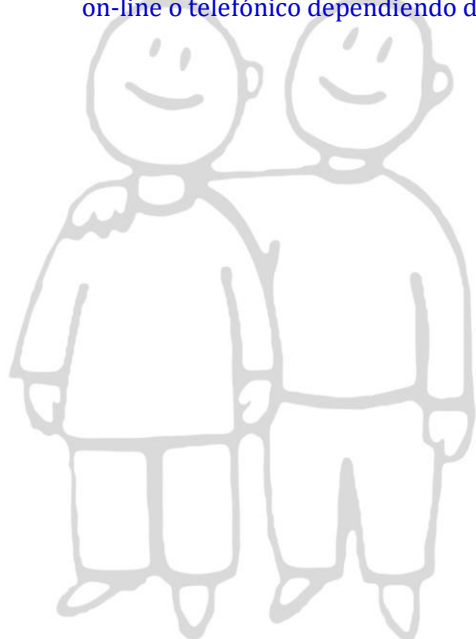
Detrás de cada paciente hay madres, padres y hermanos/as; la coordinación con los colegios, los especialistas y el personal sanitario. En ningún caso "1 niño/a" corresponde a una visita, sino que es el resumen de cada historia familiar y de la intervención profesional que está recibiendo.

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 2020 se han atendido un total de 147 casos, que incluyen: Familias de niños ingresados en la UCI Neonatal, niños ingresados en la UCI Pediátrica, Planta de pediatría y Ginecología.

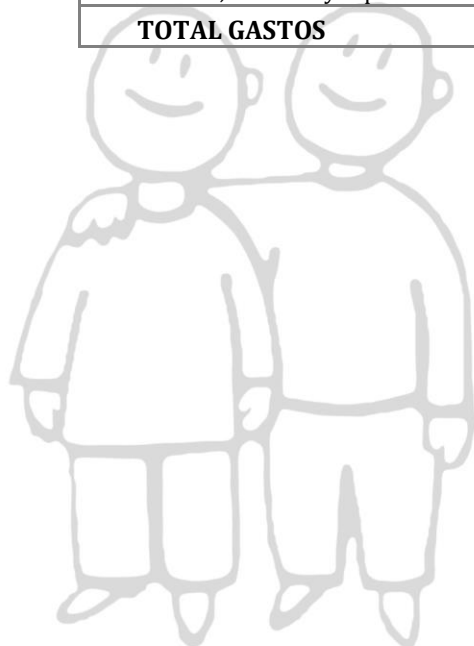
Este año y debido a la situación excepcional por causa del Covid19, el proyecto de soporte psicológico se ha mantenido, aunque en los meses de confinamiento algunas de las sesiones han sido en formato on-line o telefónico dependiendo de los casos.



INFORMACIÓN ECONÓMICA

INGRESOS	
Fondos propios	
• Fiesta Vilajoan	23.405 €
Donaciones entidades financieras	
• La Caixa	20.000 €
• BANKIA	8.900 €
Subvenciones públicas	8.975 €
Financiación Privada	
• Donaciones de empresas	3.034 €
• Donaciones de particulares	5.037 €
• Donaciones de fundaciones	18.600 €
TOTAL INGRESOS	87.951 €

GASTOS	
Sueños niños enfermos	13.012 €
Talleres, Actividades lúdicas y Musicoterapia	12.998 €
Proyecto Soporte Psicológico en el Hospital Parc Tauli (Sabadell)	8.892 €
Proyecto Soporte Psicológico en el Hospital Josep Trueta (Girona)	14.560 €
Colaboración con otras entidades	10.971 €
Humanización entorno hospitalario	14.988 €
Gestión, difusión y captación de fondos	14.962 €
TOTAL GASTOS	90.383 €



COMO COLABORAR CON LA FUNDACION

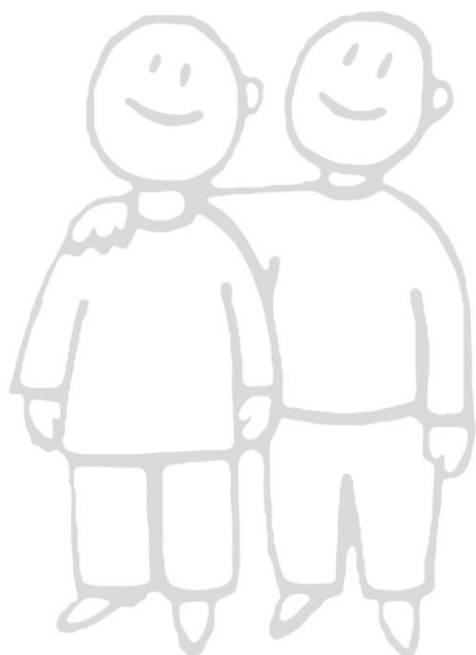
Económicamente, haciendo un donativo a cualquiera de estas cuentas:

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



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

BANKIA

CHISPUM

CLINICA SARDENYA

CRISOR

CYBERCLICK

DANIEL'S CAKE

DIPUTACION GIRONA

Elisa Robles

FUNDACIÓ PORT AVENTURA

FUNDACION INOCENTE INOCENTE

FUNDACION SERRA SANTAMANS

GENERALITAT DE CATALUNYA

HEIDEHOF STIFTUNG

INIBSA GINECOLOGIA

Juani Mula

LA CAIXA

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

LABORATORIOS INIBSA

LIDL

MRW

NORTALIA ATLANTIC PLUS, S.L.P.

Ramón Roca

SOFTWARE GREENHOUSE

TEAMING

URIOSO 2014 S.L.U

VII ZONA GUARDIA CIVIL

