

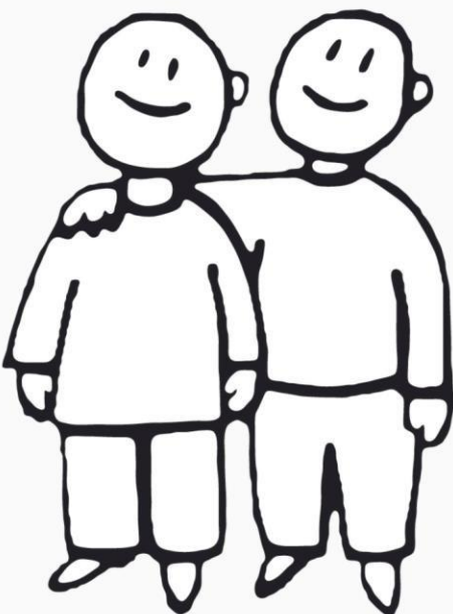


**fundació
el somni dels nens**

www.elsomnidelsnens.org

memoria de actividades **2021**

**fundació
el somni dels nens**



Apreciados Amigos,

Me complace presentaros la Memoria de actividades del año 2021, un año en el que seguimos condicionados, por la situación excepcional a causa del Covid19, que todavía no nos ha permitido retomar las actividades habituales, previas a las restricciones que nos impone la pandemia.

Pero sí que ya hemos podido organizar algunas actividades lúdicas y talleres, teniendo en cuenta los protocolos y medidas de seguridad establecidas, para seguir dando soporte a familias, hospitales y entidades con las que la fundación colabora habitualmente.

La Fundación 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.

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.

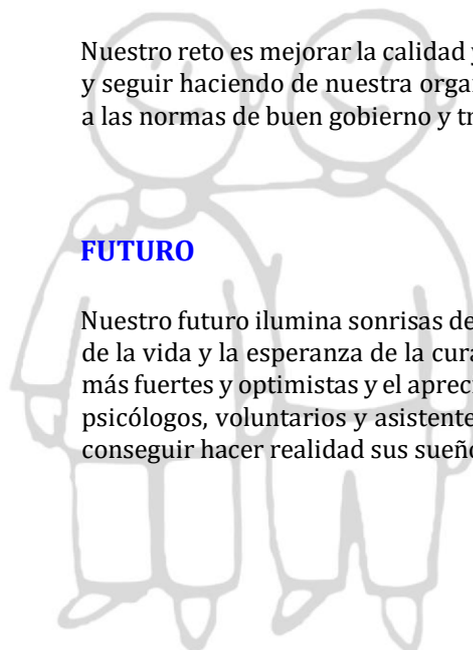
HOY

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

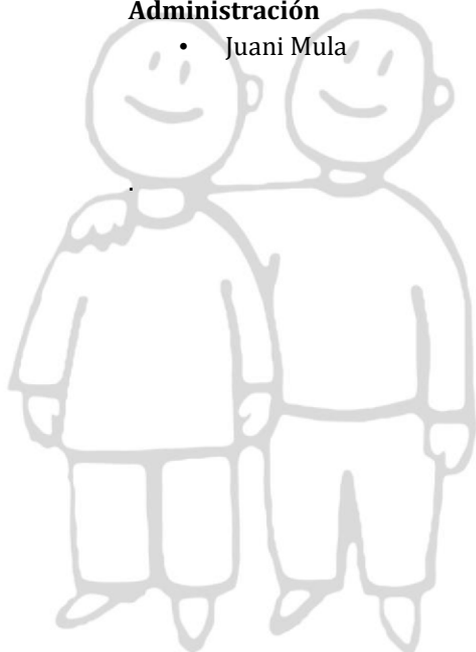
- Carmen Estrada

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.

Se llevan a cabo cuando lo solicitan los responsables del tratamiento de los niños, ya sean médicos, enfermeras, maestras 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 para la recuperación del niño enfermo.

ACTIVIDADES LÚDICAS

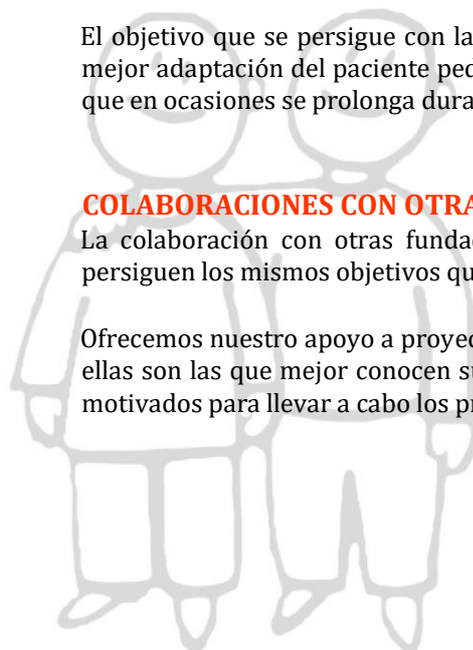
Cuando un niño es hospitalizado su vida cambia abruptamente. Desaparecen la casa, la escuela, la familia y los amigos y se interrumpen actividades habituales como el juego o el estudio. A su tristeza por la ruptura con su entorno se une el aburrimiento. El niño hospitalizado generalmente se siente confundido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

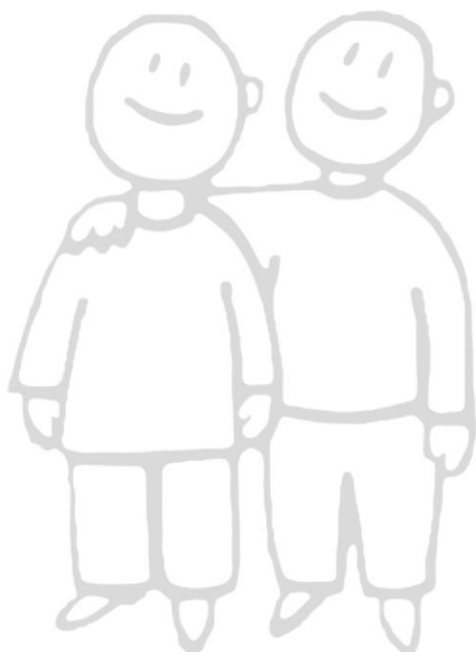
Este servicio es muy apreciado por el equipo médico, que se siente más apoyado a la hora de tratar con el dolor emocional de los niños y las familias y más tranquilos, por cuanto saben que hay alguien que se cuida de estos aspectos y dispone de elementos para valorar qué tipo de intervención necesita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

Actualmente este programa se lleva a cabo en el Hospital Parc Taulí de Sabadell, mediante un psicólogo financiado por la fundación, pero integrado como un miembro más en el equipo de pediatría.

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

BOBINA IMPLANTE COCLEAR

Y. (7 años) Discapacidad auditiva

La niña es portadora de un implante coclear que necesita una reparación cuyo coste la familia no puede asumir debido a su elevado coste. Atendiendo la petición de los servicios sociales, se ha compartido el gasto entre El Somni dels Nens, la Obra Social de Sant Joan de Déu y la propia familia.

GAFAS

A. (1 año) Retraso psicomotor y estrabismo grave

A. está siendo tratado por las unidades de oftalmología y cardiología en el hospital Josep Trueta de Girona. Atendiendo la petición de los servicios sociales, le hemos facilitado las gafas que necesita, ya que su problema de visión, corre riesgo de empeorar sino se corrige lo antes posible.

ANDADOR Y DAFOS

K. (4 años) Síndrome Cri-du-chat

La enfermedad de K. requiere un seguimiento frecuente por parte de diferentes especialidades: Traumatología, neurología, oftalmología y neumología. Desde cirugía han solicitado la renovación de los Dafos, y un caminador con control postural de tronco. Se ha aprobado el PAO para poder adquirir este material, pero hay que pagar una pequeña cantidad, que la familia no puede asumir y El Somni dels nens se ha hecho cargo de este importe.

HAMACA DE BAÑO

A. (4 años) Encefalopatía epiléptica

La niña presenta un retraso global con una situación de alta dependencia. La familia recibe atención por parte del equipo de curas paliativas pediátricas del hospital Parc Taulí. Necesita una hamaca de baño, para poder garantizar su correcta higiene, que la fundación le ha facilitado.

REPARACION IMPLANTE COCLEAR

C. (10 años) Hipoacusia severa

C. está afectado de una hipoacusia severa y es portador de un implante coclear. Hace meses que el aparato se estropeo y la familia no puede asumir el coste de la reparación que supera los 1.000€. Es un niño de altas capacidades cognitivas y ha empezado a aprender la lengua de signos para que pueda tener una vía de comunicación, de la que ahora no dispone. Por ello atendiendo la petición de los Servicios sociales del hospital Sant Joan de Déu, hemos asumido el 50% de su coste.

VISITA MUSEO BARÇA

G. (3 años) Cáncer

Aprovechando las vacaciones de Semana Santa, su hermano ha podido visitarlo en la Casa del Xuklis, donde reside mientras recibe tratamiento oncológico. El Somni dels Nens les ha regalado entradas para un Tour por el Camp Nou y visita al museo y así han podido compartir una actividad en familia.

EXPOSICION HUMAN BODIES

E. (9 años) Cáncer y F. (16 años) Cáncer

Ambas tenían ganas de visitar HUMAN BODIES, que es mucho más que una exposición o una clase de anatomía, ya que supone una experiencia inolvidable, un apasionante viaje a través del interior del cuerpo humano. Les hemos facilitado las entradas para que pudieran visitarla junto a sus familias.



FERULAS DE DENNIS BROWNE**P. (5 años) Torsión tibial interna**

P. es atendida por el servicio del CDIAP del hospital, donde sigue tratamiento, por dificultades en su desarrollo. Necesita unas férulas que le permitan mejorar su movilidad, cuyo coste la familia no puede asumir. A petición de los Servicios Sociales, el Somni dels Nens se las ha facilitado.

CURSO LOGOPEDIA + Tablet + Funda+ GRID for IPAD**J. (14 años) Cavernoma**

J. tiene afectación cognitiva, en el habla y en su movilidad a causa de un cavernoma y posterior complicación por isquemia. Su logopeda, nos indica que sería de mucha ayuda, una terapia llamada GRID for iPad. Aplicación que dispone de recursos para la comunicación, a través de símbolos y texto. La familia no puede asumir su coste, y por ello El Somni dels Nens, se hará cargo de la misma. Le hemos facilitado también, un IPAD, material necesario para poder llevar a cabo esta terapia.

REPARACION IMPLANTE COCLEAR**L. (10 años) (Déficit auditivo)**

La niña necesitaba una reparación de su implante coclear, pero la familia no podía asumir su coste. El Somni dels nens, atendiendo la petición de los servicios sociales del hospital donde sigue tratamiento, se ha hecho cargo de la misma.

GAFAS**B. (14 años) Síndrome Polimalformativo**

B. tiene un retraso psicomotor y miopía severa. Necesitaba renovar sus gafas y la familia no podía asumir su coste. El Somni dels nens se las ha facilitado con el objetivo de mejorar su visión.

PORT AVENTURA**Wlad Vasilyeva (11 años) Secuelas meningitis**

W. ha pasado un fantástico día en Port Aventura con su madre. Después de mucho tiempo en tratamiento y si añadimos la situación de confinamiento, tener la ocasión de pasar un día diferente y divertido, ha supuesto para ellos un subidón anímico, para seguir luchando contra la enfermedad

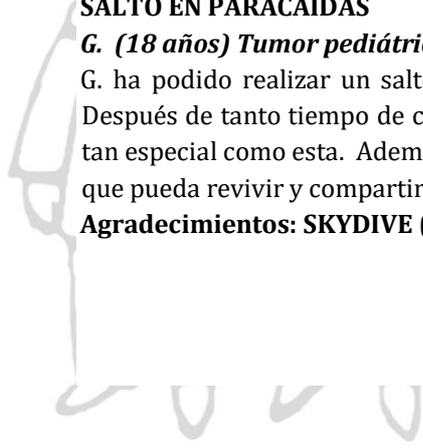
TIBIDABO**K. (15 años) Cáncer y E. (10 años) (Cáncer)**

Los dos niños que se alojan en la Casa dels Xuklis, han pasado un fantástico día en el Tibidabo acompañados de sus familias. Un paréntesis divertido y diferente, poder disfrutar de un día especial, antes de ser ingresados de nuevo, para continuar con sus tratamientos.

SALTO EN PARACAIDAS**G. (18 años) Tumor pediátrico**

G. ha podido realizar un salto en paracaídas gracias a la colaboración de SKYDIVE Empuriabrava. Después de tanto tiempo de confinamiento, es un lujo reiniciar actividades lúdicas con una actividad tan especial como esta. Además, le han regalado un dispositivo con fotografías y videos del salto, para que pueda revivir y compartir la experiencia con su familia y amigos, tantas veces como quiera.

Agradecimientos: SKYDIVE (Empuriabrava)



COLONIAS OASIS**J. (13 años) F. (13 años) S. (16 años) H. (12 años)**

Se ha financiado la beca para 4 adolescentes en tratamiento en la unidad de Salud mental del hospital Sant Joan de Deú, para que puedan participar de las colonias que organiza OASIS. Entidad que gira en torno a la metodología de los referentes positivos, la generación de vínculos entre adolescentes con diversidades sexuales y de género y el apoyo a las familias. El objetivo es ofrecerles un espacio de acogida para compartir dudas, y ofrecerles las herramientas necesarias en relación a la educación.

TIBIDABO**R. (13 años) Neuroblastoma**

Hemos regalado entradas al Tibidabo para que el adolescente, pasara junto a su madre, de un día especial y divertido, antes de ingresar para seguir con su tratamiento oncológico.

VISITA MUSEO FCB**A. (15 años) Leucemia**

Atendiendo la petición de los responsables de la Casa dels Xuklis, donde se aloja con su familia, mientras recibe tratamiento, hemos ofrecido unas entradas para que visitara el museo del FCB, incluyendo un Tour por las instalaciones del Camp Nou, junto a su familia.

FERULA TIBIAL**H. (17 años) Encefalopatía Autoinmune**

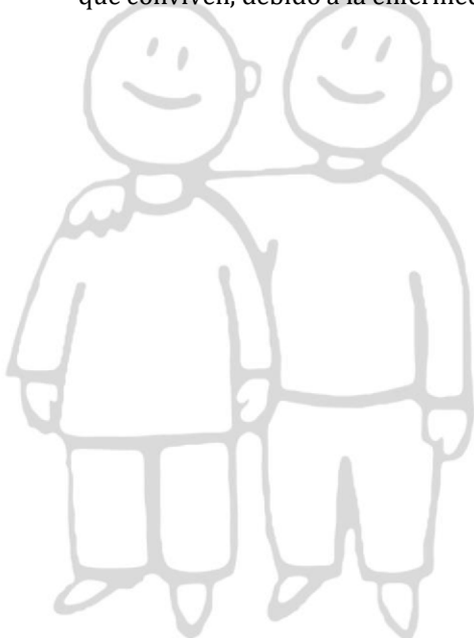
La niña precisa una férula (Órtesis posterior pasiva tibial) para pie izquierdo y El Somni dels Nens se ha hecho cargo del coste adicional de la misma, que no cubre la Seguridad Social.

TABLET + FUNDA**C. (9 años) Meduloblastoma**

C. es atendida por los servicios: neuropsicología, oncología, oftalmología y rehabilitación. Ha retomado sus clases con el objetivo de normalizar su situación, aunque precisa de adaptaciones curriculares. Sigue un tratamiento neurocognitivo, que precisa el soporte tecnológico de una Tablet, que El Somni dels Nens se la ha proporcionado.

CINE

A lo largo del año hemos ofrecido entradas para museos, teatros y cines, con el objetivo es ofrecer a las familias actividades lúdicas, que les permite compartir un tiempo fuera del entorno hospitalario con el que conviven, debido a la enfermedad de sus hijos.



ACTIVIDADES LUDICAS

TEATRO POLIORAMA "SOC FELIÇ"

Después de más de un año con todas las actividades suspendidas a causa del COVID y siguiendo todos los protocolos de seguridad establecidos, pudimos compartir el espectáculo "Soc Feliç" de Damaris Gelabert, con grupo reducido de niños y sus familias. Un paréntesis lleno de música, baile, sonrisas y muy especialmente de desconexión.

ACOMPANYAM TIBIDABO

Hemos invitado a dos grupos de 10 adolescentes, supervisados por la Unidad Terapéutica Acompanya'm, centro educativo residencial para niños y niñas del hospital Sant Joan de Deu, que presentan trastornos mentales asociados a vulnerabilidad clínica, familiar y/o social, a pasar un día en el Tibidado, con el objetivo de ofrecerles una actividad lúdica y divertida y compartir un día especial con sus tutores y compañeros del centro.

TEATRO VICTORIA "NADA ES IMPOSIBLE"

Varias familias, con hijos en tratamiento oncológico han podido disfrutar del espectáculo NADA ES IMPOSIBLE, del Mago Pop. Un show que ofrece un viaje lleno de asombro, diversión, sensibilidad, sorpresas, ritmo y emoción. Una aventura llena de ilusiones que ha permitido que más de 10 familias, pudieran "desconectar" unas horas de su día a día de tratamientos y visitas al hospital.

AUDITORI CORNELLA "POT PETIT"

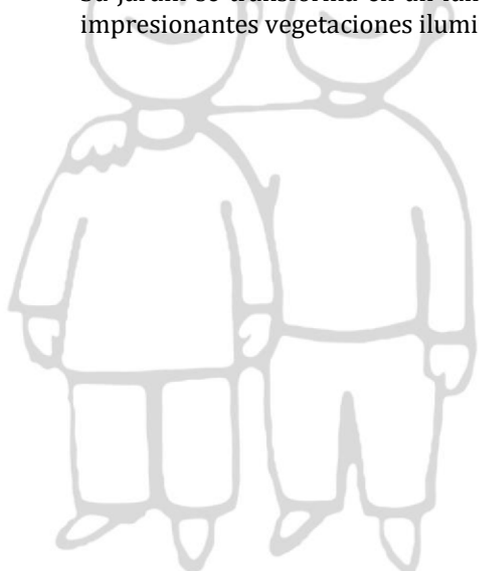
Hemos ofrecido una mañana de domingo especial a varias familias que han podido disfrutar del espectáculo "Vull cantar i ballar" de POT PETIT en el Auditori de Cornellá. Un concierto dinámico y participativo, que consigue una experiencia mágica a cargo de Jana, Pau y la Melmelada Band.

TEATRE POLIORAMA "BYE BYE MONSTRE"

Hemos ofrecido una mañana de domingo especial para varias familias que han podido disfrutar del espectáculo BYE BYE MONSTRE en el Teatro Poliorama. Musical inspirado en la situación de confinamiento, un homenaje a los profesionales sanitarios y un conjuro festivo para despedir definitivamente esta pandemia, donde niños, adolescentes, padres y abuelos se ha visto reflejados.

LLUMS SANT PAU

Hemos invitado a varias familias de niños en tratamiento oncológico a visitar "Els Llums del Sant Pau", en el recinto modernista de Sant Pau de Barcelona, que abre sus puertas para un paseo muy especial. Su jardín se transforma en un luminoso paisaje de cuento de hadas con juegos de luces navideñas, impresionantes vegetaciones iluminadas y creativas figuras lumínicas.



COLABORACION 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.

COCHE ELECTRICO

Desde la comandancia de la VII Zona de la Guardia Civil de Cataluña, llegó un regalo muy especial a la casa. Un fantástico coche, réplica de los que se utilizan en el control del tráfico, que fue muy bien recibido por los niños que allí se alojan.

Agradecimientos: VII Zona de la Guardia Civil (Cataluña)

ROBOT DE COCINA

Daniel's Cake ha regalado un robot de cocina a la casa, con el objetivo de facilitar la preparación de las comidas de las familias que se alojan en ella, mientras dura en tratamiento de sus hijos.

Agradecimientos: Daniels Cake

MESA DE JUEGOS

Se ha "tuneado" la mesa de juegos de casa, con el objetivo de crear un elemento de juego y diversión para los niños que se alojan en la casa, mientras dura su estancia, para seguir sus tratamientos.

MENAJE

A lo largo del año hemos ofrecido material diverso de almacenaje, menaje de cocina y pequeños electrodomésticos, con el objetivo de que las familias que allí se alojan, se sientan como en "un hogar fuera de su hogar" durante su estancia, mientras sus hijos reciben tratamiento médico.

HOSPITAL PARC SANITARI SANT JOAN DE DEU DE SANT BOI (Barcelona)

CARRITO MEDICACIÓN

Hemos decorado varios carritos de medicación de la planta y consultas pediátricas del hospital Sant Boi, siempre con el objetivo de facilitar la disminución del nivel de estrés del niño durante su hospitalización y visitas médicas, mediante la creación de un ambiente terapéutico adecuado.

HOSPITAL SANT JOAN DE DEU (Barcelona)

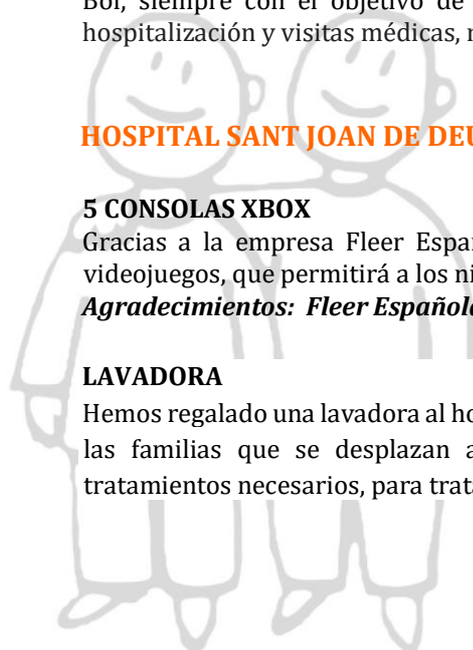
5 CONSOLAS XBOX

Gracias a la empresa Fleer Española, S.L., hemos ofrecido 5 consolas XBOX y un variado lote de videojuegos, que permitirá a los niños ingresado, distraerse en sus ratos libres.

Agradecimientos: Fleer Española, S.L.

LAVADORA

Hemos regalado una lavadora al hospital, para uno de los pisos de los que disponen, en los que se alojan las familias que se desplazan a Barcelona, para diversas consultas médicas, intervenciones y tratamientos necesarios, para tratar las enfermedades de sus hijos.



CASA XUKLIS

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

GLOBOFLEXIA

Por fin después de un año de pandemia y aprovechando el buen tiempo, hemos podido organizar una actividad de Globoflexia en el jardín de la casa.

TARJETAS TRANSPORTE

Se ha donado un lote de tarjetas de transporte, para que las distribuyan entre las familias que se alojan en la casa, con el objetivo de facilitarles los traslados de deban realizar en transporte público.

MAGIA

Ahora que por fin se han relajado las restricciones a causa del COVID, Truqui-Chan ha vuelto a la casa y ha compartido una divertida tarde de magia, trucos y risas, con las familias que allí se alojan.

“BESOS Y RISAS”

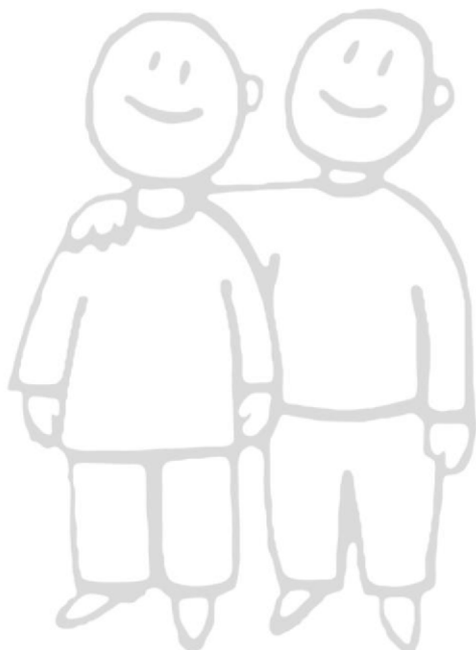
Luismi y Valentina han compartido una tarde con las familias alojadas en la casa, con un espectáculo sencillo y cercano, en el que comparten una gran maleta en la que llevan todo lo necesario para vivir, viajar y ser felices. Todos compartieron la aventura de esta pareja, participando de manera espontánea y sintiendo la necesidad de....”Besos y Risas”.

MUSICAS DEL MUNDO

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

JUGUETES

Se ha donado un lote de juegos y juguetes para que los niños que deban permanecer en la casa, mientras reciben tratamiento, en estas fechas tan señaladas, reciban su regalo de Navidad. También, les hemos regalado material de plástica, para los talleres y actividades, que organizan los voluntarios en la casa para las familias.



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

Gracias a la colaboración de Heidehof Stiftung, ofrecemos sesiones de Musicoterapia durante el curso escolar, a cargo de un terapeuta especializado a los alumnos del centro, al que acuden niños y niñas con necesidades educativas especiales y que están afectados de trastornos neurológicos, sensoriales, físicos y psíquicos de carácter permanente.

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

3 IPADS

Gracias a una colaboración de LIDL, hemos podido ofrecer a la escuela 3 IPADS, que serán una herramienta de gran ayuda para los profesionales del centro, que a través del software adecuado, les permite complementar y mejorar el aprendizaje de los alumnos.

Agradecimientos: LIDL

HUMANIZACION DE LA ESCUELA

Gracias a la colaboración de CHISPUM, hemos convertido la escuela en bosque lleno de naturaleza, con grandes árboles, como símbolo de fuerza y crecimiento y divertidos y coloridos dinosaurios que ahora llenaran las paredes de la biblioteca.

FIESTA FIN DE CURSO

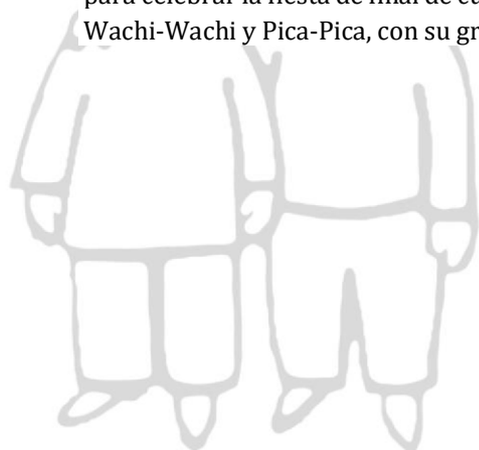
Luisi y Valentina, amenizaron la fiesta de fin de curso de los alumnos de AIS (Aula integral de Soporte) desde donde se ofrece atención a niños de 6 a 10 años con problemas de salud mental, asociados a un trastorno grave de conducta. Una mañana alegre y divertida para dar paso a las vacaciones de verano.

MATERIAL EDUCATIVO

Hemos donado material al AIS (Aula integral de Soporte), con el objetivo de facilitar a los tutores que atienden a los alumnos, juegos y elementos, que les faciliten la atención a los alumnos.

BESOS Y RISAS

Por fin después de mucho tiempo sin poder visitar la escuela a causa de la pandemia, Luisi ha vuelto para celebrar la fiesta de final de curso. Compartió con ellos, con un nuevo show "Besos y Risas" donde Wachi-Wachi y Pica-Pica, con su gran maleta han compartido mañana muy divertida.



HOSPITAL JOSEP TRUETA (Girona)

UNA HISTORIA PREMATURA

Desde la unidad de neonatología del hospital, se ha editado un libro dirigido a las familias de niños prematuros. Ilustrado por Conxi Puig y escrito por Angela Gregoraci, doctora neonatóloga, que explica desde el punto de vista de la protagonista principal, la historia de Lara nacida a las 28 semanas de gestación con 850 grs. de peso. El Somni dels nens se ha hecho cargo del coste de la impresión de 400 ejemplares, que se ofrecerán gratuitamente a los padres de los niños que pasen por la unidad.

SUPERBOX

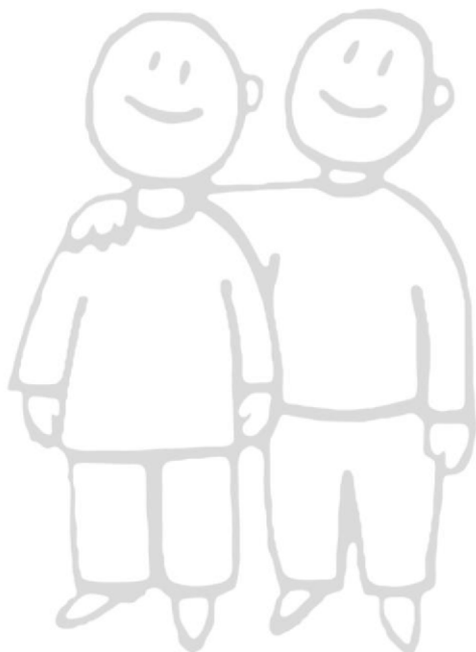
Hemos regalado 25 cajas SUPERBOX a la planta de pediatría del hospital. Las SUPERBOX, ofrecen una cobertura personalizable para las bolsas de suero, transfusiones y tratamientos. Los niños podrán elegir el color y la imagen que quieran colocar, con el objetivo de reducir su nivel de ansiedad y miedo, procurando así un ambiente más amable, durante sus ingresos hospitalarios.

DIA NIÑO PREMATURO

El 17 de noviembre se celebra el Día Mundial del Niño Prematuro y el hospital, como cada año ha organizado un evento para conmemorarlo. En esta ocasión, se ha celebrado el sábado 20 de Noviembre, para poder celebrarlo al aire libre a causa de la pandemia. El Somni dels Nens ha participado del evento, ofreciendo los juegos de las actividades que se han llevado a cabo.

REGALOS NEONATOS

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 y que deben permanecer en una incubadora hasta que consiguen el desarrollo adecuado. Les regalamos un peluche en formato "doudou" que fueron muy bien recibidos por las familias, al saber que sus bebés también tendrán su regalo de Navidad.



HOSPITAL GERMANS TRIAS I PUJOL (Badalona)

PISADAS QUE ACOMPAÑAN

Proyecto iniciado en 2019, cuyo objetivo es dar soporte y hacer más amenas y divertidas las esperas, la hospitalización y las intervenciones en niños y niñas ingresados. Gracias a esta colaboración, los niños del Hospital de día de Pediatría, neuropediatría y rehabilitación, comparten su tratamiento con perros educados específicamente para esta tarea. Los perros, aportan una disminución de la ansiedad, una mejor tolerancia al dolor y una ayuda en la rehabilitación motora. Facilitan que el entorno sea más amigable y menos hostil y se puede constatar, que los niños están más tranquilos y muestran menor ansiedad, cuando son sometidos a procesos dolorosos.

IPAD + FUNDA

Atendiendo la petición de la maestra del aula hospitalaria, hemos regalado un IPAD con su correspondiente funda. Las Tablets se han convertido en herramientas imprescindibles que facilitan el aprendizaje y/o rehabilitación de los niños, que permanecen ingresados en la planta de pediatría.

MATERIAL REALIDAD VIRTUAL

La realidad virtual es la representación de un entorno virtual generado por un dispositivo electrónico como un móvil u ordenador. El grado de interacción que se logra en un entorno 3D, se está usando en sectores como la educación. Descubrir un nuevo universo nuevo cada día, es posible gracias a los entornos virtuales creados para esta finalidad.

Para que desde el aula hospitalaria puedan trabajar en este aspecto, les hemos ofrecido: Gafas con visor adaptador 3D, cubo STEM, camisetas de realidad virtual aumentada y un lápiz para pantalla táctil y también 2 Tablets con sus correspondientes fundas cedidas por LIDL.

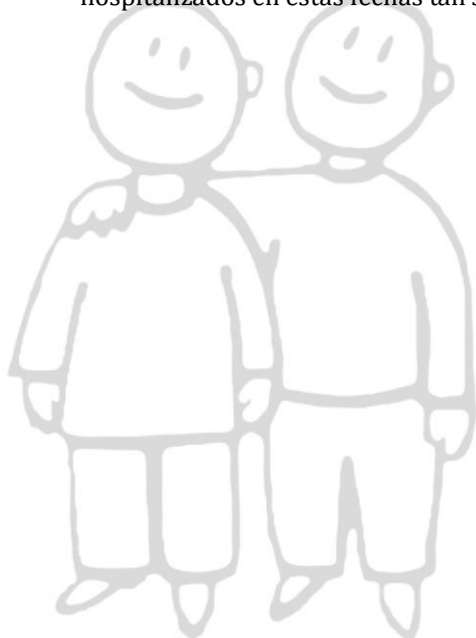
Agradecimientos: LIDL

LIBROS Y JUEGOS

Aprovechando la festividad de Sant Jordi, hemos ofrecido al hospital un lote de libros para que puedan repartirlos entre los niños ingresados en la planta de pediatría.

JUGUETES

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



ASOCIACIÓN SÍNDROME X-FRÁGIL

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

La asociación quiere dar respuesta a las necesidades de familias que tienen hijos afectados con el Síndrome X-Frágil. Uno de sus objetivos básicos, es ofrecer ayuda a las familias que se sienten desorientadas después de recibir el diagnóstico. A lo largo del año se han financiado dos salidas, al Jumping y al Acuario y varias de las actividades dentro de los diversos proyectos que llevan a cabo:

Programa de Autodeterminación (PdA) que tiene como finalidad favorecer la autonomía de los participantes en su entorno natural.

Programa de Atención a la Infancia (PAI) que ayuda a potenciar las funciones cognitivas más básicas de los niños y niñas, y que les permita favorecer la posterior adquisición de aprendizajes más complejos.

Programa NeuronUp, que les permite realizar sesiones personalizadas de estimulación cognitiva.

Programa de Socialización Inclusiva (PSI) dirigida a hermanos no afectados por la enfermedad, donde se les ofrece un espacio de ocio inclusivo.

Soporte y acompañamiento a las familias. Ofreciendo servicios para asesorar y acompañar a las familias una vez recibido el diagnóstico, por parte de dos neuropsicólogas, de los grupos de ayuda mutua y los talleres específicos que se organizan.

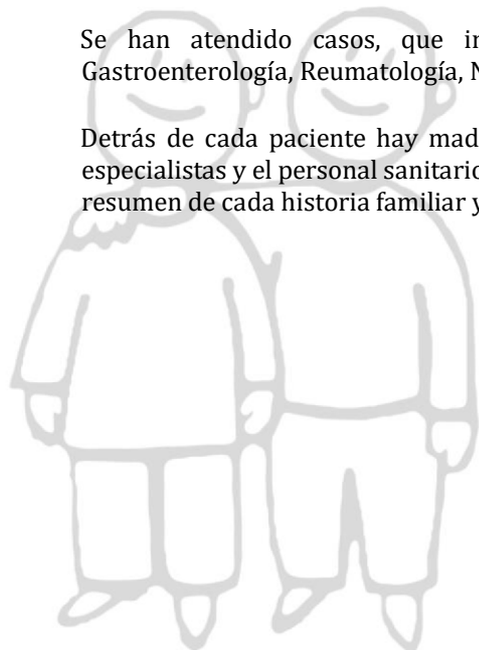
PROGRAMA DE SOPORTE PSICOLÓGICO

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.

Se han atendido casos, que incluyen pacientes de Oncología, Neumología, Endocrinología, Gastroenterología, Reumatología, Neurología, Pediatría y Duelo.

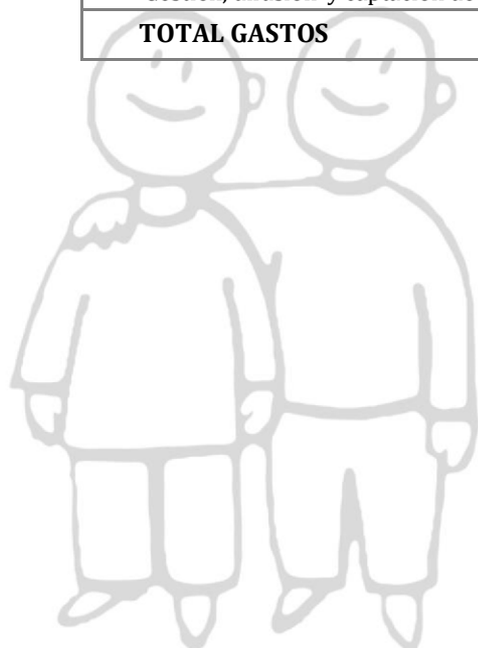
Detrás de cada paciente hay madres, padres y hermanos/as; la coordinación con los colegios, los especialistas y el personal sanitario. En ningún caso "1 niño/a" corresponde a una visita, sino que es el resumen de cada historia familiar y de la intervención profesional que está recibiendo.



INFORMACIÓN ECONÓMICA

INGRESOS	
Fondos propios	
• Fiesta Vilajoan	27.605 €
Donaciones entidades financieras	
• La Caixa	20.000 €
Subvenciones públicas	10.149 €
Financiación Privada	
• Donaciones de empresas	4.450 €
• Donaciones de particulares	4.141 €
• Donaciones de fundaciones	7.600 €
TOTAL INGRESOS	73.945 €

GASTOS	
Sueños niños enfermos	10.663 €
Talleres, Actividades lúdicas y Musicoterapia	14.503 €
Proyecto Soporte Psicológico en el Hospital Parc Tauli (Sabadell)	8.668 €
Colaboración con otras entidades	8.912 €
Humanización entorno hospitalario	10.623 €
Gestión, difusión y captación de fondos	15,832 €
TOTAL GASTOS	69.201 €



COMO COLABORAR CON LA FUNDACION

Económicamente, haciendo un donativo a cualquiera de estas cuentas:

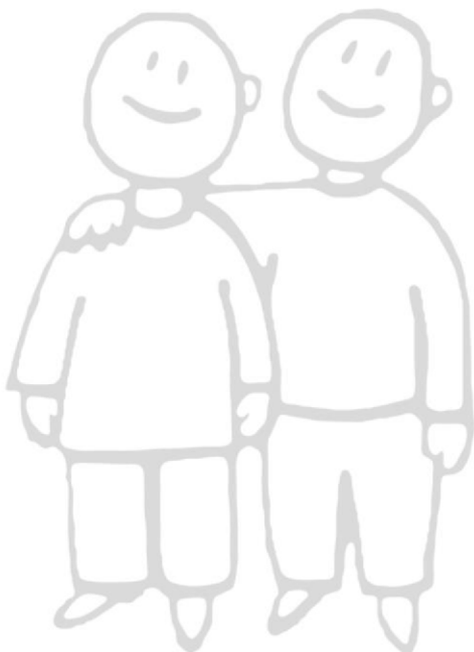
LA CAIXA

ES57 2100 0920 34 0200201789

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



fundació
el somni dels nens

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

CARAVANING MONTGRI

CHISPUM

CRISOR, S.L.

CYBERCLICK

DANIEL'S CAKE

DIPUTACION BARCELONA

Elisa Robles

Familia Fullana

FLEER ESPAÑOLA, S.L.

FUNDACION COPCISA

GENERALITAT DE CATALUNYA

HEIDEHOF STIFTUNG GmbH

INIBSA GINECOLOGIA

Juani Mula

LA CAIXA

LABORATORIOS INIBSA

LIDL

SKYDIVE EMPURIABRAVA

SOFTWARE GREENHOUSE

TEAMING

TEATRO POLIORAMA

TEATRO VICTORIA

TIBIDABO

URIOSO 2014 S.L.U

VII ZONA GUARDIA CIVIL

