

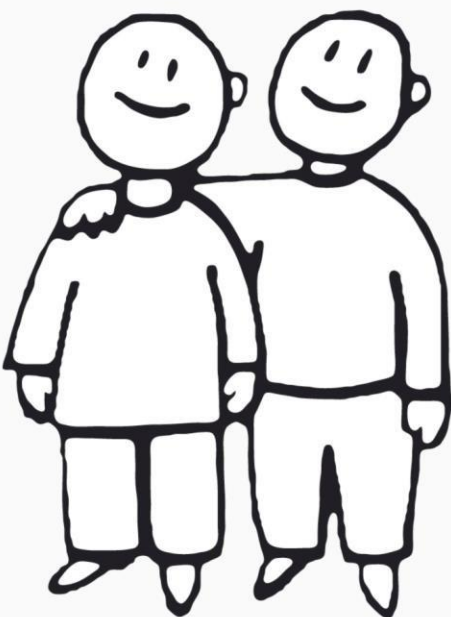


**fundació
el somni dels nens**

www.elsomnidelsnens.org

memoria de actividades **2022**

**fundació
el somni dels nens**



Apreciados Amigos,

Me complace presentaros la Memoria de actividades del año 2022, un año en el que se han retomado con plena normalidad las actividades lúdicas y talleres, para seguir dando soporte a familias, hospitales y entidades con las que la fundación colabora habitualmente, después de dos años siguiendo los protocolos y medidas de seguridad establecidas a causa del Covid.

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.

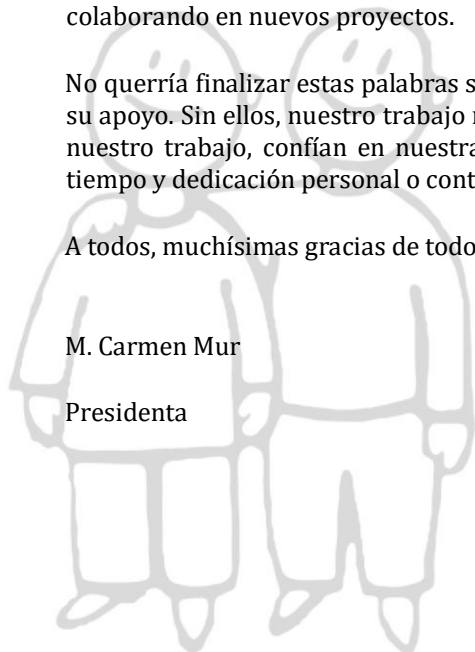
Os invito a navegar sin prisa por nuestra web, en ella se refleja el trabajo que ofrecemos, con la ilusión de saber que, con nuestra actividad, aportamos una dosis de energía, alegría e ilusión a niños gravemente enfermos, a sus familias y a los equipos de profesionales médicos que les atienden, donde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

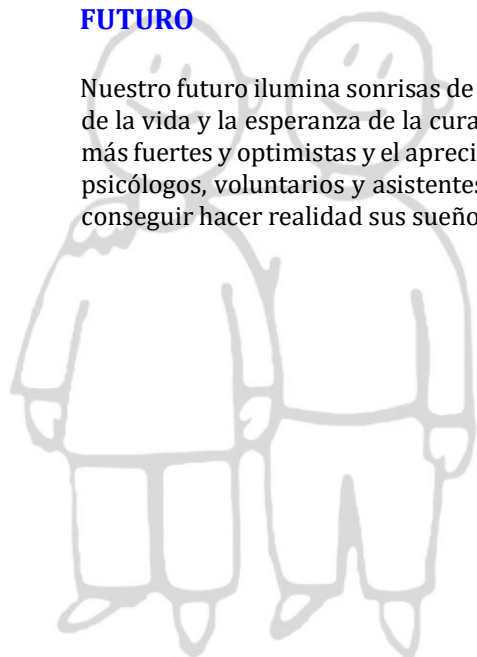
HOY

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

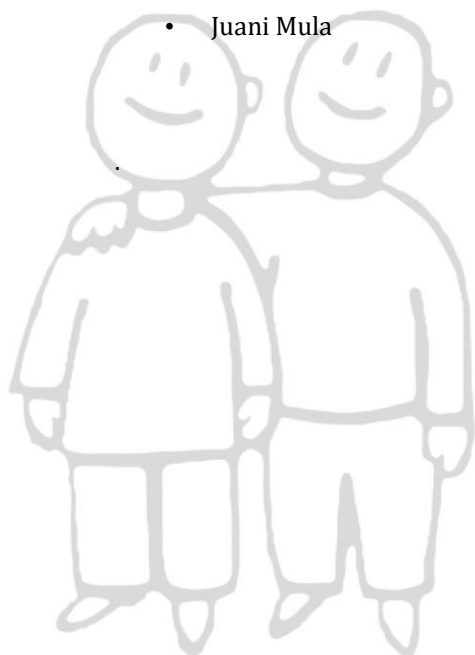
- Carmen Estrada

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

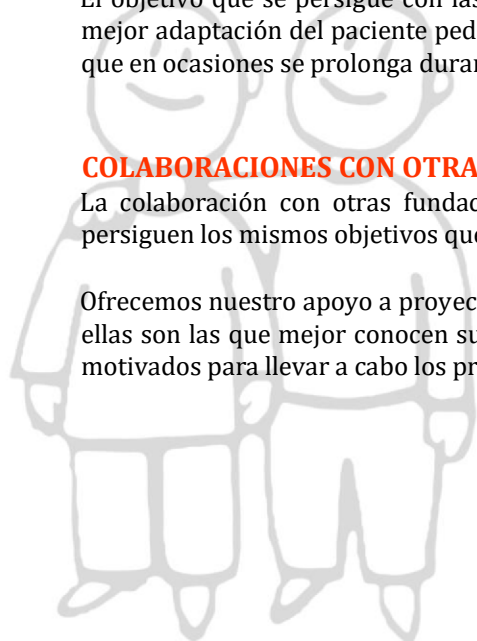
Cuando un niño es hospitalizado su vida cambia abruptamente. Desaparecen la casa, la escuela, la familia y los amigos y se interrumpen actividades habituales como el juego o el estudio. A su tristeza por la ruptura con su entorno se une el aburrimiento. El niño hospitalizado generalmente se siente confundido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

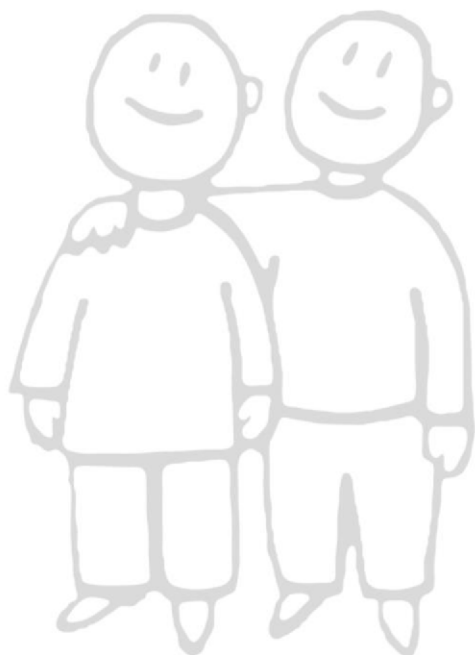
Este servicio es muy apreciado por el equipo médico, que se siente más apoyado a la hora de tratar con el dolor emocional de los niños y las familias y más tranquilos, por cuanto saben que hay alguien que se cuida de estos aspectos y dispone de elementos para valorar qué tipo de intervención necesita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

SAGRADA FAMILIA (1 Marzo)

C. (6 años) Cáncer

La niña se aloja en la Casa dels Xuklis mientras recibe tratamiento, tenía ganas de visitar el templo de la Sagrada Familia y le facilitamos las entradas, para que pudiera hacerlo, acompañada de su familia.

COLONIAS (3 y 4 Marzo)

D. (14 años) Discapacidad

D. es alumno del centro de educación especial ESTIMIA. Después de 2 años de pandemia, han podido organizar de nuevo una salida de 2 días a Les Tallades (Sau) y El Somni dels nens, ha financiado su estancia para que pudiera ir con sus compañeros de clase.

BIPEDESTADOR (7 Marzo)

I. (7 años) Osteogénesis

La niña nunca ha podido llevar una “vida normal” debido a su enfermedad, que le provoca fracturas con mucha frecuencia. Su movilidad es muy reducida y requiere supervisión de alguien constantemente, para evitar que se exponga a ningún riesgo que le suponga una nueva rotura. Desde el Somni dels Nens, hemos colaborado en la compra de un nuevo bipedestador, con objetivo de mejorar su calidad de vida.

JUGUETES (11 Marzo)

I. (8 años) Síndrome X-Frágil

A petición de la psicóloga que atiende a la familia, hemos regalado al niño un lote de juegos, especialmente elegidos para él, con el objetivo de mejorar su aprendizaje. Los juguetes, más allá de su parte de lúdica, ayudan a trabajar competencias y capacidades, así como, favorecer el juego simbólico.

MUSICAL Shreck (13 Marzo)

V. (9 años) Cáncer Villavecchia

V. ha pasado un domingo especial, junto a sus padres y hermana, yendo a ver el musical Shreck en el Teatro Aquitania, con unas entradas que El Somni dels Nens les ha regalado.

ORDENADOR (21 Marzo)

M. (18 años) Paraparesia espástica

M. quiere continuar sus estudios de informática y salud-bioética y por ello le regalamos un ordenador para que pueda continuar con su formación y prepararse para el mundo laboral.

REPARACION IMPLANTE COCLEAR (25 Marzo)

L. (11 años) Discapacidad auditiva

La niña es portadora de un implante coclear que necesitaba una reparación. A petición de los servicios sociales que atiende a la familia, El Somni dels nens se ha hecho cargo del coste de la misma.

PLANO INCLINADO (25 abril)

J (2 años) Epilepsia reflectaria de inicio neonatal

J. tiene reconocida una dependencia de grado III, por lo que precisa ayudas técnicas específicas. La situación económica de la familia no les permite costearlas en su totalidad, por lo que El Somni dels Nens ha participado en la compra del material que precisa para mejorar su calidad de vida.

GAFAS (28 abril)

F. (4 años) Retraso en el desarrollo

F. está siendo tratado en las unidades de neurología, psicología y tratamiento terapéutico. Necesita unas gafas cuyo coste la familia no puede asumir, por ello El Somni dels Nens se las ha facilitado.

OCEANOGRÁFIC (1 y 2 Junio)

H. (13 años) Cáncer

Hector quedó tan impresionado en su visita al Acuario de Barcelona, que le ofrecimos la oportunidad de viajar a Valencia y poder ver el Oceanogràfic dentro del recinto de la Ciutat de las Arts i les Ciències. Le acompañó su familia y su íntimo amigo, compartiendo así la experiencia. Les ofrecimos también, una noche de hotel, para que pudiera descansar del viaje y la visita una vez finalizada.

GUIARRA (1 Junio)

D. (14 años) Cáncer

D. se ha trasladado a Barcelona, para recibir tratamiento oncológico específico en el hospital San Joan de Déu. Le gusta tocar la guitarra, y por eso le hemos regalado una, para que pueda amenizar sus ingresos hospitalarios.

AYUDAS ORTOPÉDICAS (7 Junio)

M. (2 años) Parálisis Cerebral

M. tiene un retraso en el desarrollo, por lo que precisa de material ortopédico concreto, para mejorar su calidad de vida. La Seguridad social se hace cargo casi de la totalidad, pero el importe que debería aportar la familia lo ha asumido El Somni dels nens.

TRUQUI-CHAN (15 Junio)

Truqui-chan ha ofrecido su espectáculo de magia en la escuela PEGASO del barrio de Sant Andreu, para un grupo de niños, que debido a su enfermedad, reciben clases en su domicilio, Ahora que por fin el COVID, nos da un respiro, han podido compartir con sus familias una tarde muy especial de magia y diversión, para despedir el curso.

COLONIAS FUNDACION ALANA (27 Junio a 1 Julio)

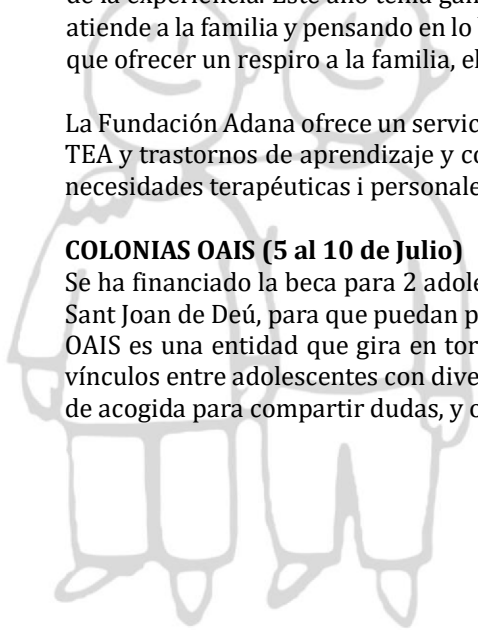
A. (11 años) Salud Mental

A. había ido en años anteriores a los campamentos que organiza la Fundación Alana, disfrutando mucho de la experiencia. Este año tenía ganas de volver y atendiendo la petición de los servicios sociales que atiende a la familia y pensando en lo beneficioso que sería para él, que pudiera acudir de nuevo, a la vez que ofrecer un respiro a la familia, el Somni dels nens se los ha financiado.

La Fundación Adana ofrece un servicio especializado e integral que acompaña a los afectados de TDAH, TEA y trastornos de aprendizaje y conducta, desde el momento inicial del diagnóstico y que cubre las necesidades terapéuticas i personales que cada caso precisa.

COLONIAS OASIS (5 al 10 de Julio)

Se ha financiado la beca para 2 adolescentes en tratamiento en la unidad de Salud mental del hospital Sant Joan de Déu, para que puedan participar de las colonias que organiza OASIS en la Baixa Cerdanya. OASIS es una entidad que gira en torno a la metodología de los referentes positivos, la generación de vínculos entre adolescentes con diversidades sexuales y de género. El objetivo es ofrecerles un espacio de acogida para compartir dudas, y ofrecerles las herramientas necesarias en relación a la educación.



TERAPIA GLIFING (6 Julio)

M. (7 años) Tumor plexos coroideos

M. tiene un trastorno de lenguaje y a consecuencia de una intervención quirúrgica presentó mutismo. Tiene dificultades del lenguaje y los terapeutas que la tratan, han considerado que Glifing podría ser un buen método, para darle soporte en el aprendizaje de la lectura, ofreciéndole la posibilidad de realizar un entrenamiento diario en su domicilio adaptado a sus necesidades.

Por ello El Somni dels Nens, le financiará la terapia durante el tiempo que la Logopeda lo considere necesario. Glifing es un método de entrenamiento de la lectura, que mejora la velocidad y la comprensión lectora en muy poco tiempo a través de videojuegos. Contribuye a su desarrollo emocional, uno de los factores más importantes para que logren el éxito académico ya que gracias a su formato lúdico aprender a leer se vuelve pura diversión.

CASAL HIPICA (11 a 22 de Julio)

K. (16 años) Salud Mental

K. tiene un trastorno adaptativo y le cuesta mucho relacionarse con su entorno. Se ha valorado positivamente, la realización de actividades que le gusten, para fomentar su autoestima y los vínculos comunitarios. Le gustan mucho con los caballos y por ello hemos financiado 2 semanas en el casal de Hípica Can Tramp de Cardedeu.

TABLET (15 Julio)

J. (15 años) Cavernoma

J. tiene afectación cognitiva, en el habla y en su movilidad a causa de un cavernoma y posterior complicación por isquemia. Sigue tratamiento desde: Rehabilitación, Neurología, Logopedia y Fisioterapia. Está siguiendo una terapia llamada GRID for iPad, aplicación que dispone de acceso instantáneo y recursos para la comunicación, a través de símbolos y texto. Para poder utilizarla necesita un IPAD y atendiendo la petición de su Logopeda El Somni dels Nens le ha regalado una.

TARJETAS TRANSPORTE (19 Julio)

A. (17 años) Leucemia

A. vive en la residencia La Caseta a Manresa. Está siguiendo tratamiento oncológico y se traslada periódicamente al hospital para recibir tratamiento ambulatorio. Dada su estado de salud, se ha valorado la necesidad de que la progenitora, visite a su hijo, pero su situación económica, las pocas posibilidades de trasladarse por su cuenta al centro y atendiendo la petición de la trabajadora social que atiende a la familia, le hemos facilitado las tarjetas de transporte necesarias.

PLANTILLAS (22 Julio)

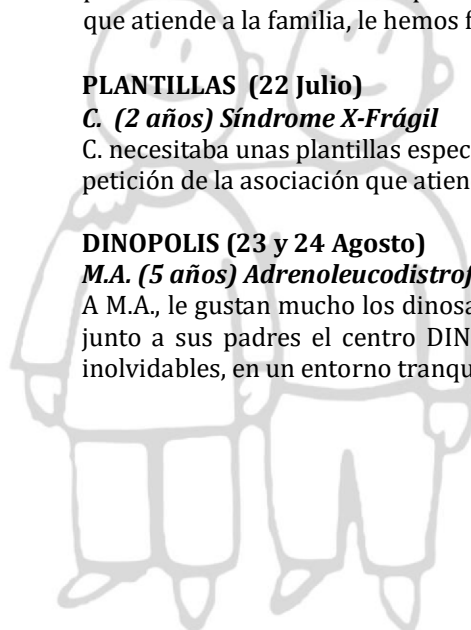
C. (2 años) Síndrome X-Frágil

C. necesitaba unas plantillas especiales para mejorar su movilidad y El Somni dels nens, atendiendo la petición de la asociación que atiende a la familia, se las ha facilitado

DINOPOLIS (23 y 24 Agosto)

M.A. (5 años) Adrenoleucodistrofia

A M.A., le gustan mucho los dinosaurios y por ello les invitamos a viajar a Teruel y que pudiera visitar junto a sus padres el centro DINOPOLIS, referente mundial en estos animales. Pasaron dos días inolvidables, en un entorno tranquilo y relajado en plena naturaleza.



PARTIDO FUTBOL Marroc Vs Xile (23 Setiembre)

Z. (16 años) Leucemia

Z. ha viajado desde Tarragona, para disfrutar del partido Marroc Vs Xile, acompañado de su padre, en el estadio del RCD Español, gracias a unas entradas que nos ha facilitado el Club.

Agradecimientos: RCD Español

MUSICAL REY LEON (30 Setiembre)

M.A. (12 años) Cáncer

La niña viaja a Madrid con regularidad para recibir el tratamiento específico, que precisa para su enfermedad y aprovechando uno de esos viajes, le hemos regalado unas entradas para que pudiera a ver el fantástico musical EL REY LEON, en el Teatro Lope de Vega, acompañada de sus padres.

SALTO EN PARACAIDAS (26 Octubre)

D. (25 años) Tumor Pediátrico

D. ha hecho realidad su sueño de saltar en paracaídas, gracias a la colaboración de SkyDive Empuriabrava, que como siempre, nos ha ofrecido todas las facilidades para hacerlo posible.

Agradecimientos: SKYDIVE Empuriabrava

PORT AVENTURA HALLOWEEN (30 Octubre)

L. (18 años) Cardiopatía

L. ha pasado el domingo en Port Aventura con sus padres. Al coincidir con la semana de Halloween, el parque estaba decorado con esa temática, lo que ha hecho que la visita fuera mucho más divertida.

Agradecimientos: Fundació Port Aventura

PATRULLA CANINA (2 Noviembre)

Neil (4 años) Cáncer

A Neil le gusta mucho la Patrulla Canina y esta tarde ha recibido una visita muy especial, ya que Marshal en persona ha ido a su casa a darle una sorpresa y traerle varios regalos, de parte también de sus compañeros de aventuras Chase y Skye.

TIBIDABO (13 Noviembre)

N. (9 años) y N. (8 años)

Las dos familias se alojan en la Casa del Xuklis, mientras sus hijos reciben tratamiento oncológico, Les hemos invitado a pasar un día en Tibidabo. Ofrecerles actividades, en las que pueden pasar un día fuera del entorno hospitalario, les supone un respiro, de su día a día en el hospital.

REGALOS (24 Noviembre)

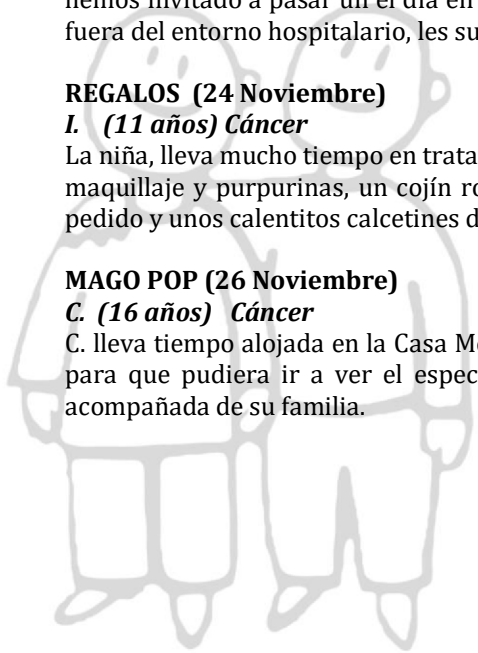
I. (11 años) Cáncer

La niña, lleva mucho tiempo en tratamiento y quisimos ofrecerle un regalo especial. Una bonita caja de maquillaje y purpurinas, un cojín rosa, su color preferido, un maletín de médico que ella nos había pedido y unos calentitos calcetines de Unicornio que ella tanto le gustan.

MAGO POP (26 Noviembre)

C. (16 años) Cáncer

C. lleva tiempo alojada en la Casa McDonald, mientras sigue tratamiento. Le ofrecimos unas entradas para que pudiera ir a ver el espectáculo MEJOR IMPOSIBLE, del Mago Pop en el Teatro Victoria, acompañada de su familia.



LUCES SANT PAU (1 Diciembre)

V. (5 años) Cáncer

La niña lleva tiempo en tratamiento oncológico y aprovechando una tarde, en que los médicos le dieron permiso, ha visitado la iluminación Navideña del recinto modernista del hospital de Sant Pau, junto a su familia.

COCHECITO (19 Diciembre)

A. (0 años) Cardiopatía congénita

La pequeña nació con una cardiopatía congénita, de la que fue intervenida al poco de nacer. A petición de AACIC (Asociación de cardiopatías congénitas), regalamos a la familia un cochecito que les facilitará los desplazamientos que deberán hacer al hospital, para el seguimiento de su enfermedad.

CATALUNYA EN MINIATURA (20 Diciembre)

E. (6 años) Cáncer

El niño lleva tiempo alojado en la Casa Xuklis, mientras ha durado su tratamiento oncológico. Por fin podrá regresar a su casa y para celebrar su “despedida”, le hemos regalado unas entradas, incluyendo un desayuno para visitar Cataluña en Miniatura.

JUEGO ADAPTADO (23 Diciembre)

A. (6 años) Síndrome Loeys-Diet

Atendiendo la petición de los responsables que atienden a la niña, le regalamos un circuito adaptable. Kit con 2 coches y mandos a distancia preadaptados. ¡Un gran juego para compartir con la familia!

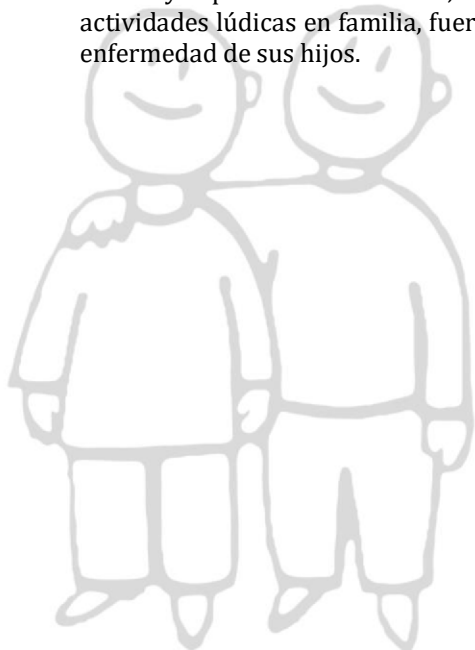
VISITA MUSEO FCB (28 Diciembre)

N. (16 años) Cáncer

N. es una gran aficionada al baloncesto, deporte que también practica. Se alojará en la Casa dels Xuklis durante su tratamiento y desde El Somni dels Nens, le hemos regalado unas entradas para que pudiera visitar el museo del FCB y sus instalaciones, junto a su familia.

ACTIVIDADES LUDICAS

A lo largo del año, hemos regalado más de 100 entradas para el Zoo, Acuario, Tibidabo, Museos, Cine, Teatro y espectáculos infantiles, con el objetivo es ofrecerles un respiro, que les permita compartir actividades lúdicas en familia, fuera del entorno hospitalario con el que conviven a diario, debido a la enfermedad de sus hijos.



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.

PORTATIL (19 Enero)

Gracias a una donación, hemos ofrecido un miniordenador a la Casa McDonald.

Agradecimientos: Ariadna Roca

HAMACA BAÑO (7 Febrero)

Hemos regalado una hamaca de baño adaptada, para facilitar el aseo y la higiene de los niños y niñas con movilidad reducida, que se alojan en la casa, durante el tiempo que dure su tratamiento.

TRUQUI-CHAN (30 Junio)

Truqui-Chan, ha compartido una tarde muy especial con las familias que se alojan en la casa. . Por fin, ya con menos restricciones, ha podido ofrecer su espectáculo de magia, compartiendo con ellos una tarde muy especial, llena de risas y diversión.

HUMANIZACIÓN ESPACIOS (4 Julio)

Hemos colaborado, para que la Sala de cine, la escuela y el comedor de la casa, sean mucho más acogedores. Se han llenado las paredes de vinilos diseñados por Ignasi Blanch, dando a los espacios un entorno mucha más cálido y alegre.

WACHI-WACHI (14 Julio)

Wachi-Wachi vistió a las familias de la casa y que bien lo pasaron...magia, sonrisas y diversión... ¿puede haber un plan mejor? Gracias Luismi como siempre, por regalarnos estos momentos de felicidad

MATERIAL PLASTICA (16 Agosto)

En verano los hermanos de los niños que siguen tratamiento, suelen alojarse en la casa y así compartir tiempo en familia. Les facilitamos un lote de material de plástico, para que puedan ocupar su tiempo libre, pintando y haciendo las manualidades que tanto les gustan.

FIESTA CUMPLEAÑOS (15 Octubre)

D. (1 año) Trasplante hígado

Truqui-Chan ha amenizado la fiesta del primer cumpleaños del pequeño, que se ha celebrado en la casa. Fiesta en la que han participado todas las familias que allí se alojan, mientras sus hijos reciben tratamiento o están a la espera de alguna intervención quirúrgica.

JUEGOS (27 Octubre)

El Somni dels Nens , ha regalado un lote de juegos para la casa, con el objetivo de que las familias que allí se alojan, mientras sus hijos reciben tratamiento en diversos hospitales de Barcelona, tengan elementos que les permitan ocupar el tiempo libre y distraerse en sus ratos de ocio.

CUNA VIAJE (23 Noviembre)

Hemos regalado una cuna portátil a la Casa McDonald, para cubrir las necesidades que surgen a veces cuando coincide que alojan varios bebés al mismo tiempo en la misma.

REGALOS NAVIDAD (23 Diciembre)

Ofrecimos un lote de juegos y juguetes, con motivo de las fiestas navideñas.

Hemos incluido 3 ALEXAS, para atender las necesidades especiales de algunos de ellos.

Agradecimientos: CEI EUROPE (Sant Cugat del Vallés)



CASA XUKLIS

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

WACHI-WACHI (30 marzo)

Wachi-Wachi y Valentina han visitado a las familias que se alojan en la casa y con ellos han compartido una tarde muy especial y divertida con su espectáculo.

TARJETAS TRANSPORTE (18 Mayo)

Se ha donado un lote de tarjetas de transporte, a los responsables de la Casa dels Xuklis, para que las distribuyan entre las familias que allí se alojan, con el objetivo de facilitarles los traslados de deban realizar al hospital en transporte público.

TALLER COCINA (7 Julio)

Organizamos un taller de cocina con las familias que se alojan en la casa. Estas actividades, son siempre una buena propuesta, ya que fomentan las actividades en común, y la cohesión entre las familias.

Agradecimientos. BCN Cuina Natural

TRUQUI-CHAN (19 Diciembre)

Truqui-Chan ha visitado a las familias que se alojan en la Casa dels Xuklis, compartiendo con ellos una tarde muy especial y divertida con su espectáculo de magia

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 e información sobre la enfermedad.

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.

TIBIDABO (2 Abril)

Un grupo de 12 niños@s afectados de Síndrome X-Frágil, han pasado un día muy especial en el TIBIDABO. Subieron en el funicular y disfrutaron de las atracciones del parque, supervisados por los 4 monitores que los acompañaron, para que pudieran disfrutar plenamente de esta actividad lúdica.

Agradecimientos: TIBIDABO



FUNDACION ENRIQUETA VILLAVECCHIA

La Fundación de Oncología Infantil Enriqueta Villavecchia, entidad sin ánimo de lucro de carácter benéfico asistencial, cuya finalidad es la cobertura integral de las necesidades de los niños, niñas y jóvenes enfermos de cáncer u otras enfermedades graves, y el apoyo a sus familias

TEATRO APOLO MUSICAL COCO (5 Febrero)

Compartimos una mañana de domingo con varias familias de niños en tratamiento oncológico, con un espectáculo teatral. "COCO", un tributo musical, basado en la conocida historia de la tradición mexicana del Día de Muertos. ¡Un show entrañable que sin duda ha emocionado a todos los espectadores!

TEATRO APOLO MUSICAL CAMPANILLA (3 Abril)

Varias familias de niños en tratamiento oncológico, han pasado una mañana de domingo muy especial, con las entradas que les hemos proporcionado para ir a ver el musical CAMPANILLA.

COCINA Y MENAJE JUGUETE (18 Julio)

Regalamos una cocina y un lote de menaje y comida de juguete, para la sala de juegos de la planta pediátrica del hospital Sant Pau. La Fundación Enriqueta Villavecchia, es la entidad que gestiona el espacio con sus voluntarios, y ayuda a los peques a ocupar los ratitos de ocio, compartiendo juegos y actividades, durante el tiempo que deban permanecer ingresados para recibir tratamiento.

TIBIDABO (29 Julio)

Un grupo de 17 niñ@s, en tratamiento oncológico, acogidos dentro del programa "No estas sol@" , acompañados de 5 voluntarios, han pasado un fantástico día en el parque de atracciones del Tibidabo
AGRADECIMIENTOS: Tibidabo

COACHING "El Despertador" (8 Octubre)

Hemos financiado una actividad que ha llevado a cabo "El despertador", entidad de coaching y recreación personal Una sesión dirigida a 12 jóvenes adolescentes de 11 a 14 años, que forman parte de la unidad de Oncológica infantil, con el objetivo de darles recursos para identificar y poner en valor sus competencias y a la vez, aportar una mirada respetuosa y transversal hacia la oportunidad de tejer alianzas entre ellos, acompañándolos para identificar los aprendizajes personales, de manera lúdica.

TALLER COCINA (21 Octubre)

Alba (BCN Cuina Natural) nos ha organizado un taller de cocina saludable en el espacio EL CAU, donde 5 niñ@s en tratamiento oncológico, han pasado una tarde divertida cocinando, panellets .

JUEGOS Y JUGUETES (2 Noviembre)

Hemos ofrecido un lote de juegos y juguetes para los niños ingresados en la planta de pediatría del hospital Sant Pau de Barcelona y cuyas actividades lúdicas, están gestionadas y supervisadas por los voluntarios de la fundación Enriqueta Villavecchia.

MAGIC SCAPE ROOM (5 Noviembre)

Hemos invitado a 12 niños a un Scape Room. MAGIC SCAPE, nos permite ser protagonistas de un cuento mágico al estilo Harry Potter. Es una experiencia inmersiva, una aventura mágica llena de puzzles y rompecabezas que permite sumergir a los participantes en una auténtica escuela de magia

TEATRO VICTORIA MAGO POP (13 Noviembre)

Un grupo de niños acompañados de sus hermanos y 3 voluntarios de la fundación Villavecchia, han pasado una mañana de domingo muy especial, viendo el espectáculo "Nada es imposible" del MAGO POP, en el Teatro Victoria de Barcelona.



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 (10 Noviembre)

Retomamos las sesiones semanales de Musicoterapia en el centro de educación especial ESTIMIA, que atiende a alumnos con diversidad funcional: TEA (Trastorno del Espectro Autista), discapacidad intelectual y pluri-discapacidad con necesidades educativas especiales.

La Musicoterapia está enfocada como un espacio de expresión, escucha y socialización mediante el arte de la música, que se utiliza como una herramienta enormemente eficaz, para la expresión de sentimientos profundos que son imposibles de verbalizar ya que proceden del no-consciente.

Sus beneficios se extienden tanto a los niños, como a los cuidadores y terapeutas, que comparten con ellos las sesiones y que están orientadas a niños cuya forma de expresión tiene dificultades de todo tipo, físicas, mentales y emocionales.

Se hará cargo del proyecto RESSO, una asociación cuya misión es ofrecer a las personas a través de la música y el arte, las herramientas para proporcionar bienestar físico y psicológico.

Proyecto financiado por: HEIDEHOFF STIFTUNG

TALLER DANZA (12, 19 y 26 Mayo) Jueves

Los alumnos del AIS, participaron en unes clases de introducción a la danza urbana y tras la valoración positiva, tanto por parte de los alumnos como del profesorado y teniendo en cuenta su motivación y el trabajo que se desprende de esta actividad, tanto a nivel corporal como de relación entre ellos, El Somni dels Nens les ha financiado 3 clases más durante el mes de Mayo.

TIBIDABO (9 Junio)

Un grupo de 7 alumnos, acompañados de 6 tutores, han pasado un fantástico día en el Parque de atracciones del Tibidabo.

Agradecimientos : TIBIDABO

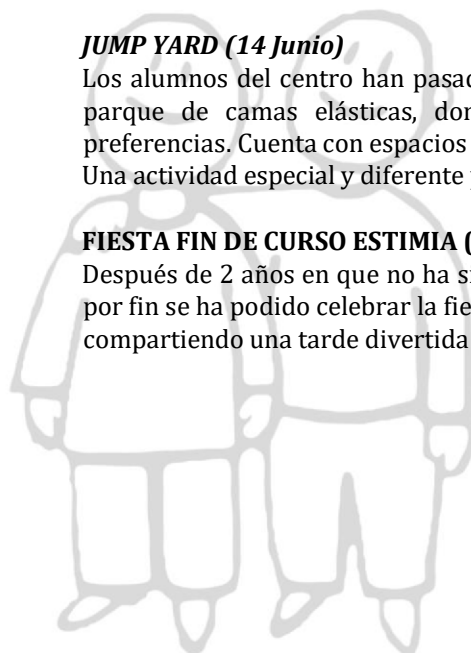
JUMP YARD (14 Junio)

Los alumnos del centro han pasado una divertida mañana en Jump Yard, que es mucho más que un parque de camas elásticas, donde todos pueden divertirse, adaptando las actividades a sus preferencias. Cuenta con espacios para escalar o aventurarse en el circuito de puentes colgantes.

Una actividad especial y diferente para despedir el curso.

FIESTA FIN DE CURSO ESTIMIA (20 Junio)

Después de 2 años en que no ha sido posible despedir el curso como era habitual, a causa del COVID, por fin se ha podido celebrar la fiesta habitual. Nuestro gran Luimsi, nos ha traído su música y alegría, compartiendo una tarde divertida y especial, con los alumnos, familias y tutores del centro,



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

JUEGOS Y JUGUETES (25 Noviembre)

Regalamos un lote de juegos, juguetes e instrumentos musicales a los responsables de las consultas pediátricas del hospital. Disponer de este tipo de material, les facilita la interacción con los niños durante las visitas médicas, ya que permite que estén más relajados durante la exploración médica.

HOSPITAL SANT JOAN DE DEU (Barcelona)

SEM MATERIAL AMBULANCIAS (22 Setiembre)

Con el objetivo de aligerar el estrés que supone para cualquier niño el traslado en ambulancia, y dentro del proyecto de humanización de las ambulancias de traslados pediátricos, ofrecemos peluches y muñecos de goma, que el personal sanitario que les atiende durante el viaje utiliza, 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.

ARREGLIN (27 Abril)

Arreglin, personaje que lo arregla todo “desde una tubería a un calcetín” ha compartido una divertida tarde con niños ingresados en el hospital. Con su magia y su inseparable clarinete, ha llenado la sala de risas, consiguiendo la desconexión tan necesaria, de su día a día cuando permanecen hospitalizados.

HOSPITAL SANT PAU (Barcelona)

MATERIAL ESCOLAR (22 Noviembre)

A petición de la maestra a cargo del aula hospitalaria, hemos regalado varios lotes de material escolar, mochilas, estuches, libretas...que ella se encargará de regalar como Kit de bienvenida, a los niños que considere que lo necesitan

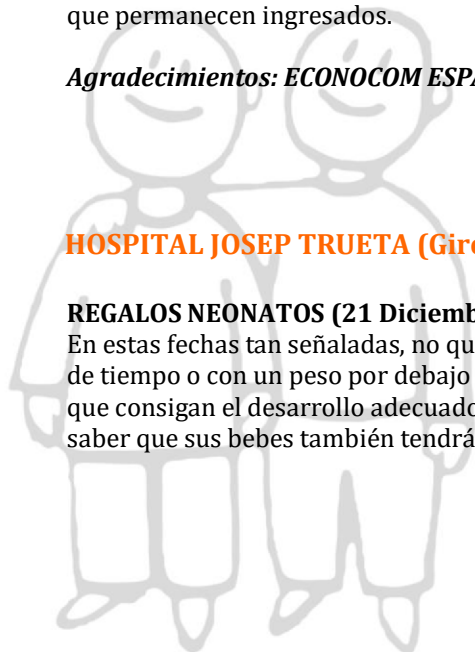
Hemos ofrecido también un IPAD, que le permitirá mejorar el trabajo que lleva a cabo con los niños que permanecen ingresados.

Agradecimientos: ECONOCOM ESPAÑA y EISB (EUROPEAN International School of Barcelona)

HOSPITAL JOSEP TRUETA (Girona)

REGALOS NEONATOS (21 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. Regalos que siempre son muy bien recibidos por las familias, al saber que sus bebés también tendrán su regalo de Navidad.



HOSPITAL VALL D'HEBRON (Barcelona)

SEM MATERIAL AMBULANCIAS (22 Setiembre)

Con el objetivo de aligerar el estrés que supone para cualquier niño el traslado en ambulancia, y dentro del proyecto de humanización de las ambulancias de traslados pediátricos, ofrecemos peluches y muñecos de goma, que el personal sanitario que les atiende durante el viaje utiliza, 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.

PROYECTO "COMUNICATE" (16 Diciembre)

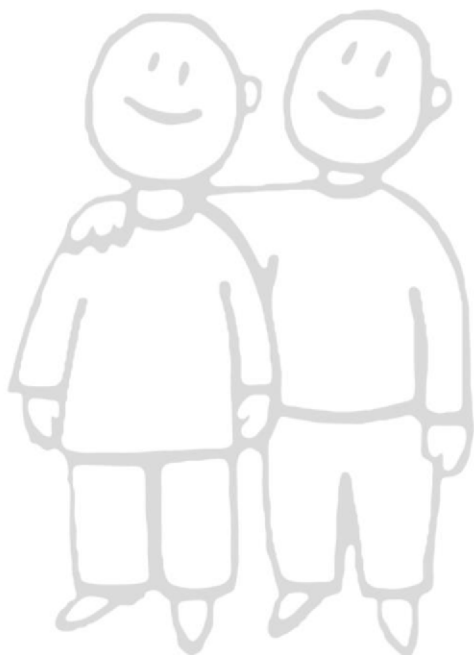
"COMUNICATE" es un proyecto multidisciplinar donde participan y colaboran los equipos de pediatría hospitalaria, rehabilitación (logopedia), Unidad de Paciente Crónica Compleja, psiquiatría, psicología, personal de enfermería y auxiliares de enfermería. Pretende dar visibilidad y soporte a niñ@s con dificultades en la comunicación oral. El nombre del proyecto, ya nos invita a comunicar con ellos: porque todos estos niños tienen muchas cosas a decir, si tienen los recursos adecuados.

Los niños pueden presentar dificultades en la comunicación oral por múltiples causas: congénitas o adquiridas. En todos los casos, estas dificultades le impiden poder comunicar y expresar y aumentan los indicadores de malestar emocional, ansiedad y depresión.

Pero "No hablar no quiere decir, no tener nada que decir".

Actualmente hay múltiples estrategias y ayudas técnicas que pueden mejorar la comunicación de niños y niñas que no pueden hablar y por ello desde El Somni dels nens y gracias a la colaboración de ECONOCOM ESPAÑA, hemos ofrecido 6 IPADS, con fundas especiales, para que puedan empezar a trabajar en este fantástico proyecto.

Agradecimientos: ECONOCOM ESPAÑA



HOSPITAL GERMANS TRIAS I PUJOL (Badalona)

PISADAS QUE ACOMPAÑAN

Retomamos el proyecto "Pisadas que acompañan", para la creación de una Unidad de perros de terapia, con el objetivo es hacer más amenas y divertidas las esperas, la hospitalización y las intervenciones en niñ@s ingresados. Cada lunes, los niñ@ del Hospital de Día, comparten su tratamiento con perros educados específicamente para esta tarea. También visitan la consulta de neuro-ortopedia con rehabilitación. Los perros les 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, menos hostil y se confirma que los niños están más tranquilos y relajados cuando son sometidos a procesos dolorosos.

Agradecimientos: CATIM Lleida

LIBROS SANT JORDI (21 Abril)

Con motivo de la festividad de Sant Jordi, hemos regalado un lote de libros para los niños ingresados en la planta de pediatría. La entrega se ha complementado con lápices de colores y material diverso de escritura y pintura, para que puedan ocupar su tiempo libre mientras permanecen en el hospital.

HUMANIZACIÓN UCI NEONATAL (23 Mayo)

Se han decorado la Uci Neonatal del hospital Germans Trias i Pujol de Badalona. En esta ocasión, se ha hecho con motivos que representan la maternidad a través de los animales, con tonalidades suaves, dando así a todo el espacio un ambiente cálido y acogedor.

Agradecimientos: CHISPUM

HUMANIZACIÓN REA (1 Julio)

Hemos humanizado el área de Reanimación pediátrica post-cirugía, del Hospital Germans Trias i Pujol de Badalona. Astronautas, cohetes y estrellas cubren ahora techos, ventanas y paredes, con el objetivo de ofrecer a los niños un ambiente cálido y relajado cuando despierten de la anestesia.

Agradecimientos: Mossos d'Esquadra de la comisaria de Badalona y Chispum

TABLETS Y AURICULARES (3 Noviembre)

Continuando con el proyecto de Humanización del rea de reanimación quirúrgica pediátrica y gracias a la colaboración de los Mossos d'Esquadra de Badalona, hemos ofrecido a la unidad 3 Tablets, con sus correspondientes fundas y auriculares. El objetivo es conseguir que los niños puedan distraerse y, por tanto, estén más relajados, tanto antes de entrar a quirófano, como en su reanimación posterior.

Agradecimientos: Mossos d'Esquadra de la comisaria de Badalona

JUGUETES Y DECORACION NAVIDEÑA (12 Diciembre)

Hemos ofrecido un lote de juegos y juguetes al hospital, que Papa Noel repartirá entre los niños que deban permanecer ingresados, en estos días tan especiales para ellos. También atendiendo su petición, les hemos regalado vinilos y luces para poder adornar zonas comunes del hospital, con el objetivo de conseguir un ambiente navideño en el recinto.

IPAD y Juguetes (20 diciembre)

Gracias a una donación de los trabajadores de una empresa de Sant Cugat, hemos ofrecido un lote de juegos y juguetes para el aula hospitalaria. Se ha incluido un IPAD, cedida por la empresa ECONOCOM, con el objetivo de ofrecer a la maestra, el material necesario, que pueda facilitar su trabajo con los niños y niñas, durante el tiempo que deban permanecer ingresados.

Agradecimientos: CEI Europe. ECONOCOM ESPAÑA y EISB (EUROPEAN International School)



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.

COLABORACIONES Y EVENTOS

ZOO VIRTUAL (18 Febrero)

A través de un mirador de tecnología 5G, los pacientes del Hospital Sant Joan de Déu, se sentirán más cerca que nunca de los animales del Zoo, aprendiendo sobre su hábitat natural y costumbres. ZOOHHH! consiste en una cabina que emula un mirador de naturaleza equipado con una pantalla holográfica que permite vivir una experiencia interactiva. La tecnología 3D posibilita interactuar con los modelos digitales de estos animales que, gracias a un sistema de sensor y reaccionan a la mano del usuario.

La cabina se instalará en el espacio exterior del edificio Itaka, de modo que los pacientes de este centro serán los primeros en poder viajar virtualmente al Sahel. En una segunda fase, ¡ZOOHHH! se trasladará al Pediatric Cancer Center que el propio hospital inaugurará dentro de unos meses.

Agradecimientos: *Mobile World Capital Barcelona, Zoo de Barcelona, Vodafone, Fundació "la Caixa", Departament de la Vicepresidència y de Polítiques Digitals i Territori de la Generalitat*

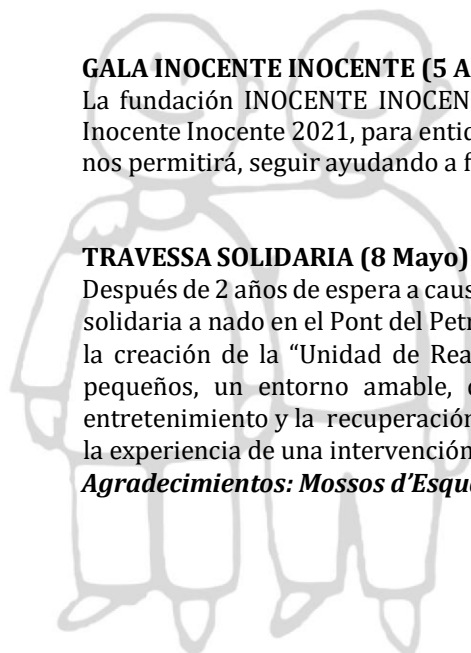
GALA INOCENTE INOCENTE (5 Abril)

La fundación INOCENTE INOCENTE, nos ha concedido una ayuda, del fondo recaudado en la Gala Inocente Inocente 2021, para entidades que luchan contra el cáncer infantil en España. Aportación que nos permitirá, seguir ayudando a familias con niños en tratamiento oncológico.

TRAVESSA SOLIDARIA (8 Mayo)

Después de 2 años de espera a causa del Covid, por fin este domingo se ha podido realizar la III Travesa solidaria a nado en el Pont del Petrolí de Badalona. Los beneficios serán destinados íntegramente para la creación de la "Unidad de Reanimación de cirugía pediátrica". El objetivo es ofrecer a los más pequeños, un entorno amable, donde no exista el miedo innecesario y se facilite el juego, el entretenimiento y la recuperación para que puedan marchar a casa con un buen recuerdo después de la experiencia de una intervención quirúrgica.

Agradecimientos: *Mossos d'Esquadra de la Comissaria de Badalona*



FIESTA VILAJOAN (3 Setiembre)

Por fin después de 2 años sin poder hacerlo a causa del Covid, se ha podido celebrar la tradicional fiesta que organiza nuestra presidenta, en su casa de Vilajoan y cuya recaudación se destina íntegramente a los proyectos de la fundación.

Antes de la cena y gracias a la gentileza del Conservatori del Liceu, el dúo Athrodeel, ofreció un fantástico concierto, en el que mostraron la riqueza de la cultura y la música de su país, Siria, a la vez que fusionan Oriente y Occidente con versiones modernas a voz y guitarra.

Agradecemos la colaboración de los diversos sponsors que ayudaron a que el evento fuera todo un éxito: Juvé Camps, Damm, Mas Parés, Grupo Argal, Leo Boeck, Bon Blat, Patisserie Saulea, Cafés Cornellá, Artyplan, Laboratorios INIBSA y URIOSO 2014.

PRESENTACION EQUIPO CE Vila Olímpica (12 Octubre)

El CE Vila Olímpica ha presentado oficialmente la nueva equipación para esta temporada y en las camisetas, se ha incluido el Logo de El Somni dels Nens, con el objetivo de dar a conocer nuestro trabajo. Además, harán una aportación económica para contribuir a los proyectos que llevamos a cabo.

MUÑECAS ANTONIO JUAN (15 Noviembre)

La empresa ANTONIO JUAN, nos ha regalado un increíble lote de sus preciosas muñecas, que enamoran a pequeños y no tan pequeños, por su calidad y diseño. Las hemos repartido entre niños y niñas que deben permanecer hospitalizados en estas fechas navideñas, que son tan especiales para ellos.

REGALO 20 IPADS (30 Noviembre)

La empresa ECONOCOM ESPAÑA, nos ha donado 20 iPads para nuestros pequeños guerreros!!! Para completar este magnífico regalo la EISB (European International School of Barcelona) nos ha proporcionado las fundas de protección DUX Ruggedizadas especiales para entorno infantil

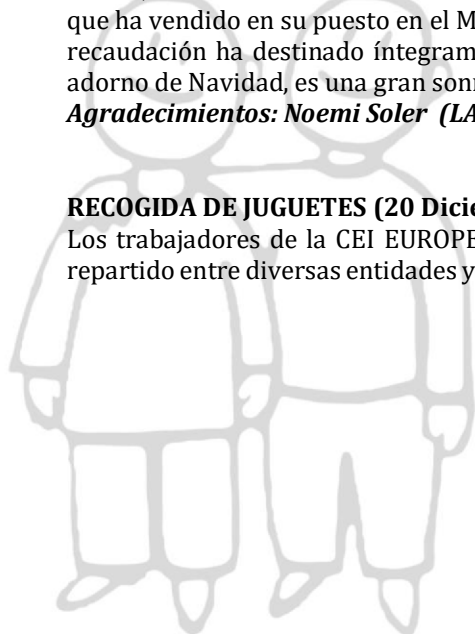
VARITAS MAGICAS SOLIDARIAS (10 Diciembre)

Noemí, nos ha ofrecido su creación de costura llena de simbolismo, unas "Varitas mágicas solidarias" que ha vendido en su puesto en el Mercado de Navidad de Santa Llúcia del Perello (Tarragona) y cuya recaudación ha destinado íntegramente a El Somni dels Nens. El lema de su campaña es "El mejor adorno de Navidad, es una gran sonrisa", que compartimos plenamente, agradeciendo su iniciativa.

Agradecimientos: Noemi Soler (LA FADA DELS FILS)

RECOGIDA DE JUGUETES (20 Diciembre)

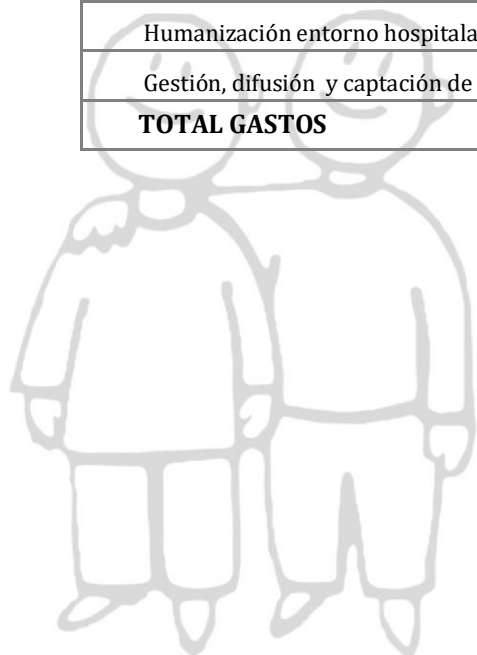
Los trabajadores de la CEI EUROPE de Sant Cugat, han hecho una recogida de juguetes, que se han repartido entre diversas entidades y hospitales con los que El Somni dels Nens colabora habitualmente.



INFORMACIÓN ECONÓMICA

INGRESOS	
Fondos propios	
• Fiesta Vilajoan	44.995 €
Donaciones entidades financieras	
• La Caixa	20.000 €
Subvenciones públicas	2.627 €
Financiación Privada	
• Donaciones de empresas	12.486 €
• Donaciones de particulares	6.344 €
• Donaciones de fundaciones	16.200 €
TOTAL INGRESOS	102.652 €

GASTOS	
Sueños niños enfermos	21.824 €
Talleres, Actividades lúdicas y Musicoterapia	12.447 €
Proyecto Soporte Psicológico en el Hospital Parc Tauli (Sabadell)	10.478 €
Colaboración con otras entidades	6.286 €
Humanización entorno hospitalario	24.988 €
Gestión, difusión y captación de fondos	18.095 €
TOTAL GASTOS	94.118 €



COMO COLABORAR CON LA FUNDACION

Económicamente, haciendo un donativo a cualquiera de estas cuentas:

LA CAIXA

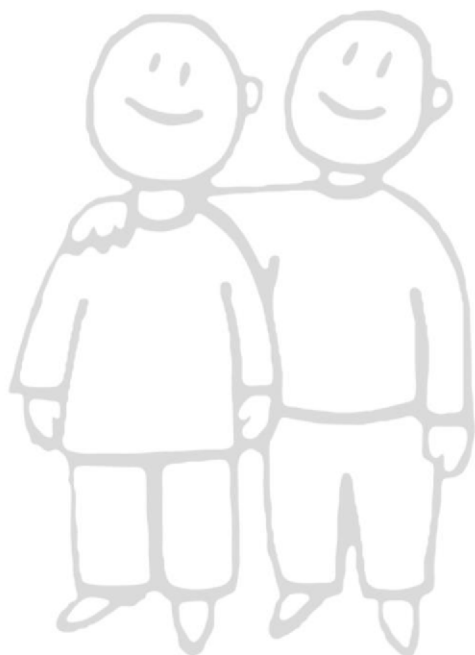
ES57 2100 0920 34 0200201789

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

BIZUM 06140



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

Ariadna Roca

ARTYPLAN

BON BLAT

CAFES CORNELLÀ

CATIM LLEIDA

CE VILA OLIMPICA

CEI EUROPE

CHISPUM

CONSERVATORI LICEU

CRISOR, S.L.

CYBERCLICK

DAMM

DANIEL'S CAKE

DIPUTACION BARCELONA

ECONOCOM ESPAÑA

EISB (European International School)

Elisa Robles

Familia Fullana

Fundació "la Caixa"

FUNDACIÓ A.SERRA SANTAMANS

FUNDACION GODO

FUNDACION INOCENTE INOCENTE

GENERALITAT DE CATALUNYA

GRUPO ARGAL

HEIDEHOF STIFTUNG GmbH

INIBSA GINECOLOGIA

JUVE & CAMPS

LA FADA DELS FILS

LABORATORIOS INIBSA

LEO BOECK

MAS PARES

MOBIL WORLD CAPITAL BARCELONA

MOSSOS D'ESQUADRA DE BADALONA

MUÑECAS ANTONIO JUAN

PASTISSERIA SAULEDA

PORT AVENTURA

Ramón Roca

RCD ESPANYOL

SKYDIVE EMPURIABRAVA

SOFTWARE GREENHOUSE

TEAMING

TEATRO POLIORAMA

TEATRO VICTORIA

TIBIDABO

URIOSO 2014 S.L.U

VODAFONE

ZOO DE BARCELONA

