

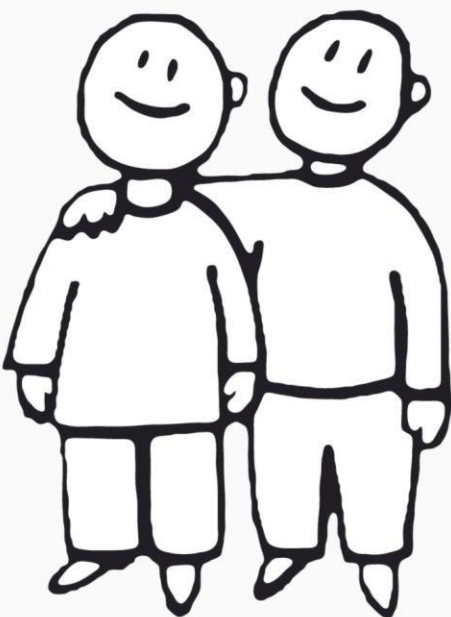


**fundació
el somni dels nens**

www.elsomnidelsnens.org

memoria de actividades **2024**

**fundació
el somni dels nens**



Apreciados amigos,

Me complace presentaros la Memoria de actividades del año 2024, en la que se detallan los proyectos, actividades y talleres que hemos llevado a cabo para seguir brindando apoyo a familias, hospitales y entidades con las que la fundación colabora habitualmente.

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

Dedicamos parte de nuestros recursos y capacidad de gestión a ofrecer de manera continua servicios, programas y actividades, con el fin de contribuir a la mejora de la calidad de vida de los niños y sus familias, tanto en el entorno hospitalario como fuera de él. Trabajamos con la convicción de 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, casas de acogida, asociaciones de padres de niños con cáncer y otras fundaciones o entidades que persiguen 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 el estado anímico de cada caso. Nuestras actuaciones se enmarcan siempre en el más estricto respeto y protección de la identidad de los niños enfermos y sus familias.

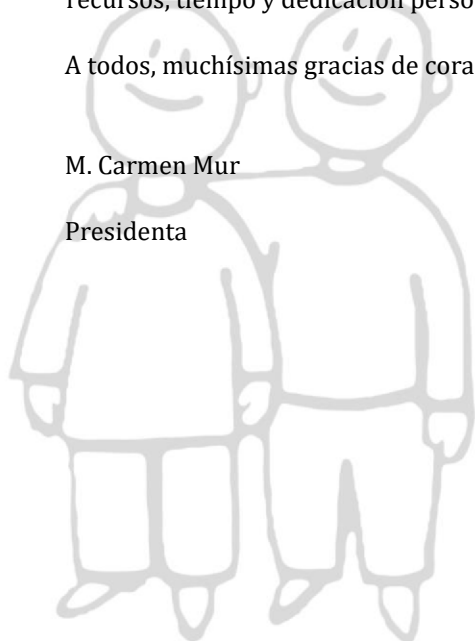
Os invito a navegar sin prisa por nuestra web, donde se refleja el trabajo que realizamos con la ilusión de saber que, con nuestra actividad, aportamos una dosis de energía, alegría e ilusión a niños gravemente enfermos, a sus familias y a los equipos de profesionales médicos que les atienden.

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

A todos, muchísimas gracias de 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 evolucionado, crecido y madurado gracias a la estrecha colaboración y comunicación fluida 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 recibimos, sobre cómo podemos contribuir con mayor eficacia, a la mejorar la calidad de vida de los niños enfermos y sus familias durante sus largas estancias en el hospital.

Por ello, hemos ampliado nuestro objeto fundacional inicial de hacer realidad los sueños e ilusiones de los niños enfermos, incorporando nuevos servicios, programas y actividades de mayor alcance.

HOY

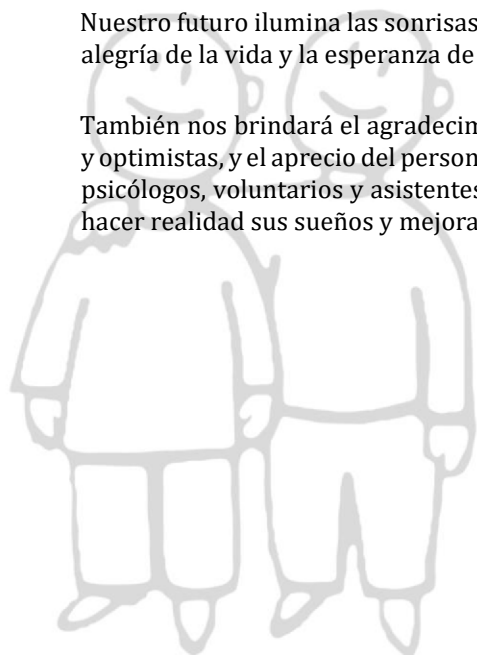
Actualmente, El Somni dels Nens es un proyecto consolidado que mira al pasado con orgullo por el trabajo realizado y vive el presente con el compromiso de seguir prestando su apoyo incondicional a los niños enfermos, a sus familiares y a los equipos médicos y asistenciales que los cuidan y se ocupan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

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

FUTURO

Nuestro futuro ilumina las sonrisas de los niños con los que tendremos la oportunidad de compartir la alegría de la vida y la esperanza de la curación.

También nos brindará el agradecimiento de las familias, con quienes aprenderemos a ser más fuertes y optimistas, y el aprecio del personal médico, de las maestras en las aulas hospitalarias, de los gestores, psicólogos, voluntarios y asistentes sociales, con quienes seguiremos trabajando conjuntamente para 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

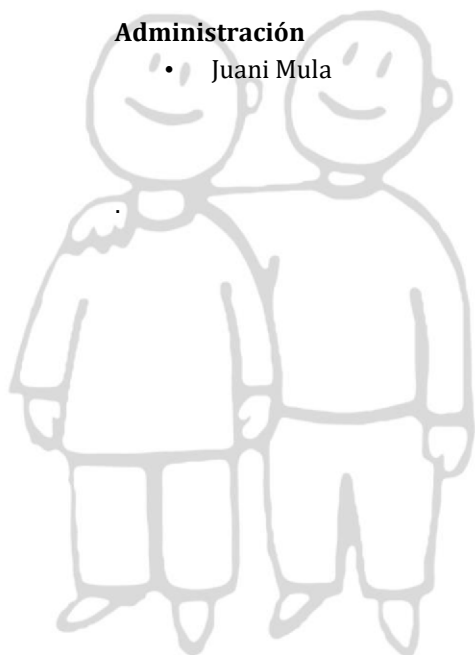
- Carmen Estrada

Comunicación

- Elisa Robles

Administración

- Juani Mula



NUESTRO TRABAJO: ¿Qué hacemos y cómo lo hacemos?

Aunque el nombre y el objeto social original de la Fundación hace referencia específica a los sueños de niños enfermos, a lo largo de los años hemos ampliado nuestros servicios, programas y actividades con el objetivo de complementar la acción de la sanidad pública y otras entidades, instituciones y organizaciones no gubernamentales, cuyo fin es velar por el bienestar de los 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 aportarles una dosis de ilusión que les ayude a generar una actitud positiva durante los tratamientos y a superar momentos de extrema dificultad física o emocional.

Estas acciones se llevan a cabo cuando lo solicitan los responsables del tratamiento de los niños, ya sean médicos, enfermeras, maestras en el ámbito hospitalario, psicólogos o asistentes sociales, así como responsables de otras asociaciones análogas. Son ellos quienes mejor pueden determinar en qué casos la realización de un sueño puede ser un elemento eficaz para la recuperación del niño enfermo.

ACTIVIDADES LÚDICAS

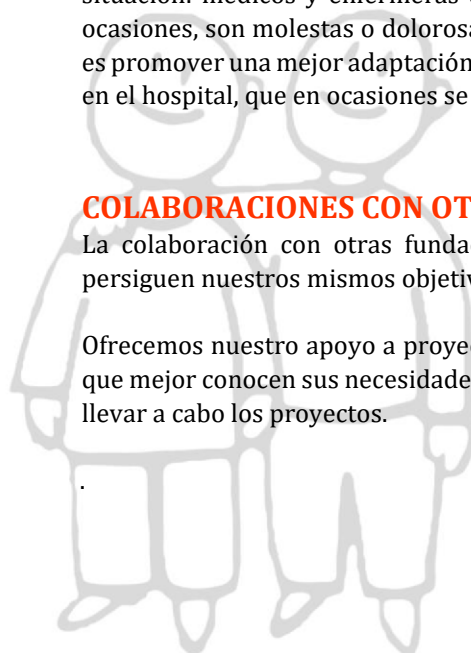
Cuando un niño es hospitalizado, su vida cambia abruptamente. Desaparecen la casa, la escuela, la familia y los amigos, y se interrumpen actividades habituales como el juego o el estudio. A su tristeza por la ruptura con su entorno se une el aburrimiento.

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 de 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 período de tiempo.

COLABORACIONES CON OTRAS ENTIDADES

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

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



PROGRAMA DE SOPORTE PSICOLÓGICO

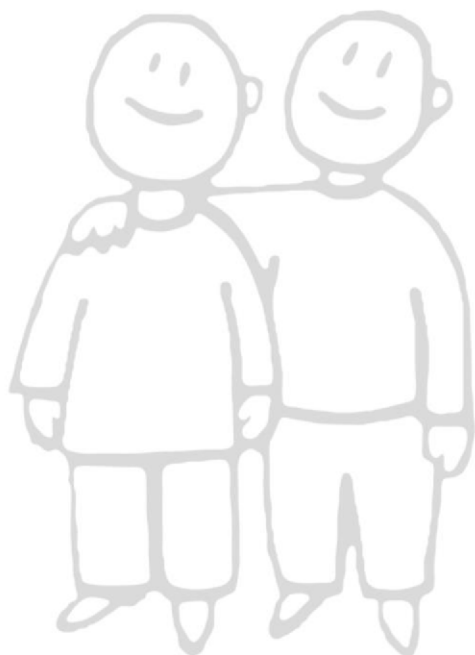
El Programa de Apoyo Psicológico, basado en una visión sistémica de la psicoterapia, está dirigido a los niños, a los padres y a la familia nuclear del paciente, así como al personal sanitario que les atiende.

Les ofrece la posibilidad de trabajar en la elaboración del diagnóstico, las diferentes etapas del tratamiento y el proceso de duelo, en caso de que sea necesario. 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 tranquilo, ya que sabe que hay profesionales que se ocupan de estos aspectos y disponen de herramientas para valorar qué tipo de intervención requiere cada caso concreto y quién debe llevarla a cabo.

HUMANIZACIÓN ENTORNO HOSPITALARIO

El movimiento de humanización del entorno pediátrico hospitalario tiene como objetivo facilitar la reducción del nivel de estrés del niño y de su familia durante la 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

TRUQUI-CHAN (2 Enero)

Empezamos el año con una actuación de Luismi Pardo en la Casa dels Xuklis, para amenizar las fiestas navideñas a las familias que se alojan en ella, mientras sus hijos reciben tratamiento.

PARTIDO FUTBOL (27 Enero)

8 niñ@s acompañados de sus familias han podido asistir a sendos partidos de liga del FCB en el estadio Montjuic, los días 27 y 31 de Enero. Debemos agradecer a Juan Carlos y Natalia Calvet, el hacerlo posible y que pudieran disfrutar de la zona VIP del estadio y al FCB por facilitarles que pudieran pisar el terreno de juego y fotografiarse con los jugadores.

Agradecimientos: *Natalia y Juan Carlos Calvet y FCB*

SALIDA A LA NIEVE (14-15 Febrero)

E. (10 años) Cáncer

Al niño le hacía mucha ilusión, ver la nieve y cumpliendo su deseo, le ofrecimos a él y a su madre una escapada de dos días en la Molina, donde pudo verla, tocarla e incluso se atrevió a ponerse unos esquís y dar un pequeño paseo.

PATINETE (11 Marzo)

M. (16 años) Cáncer

El chico se alojará en la Casa McDonald durante su tratamiento, a consecuencia del cual, se fatiga mucho y a petición de los responsables de la casa y para darle una sorpresa, le hemos regalado un patinete eléctrico, para facilitar sus desplazamientos al hospital.

VUELO EN AVIONETA (24 Abril)

A. (6 años) Leucemia

El niño es un gran aficionado a los aviones y por ello, le regalamos la experiencia de un vuelo en avioneta, que gracias a Chistau Adventours, pudo disfrutar al máximo. Una vez en el aire, le dejaron los mandos y sobrevolaron cerca de su casa, lo que le hizo especial ilusión.

Agradecimientos: *Chistau Adventours*

CASAL ESPIGA (1 Mayo)

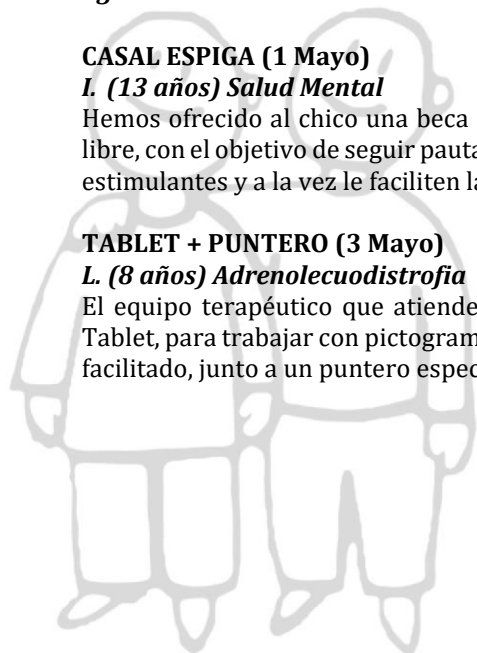
I. (13 años) Salud Mental

Hemos ofrecido al chico una beca para que asista a un Casal Escolta de su barrio, durante su tiempo libre, con el objetivo de seguir pautas para la promoción de actividades lúdicas y lectivas, que le resulten estimulantes y a la vez le faciliten la relación con otros adolescentes.

TABLET + PUNTERO (3 Mayo)

L. (8 años) Adrenolecuodistrofia

El equipo terapéutico que atiende al menor, nos transmitió la necesidad de que pudiera tener una Tablet, para trabajar con pictogramas y facilitar su comunicación y atendiendo la demanda, se la hemos facilitado, junto a un puntero especial, que le facilitará su uso.



TABLET + FUNDA (11 Junio)

E. (13 años) Parálisis Cerebral

Le regalamos una Tablet, con un puntero especial, para facilitarle la comunicación con su entorno, a la vez que ocupar sus ratitos de ocio, viendo dibujos o películas, ya que, debido a su patología, tiene la movilidad muy limitada y el dispositivo le sirve, además, como herramienta de distracción.

MANICURA + COMPRAS (17 Junio)

B. (17 años) Glioma Hemisférico

Acompañamos a B., en un día que ha sido muy especial para ella. Lo empezamos con una sesión de peluquería y manicura, y continuamos con la visita a un centro comercial, donde la invitamos a comer y pudo comprarse ropa y varios complementos que le apetecían. Nuestro agradecimiento a ROMA BELLEZA Y SALUD, el centro de estética donde la cuidaron y mimaron, dándole una atención muy especial y con el máximo cariño

Agradecimientos: ROMA Belleza, Salud y Peluquería

CLASES DANZA URBANA (1 Junio)

G. (13 años) Salud Mental

G. lleva tiempo en tratamiento y necesitaba un revulsivo que consiguiera animarla un poco. El trabajador social que atiende a la familia, nos indicó que le gustaba el baile y la fundación va a financiar las clases de danza urbana durante el curso escolar, con el objetivo de que pueda llevar a cabo una actividad física, a la vez que relacionarse con otras chicas de su edad.

MARINELAND (26 Junio)

A. (9 años) Tumor cerebral

El sueño de la niña era nadar con delfines y gracias a la colaboración de Marineland, lo hemos conseguido. Toda la familia ha vivido un momento mágico, han nadado con los delfines, los han acariciado y han podido jugar con ellos.

Agradecemos muy sinceramente a Marineland, el cariño con el que ha tratado a la familia, realizando la actividad de manera exclusiva para ellos, facilitando en todo momento que la niña estuviera cómoda y pudiera disfrutar al máximo de su contacto con los delfines.

Agradecimientos: Marineland

COLONIAS ADANA (Del 1 al 5 de Julio)

A. (13 años) Salud Mental

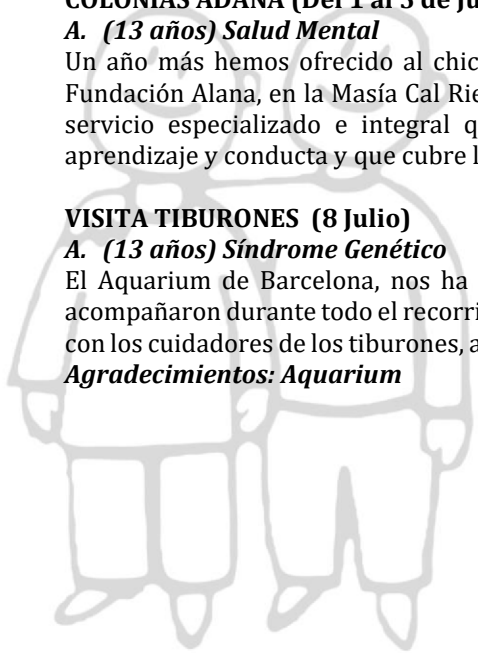
Un año más hemos ofrecido al chico, la oportunidad de volver a los campamentos que organiza la Fundación Alana, en la Masía Cal Riera (Puig Reig) del 1 al 5 de Julio. La Fundación Adana ofrece un servicio especializado e integral que acompaña a los afectados de TDAH, TEA y trastornos de aprendizaje y conducta y que cubre las necesidades que cada caso precisa.

VISITA TIBURONES (8 Julio)

A. (13 años) Síndrome Genético

El Aquarium de Barcelona, nos ha ofrecido una visita muy especial para el niño y su familia. Nos acompañaron durante todo el recorrido, permitiéndonos acceder a espacios privados, pudiendo charlar con los cuidadores de los tiburones, animales a los que tiene una especial devoción desde muy pequeño.

Agradecimientos: Aquarium



FIESTA CUMPLEAÑOS (11 Julio)

B. (17 años) Glioma Hemisférico

B. se aloja en la Casa dels Xuklis, y coincidiendo que era su cumpleaños, hemos querido darle una sorpresa, organizando una fiesta, con la actuación de Truqui-Chan. Le regalamos un pastel personalizado, pensando en su amor por los animales, que ha compartido con las familias de la casa.

COLONIAS ASAFE (4 AL 10 AGOSTO)

El Somni dels Nens, ha participado con la asociación ASAFE, Asociación Española de Enfermedad Falciforme, en los campamentos que ofrecen para 20 niños entre 6 a 17 años, en el albergue "El Colladito-Cercedilla", lugar elegido por su clima suave en verano, su ubicación en el Parque Nacional de Guadarrama y su cercanía a centros sanitarios. El objetivo es proveer de bienestar físico, emocional y social a niños y adolescentes con esta enfermedad, facilitando su relación personal y apoyo mutuo mediante juegos y diversión de forma segura y sin condicionantes socioeconómicos.

RELOJ DIGITAL (13 Agosto)

B. (17 años) Glioma Hemisférico

B. lleva mucho tiempo en tratamiento oncológico y cuando llegó a su mayoría de edad, la trabajadora social que atiende a la familia, nos transmitió su deseo de poder tener un reloj digital, ya que nunca había podido tener uno. Desde El Somni dels Nens, nos pusimos manos a la obra, para que pudiera tenerlo.

IPAD + FUNDA (3 Setiembre)

E. (12 años) Aplasia Medular

El trabajador social que atiende a la familia, nos transmitió la necesidad de una IPAD para la niña, para que pudiera seguir sus clases durante sus largos y repetidos ingresos hospitalarios. El Somni dels Nens, gracias a la colaboración de ECONOCOM ESPAÑA. se la ha facilitado.

TRASLADO (31 Octubre)

M. (8 años) Cáncer

El niño acompañado de sus padres y gracias a la colaboración de la fundación Enriqueta Villavecchia, ha podido disfrutar de una pequeña escapada al Hotel Vilar Rural de Sant Hilari de Sacalm. Desde El Somni dels Nens, y gracias a la colaboración de Autos Alegre, les ha facilitado los desplazamientos.

Agradecimientos: Autos Alegre

HAMACA DE BAÑO (18 Noviembre)

T. (2 años) Discapacidad

La niña es paciente de la Unidad de Paciente Crónico Complejo y Paliativo, tiene una dependencia total, con déficit de control postural, motivo por el cual, desde los Servicios Sociales nos solicitaron una hamaca adaptada, que le hemos facilitado con el objetivo de ofrecerle mayor confort durante el baño.

TABLET + FUNDA (20 Noviembre)

D. (6 años) Autismo

El niño presenta un trastorno del espectro autista con dificultades para la comunicación y un retraso global en el desarrollo emocional. Por ese motivo, desde la unidad de terapia que atiende a la familia, nos han solicitado una Tablet, mediante la cual, y a través de un software específico, podrá disponer de herramientas de comunicación con su entorno.

ACTIVIDADES LUDICAS EN FAMILIA

A lo largo del año, hemos regalado más de 180 entradas para el Zoo, Acuario, Tibidabo, Museos, Cine, Teatro y espectáculos infantiles, con el objetivo es ofrecer un respiro familiar, que les permita compartir actividades lúdicas, 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.

CRICUT JOY XTRA (14 Febrero)

Hemos regalado una **Cricut Joy Xtra**, máquina de corte inteligente con infinidad de opciones para realizar manualidades, que les permitirá crear pegatinas, etiquetes, camisetas y personalizar todo tipo de elementos para las familias de la casa.

CUNAS VIAJE (15 Febrero)

Hemos regalado cuatro cunas portátiles a la Casa McDonald, para cubrir las necesidades que surgen, cuando coincide que se alojan varios bebés al mismo tiempo.

KIT PULSERAS (9 Julio)

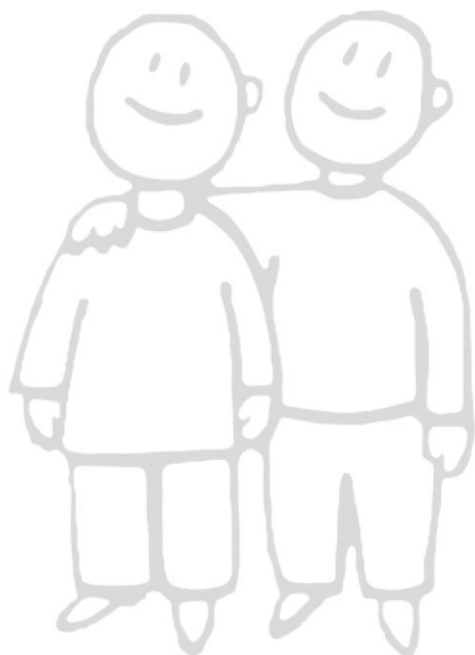
Desde El Somni dels Nens, facilitamos material a los responsables de la casa, para que puedan organizar talleres de manualidades, ocupando así el tiempo libre de las familias, en este caso un surtido Kit de materiales para hacer pulseras, actividad que siempre tiene mucha aceptación entre los residentes.

ALEXAS Y MICROFONOS (23 de diciembre)

Se han ofrecido a la casa, Alexas y micrófonos de karaoke, que serán regalados en estas fechas navideñas a los adolescentes que se alojan en la casa mientras reciben tratamiento.

MENAJE Y COMPLEMENTOS

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.



CASA XUKLIS

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

ESCAPE ROOM (3 Febrero)

Tres grupos de adolescentes que se alojan en la Casa dels Xuklis, han participado en sendos Room Scape, compartiendo así una divertida mañana de sábado. Los Escape Rooms ofrecen una experiencia emocionante y desafiante, donde la colaboración y la creatividad son la clave del éxito, para resolver misterios y vivir aventuras intrigantes dentro de un espacio limitado.

CIRC DU SOLEIL ALEGRIA (12 Mayo)

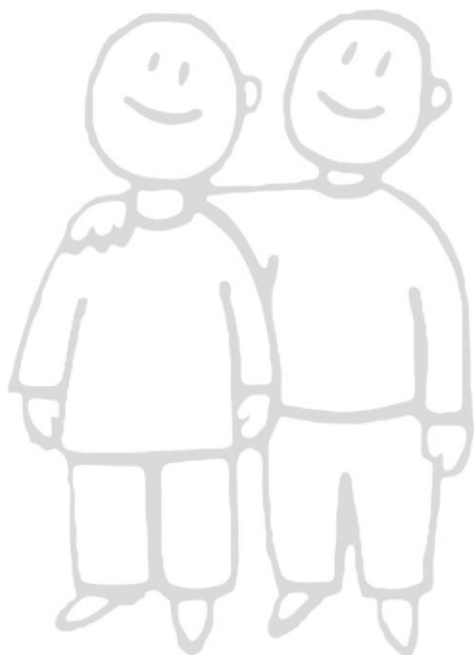
Un grupo de adolescentes que se alojan en la casa, han disfrutado del increíble espectáculo *Alegría*, un clásico de Cirque du Soleil renovado. Con su inolvidable banda sonora, sus emocionantes acrobacias, sus trajes surrealistas, sus vibrantes decorados y su humor juguetón. *Alegría*, despliega una conmovedora experiencia inmersiva, impregnada de una alegre sensación mágica.

CAMISETAS + PINTURA (2 Julio)

Desde El Somni dels Nens, facilitamos material a los responsables de la casa, para que puedan organizar actividades, ocupando así el tiempo libre de las familias. En esta ocasión les hemos ofrecido un lote de camisetas y pinturas textiles, para que puedan organizar un taller y que cada uno pinte su camiseta.

JUEGOS Y JUGUETES (15 Noviembre)

Hemos ofrecido un variado lote de juguetes para que los niños residentes en la casa, que deben permanecer lejos de su hogar durante las fiestas navideñas, puedan recibir su regalo. Se han incluido varios juegos de mesa, para que las familias puedan ocupar su tiempo libre mientras residen en la casa, a la espera de que sus hijos reciban tratamiento en diversos hospitales de la ciudad.



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.

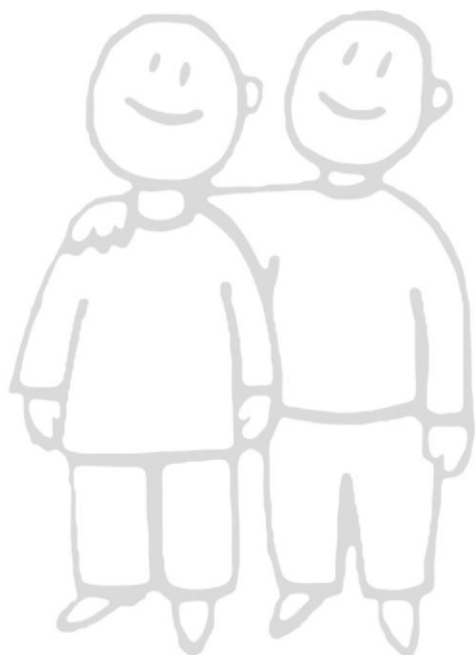
Programa NeuronUp, que les permite realizar sesiones personalizadas de estimulación cognitiva.

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.

PASEO EN RUEDA PEQUEÑA (25 Febrero)

El Somni dels Nens ha colaborado ofreciendo el maquillaje para la fiesta “Paseo en Rueda Pequeña”, que organiza la asociación Síndrome X-Frágil. Es un día de celebración familiar que da protagonismo al deporte, la movilidad urbana y la inclusión y que puedan seguir impulsando proyectos que mejoren la calidad de vida de las personas con el síndrome y sus familias.



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

TALLER COCINA (24 Febrero)

Un grupo de niñ@s de la asociación Enriqueta Villavecchia, participaron en un taller de cocina, a cargo de GINCATERING, donde pasaron una divertida mañana de sábado, cocinando pizzas.

TIBIDABO (11 Julio)

Un grupo de adolescentes en tratamiento oncológico, acompañados de voluntarios de la fundación Enriqueta Villavecchia, y gracias a la colaboración de TIBIDABO, han pasado un día muy especial, disfrutando de las atracciones del parque de atracciones.

Agradecimientos: TIBIDABO

TALLER CERAMICA (26 Octubre)

Un grupo de 15 niños, acompañados de sus padres y voluntarios de la Fundación Enriqueta Villavecchia, ha participado en un taller de cerámica, en el que han pintado un fantasma, decorándolo a su gusto. El taller se ha llevado a cabo en el local de MOOD Colors, un espacio agradable y tranquilo donde compartieron una mañana de sábado diferente y especial, con el objetivo de desconectar de su rutina de visitas médicas y tratamientos.

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.

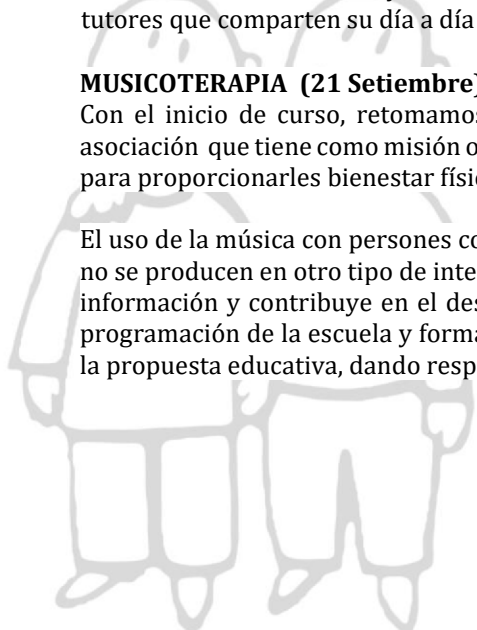
SILLAS (23 Enero)

Hemos renovado las sillas de las aulas del Centro, sustituyendo las actuales por otras más cómodas, ligeras y de colores alegres. Para El Somni dels Nens, es un objetivo prioritario mejorar el entorno donde los niños conviven, y facilitarles un espacio alegre y acogedor, tanto para ellos, como para los tutores que comparten su día a día en la escuela

MUSICOTERAPIA (21 Setiembre)

Con el inicio de curso, retomamos las sesiones de Musicoterapia en el Centro, a cargo de RESSÒ, asociación que tiene como misión ofrecer a las personas a través de la música y el arte, las herramientas para proporcionarles bienestar físico y psicológico.

El uso de la música con personas con diversidad funcional ha ido evidenciando, facilita respuestas que no se producen en otro tipo de intervenciones, beneficia la capacidad memorística y de retención de la información y contribuye en el desarrollo psicomotor. La música actuará como eje transversal en la programación de la escuela y formará parte del proyecto educativo del centro y será un envoltorio de la propuesta educativa, dando respuesta a los intereses de toda la comunidad.



HOSPITAL SANT PAU (Barcelona)

LEGO ROBOTICA (29 Febrero)

A petición de la maestra del aula hospitalaria del hospital Sant Pau de Barcelona, hemos regalado un LEGO Robótica, para uso de los niñ@s ingresados en la planta de pediatría. LEGO Education SPIKE Essential es un concepto de aprendizaje, que los anima a explorar conceptos con sus propias manos, mientras desarrollan sus habilidades y que despierta el interés en el aprendizaje de programación de una forma práctica.

SANT PAU Material Escolar (17 Setiembre)

En los hospitales también empieza el curso escolar, para que los niños que deban permanecer ingresados, sobre todo aquellos que deben hacerlo durante mucho tiempo, puedan seguir con sus clases. La maestra de aula hospitalaria, se encarga de ello y desde El Somni dels Nens, le hemos facilitado un lote de material escolar para facilitar su trabajo y hacer lo más agradable posible, el tiempo a los niños mientras permanecen hospitalizados.

HUMANIZACIÓN PNEUMOLOGIA Y NEUROLOGIA (11 Noviembre)

Dentro de un proyecto de humanización global iniciado por el Hospital de Sant Pau de Barcelona, bajo el lema 'Otro Hospital es posible', El Somni dels Nens ha tenido el honor de iniciar la remodelación. Se han renovado las áreas pediátricas de Neumología y Neurología, con el fin de ofrecer espacios más cálidos y acogedores, pensados para brindar soporte a los pacientes más jóvenes y a sus familias.

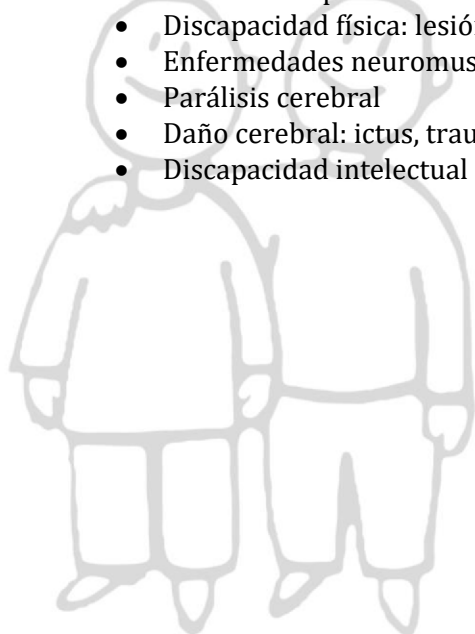
HOSPITAL VALL D'HEBRON (Barcelona)

BUZZERS (14 Marzo)

Atendiendo la petición de los responsables de unidad de curas paliativas del hospital Vall d'Hebron, un Kit de Buzzers y pulsadores, con el objetivo de facilitar la comunicación con los niñ@s que atienden en su unidad.

Son herramientas especialmente indicadas para:

- Discapacidad física: lesión medular, esclerosis múltiple, ELA.
- Enfermedades neuromusculares.
- Parálisis cerebral
- Daño cerebral: ictus, traumatismo craneoencefálico.
- Discapacidad intelectual



HOSPITAL JOSEP TRUETA (Girona)

PROGRAMA DE SOPORTE PSICOLÓGICO

Proyecto de **Soporte psicológico y atención paliativa integral, para pacientes con enfermedad crónica compleja y atención paliativa pediátrica, en la región sanitaria de Girona**, con el objetivo de mejorar su calidad de vida y la de sus familias, así como mejorar la coordinación asistencial territorial, optimizando los recursos y activos existentes.

La prevalencia de niños con complejidad médica está aumentando, porque aumenta la supervivencia en pacientes prematuros, enfermedades congénitas y crónicas y también por la mejora en el tratamiento de enfermedades agudas, que antes podían ser mortales y que pueden dejar secuelas graves. Estas mejoras en la supervivencia, se traducen en un aumento de las tasas de cronicidad compleja y discapacidad infantil.

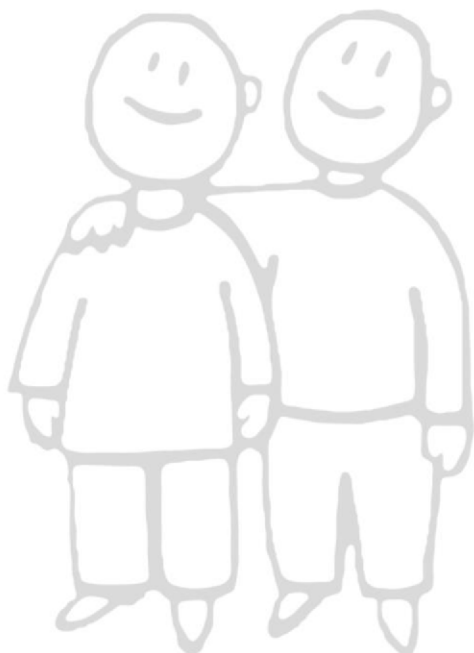
Dentro de la atención paliativa pediátrica, hace falta poder atender y dar respuesta profesional a las necesidades emocionales y psicológicas que se deriven de la enfermedad crónica completa, de la situación de final de vida y del duelo de forma directa o indirecta.

BANDAS MELIC JOSEP TRUETA (12 Abril)

Hemos ofrecido 30 bandas especiales a la UCI Neonatal, para favorecer el método "Piel con piel", en bebés prematuros. "Piel con piel" es un método, especialmente indicado para conseguir una mejor y más rápida recuperación. Con innumerables beneficios demostrados, como la regulación de la temperatura corporal del bebé, su ritmo cardíaco y respiratorio, favoreciendo el desarrollo físico y neurológico, a la vez que consigue reducir el tiempo de hospitalización.

REGALOS PARA LA UCI NEONATAL (20 de diciembre)

Hemos ofrecido regalos a los bebés ingresados en la UCI Neonatal. Además, hemos incluido material psicopedagógico para trabajar las emociones de los niños ingresados en planta.



HOSPITAL GERMANS TRIAS I PUJOL (Badalona)

PISADAS QUE ACOMPAÑAN

El proyecto "Pisadas que acompañan", tiene como 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-ortopèdia 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.

BANDAS METODO CANGURO (14 Marzo)

Hemos ofrecido 30 bandas especiales a la UCI Neonatal, para favorecer el método piel con piel, en bebés prematuros. Piel con piel es un método, especialmente indicado para conseguir una mejor y más rápida recuperación. Con innumerables beneficios demostrados, como la regulación de la temperatura corporal del bebé, su ritmo cardíaco y respiratorio, favoreciendo el desarrollo físico y neurológico, a la vez que consigue reducir el tiempo de hospitalización.

CONSULTAS PEDIÁTRICAS (19 Julio)

Se han decorado las consultas pediátricas, con el objetivo de facilitar las visitas médicas de los niñ@s, creando un entorno alegre y divertido. Las paredes de las consultas, pasillos y salas de espera, se han llenado de frutas y verduras, que se han transformado en elementos divertidos y llenos de vida. El objetivo se centra en promover una alimentación saludable a través de una imagen que les resulte atractiva, cercana y divertida a los usuarios.

KITS NIXI (13 de noviembre)

Gracias a la colaboración de CE Vila Olímpica, hemos podido ofrecer 150 kits y 300 licencias para el proyecto NIXI. Este proyecto de realidad virtual, tiene como objetivo dar a conocer la UCI del hospital, a través de una plataforma audiovisual, busca reducir los trastornos emocionales que puede causar el ingreso en la UCI pediátrica en niños y sus familias.

Conocer el espacio donde estarán hospitalizados, cómo será su entorno y cuál es su funcionamiento durante los días de hospitalización les ayuda en una recuperación más rápida y efectiva.

Agradecimientos: CE Vila Olímpica



COLABORACIONES Y EVENTOS

FIESTA VILAJOAN (7 Setembre)

Un año más se ha celebrado la tradicional fiesta organizada por nuestra presidenta en la localidad de Vilajoan, a beneficio de la fundación. Se ha logrado una recaudación récord, que se destinará íntegramente al desarrollo de los proyectos que lleva a cabo."

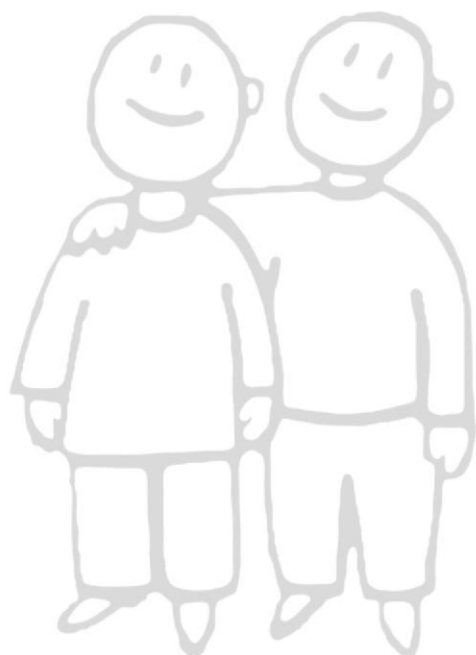
Antes de la cena, y gracias a la gentileza del Conservatori del Liceu, Sergio Boccio, acompañado de un grupo de cuerdas, ofreció un fantástico concierto con sus particulares composiciones.

Agradecemos la colaboración de los diversos sponsors que nos ayudan a que la fiesta sea todo un éxito: Juvé&Camps, Damm, Mas Parés, Frit Ravich, Grupo Argal, Leo Boeck, Ostres Sant Lluís, Bon Blat, Pastisseria Sauleda, Cafès Cornella, Artyplan.

COLABORACION CE VILAOLIMPICA (1 Noviembre)

Un año más CE Vila Olímpica colabora con El Somni dels Nens, aportando una parte de la venta de las camisetas de la temporada, en las que se ha incluido el Logo de El Somni dels Nens, con el objetivo de dar a conocer nuestro trabajo.

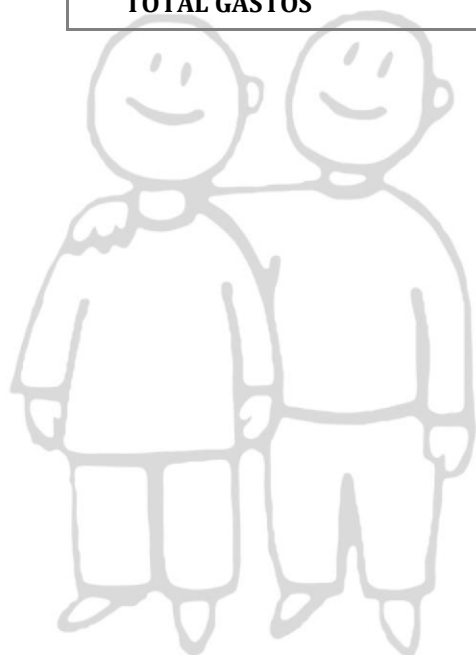
La aportación económica de este año, se destinará al proyecto NIXI. Este proyecto de realidad virtual, tiene como objetivo dar a conocer la UCI del hospital, a través de una plataforma audiovisual, busca reducir los trastornos emocionales que puede causar el paso por una UCI Pediátrica.



INFORMACIÓN ECONÓMICA

INGRESOS	
Fondos propios	
• Fiesta Vilajoan	62.640 €
Subvenciones públicas	632 €
Financiación Privada	
• Fundació “la Caixa”	20.000 €
• Donaciones de empresas	8.064 €
• Donaciones de particulares	7.593 €
• Donaciones de fundaciones	32.700 €
TOTAL INGRESOS	131.629 €

GASTOS	
Sueños niños enfermos	19.963 €
Talleres, Actividades lúdicas y Musicoterapia	16.706 €
Proyecto Soporte Psicológico	10.210 €
Colaboración con otras entidades	12.516 €
Humanización entorno hospitalario	56.748 €
Captación de fondos	7.623 €
Gestión, servicios, administración y difusión	12.612 €
TOTAL GASTOS	136.378 €



COMO COLABORAR CON LA FUNDACION

Económicamente, haciendo un donativo a cualquiera de estas cuentas:

LA CAIXA

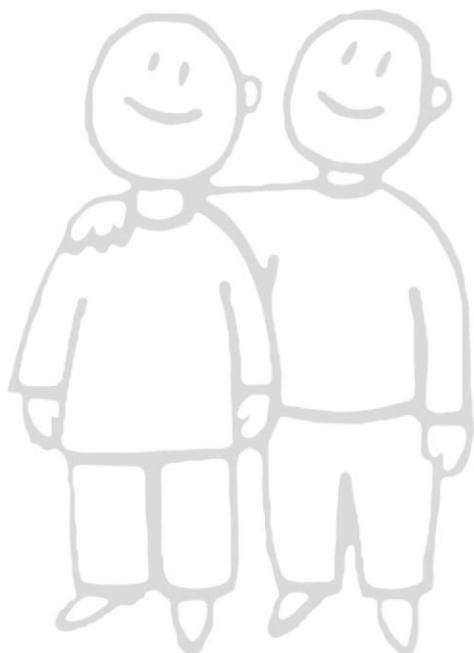
ES57 2100 0920 34 0200201789

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



**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

AQUARIUM

ARTYPLAN

AUDAX RENOVABLES

AUTOS ALEGRE

BON BLAT

CAFES CORNELLÀ

CE VILA OLIMPICA

CHISPUM

CHISTAU ADVENTOURS

CONSERVATORI LICEU

CRISOR, S.L.

CYBERCLICK

DAMM

DANIEL'S CAKE

Familia Clara

Familia Fullana

Familia Gallart

FCB

FLORESTAN 2014, 2.L.

FRIT RAVICH

Fundació "la Caixa"

FUNDACIÓ A.SERRA SANTAMANS

FUNDACIÓN BOSCH Y AYMERICH

GRUPO ARGAL

HEIDEHOF STIFTUNG GmbH

Juan Carlos Calvet

JUVE & CAMPS

LEO BOECK

MARINELAND

MAS PARES

Natalia Calvet

OSTRES SANT LLUIS

PASTISSERIA SAULEDA

PROMAN PERSONAS ETT

ROMA BELLEZA Y SALUD

SOFTWARE GREENHOUSE

TEAMING

TIBIDABO

URIOSO 2014 S.L.U

