

Una vida salvada
merece ser vivida

MEMORIA DE ACTIVIDADES

FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE DAÑO CEREBRAL
WWW.FEDACE.ORG



FEDACE@FEDACE.ORG



@FEDACEORG



FEDACEORG



Índice

1. Saludo del Presidente

2. Presentación

2.1 Órganos de Gobierno

2.2 Equipo de Trabajo

3. Plan Estratégico del Movimiento Asociativo DCA

3.1 Retos del Plan Estratégico.
Para llegar juntos y a tiempo

3.2 Líneas Estratégicas 2017 – 2021

3.3 Comisiones de Apoyo al Plan
Estratégico

4. Las claves de 2017

5. Actividades y Proyectos

5.1 Información y Apoyo a Familias

5.2 Atención para la Inclusión de las
Personas con DCA

5.3 Intervención Comunitaria y en la
Sociedad.

6. Colaboradores

7. Convenios

8. Reconocimientos y Premios

9. Entidades Federadas

10. Financiación

11. Manifiesto en Lectura Fácil del Día del Daño Cerebral 2017

1. Saludo del presidente

Estimados amigos y amigas, llega la hora de hacer balance del año que ha finalizado.

Este año que se nos va, ha sido portador de luces y sombras, de cambios significativos, pero a pesar de ello, balanceándolo todo, considero que ha sido positivo.

En el ámbito asociativo, me ha resultado debemos lamentar la desaparición de una entidad, histórica en el movimiento asociativo, como fue ATECEA Aragón.

Esta pérdida nos debe hacer reflexionar sobre el espíritu del Movimiento Asociativo y la importancia de trabajar para mantener viva la labor de las asociaciones de daño cerebral en España. Forma parte de nuestra labor apoyar a las nuevas incorporaciones, como AFADACS - Torrejón, para construir un Movimiento Asociativo más fuerte.

Quiero destacar la puesta en marcha del nuevo Plan Estratégico, Plan consensuado y trabajado por toda la organización y que espero pueda aportar herramientas que nos permitan avanzar en la visibilización, conocimiento y soluciones para las personas con DCA y sus familias, para nuestra gente.

En esta línea, hemos iniciado el camino de poner sobre la agenda política el “Modelo de atención al DCA” sabiendo que este camino es largo y tortuoso, pero se hacía necesario iniciarlo.

Nos hemos visto sorprendidos por una nueva realidad de financiación, fruto de una distinta distribución de los fondos del IRPF y



1

SALUDO DEL PRESIDENTE



1. Saludo del presidente

que queda fundamentalmente en el ámbito territorial. Esta aplicación, con distintas suertes según los territorios, nos deja poco o nada satisfechos, con una pérdida, significativa en algunos casos, de recursos.

En el terreno de los proyectos, me gustaría destacar la implantación de la nueva página web, con cambios significativos y la puesta en marcha del programa piloto de inserción laboral en el que la organización tiene puestas muchas esperanzas.

La puesta en marcha de una estrategia territorial de atención al DCA, como ha sido la de la Comunitat Valenciana debido al esfuerzo de las asociaciones de este territorio, abre esperanzas de ir replicándolo en otros territorios.

Para finalizar, no quiero dejar de reseñar el cambio producido en la Dirección de la organización, con la salida de nuestro querido Valeriano, por pase a la situación de retiro y la llegada de Mar. Aprovecho estas líneas para expresar mi agradecimiento y el de la Federación por su trabajo, esfuerzo y desvelos y a Valeriano y dar la bienvenida a Mar de cuya calidad humana y capacidad de trabajo ya estamos recogiendo frutos.

Un cordial saludo

Luciano Fernández Pintor

Presidente de FEDACE

2. Presentación

La **Federación Española de Daño Cerebral**, entidad de ámbito estatal declarada de Utilidad Pública, apoya a las personas con Daño Cerebral Adquirido y a sus familias en el ejercicio de sus **derechos de ciudadanía** y su plena inclusión en la comunidad; reivindicando y promocionando la existencia de los recursos y servicios necesarios para facilitar que cada persona con Daño Cerebral tenga su mejor nivel de salud y la máxima **calidad de vida**.

Los principales retos de FEDACE son:

Una estrategia Nacional de Atención al Daño Cerebral Adquirido.

Atención universal e inclusiva para el colectivo Daño Cerebral Adquirido.

Un censo de personas con Daño Cerebral Adquirido.

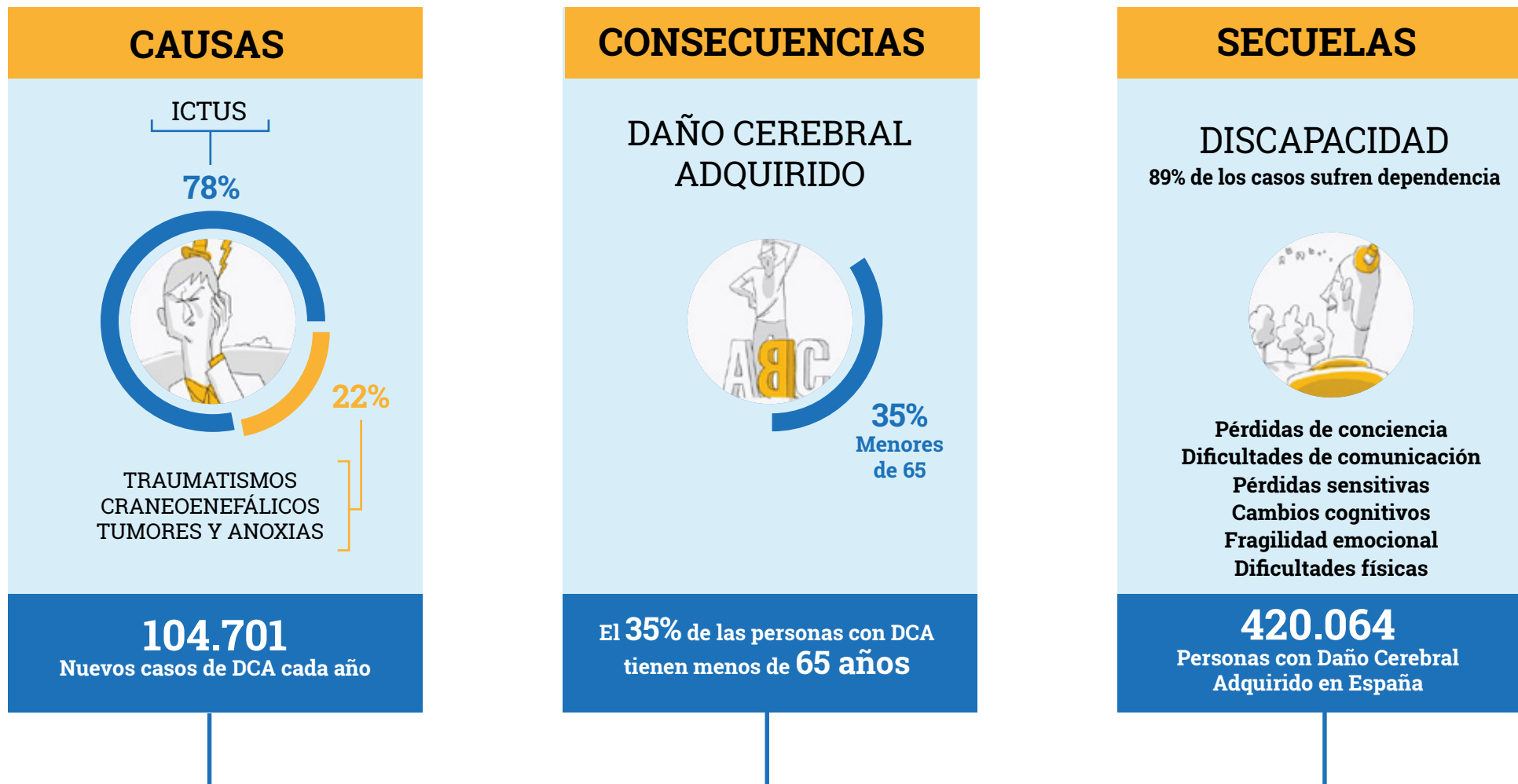
Que exista la categoría diagnóstica Daño Cerebral Adquirido al alta hospitalaria.



2

PRESENTACIÓN

2. Presentación



En España viven **420.064 personas con Daño Cerebral Adquirido**. Se estima que cerca de un 90% de ellas son dependientes y que, cada año, se dan **104.701 nuevos casos de DCA**.

Las **consecuencias** pueden ser evidentes, como las de carácter **físico**; o ser **invisibles** a primera vista; como los problemas de memoria, los cognitivos o los sensoriales.

2. Presentación

La Federación Española de Daño Cerebral es una:

- ▶ **Entidad declarada de Utilidad Pública** con más de 20 años de experiencia.
- ▶ Formada por **36 Asociaciones y 10.000 asociados**, más del 50% tienen DCA.
- ▶ Fundadora de la **Confederación Europea de Daño Cerebral** y miembro del CERMI, participando en su Comité Ejecutivo.

- ▶ Miembro del **Consejo Nacional de la Discapacidad de España**.
- ▶ **Medalla de plata de la Orden Civil de la Solidaridad Social** (Año 2016) y Premio SEN Ictus Institucional (Año 2016)



Acto de recepción a una delegación del Movimiento Asociativo DCA en el Senado de España con motivo del Día del Daño Cerebral Adquirido. Foto: Povedano Fotógrafos.

2. Presentación

2.1 ÓRGANOS DE GOBIERNO

En FEDACE los acuerdos se toman a través de dos órganos de gobierno: la Asamblea General y la Junta Directiva.

La **Asamblea General** es la máxima representación de la federación. Constituida por todas las asociaciones federadas como miembros de pleno derecho, se reúne como mínimo una vez al año y siempre por convocatoria de la presidencia en representación de la Junta Directiva.

La función de la **Junta Directiva** es la de dirigir estratégicamente a la federación. La junta está compuesta por representantes de asociaciones elegidas por la asamblea y se renueva parcialmente cada dos años.

La composición de la Junta Directiva es la siguiente:

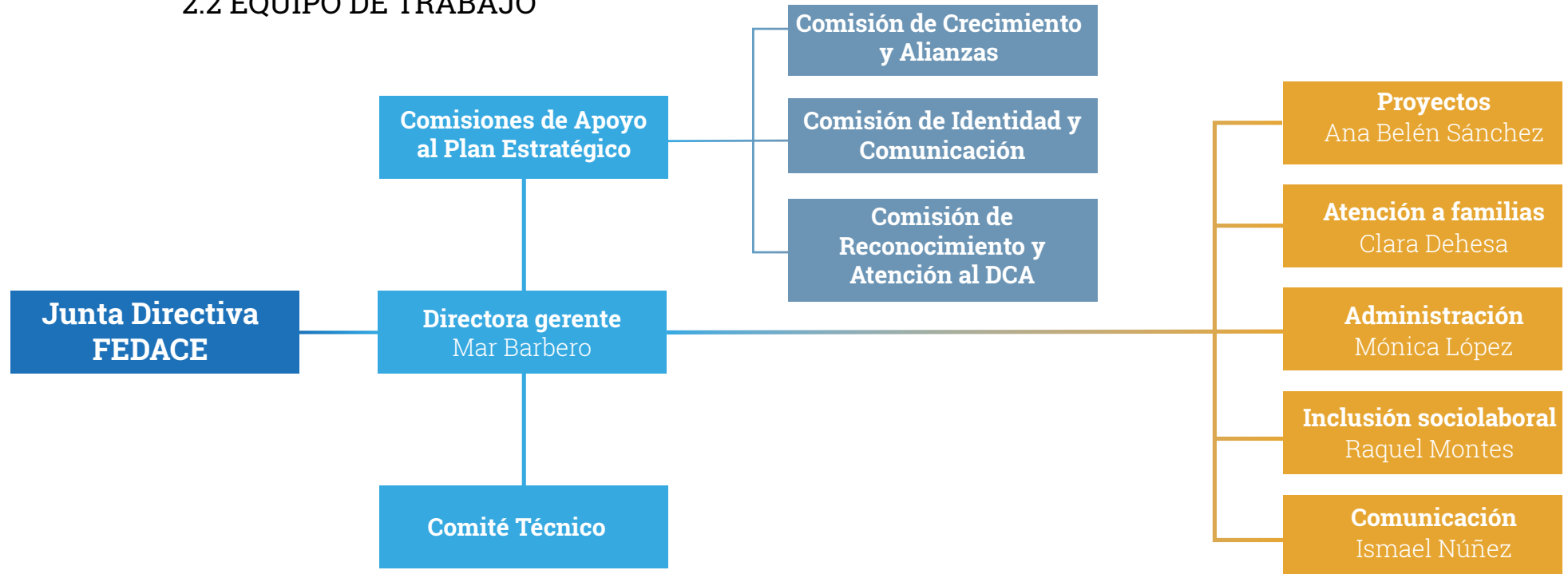
PRESIDENTE:	Luciano Fernández. SARELA Santiago de Compostela.
VICEPRESIDENTA:	Ana Cabellos. ADACE Clm.
SECRETARIO:	Antonio Muñoz. ADACEA - Jaén.
TESORERO:	Juan Luis Delgado. ADACECO A Coruña.
VOCAL:	Nekane Nograro. ATECE - Araba.
VOCAL:	Rocío de la Rosa. Federación Andaluza de Daño Cerebral.
VOCAL:	M ^º Carmen Ferrer. ADACEA - Alicante.



Asamblea de FEDACE, junio 2017. Foto: FEDACE.

2. Presentación

2.2 EQUIPO DE TRABAJO



Voluntariado; a lo largo de 2017, hemos recibido el apoyo voluntario de las siguientes personas:

- ▶ **Equipo de traducción:** Marcos Blázquez.
- ▶ **Asesoría jurídica:** Fernando Romero.
- ▶ **Comunicación:** Tatiana Galicia.



3

PLAN ESTRATÉGICO DEL MOVIMIENTO ASOCIATIVO DCA

3. Plan Estratégico

3.1 RETOS DEL PLAN ESTRATÉGICO, PARA LLEGAR JUNTOS Y A TIEMPO

- ▶ El **reconocimiento del DCA** y la promoción real y eficaz de los derechos de las personas con daño cerebral.
- ▶ La extensión, calidad y diversidad de los **recursos, servicios y apoyos, sanitarios y sociales** que requiere la persona con DCA y su entorno familiar.
- ▶ Fortalecer y cohesionar a las organizaciones del **Movimiento Asociativo del Daño Cerebral** para que puedan en conjunto ejercer una acción más eficaz en el entorno social y político.

Misión: Apoyar a las personas con DCA y a sus familias en el ejercicio de sus derechos de ciudadanía y en su plena inclusión en la comunidad; reivindicando y promocionando la existencia de los recursos y servicios necesarios para facilitar que cada persona con Daño Cerebral tenga su mejor nivel de salud y la máxima calidad de vida.

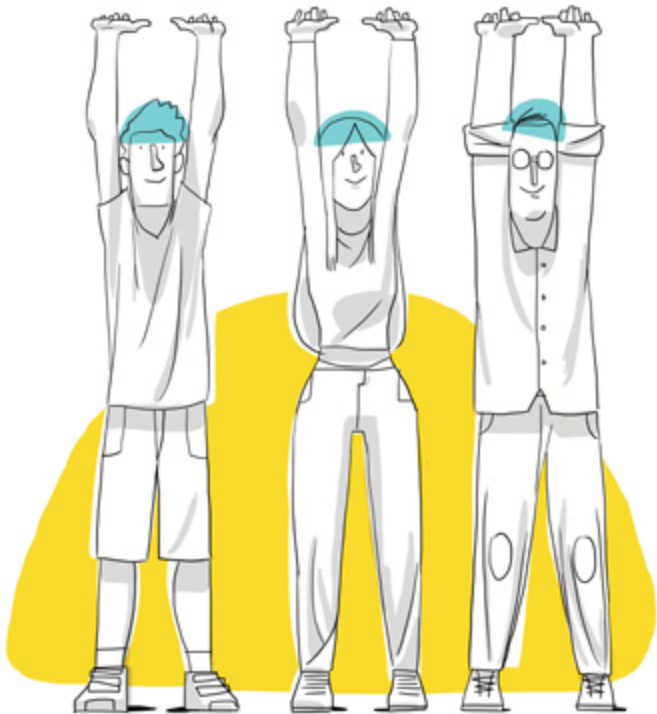
Visión: Seremos un movimiento asociativo amplio, fuerte y cohesionado; que conseguirá que el DCA esté presente en la agenda política y social de nuestro país y que se le destinen los recursos necesarios para que las personas con DCA y sus familias tengan calidad de vida y ejerzan plenamente sus derechos de ciudadanía.

NUESTROS VALORES

Los derechos de las personas con DCA en el **corazón** de nuestra misión.

Trabajamos por una agenda política y social para el **futuro** del DCA.

COOPERACIÓN
IGUALDAD
PARTICIPACIÓN
SOLIDARIDAD
TRANSPARENCIA



3. Plan Estratégico

Valores

- ▶ **Cooperación.** El trabajo en común es más valioso que cualquier otro.
- ▶ **Igualdad.** Creemos y defendemos la igualdad de derechos, la no discriminación y la reivindicación de una sociedad inclusiva.
- ▶ **Participación:** Nuestras metas y procesos se desarrollan con pensamiento común y consenso.
- ▶ **Solidaridad.** Ponemos en primer plano los objetivos y fines comunes ayudando a los demás y promocionando las causas justas.
- ▶ **Transparencia:** Realizamos esfuerzos para que se entienda lo que hacemos y cómo lo hacemos.

3. Plan Estratégico

3.2 LÍNEAS ESTRATÉGICAS 2017-2021:

- I. El DCA: reconocimiento jurídico, sanitario, social y educativo.
- II. Las personas y sus familias: recursos para su calidad de vida.
- III. El Movimiento Asociativo: estrategia de crecimiento.
- IV. El Movimiento Asociativo: organizarse para un proyecto común.
- V. Buscando alianzas y fortaleciendo nuestra presencia en el entorno.



Directivos y profesionales del Movimiento Asociativo DCA en la presentación del Plan Estratégico. Foto: FEDACE.

3. Plan Estratégico

3.3 COMISIONES DE APOYO AL PLAN ESTRATÉGICO

Comisión de Crecimiento y Alianzas	Comisión de Identidad y Comunicación	Comisión de Reconocimiento y Atención al DCA
<p>Ana Cabellos (ADACE Clm) Coordinadora</p>	<p>José Manuel Perejón (FANDACE) Coordinador</p>	<p>Inmaculada Iñiguez (NUEVA OPCIÓN - Valencia) Coordinadora</p>
<ul style="list-style-type: none"> ▶ Juan Luis Delgado (ADACECO – A Coruña) ▶ Francisco Fernández (ADACEN - Navarra) ▶ M^aVictoria Palomar (APANEFA – Madrid) ▶ Amalia Diéguez (ATENEO – Castellón) ▶ M^aJosé Hermida (SARELA – Santiago de Compostela) ▶ Lucía Mendoza (FEGADACE) ▶ Luciano Fernández (FEDACE) 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Natalia de Llano (ADACECO – A Coruña). ▶ María Muñoz (ADACEA – Jaén) ▶ Elena Gómez (ADACEA – Jaén) ▶ Xulio Abollo (SARELA – Santiago de Compostela) ▶ Irene Cancelas (FEGADACE) ▶ Raquel González (ADACE Clm) ▶ Antonio Rico (ADACEA – Alicante) 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ José Julián Morillo (DACE – Sevilla) ▶ Rocío García (SARELA – Santiago de Compostela) ▶ Miguel Pereyra (ADACE Clm) ▶ Gema González (ADACE Clm) ▶ Rocío de la Rosa (FANDACE) ▶ Mar Barbero (FEDACE)

4. Las Claves de 2017

4

LAS CLAVES DE 2017



Información y apoyo a familias

- ▶ Más de **5.000 familias** atendidas al año.
- ▶ **4.000 consultas** de Inventario de Recursos de Atención al DCA



Inclusión de las personas con daño cerebral

- Inclusión social, laboral y promoción de la autonomía personal y uso de las nuevas tecnologías: **más de 2.500 personas atendidas, 600 alumnos y 22 centros escolares al año.**



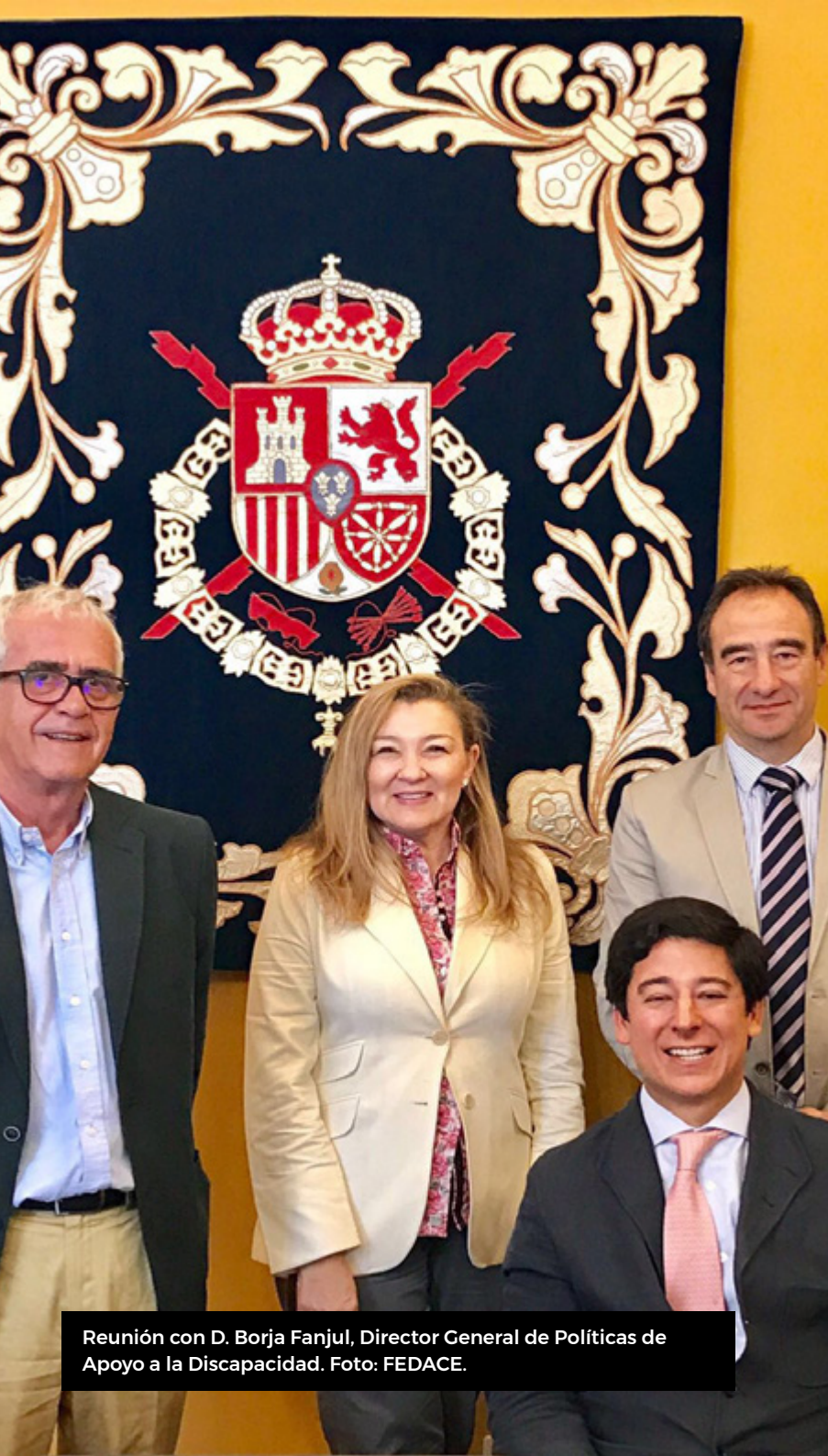
Formación e investigación

- ▶ Formación y buenas prácticas en atención al DCA
 - ▶ Estudios DCA.
 - ▶ Observatorio DCA: Investigación social.
 - ▶ Congresos DCA



Impulso del movimiento asociativo DCA

- ▶ Apoyo a **4 nuevas asociaciones.**
- ▶ Coordinación de proyectos conjuntos entre Entidades y Asociaciones.



Reunión con D. Borja Fanjul, Director General de Políticas de Apoyo a la Discapacidad. Foto: FEDACE.

4. Las Claves de 2017



Sensibilización

26 de Octubre Día Nacional del Daño Cerebral Adquirido declarado por Consejo de Ministros.
200.000 visualizaciones web.



Prevención

► Charlas de prevención vial a **6.000 jóvenes** al año.
► Intervención psicológica: **350 personas** atendidas al año.



Alianzas sociales e institucionales

- Gobierno de España
- Entidades sociales
- Sociedades científicas
 - Universidades
- Proyectos europeos



Promoción del voluntariado

Plan de Acción Voluntariado Daño Cerebral Adquirido. **115 voluntarios** al año.

5. Actividades y proyectos

Áreas de Actuación

5.1. Información y Apoyo a Familias

- 5.1.1 Programa de Información y Apoyo a Familias
- 5.1.2 Inventario de Recursos de Atención al DCA
- 5.1.3 Lanzadera Asociativa.
 - A. Gestión de Recursos Especializados

5.2. Atención para la Inclusión de las Personas con Daño Cerebral Adquirido

- 5.2.1 Servicio de Promoción de la Autonomía Personal
- 5.2.2 Servicio de Promoción de la Autonomía Personal - FEDACE
- 5.2.3 Programa de Intervención Psicológica
 - A. Promoción de la Autonomía Personal de Personas con DCA por Accidente de Tráfico
- 5.2.4. Nuevas Tecnologías Aplicadas a la Autonomía Personal
 - A. Mefacilyta para DCA
 - B. Espacio DCA
- 5.2.5 Programa de Inclusión Sociocomunitaria
 - A DCA en el Colegio
- 5.2.7 Proyectos Europeos
 - A. Inclusión Sociolaboral para el Daño Cerebral
 - B. Tools4Brain

5.3. Intervención Comunitaria y en la Sociedad

- 5.3.1 Programa de Prevención
 - A. Para la seguridad vial
 - B. Prevención del Ictus
- 5.3.2 Formación e Investigación
- 5.3.3 Programa de Voluntariado
- 5.3.4 Programa de Sensibilización
- 5.3.5 Jornadas y Eventos



5

**ACTIVIDADES
Y PROYECTOS**

5. Actividades y proyectos

5.1 INFORMACIÓN Y APOYO A FAMILIAS

5.1.1. PROGRAMA DE INFORMACIÓN Y APOYO A FAMILIAS

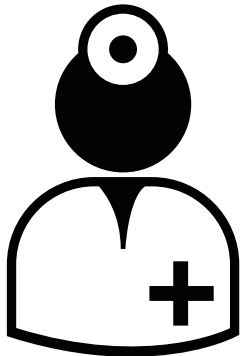
La naturaleza repentina del Daño Cerebral Adquirido es una característica propia de esta **discapacidad**. Al aparecer de forma súbita rompe el proyecto de vida previsto por la persona con DCA y por su familia. **Hay tantas personas con DCA como familias con DCA**: ante la supervivencia de un ser querido tras una lesión grave, la familia inicia un proceso de duelo para enfrentar los cambios provocados por el daño cerebral. A este duelo se le suma la difícil situación asistencial que provoca que la familia deba tomar decisiones para las que no está preparada o incluso que tenga que asumir cuidados que no sabe cómo afrontar por un retorno prematuro al hogar.

La familia es esencial en el proceso de rehabilitación y debe de ser parte protagonista del mismo. La primera y principal necesidad de cualquier familia a lo largo de la evolución del Daño Cerebral Adquirido, es la **información y el apoyo psicológico**. *El Programa de Información y Apoyo a Familias* es un elemento diferencial para ayudar a que las familias del DCA se posicionen ante su nueva situación vital. FEDACE y sus asociaciones actúan de forma coordinada a través de estándares de trabajo consensuados. Esto permite fluidez en el intercambio de información para ofrecer la atención que las familias necesitan.

5.263 familias han sido atendidas dentro de este proyecto; el 6,9% de ellas en el ámbito hospitalario. Se han realizado **3.959 entrevistas personales** que han servido para orientar, asesorar y hacer seguimiento de 1.396 familias.



5.263 familias
atendidas



6,9% en el ámbito
hospitalario



3.959 entrevistas
realizadas

5. Actividades y proyectos

Entre las acciones del programa se han desarrollado las siguientes **actividades específicas**.

ACTIVIDADES	Número de usuarios
Acogida y primer encuentro informativo	3.959
Tramitar y gestionar prestaciones y recursos	1.134
Atención personas/familias en hospitales	295
Itinerarios de atención y seguimiento	1.396
Sesiones informativas grupales	277
Sesiones informativas individuales	487
Grupos de ayuda y/o autoayuda	505
Apoyo psicológico a cuidadores	634
Coordinación con Centros de SS.SS, Hospitales, Centros de Salud, etc.	699
Acciones de intervención en psicoterapia de pareja e individual	148
Formación a voluntariado	549
Actividades de sensibilización y difusión sobre el DCA	14.927

En 2017, se recibieron en FEDACE **127 consultas a través del correo electrónico, 245 por teléfono y 50 de personas que acudieron a la oficina de la Federación**. La trabajadora social de la Federación ha realizado el seguimiento de 40 casos de personas en situación de mayor vulnerabilidad que han precisado ayuda más allá de la primera entrevista.



Profesionales de FEGADACE en la Exposición sobre Discapacidad del CERMI.
Foto: FEGADACE.

5. Actividades y proyectos

5.1.2. INVENTARIO DE RECURSOS DE ATENCIÓN AL DCA

FEDACE administra y actualiza un inventario de recursos de atención al DCA. El inventario es un mapa que busca, filtra y geolocaliza centros de atención al daño cerebral.

Estos centros son incluidos según unos criterios acordados entre profesionales del movimiento asociativo y expertos en la atención al DCA. En 2017 se han **actualizado 44 recursos** dentro del inventario, que ha recibido **8.000 consultas** durante el año.

[Accede al Inventario de Recursos de Atención](#)

5.1.3. LANZADERA ASOCIATIVA

Entre los valores que mueven el Movimiento Asociativo DCA; destacan los de **cooperación y solidaridad**. El Movimiento Asociativo de Daño Cerebral Adquirido es, tras más de 20 años de trayectoria, todavía un movimiento joven al que cada año se incorporan nuevas entidades. Por eso desde FEDACE se impulsa la *Lanzadera Asociativa*, un proyecto enfocado a fortalecer y apoyar a los nuevos grupos de familias de personas con Daño Cerebral que se organizan en todo el territorio español.

A través de Lanzadera Asociativa, FEDACE ofrece a estas entidades orientación administrativa, legal, de gestión, en desarrollo de proyectos, comunicación y colaboración con las instituciones locales. Este apoyo se prolonga hasta que la entidad funciona de forma totalmente independiente.



En 2017 se ha trabajado con grupos de familias y de personas con DCA de **Asturias, Gran Canaria, Extremadura, Madrid y Tenerife**. Además, han solicitado el ingreso en FEDACE las siguientes entidades:

- ▶ Asociación AECUM, de Madrid.
- ▶ Asociación AIDA, de Aragón.
- ▶ Asociación ASDACE TF, de Tenerife.
- ▶ Asociación Happy Brains, de Madrid.

5. Actividades y proyectos

► A - GESTIÓN DE RECURSOS ESPECIALIZADOS

La escasez de recursos específicos para atender las necesidades de las personas con Daño Cerebral Adquirido ha provocado que la mayor parte de las asociaciones que forman FEDACE pongan en marcha sus propios **centros de tratamiento**. Algunos de ellos llevan funcionando varios años y son referencia de calidad y buenas prácticas.

A través del programa de centros de atención, FEDACE promueve la homologación de los servicios de estos centros y la búsqueda de recursos para el acondicionamiento, las obras de adecuación y el mantenimiento de este tipo de centros.

Con el apoyo del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad y a través de los programas del IRPF; en 2016 se han realizado obras de ejecución, adecuación y equipamiento en los centros de ADACCA - Cádiz, AGREDACE - Granada, APANEFA - Madrid, ADACEA - Jaén, ADACEA - Alicante, TRACE Barcelona y ATENEO - Castellón.

Las actuaciones en este programa han permitido mejorar la calidad de vida de **561 familias**, facilitando a las personas con daño cerebral el acceso a un espacio en el que recibir atención específica de Daño Cerebral Adquirido.





5. Actividades y proyectos

5.2 ATENCIÓN PARA LA INCLUSIÓN DE LAS PERSONAS CON DAÑO CEREBRAL ADQUIRIDO

5.2.1. SERVICIO DE PROMOCIÓN DE LA AUTONOMÍA PERSONAL

El ejercicio de los derechos de las personas con Daño Cerebral Adquirido pasa por lograr completar un proceso asistencial que aúne lo sanitario y lo social con el objetivo de salvar la vida, rehabilitar capacidades y reintegrar en la sociedad desarrollando la máxima autonomía personal posible de cada caso.

La atención al DCA carecía de modelos específicos hasta hace pocos años y hoy en día se caracteriza por la escasez de recursos de atención. En este tiempo han sido las propias asociaciones de daño cerebral parte del proceso de desarrollo de dispositivos de atención; con la mirada puesta en lograr que la persona con daño cerebral viva su vida con la mayor independencia posible.

Las entidades federadas ayudan en esta tarea ofreciendo servicios de atención que responden al **modelo que proponemos desde el movimiento asociativo del daño cerebral**.

Estos servicios se gestionan con tres objetivos: promover la **vida independiente**, favorecer la **integración comunitaria** y alcanzar la **inserción sociolaboral**.

Desde una cartera de servicios conjunta e integrada, pensando en aportar al crecimiento de una **red de atención al daño cerebral**, los profesionales de las asociaciones federadas crean itinerarios vita-

5. Actividades y proyectos

les integrales que aprovechan al máximo los recursos de cada entidad y de su entorno, estableciendo metas alcanzables para cada uno de los usuarios en su camino hacia la vida autónoma y la inclusión.

La cartera de servicios y sus beneficiarios en 2017 a través del programa del IRPF del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad se resume en el siguiente cuadro:

ACTIVIDADES	Número de usuarios
Programa de entrenamiento en AVD básica e instrumental	440
Programa conductual y emocional	175
Programa de lenguaje y comunicación	256
Programa de estimulación físico-motriz	481
Programa de estimulación cognitiva	396
Programa de ayuda a domicilio	10
Programa ocupacional y de inserción sociolaboral	142
Programa de integración sociocomunitaria	
a) Actividades de ocio y tiempo libre	248
b) Actividades físico deportivas	123
c) Actividades culturales y artísticas	132
d) Otras, especificar	70
Programa de voluntariado para personas con DCA	10



5. Actividades y proyectos

5.2.2. SERVICIO DE PROMOCIÓN DE AUTONOMÍA PERSONAL - FEDACE

Desde el año 2011 FEDACE desarrolla una colaboración con el Centro Estatal de Atención al Daño Cerebral Adquirido que sirve para acompañar a las personas con DCA y a sus familias en el tránsito desde el fin de la rehabilitación hasta la vuelta a la sociedad.

El área de trabajo social de FEDACE trabaja en coordinación con el CEADAC para ayudar a las familias que finalizan su rehabilitación en este proceso. Esta labor permite facilitar la desvinculación con el CEADAC a través de información sobre cómo proseguir un itinerario de atención adecuado, entrenando a la familia en promoción de la autonomía personal y proponiendo alternativas de inclusión social.



Terapia canina en la asociación ADACCA - Cádiz. Foto: ADACCA.

Durante el año 2017, **194 personas** han recibido orientación en el Servicio de Promoción de Autonomía Personal de FEDACE. Las intervenciones realizadas han sido las siguientes:

Intervención	Año 2017
Asesoramiento sobre los recursos sociosanitarios de atención en la etapa crónica	60
Información y elaboración de itinerarios de ocio, laborales o formativos específicos para personas con DCA.	30
Información sobre recursos residenciales específicos para personas con DCA.	12
Asesoría y acompañamiento en trámites y gestiones sobre prestaciones sociales.	14
Asesoramiento sobre centros y recursos de rehabilitación para personas con DCA mayores de 45 años en etapa aguda.	50
Asesoramiento sobre recursos de atención a colectivos específicos (alteraciones conductuales graves, niños... etc.)	15
Información a profesionales de la salud sobre necesidades de atención a familias y movimiento asociativo	13
TOTAL	194



Fisioterapia en ADACCA – Cádiz. Foto: ADACCA.

5. Actividades y proyectos

5.2.3. PROGRAMA DE INTERVENCIÓN PSICOLÓGICA

- ▶ **A - PROMOCIÓN DE LA AUTONOMÍA PERSONAL DE PERSONAS CON DCA POR ACCIDENTE DE TRÁFICO.**

Las personas con Daño Cerebral Adquirido cuyo origen ha sido un accidente de tráfico suelen necesitar apoyos orientados a recuperar su calidad de vida.

La intervención psicológica en estos casos es esencial para promover la vida autónoma y la inclusión de las víctimas de accidentes de tráfico. A través de acciones enmarcadas en este proyecto se han desarrollado **intervenciones con 412 personas en 20 entidades federadas.**

Desde el año 2013, este proyecto cuenta con la colaboración de la Dirección General de Tráfico para potenciar la integración de las personas con DCA por TCE, apoyando un modelo de intervención que promueva la autonomía personal trabajando directamente en el entorno sociocomunitario del usuario.

5. Actividades y proyectos

5.2.4. NUEVAS TECNOLOGÍAS APLICADAS A LA AUTONOMÍA PERSONAL

► A - MEFACILYTA PARA DCA

13 asociaciones de daño cerebral han participado en este proyecto, compartiendo iniciativas, materiales y experiencias en un mismo espacio de trabajo.

Hasta 80 personas con DCA han utilizado Mefacilyta de forma cotidiana para realizar tareas relacionadas con las Actividades de la Vida Diaria de forma independiente. El objetivo de Mefacilyta es el de promover la autonomía personal de las personas con discapacidad en los distintos ámbitos de su vida.



Uso de Mefacilyta en la asociación ADACEA - Jaén. Foto: ADACEA - Jaén.

En paralelo, y coordinadas con el resto de entidades de la comunidad; las asociaciones de FEDACE han desarrollado proyectos de Transformación Digital basados en Mefacilyta. El espíritu de estos proyectos es el de transformar una situación de dificultad para las personas con discapacidad en una situación de inclusión; colaborando de forma activa con entidades de cercanía. Las asociaciones de DCA han desarrollado **3 Proyectos de Transformación digital:**

- **Agenda cultural:** Difusión y organización de actividades de ocio en la comunidad. 23 personas participantes. A través de Mefacilyta las personas con DCA han podido acceder a información sobre conciertos, charlas, exposiciones y otras actividades culturales. Con esta información han podido mantener un calendario de actividades y gestionar el cómo acudir a las mismas.

- **Les Facilyta:** Apoyos para fomentar el voluntariado en comunidad de las personas con Daño Cerebral Adquirido. 11 usuarios han prestado ayuda a personas dependientes con visitas en domicilio, realización de tareas del hogar, acompañamiento y formación; entre otras.

- **Me facilita el movimiento:** Inclusión en gimnasios y polideportivos, con apoyos para fomentar que hasta 20 personas con DCA utilicen estos espacios de forma independiente para realizar diferentes actividades deportivas; como pádel, boccia o gimnasia.

5. Actividades y proyectos

► B - ESPACIO DCA.

Espacio DCA es la Comunidad de personas con Daño Cerebral Adquirido en Internet. A través de talleres ocupacionales, **108 personas con DCA de 14 entidades federadas** han recibido formación sobre cómo crear, editar y gestionar su propio blog. En Espacio DCA han tenido la oportunidad de practicar sus conocimientos editando un blog personal y relacionándose con otros blogueros como ellos. Además de los blogs, donde intercambiar comentarios, tanto usuarios como profesionales y el resto de público de la red han podido de-

batir sobre temas de interés propuestos por los propios usuarios en los foros de la web.

El proyecto no tiene solo como objetivo el reducir la brecha digital y promover la inclusión de las personas con DCA; también trata de que estas personas construyan nuevas relaciones sociales a través de la comunicación digital. Durante 2017 **se han publicado 165 artículos y 612 comentarios** en los blogs de Espacio DCA. Además, las asociaciones han impulsado 28 videoconferencias en las que los usuarios han tenido la oportunidad de profundizar en su relación.



Videoconferencia entre usuarios ADACE Clm y SARELA - Santiago de Compostela. Foto: SARELA.

5. Actividades y proyectos

5.2.5. PROGRAMA DE INCLUSIÓN SOCIOCOMUNITARIA

► A - DCA EN EL COLEGIO

Los casos de Daño Cerebral Adquirido en menores han aumentado en los últimos años, alcanzando una incidencia estimada en **191 casos por cada 100.000 niños** al año. El DCA interrumpe el desarrollo normal del menor, que sigue necesitando crecer, aprender, jugar, relacionar, compartir y llevar una vida normalizada de acuerdo con las capacidades de cada uno. De hecho, son muchos los menores con DCA que acuden al colegio y se enfrentan a un entorno difícil por la falta de apoyos para participar en las actividades escolares y mantener el ritmo en la clase.

DCA en el colegio propone mejorar la inclusión socioeducativa de los menores con DCA **involucrando a docentes, alumnos y padres de 55 colegios**. El proyecto, en el que participan **5 asociaciones federadas**, informa y forma a tutores de centros educativos sobre la realidad del DCA y desarrolla actividades para padres y alumnos para facilitar la participación del menor con daño cerebral en los juegos y en las actividades del aula. Otra vertiente del proyecto es asegurar que un menor con DCA pueda seguir el desarrollo del curso escolar. En ese sentido, se ha elaborado una **adaptación curricular** para orientar el acondicionamiento de contenidos lectivos para el menor y se han desarrollado, de forma directa con los menores con DCA, actividades de refuerzo educativo.

Este proyecto ha crecido en los últimos tres años, hasta el punto en que los profesionales participantes han logrado consensuar un protocolo de detección e intervención para mejorar la inclusión social y educativa del menor con Daño Cerebral Adquirido. **53 menores con DCA** se han visto beneficiados de las acciones impulsadas en el proyecto, que han involucrado a **71 tutores y 59 padres y madres**.



Charla sobre Daño Cerebral Adquirido en un colegio.
Foto: ADACCA - Cádiz.

5. Actividades y proyectos

5.2.6. PROYECTOS EUROPEOS

► A - INCLUSIÓN SOCIOLABORAL PARA EL DAÑO CEREBRAL.

Según el estudio Daño Cerebral e Inserción Laboral (Fundación ONCE y el Fondo Social Europeo – FSE) en España **viven 138.026 personas con daño cerebral en edad laboral** de las cuales el 23% se encuentra buscando trabajo.

La variedad de secuelas en el DCA y su distinta gravedad dependiendo del caso, abre un abanico de perfiles de usuarios y necesidades que requieren un abordaje individualizado. Teniendo en cuenta estas características particulares, desde FEDACE hemos elaborado en 2017 un modelo de intervención para mejorar el acceso al empleo de las personas con Daño Cerebral Adquirido.



Talleres ocupacionales en ADACEMA - Málaga.
Foto: ADACEMA.



Talleres ocupacionales en ADACEA – Jaén.
Foto: ADACEA – Jaén.

5. Actividades y proyectos

Este modelo actúa a lo largo de **5 fases**:

Metodología para la inclusión Sociolaboral

1. Derivación de la persona con DCA al proyecto. Se ha presentado el proyecto a **10 entidades** diferentes para recibir derivaciones de personas interesadas en participar.
2. Acogida y análisis de niveles de empleabilidad. Tras una primera entrevista ocupacional a **30 personas**, 27 decidieron participar en el proyecto.
3. Activación y seguimiento de itinerarios personalizados de inserción laboral.
4. Prospección de empresas y preparación laboral de personas con DCA. Las fases 3 y 4 se realizan de forma consensuada con el usuario y se componen de tutorías de orientación en las que se entrena la búsqueda activa de empleo y se desarrollan aptitudes de profesionalización para la ocupación. Se celebraron **11 sesiones grupales del Taller de Formación para el Empleo**.
5. Incorporación al puesto de trabajo. **4 personas lograron firmar un contrato laboral**.

Además, 4 personas iniciaron acciones dirigidas a mejorar el itinerario formativo seguido hasta el momento y 1 persona realizó prácticas laborales en empresa.

5. Actividades y proyectos

► B TOOLS4BRAIN

Generalmente, los cuidadores de las personas con DCA no disponen de formación previa en la materia y se encuentran ante un duro reto, ya que el aprendizaje del cuidado del familiar suele coincidir con el proceso de duelo y de integración en esta nueva y dura situación en sus vidas. Una vez salvada la vida, la primera necesidad es la información y el apoyo: comprender qué ocurre y cómo afrontarlo resulta esencial para el proceso de rehabilitación.

Por este motivo FEDACE participará en el proyecto Tools4Brain concedido por la Unión Europea dentro del programa Erasmus+. El objetivo del proyecto es **desarrollar una app formativa sobre DCA** y un manual para el cuidado de las personas con Daño Cerebral Adquirido. La construcción de estos materiales se realizará de forma colaborativa entre los socios del proyecto; entidades pertenecientes a España, Portugal y Turquía. A finales de 2017 tuvo lugar en Valencia la reunión inicial del proyecto.



Reunión de entidades participantes en Tools4Brain para iniciar el proyecto. Foto: FEDACE.

5. Actividades y proyectos

5.3 INTERVENCIÓN COMUNITARIA Y EN LA SOCIEDAD

5.3.1. PROGRAMA DE PREVENCIÓN

► A PARA LA SEGURIDAD VIAL.

FEDACE promueve el *Programa de Prevención para la Seguridad Vial* en el que sensibilizamos sobre seguridad vial y daño cerebral a través de encuentros y coloquios con profesionales de las asociaciones y con personas con daño cerebral causado por un accidente de tráfico. Estos encuentros se celebran en centros educativos, comunidades, centros penitenciarios, centros de inserción de menores y en autoescuelas. Las charlas van dirigidas a niños y jóvenes de entre 10 y 18 años; así como a universitarios, alumnos de autoescuela y conductores infractores.

A través de **324 de charlas de prevención vial**, las asociaciones de daño cerebral participantes trasladaron mensajes positivos sobre la conducción segura a **11.043 personas**. En las charlas el profesional realiza una presentación informativa sobre normas de circulación, los accidentes de tráfico y sobre las secuelas del traumatismo craneoencefálico y del daño cerebral. Seguidamente, una persona con DCA por accidente de tráfico cuenta su experiencia en el accidente y cómo afectan a su vida las secuelas de éste. Para cerrar la charla, se realiza un coloquio entre los asistentes y los ponentes. Las acciones de este proyecto contribuyen, por un lado, a **crear una cultura de respeto a la vida en la circulación vial** y, por otro, conocer cómo viven las personas con DCA tras un accidente de tráfico.



5. Actividades y proyectos

Los propios voluntarios con DCA que participan en las charlas de prevención, han protagonizado la campaña Conduce tu vida: dos vídeos donde se pone en primer plano la labor de estas personas y se recuerda la importancia de la prevención vial.

► B PREVENCIÓN DE ICTUS

El ictus es la primera causa del Daño Cerebral Adquirido. El ictus es daño cerebral. Desde FEDACE colabo-

ramos en diversas iniciativas de prevención y publicamos material, artículos y documentación en nuestra web al respecto.

Reforzamos esta estrategia de prevención participando en el Día Mundial del Ictus y lanzando un comunicado reflexionando sobre la atención a esta enfermedad. Este comunicado enlazaba con la situación de los derechos de las personas con daño cerebral y de los recursos de atención al colectivo.



Miembros de la asociación REHACER – Baleares tras una charla de prevención de ictus. Foto: REHACER.

5. Actividades y proyectos

5.3.2. FORMACIÓN E INVESTIGACIÓN

► A TALLERES FEDACE SOBRE DCA

Jornada Inclusión Sociolaboral y Daño Cerebral.

En la primera fase del proyecto de *Inclusión sociolaboral para el daño cerebral* se ha consolidado un **protocolo de actuación** en este sentido.

El protocolo es un punto de partida que podrá ser perfeccionado con la participación de las asociaciones federadas en el desarrollo del proyecto recuperando el formato de Talleres FEDACE para promover el conocimiento sobre un tema específico con relación al Daño Cerebral Adquirido. En

los talleres participan profesionales del movimiento asociativo en sinergia con externos expertos en la materia trabajada. Las conclusiones de la labor realizada son editadas en un libro que pasa a formar parte de la colección *Cuadernos FEDACE sobre Daño Cerebral*, que en estos momentos cuenta con 16 tomos que tratan diversos temas.

Con el objetivo de completar un taller sobre inclusión sociolaboral y DCA, el pasado diciembre celebramos en el CEADAC una jornada con el mismo nombre a la que asistieron 80 personas. Durante la jornada se presentó el **protocolo de intervención en inclusión sociolaboral**, enfrentándolo a las dificultades de las personas con daño cerebral para acceder al empleo y comparándolo con iniciativas en el área en otros tipos de discapacidad.



5. Actividades y proyectos

5.3.3. PROGRAMA DE VOLUNTARIADO

La labor del voluntariado es esencial para el desarrollo de los proyectos de las asociaciones de daño cerebral. Dentro del Movimiento Asociativo DCA, merecen una mención especial los familiares y los usuarios que se involucran en la actividad de la asociación y se convierten en voluntarios, apoyando al resto de familias y de personas con DCA a través de su labor. El voluntariado se convierte así en una herramienta más para promover la autonomía personal de quien tiene daño cerebral y para volver a incluir a la familia en el entorno social.

FEDACE promueve el programa de voluntariado en las asociaciones de Daño Cerebral Adquirido a través de acciones de formación, intercambio de experiencias y reconocimiento de la labor voluntaria.

En 2017 se celebró el *X Encuentro Estatal de Voluntariado de DCA* en Granada, que reunió a **34 personas voluntarias de 12 asociaciones** federadas. El Encuentro facilitó también un espacio de debate para las responsables de voluntariado, que constituyeron un grupo de trabajo para desarrollar el Plan de Voluntariado elaborado en 2016 y aprobado por el propio voluntariado en este Encuentro.



Voluntariado asistente al X Encuentro de Voluntariado realizando el gesto #ConEIDCA. Foto: FEDACE.

5. Actividades y proyectos

5.3.4. PROGRAMA SENSIBILIZACIÓN

La sensibilización sobre el DCA, la visibilidad de la realidad del colectivo y ofrecer información fiable y gratuita a las familias; son acciones que forman parte del ADN del Movimiento Asociativo del Daño Cerebral Adquirido. El programa de sensibilización promueve actividades de difusión para acercar el DCA a toda la sociedad.

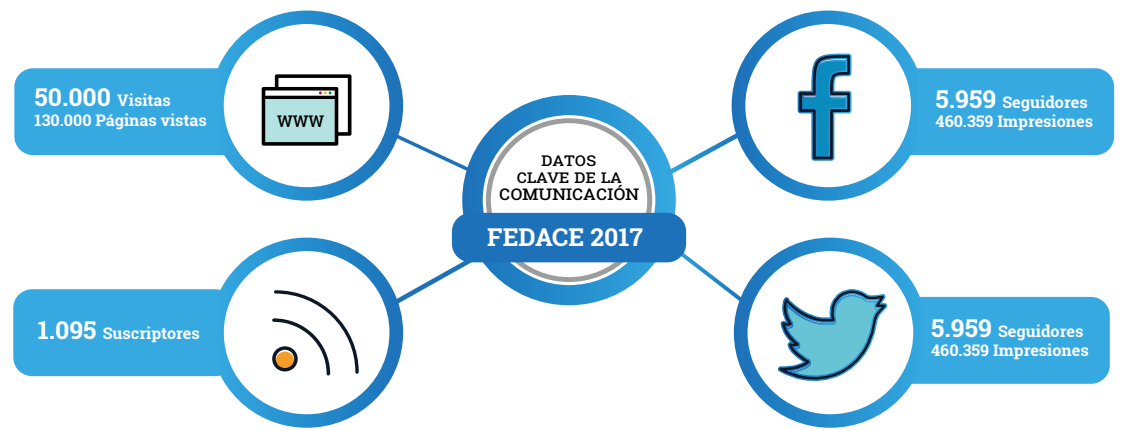
Este año la web de FEDACE ha recibido 50.000 visitas y se han visualizado **130.000 páginas**. En redes sociales, la federación ha aumentado su presencia, creciendo en 1.110 seguidores en Twitter, hasta 8.742; y 899 en Facebook; alcanzando los 5.959.

Nuestra presencia en medios de comunicación es un apoyo para difundir las demandas y necesidades de las personas con Daño Cerebral Adquirido. Este año, tras el envío y la gestión de 7 notas informativas para medios de comunicación se han producido **82 repercusiones**, destacando apariciones en La Vanguardia, ElDiario.es, El Mundo e Infosalus.



COMO EL EQUIPO
DE FEDACE
EL 26 DE OCTUBRE

Día Nacional del Daño Cerebral Adquirido
COLABORA CON EL GESTO Y SUBE TU FOTO A :   
CON EL HASHTAG : # CONELDCA



5. Actividades y proyectos

DÍA DEL DAÑO CEREBRAL ADQUIRIDO

En el año 2007, el 26 de octubre fue declarado *Día Nacional del Daño Cerebral Adquirido* por Consejo de Ministros. Cada año más entidades se suman con actividades de sensibilización y reivindicativas a esta fecha impulsada por FEDACE. Desde el Movimiento Asociativo del Daño Cerebral Adquirido se organizan actividades abiertas a toda la ciudadanía, cobrando gran importancia las acciones locales que acercan la labor asociativa a los vecinos y vecinas de su zona de influencia.

El pasado 26 de octubre una delegación de la Federación mantuvo un encuentro en el **Senado de España** con su presidente, D. Pío García - Escudero. Durante el encuentro el

presidente de FEDACE trasladó las principales preocupaciones del Movimiento Asociativo a García - Escudero. El acto se cerró con la lectura del Manifiesto del Día del Daño Cerebral por parte de la periodista D^a, Mariló Montero.

Este Manifiesto, del que también se editó una versión en lectura fácil gracias a la colaboración del **Instituto Lectura Fácil**, fue leído en las distintas actividades que realizaron las entidades federadas a lo largo del territorio español. Además, FEDACE se sumó a la iniciativa de ADACEA - Jaén apoyando la campaña #ConEIDCA; consistente en subir imágenes a redes sociales con un gesto de apoyo al DCA. La campaña tuvo un impacto de **1.816.859 impresiones** llegando a ser Trending Topic en Twitter. Además, el hashtag impulsado por FEDACE alcanzó las **2.327.870 impresiones**.



Asociados de ATECE Gipuzkoa, conmemorando el Día del Daño Cerebral Adquirido. Foto: ATECE - Gipuzkoa.

5. Actividades y proyectos

5.3.5 JORNADAS Y EVENTOS

**I ENCUENTRO DE ENTIDADES MENTORAS DE LA COMUNIDAD
CONECTADOS POR LA ACCESIBILIDAD.**

FUNDACIÓN VODAFONE ESPAÑA.

24 de enero. Madrid

II ENCUENTRO CONECTADOS POR LA ACCESIBILIDAD.

FUNDACIÓN VODAFONE ESPAÑA.

21 y 22 de febrero. Madrid.

**SESIÓN INFORMATIVA SOBRE LA ATENCIÓN A FAMILIAS EN
CONTEXTOS HOSPITALARIOS.**

FEDACE - HOSPITAL CLÍNICO SAN CARLOS.

Marzo. Madrid

**PRESENTACIÓN PLAN ESTRATÉGICO MOVIMIENTO ASOCIATIVO
DCA. FEDACE.**

9 de junio. Madrid

JURADO PREMIOS CERMI 2017.

CERMI.

26 de septiembre. Madrid

X ENCUENTRO DE VOLUNTARIADO DCA.

FEDACE.

29, 30 de septiembre y 1 de octubre. Granada.

**PRESENTACIÓN GUÍA PARA VALORACIÓN DE DISCAPACIDAD EN
PACIENTES CON TUMORES CEREBRALES.**

ASATE – APANEFA.

26 de octubre. Madrid.

**VISITA DE UNA DELEGACIÓN DE LA FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE
DAÑO CEREBRAL AL SENADO.**

FEDACE – SENADO DE ESPAÑA.

26 de octubre. Madrid.

PRESENTACIÓN LIBRO EL DCA INVISIBLE.

LIBRERÍA MUGA.

26 de octubre. Madrid.

REUNIÓN INICIO PROYECTO EUROPEO TOOLS4BRAIN.

NISA NEURORHB.

11 de noviembre. Valencia.

**JORNADA DE TRABAJO: DISCAPACIDAD SOBREVENIDA. RETOS
LABORALES.**

FUNDACIÓN ONCE, CERMI Y UGT.

22 de noviembre. Madrid.

25 ANIVERSARIO DE LA RED MENNI DE DAÑO CEREBRAL

29 de noviembre. Bilbao.

5. Actividades y proyectos

JORNADA DE INCLUSIÓN SOCIOLABORAL Y DCA.

FEDACE.

13 de diciembre. Madrid

JORNADAS DE SENSIBILIZACIÓN DE LA DISCAPACIDAD.

OFICINA DE ATENCIÓN DE LAS FUERZAS ARMADAS.

Diciembre. Madrid

ASAMBLEA GENERAL DE LA CONFEDERACIÓN EUROPEA DE DC

BIF – EC.

28-29 de abril. Cascais, Portugal

JUNTA DIRECTIVA DE LA CONFEDERACIÓN EUROPA DE DAÑO

CEREBRAL, BIF – EC.

6-7 de octubre. Viena, Austria

ACTO DÍA DE LA FIESTA NACIONAL EN EL PALACIO REAL.

12 de octubre. Madrid

REUNIÓN CON SECRETARÍA GENERAL DE SANIDAD.

17 de octubre. Madrid.

REUNIÓN DEL CONSEJO SOCIAL Y DE PARTICIPACIÓN DEL

INSTITUTO GUTTMANN.

Diciembre. Badalona.

6. Colaboradores

LAS SIGUIENTES ENTIDADES HAN COLABORADO CON FEDACE DURANTE 2017 EN SU LABOR
MUCHAS GRACIAS POR VUESTRO APOYO



6
COLABORADORES



7. Convenios

TENEMOS CONVENIOS DE COLABORACIÓN VIGENTES CON LAS SIGUIENTES ENTIDADES:



8. Reconocimientos y premios

PREMIOS Y RECONOCIMIENTOS

Reconocimiento del CEADAC por apoyo y colaboración para que este sea referente en la promoción de la autonomía personal de las personas con daño cerebral.

Premio FUNDETEC – Mejor proyecto de entidad no lucrativa para la ciudadanía: “Volver a aprender después del Daño Cerebral Adquirido”.

Medalla de Plata de la Orden Civil de la Solidaridad Social (galardón).

Premio SEN ictus institucional.



8

RECONOCIMIENTOS
Y PREMIOS

25 años

impulsando el movimiento DCA

Commemoración del 25 aniversario de la Asociación DACE de Daño Cerebral Adquirido

13 de junio
11:30h
ONCE- Delegación Territorial
(Calle Resolana, 30, Sevilla)

9

ENTIDADES FEDERADAS

9. Entidades Federadas



ACODACE CÓRDOBA

Plaza Vista Alegre, 11.

14004 - Córdoba.

Tel: 957 46 81 83 / 957 45 25 21

E-mail: acodace@hotmail.com

Web: <http://acodace.blogspot.com.es/>



ADACCA CÁDIZ

Parque Empresarial de Poniente de la Zona Franca de Cádiz

C/Eslovaquia 1.14

11011 - Cádiz.

Tel.: 956 22 60 70

E-mail: adacca@gmail.com

Web: <http://www.adacca.org/>

Twitter: @Adacca1



ADACE CLM

C/ Plazuela, 11

45122 - Argés (Toledo).

Tel./Fax: 925 29 36 41

E-mail: secretaria@adaceclm.org

Web: <http://www.adaceclm.org/>

Twitter: @adaceclm

9. Entidades Federadas



ADACE LUGO

Avda. Adolfo Suárez 4, local B.
27003 - Lugo
Telf.: 982 24 35 03
E-mail: correo@adacelugo.org
Web: www.adacelugo.org



ADACEBUR BURGOS

Centro Sociosanitario Graciliano Urbaneja
Paseo de los Comendadores, s/n
09001 - Burgos
Tel: 947 26 29 66
E-mail: info@adacebur.org
Web: <http://www.adacebur.org/>
Twitter: @ADACEBUR_BURGOS



ADACEA ALICANTE

C/ Padre Recadero de los Ríos 52,
local 7 - Dcha.
03005 - Alicante
Tel.: 965 13 39 06
E-mail: adaceaalicante@gmail.com
Web: www.adaceaalicante.org
Twitter: @ADACEA



ADACECO A CORUÑA

As Xubias,15
15006 - A Coruña
Tel.: 981 07 52 59
E-mail: adaceco@adaceco.org
Web: www.adaceco.org
Twitter: @Adaceco



ADACEA JAÉN

C/Esteban Ramírez Martínez 2, 4B
23009 - Jaén
Tel.: 953 25 73 32
E-mail: infoadaceja@gmail.com
Web: <http://www.adaceja.org>
Twitter: @adacejaen



ADACEMA MÁLAGA

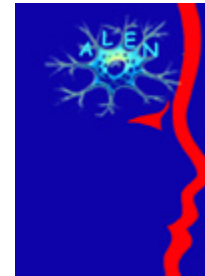
C/ Generación, 7 - Barriada El Tarajal
29196 - Málaga
Tel: 951 90 04 08
E-mail: info@adacema.org
Web: <http://www.adacema.org/>
Twitter: @ADACEMA_DCA

9. Entidades Federadas



ADACEN NAVARRA

C/ Camino Zolina, s/n
31192 - Mutilva Baja (Pamplona)
Tel.: 948 17 65 60/Fax: 948 17 13 18
E-mail: info@adacen.org
Web: www.adacen.org
Twitter: @Adacen



ALEN LEÓN

C/ Campos Góticos, s/n (Edificio Chef)
24005 - León
Tel.: 987 20 19 67
E-mail: info@alenleon.org
Web: <http://www.alenleon.org/>



AFADACS TORREJÓN

Centro Cultural El parque
C/Hilados s/n
28850 - Torrejón de Ardoz (Madrid)
Tel: 678 649 660 (solo tardes)
E-mail: afadacstorrejon@hotmail.com
Twitter: @AFADACSTORREJON



ALENTO VIGO

Poza do Cabalo
Rua Pedra Seixa s/n
36212 - Vigo (Pontevedra)
Tel./Fax: 986 22 90 69
E-mail: info@alento.org
Web: www.alento.org
Twitter: @AlentoVigo



AGREDACE GRANADA

C/ Doctor Medina Olmos, 58
18015 - Granada
Tel.: 958 28 75 47
E-mail: agredace.secretaria@gmail.com
Web: www.agredace.es
Twitter: @AGREDACE



APANEF A MADRID

C/ Cromo, 5
28045 - Madrid
Tel.: 917 51 20 13
E-mail: apanefa@apanefa.org
Web: www.apanefa.org

9. Entidades Federadas



ARDACEA LA RIOJA

C/Caridad 5, bajo 1
26005 - Logroño
Tel.: 941 89 95 29
Horario: de lunes a viernes
de 10.00h. a 12.00h.
E-mail: ardacea@gmail.com
Web: <http://www.ardacea.es/>
Twitter: @ARDACEA



ASDACE SALAMANCA

Pza. San Vicente, 7
37007 - Salamanca
Tel./ Fax: 923 22 42 85
E-mail: info@asdace.org
Web: www.asdace.org



Burmuineko gaitz dutenen Arabako elkarte
Asociación de daño cerebral adquirido de Álava

ATECE ARABA

C/ Ángela Figueroa Aymerich 1, bajo 2.
01010 - Vitoria
Tel.: 945 15 72 10
E-mail: info@atecearaba.org
Web: <http://www.featece.org/>
Twitter: @ATECEARABA



Asociación Daño Cerebral
Adquirido de Bizkaia

ATECE BIZKAIA

C/ Islas Canarias, 85 - Bajo
48015 - Bilbao
Tel.: 944 48 40 45
E-mail: atecebizkaia@gmail.com
Web: <http://www.featece.org/>



Asociación de Daño Cerebral
Adquirido de Guipúzcoa
Burmuineko Gaitza dutenen
Gipuzkoako Elkarte

ATECE GIPUZKOA

Edificio Txara- I
Pº Zarategui, 100
20015 - San Sebastián
Tel.: 943 24 56 10
E-mail: atecegipuzkoa@hotmail.com
Web: <http://www.featece.org/>



Associació - Fundació
Dany Cerebral Adquirit

ATEN3U CASTELLÓN

Antiguo Regimiento de Tetuán, 14
Quadra Borriolenc s/n
12004 - Castellón
Tel.: 964 24 32 40
E-mail: ateneo@ateneocastellon.org
Web: <http://www.ateneocastellon.org/>
Twitter: @AteneuDca

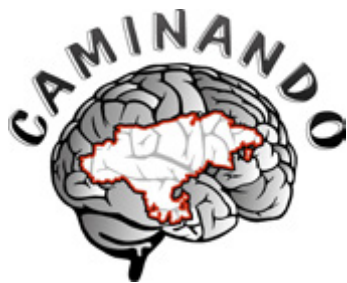
9. Entidades Federadas



CAMINO VALLADOLID
Avenida Juan Carlos I, N° 10 (Hospital Benito Menni).
47008 - Valladolid
Tel.: 983 15 70 12
E-mail: info@caminodca.org
Web: <http://www.caminodca.org/>
Twitter: @caminodca



DACEMUR MURCIA
Carretera de la Ñora, 96
30.009 - La Albatalla (Murcia)
Tel: 692 82 45 57
E-mail: dacemur@gmail.com
Web: <http://www.dacemur.es/>



CAMINANDO CANTABRIA
C/ Rufino Ruiz Ceballos, 27
39600 - Maliaño (Cantabria)
Tel: 942 26 97 27
E-mail: dcc@asociacion-caminando.org
Web: <http://asociacion-caminando.org/>



FANDACE, FEDERACIÓN ANDALUZA DE ASOCIACIONES DE FAMILIARES DE AFECTADOS POR DCA
Parque Empresarial Nuevo Torneo
C/ Arqueología, 22 41015 - Sevilla
Tel: 954 67 18 81
E-mail: info@fandace.org
Web: <http://www.fandace.org/>
Twitter: @fandace



DACE SEVILLA
Ctra. de Miraflores, s/n
41015 - Sevilla
Tel./Fax: 95 443 40 40
E-mail: info@asociaciondace.org
Web: <http://asociaciondace.org/>
Twitter: @DACE_INDACE



FEGADACE, FEDERACIÓN GALEGA DE DAÑO CEREBRAL
Rúa Manuel María, 6. 2ª Planta.
Despacho 2.
15705 - Santiago de Compostela
Tel: 659 177 709
E-mail: fegadace@fegadace.org
Web: <http://www.fegadace.org>
Twitter: @fegadacegalicia

9. Entidades Federadas



FEVADACE. FEDERACIÓN VALENCIANA DE DAÑO CEREBRAL

Antiguo Regimiento de Tetuán, 14
Quadra Borriolenc s/n
12004 - Castellón
Tel.: 964 24 32 40
E-mail: info@fevadace.org
Twitter: @FevadaceDca



RENACER OURENSE

C.I.S Aixiña
Rúa Recaredo Paz, 1
32005 - Ourense
Tel.: 988 22 50 56
E-mail: renacerourense@hotmail.com
Web: <http://www.renacer.org>
Twitter: @DCA_Ou_Renacer



NUEVA OPCION VALENCIA

C/ Greses 21 - bajo
46020 - Valencia
Tel./Fax: 963 61 20 16
E-mail: info@nuevaopcion.es
Web: <http://www.nuevaopcion.es/>
Twitter: @NuevaOpcionDCA



SARELA SANTIAGO DE COMPOSTELA

Rúa Pedro Cabezas González, 3
15702 - Santiago de Compostela (A Coruña)
Tel.: 981 57 70 37
E-mail: sarela@sarela.org
Web: <http://sarela.org/>



REHACER BALEARES

C/ Plataners Blq 7, local 7
37008 - Palma de Mallorca
Tel.: 971 47 94 06
E-mail: rehacerbaleares@gmail.com
Web: <http://www.rehacerbaleares.com/>
Twitter: @RehacerBaleares



TRACE CATALUNYA

C/ Llança, 42
08015 - Barcelona
Tel./Fax: 93 325 03 63
E-mail: info@tracecatalunya.org
Web: www.tracecatalunya.org

9. Entidades Federadas



VIVIR ALMERÍA

C/ Alcira, 16 - bajo
04700 - El Ejido (Almería)
Tel: 622 749 776
E-mail: vivir@fandace.org
Web: www.asociacionvivir.org
Twitter: @AsociacionVivir

Entidades vinculadas



FUNDACE CLM

C/Plazuela, 11
45122 - Argés (Toledo)
Tel./Fax: 925 29 30 74
Web: <http://www.fundaceclm.org/>



HIRU HAMABI 3/12

Asociación de DCA Infantil
E-mail: info@hiruhamabi.org
Twitter: @HiruHamabi

NUESTROS VALORES

Los derechos de las personas con DCA
en el **corazón** de nuestra misión.

Trabajamos por una agenda política y
social para el **futuro** del DCA.

COOPERACIÓN IGUALDAD

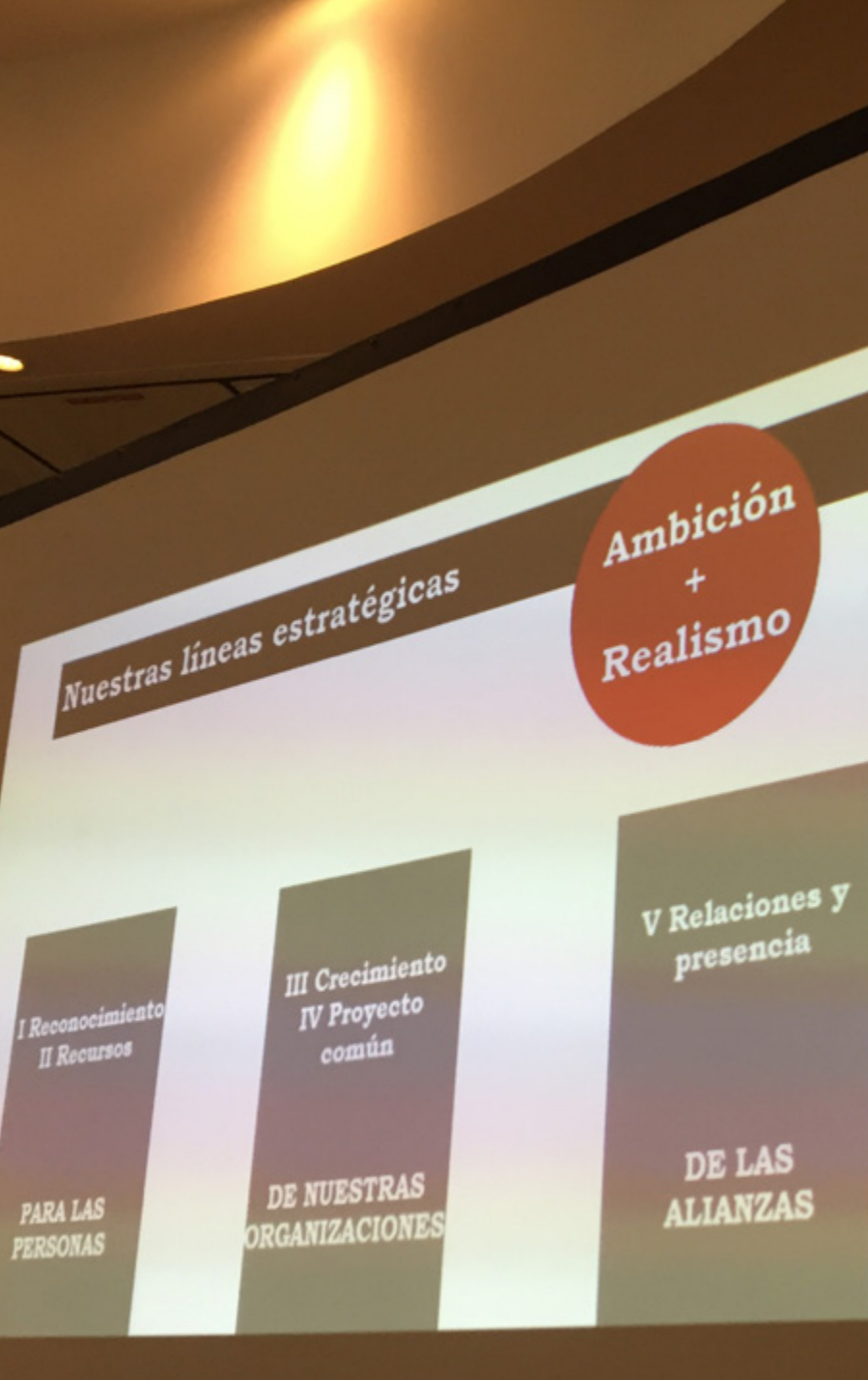
10

FINANCIACIÓN

INGRESOS FEDACE 2017

A. Cuotas asociados	38.992,37
B. Facturas emitidas por servicios	6.775,00
C. Subvenciones públicas	
Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad (conv.IRPF)	1.300.837,47
Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad (Mantenimiento entidades)	91.000,00
Ministerio de Educación, Cultura y Deporte	21.233,02
Ministerio del Interior (Dirección General de Tráfico)	56.944,99
Total subvenciones públicas	1.470.015,48
D. Otras ayudas y convenios	
Fundación ONCE	103.000,00
Fundación Gmp	40.000,00
Fundación Vodafone	40.500,00
Fundación Barrié	7.500,00
Total otras ayudas y convenios	191.000,00
E. Donaciones	2.731,32
F. Otros	4,446,14
TOTAL	1.713.960,31

10. Financiación



Presentación Plan Estratégico. Foto: FEDACE

Los ingresos provienen de...	
Subvenciones públicas	85,8%
Colaboraciones privadas	11,1%
Cuotas asociados	2,3%
Servicios	0,4%
Donaciones de particulares	0,2%
Otros	0,3%

GASTOS FEDACE 2017		
A. Personal	225.146,91	13,3%
B. Gastos actividades y programas con las asociaciones	1.328.311,20	78,5%
C. Otros gastos de explotación	132.929,86	7,9%
D. Amortización del inmovilizado	5.949,34	0,4%
E. Otros	24,39	0,0%
TOTAL	1.692.361,70	100%

2017
26 de octubre
día del daño
cerebral
adquirido

11

MANIFIESTO DEL DÍA DEL
DAÑO CEREBRAL 2017 -
LECTURA FÁCIL

11. Manifiesto día DCA 2017

26 DE OCTUBRE: DÍA NACIONAL DEL DCA

PERSONAS CON DCA Y SUS FAMILIAS: REALIDADES INVISIBLES

En España viven 420.000 personas con daño cerebral.

La sociedad aún no proporciona **apoyos** suficientes a las personas con daño cerebral. Tampoco se les ofrecen oportunidades.

Por estos motivos, la Federación Española de Daño Cerebral denuncia que las personas con daño cerebral son invisibles, no se ven, no las conocen, por eso realizamos este manifiesto.

El 26 de octubre de 2017 se celebra el Día Nacional del Daño Cerebral.

Algunos ejemplos de daño cerebral son los infartos en el cerebro, los golpes en la cabeza, tumores cerebrales, la falta de oxígeno en sangre u otras lesiones en el cerebro.

Cada año 104.000 personas sufren daño cerebral.

Apoyo: Es la ayuda que necesita una persona para realizar las actividades básicas de su vida diaria. Por ejemplo, lavarse las manos, vestirse o coger el autobús.

Secuelas: Son los trastornos o lesiones que quedan tras la curación de una enfermedad o un traumatismo o golpe.

Muchas de estas personas tienen **secuelas** producidas por el daño cerebral. Algunas de estas secuelas permanecen el resto de sus vidas.

11. Manifiesto día DCA 2017

Las personas que no conocen el daño cerebral tienen dificultades para entenderlo porque algunas de las **secuelas** no se pueden ver.

Son ejemplos de **secuelas invisibles**: la pérdida de memoria, problemas de comunicación, de conducta, emocionales.

Actualmente es muy importante tener una buena calidad de vida y la inclusión social (poder participar en la sociedad como todo el mundo) de las personas con daño cerebral.

Algunas veces el Estado se olvida de ello.

También es importante atender a las necesidades de las familias de estas personas.

Es necesario crear lugares especializados para la inclusión social de las personas con daño cerebral, por ejemplo, centros para personas con daño cerebral adquirido.

¿Qué hacer para mejorar la calidad de vida de las personas con daño cerebral?

- Crear una **estrategia** en toda España para coordinar los recursos y ayudas sanitarias y sociales que tienen las personas con daño cerebral, como por ejemplo las ayudas a domicilio, los médicos, las pensiones.

- Crear un apartado llamado “Daño cerebral adquirido” para identificar las necesidades y apoyos de las personas afectadas por daño cerebral para saber lo que les hace falta y poder solucionar sus problemas.

Estrategia: Son los pasos a seguir para conseguir un fin.



Día del Daño Cerebral. Foto: ATECE - Árabá



Imagen campaña Una imagen salvada merece ser vivida.
Foto: APANEFA

11. Manifiesto día DCA 2017

- Crear un **censo** de personas con daño cerebral para conocer el número de personas y sus necesidades.

Censo: Es el número de personas con daño cerebral.

- Incluir a las familias como **destinatarias** de las ayudas en la atención al daño cerebral.

Destinatarias: Son las personas a las que va dirigida el apoyo.

- Incluir las necesidades de las personas con daño cerebral que tienen más problemas. Por ejemplo, las personas que tienen alteraciones de conducta, o las que están en riesgo de exclusión social.

La Federación Española de Daño Cerebral agradece a todas las personas y organizaciones que mejoran la calidad de vida de las personas con daño cerebral.

El día 26 de octubre queremos que sirva para que la sociedad conozca a las personas con daño cerebral y sepan qué es lo que necesitan.

Agradecimientos:

En este documento han participado desinteresadamente profesionales y colaboradores del Instituto Lectura Fácil. Queremos dejar constancia de nuestro agradecimiento a las siguientes personas y entidades:

Jorge-Martín Pérez García. Instituto Lectura Fácil.

Inmaculada Llovet García. Instituto Lectura Fácil.

11. Manifiesto día DCA 2017

Luis Lanne-Lenne Ortega. Cuarto Sector.

José Luis Castaño Chaparro. Cuarto Sector.

Javier Zurita Muñoz. EAPN Andalucía. Red Andaluza contra la Exclusión y la Pobreza.

Laura Hinojosa Gutiérrez. ANIDI. Asoc. Nazarena de personas con discapacidad intelectual.

Juan Francisco Barea Castillo. ANIDI. Asoc. Naz. de personas con discapacidad intelectual.

Laura Monje Rivero. ANIDI. Asoc. Nazarena de personas con discapacidad intelectual.

Antonio Valle Jiménez. Asoc. Nazarena de personas con discapacidad intelectual.

Yolanda Rodríguez García. Asoc. Nazarena. de personas con discapacidad intelectual.

Este pictograma informa que el texto al que acompaña es de lectura fácil. La información que se da en el texto es la misma que la original, pero mediante frases cortas, expresiones sencillas e imágenes accesibles. En el proceso de adaptación a lectura fácil han participado personas con dificultades de comprensión lectora. En muchos lugares de Europa ya se emplea este sistema. Muchas personas, dicen que con la lectura fácil están mejor informadas. En lectura fácil, algunas veces no se pueden utilizar en toda su extensión las normas de redacción en referencia a la igualdad de género



institutolecturafacil.org



FEDACE 2017

WWW.FEDACE.ORG

 FEDACE@FEDACE.ORG

 [@FEDACEORG](https://twitter.com/FEDACEORG)

 [FEDACEORG](https://www.facebook.com/FEDACEORG)