

Associació Catalana de Fibrosi Quística
Memòria d'activitats 2017

SUMARI

02	Qui som?
04	Amb qui compten?
05	Col·laboracions 2017
06	Programes
	Programa Acollida
09	Programa Comunicació i Xarxa
14	Programa Suport

QUI SOM?

L'**Associació Catalana de Fibrosi Quística**, es constituí el 18 de juny de 1988, a partir d'un grup de pares d'afectats d'aquesta malaltia que veieren els avantatges de col·laborar junts en benefici dels pacients i les seves famílies.

La **Fibrosi Quística** (FQ) o Mucoviscidosi és una malaltia genètica-hereditària que afecta a diferents òrgans, sobre tot als pulmons i pàncrees, ocasionant una patologia greu de tipus evolutiu. L'esperança de vida es veu limitada.

ELS NOSTRES VALORS

El nostre principal "actiu" són els nens, joves i adults que lluiten contra la malaltia i els que van lluitar contra ella i vam perdre: els uns i els altres han estat i continuen sent el motiu de la nostra lluita.

SALUT

No ens quedem en el més immediat, tenim un gran objectiu: vèncer la Fibrosi Quística, amb tot el que implica a nivell físic, mental i social.

Defensem la capacitat de consagrar-se a quelcom, d'emprendre el que es desitja realitzar sense traves que ens ho impedeixin.

CONFIANÇA

En nosaltres mateixos, en la nostra capacitat de donar resposta als reptes que se'ns plantegen.

Volem desenvolupar un col·lectiu actiu i responsable.

COOPERACIÓ

L'Associació no és més que un dels agents en la lluita contra la FQ: hi ha metges, fisioterapeutes, psicòlegs, treballadors socials, les altres associacions FQ, altres associacions de l'àmbit de la discapacitat i de malalties minoritàries, l'Administració,...si no treballem plegats no sortirem endavant. El to positiu, la fermesa en el fons, i la suavitat en les formes.

*La **Fibrosi Quística** és una irrupció a les nostres vides que ens arrabassa projectes, qualitat de vida, lligams, possibilitats,...*

Però a la vegada és un esperó, en nosaltres i en la ciutadania, per la revolta, per la solidaritat, per la il·lusió i la lluita per una vida digna.

*No podem quedar-nos paralyzats per una malaltia que es presenta com inapel·lable, ni quedar-nos a casa: **no estem sols!***

No podem resignar-nos a la pèrdua de la qualitat de vida: ni la nostra ni la d'altres.

No podem limitar-nos ja d'entrada i esperar el que ens vingui de fora: a Catalunya s'ha d'investigar i estar a primera línia en la lluita per guarir la Fibrosi Quística.

No podem permetre que hi hagin ciutadans de segona discriminats per la discapacitat.

*No podem acudir al "salvi's qui pugui", sinó cercar el millor per tothom: **Volem una sanitat pública de qualitat.***

No podem quedar en l'anonimat, com una malaltia "rara": si no ens coneixen difícilment podran ajudar-nos.

MISSIÓ

Treballar, amb tots els implicats, per la millora de la qualitat de vida dels afectats de Fibrosi Quística i les seves famílies, lluitant a la vegada contra les causes d'aquesta malaltia.

VISIÓ

En l'horitzó de l'Associació Catalana de Fibrosi Quística hi ha el dia en que la investigació i el tractament de la FQ disposarà de tots els recursos (humans, materials i econòmics) necessaris per donar una bona qualitat de vida als afectats i les seves famílies, i per controlar aquesta malaltia, gràcies a un treball coordinat entre tots els agents i a una actuació plenament eficient.

OBJECTIUS

1. Aconseguir la participació activa dels afectats i famílies en la lluita contra la FQ, mitjançant la informació, la formació i l'organització.
2. Millorar la vida quotidiana dels afectats i les seves famílies mitjançant el suport, l'acompanyament i l'assessorament.
3. Contribuir a la millora en el diagnòstic, el tractament i la recerca mitjançant el suport a la investigació, la formació de professionals, la consolidació de les Unitats de FQ ... i altres activitats que es vegin necessàries.
4. Contribuir a la lluita contra la FQ, la millora de la sanitat pública i dels drets dels discapacitats, mitjançant la coordinació amb altres entitats similars.
5. Millorar la situació dels afectats i associacions de països en condicions més precàries vehiculant iniciatives solidàries.
6. Aconseguir la implicació del conjunt de la societat en el nostre anhel, mitjançant la divulgació, la relació amb altres professionals implicats (Mestres, treballadors socials,...) i la complicitat d'entitats públiques i privades en els nostres projectes.

TU RESPIRES SENSE PENSAR...JO NOMÉS PENSO A RESPIRAR!

AMB QUI COMPTEM?

Nens, joves i famílies

Els nens, els joves, i cada cop més també, els adults afectats de Fibrosi Quística i les seves famílies estan en l'origen, la raó i l'horitzó de la nostra tasca.

Els, a la vegada, en el dia a dia son la punta de llança de la lluita contra la Fibrosi Quística.

El col·lectiu mèdic-científic

Els metges, infermeres i fisioterapeutes que lluiten amb nosaltres contra la Fibrosi Quística de forma coordinada des de les unitats. Gràcies als professionals que formen aquestes Unitats podem dir que el tractament de la Fibrosi Quística a Catalunya està al mateix nivell que altres països del nostre entorn.

L'equip d'investigadors del departament de Genètica Mèdica de l'IDIBELL i de l'IBEC tant per la seva tasca investigadora de la malaltia com per la seva disponibilitat i col·laboració amb nosaltres.

Les altres associacions

En la nostra història ha tingut un paper cada cop més gran la Federació Española de Fibrosis Quística, a la qual pertanyem des del començament, així com la Federació ECOM, FECAMM i FEDER (malalties rares).

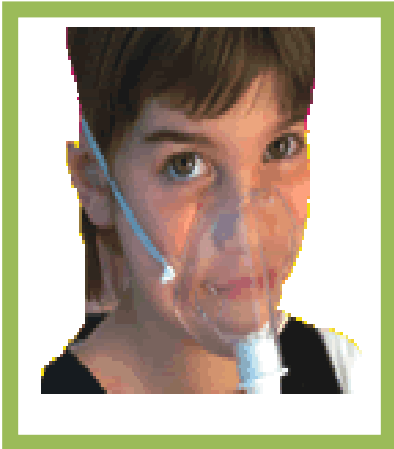
Treballar en comú amb altres associacions no sols és una ajuda en casos concrets, sinó que és l'única manera de treballar.

Administracions Públiques

La col·laboració amb les administracions és una de les claus principals per desenvolupar la nostra tasca vers el col·lectiu de Fibrosi Quística.

Una col·laboració des de la cordialitat, però també des de la fermesa.

Unes relacions de tu a tu, no per la potencia de l'associació, sinó per la convicció de que si no treballem junts no ens en sortirem.



Escoles

Els nens passen gran part de la seva vida, i per tant en aquest cas, de la malaltia, a l'escola. Per això, és important una bona relació amb ella. S'ha distribuït a totes les escoles el fulletó "Fibrosi Quística cada dia i...al col·le també", per tal d'orientar al professorat i als centres sobre aquesta malaltia. Aquesta actuació es manté actualitzada amb contactes amb mestres i EAP.

Empreses

Cada cop hi ha més empreses que entenen la responsabilitat social corporativa no com una eina més de màrqueting sinó com una manera de concebir el seu propi negoci més enllà de l'obtenció de rendiment econòmic. Algunes d'aquestes empreses han començat a col·laborar amb nosaltres.

Mitjans de comunicació

Els mitjans de comunicació social juguen un paper decisiu en el reconeixement de la nostra tasca i en el fet d'informar i sensibilitzar la societat vers els objectius de l'Associació.

Personal laboral i voluntariat

Els resultats de l'Associació Catalana de Fibrosi Quística es basen en la importància del nostre objectiu, que ens obre moltes portes, així com en la suma del treball dels voluntaris i voluntàries i l'esforç diari que realitzen els professionals remunerats.

COL·LABORACIONS 2017

Entitats i persones que han col·laborat amb l'Associació en el 2017



ADMINISTRACIONS

GENERALITAT DE CATALUNYA

Departament de Salut

Departament de Treball, Afers Socials i Famílies (SISPAP i Famílies)

Departament de Territori i Sostenibilitat- Agència Catalana de l'Habitatge

AJUNTAMENTS

Ajuntament de Barcelona

Ajuntament de L'Hospitalet

Ajuntament de Gavà

Ajuntament de Terrassa

FUNDACIONS, EMPRESES I ENTITATS

FUNDACIONS I ENTITATS

ECOM

Federación Espanyola de Malalties Rares (FEDER)

Federació Catalana de Malalties Minoritàries (FECAMM)

Fundació La Caixa

CaixaBank i Bankia

Altres: TMB Solidari, Club Esportiu Mossos d'Esquadra, Associació Sant Martí Esports, Ombeliqo, Comerciants Lloret de Mar, Club Patí Masdenverge,...

EMPRESES

Restaurant Thai Barcelona-Royal Cuisine

Carglass, TAAF S.L, Vincle Internacional, Grau Hollenstein & Asociados, MGS Seguros, Business Ready S.L

Laboratori Vertex i Laboratori Zambon

JCDecaux

Altres: Supermercats Pujol SL, 4 Life Research Spain, Servicios microinformàtica S.A, NetSupport, F.C. Can Buixeres, Quadpack Spain S.L.U, Business Ready S.L., Santiveri, Forn pa Nem i Maloris Serveis S.L., Cool Cycling, ...

HOSPITALS I CENTRES D'INVESTIGACIÓ

Hospital Vall d'Hebron

Hospital Sant Joan de Déu

Hospital de Sabadell. Corporació Parc Taulí

Hospital Clínic

Hospital de Bellvitge

Hospital Josep Trueta

Institut d'Investigació Biomèdica de Bellvitge (IDIBELL)

Institut de Bioenginyeria de Catalunya (IBEC)

COL·LABORACIÓ ESPECIAL I D'ARTISTES

Família Grau Lozano, socis/sòcies, voluntaris (Mercedes Bielsa, Montserrat Vila...), amics, familiars, col·laboradors, Sergi Jódar, altres donants, PujolBoira (logotip) i Jordi Hurtado.

PROGRAMES

1. PROGRAMA ACOLLIDA

Des de l'any 1988, l'Associació Catalana de Fibrosi Quística treballa, amb tots els implicats, per la millora de la qualitat de vida dels afectats de Fibrosi Quística (FQ) i les seves famílies, lluitant a la vegada contra les causes d'aquesta malaltia.

En aquest camp, es proposa aconseguir la participació activa dels afectats i famílies en la lluita contra la FQ, mitjançant la informació, la formació i l'organització, i millorar la vida quotidiana dels afectats i les seves famílies mitjançant **el suport, l'acompanyament i l'assessorament**.

1.1. EN EL MOMENT DEL DIAGNÒSTIC

Des de l'any 1999 a Catalunya es realitza el criatge neonatal de Fibrosi Quística. Això permet detectar tots els afectats de Fibrosi Quística des del naixement, permetent actuar precoçment i millorant notablement la qualitat i l'esperança de vida.

Aquest gran avenç ha comportat però nous aspectes, com és l'impacte psicològic d'un anunci fet a pares que no estan preparats per haver conviscut amb les manifestacions de la malaltia abans d'arribar al diagnòstic (que a vegades no havia arribat fins als 20 o més anys). Tot això, agreujat pel fet de que gràcies a la informació existent, el sol fet de rebre una carta per fer la segona prova ja posa en alerta sobre una malaltia de la que es té notícies que té un diagnòstic greu.

L'angoixa davant la malaltia fa que l'espera del final del procés diagnòstic, i conseqüent entrevista amb el metge, sigui insuportable i es recerca informació on sigui: biblioteques, Internet, i per mitjà de la nostra web, amb l'associació.

Per això, hi ha dos aspectes fonamentals de la nostra tasca en aquest àmbit:

- + Tenir una web accessible, amb informació creïble, contrastada i al dia. Capaç de mantenir l'interés i l'esperança, sense substituir en cap moment la informació que han de donar els metges.
- + Assegurar l'atenció telefònica tots els dies de (9 a 14 i de 15 a 17 (els dijous de 18 a 21 hores).
Per aquest mitjà hem atès diferents trucades, a les que en aquests moments sols ens correspon desangoixar i remetre als metges que els atendran en pocs dies.

1.2. EN POSAR-SE EN CONTACTE AMB L'ASSOCIACIÓ

Des dels primers moments, els metges informen de l'associació, i de la importància de posar-se en contacte amb nosaltres. En aquest sentit la resposta es variada, des dels que es posen en contacte immediatament, als que triguen mesos o els que defugen tot el que els recordi la malaltia.

Un cop diagnosticats, a més de la informació que reben a l'hospital, o la que els podem donar telefònicament, els dijous al vespre sempre hi ha tres o quatre persones en l'associació, per fer una acollida més personal, i parlar tant de la malaltia o preocupacions, com dels recursos i altres informacions que puguin ser del seu interès.

Fonamentalment, en aquests moments intentem que hi hagi un intercanvi d'experiències, emocions i necessitats, relativitzar les pors, angoixes, dubtes...etc., en el sentit de "posar-los en relació" amb els d'altres afectats en diversitat de situacions, des de la més semblant a la seva (pares amb fills de pocs anys) a la de pares amb fills adults, o adults mateixos.

- ❖ Compartir experiències sobre el dia a dia de la malaltia, i estratègies d'afrontament en situacions de la vida quotidiana problemàtiques.
- ❖ Informar sobre el certificat de discapacitat i acompanyament en el procés de sol·licitud, així com sobre les prestacions i recursos conseqüents.
- ❖ Assessorar, si ja és el cas, sobre la incorporació a l'escola o a la universitat i els aspectes a tenir en compte.
- ❖ Assessorar, si ja és el cas, sobre la incorporació al treball i els aspectes a tenir en compte, així com dels serveis més específics que poden trobar a la Federació ECOM, Grup Sifu o FSC Inserta (ONCE). A més, enviem mensualment un llistat d'ofertes de treball, facilitat per Grup Sifu.
- ❖ Assessorar i orientar sobre les pensions públiques (contributives i no contributives).
- ❖ Informar sobre l'associació i les seves activitats.

Durant l'any 2017 s'han incorporat 20 socis/sòcies nous a l'Associació.

1.3. EN EL DIA A DIA

Atenció de centenars de trucades telefòniques i visites relacionades amb els temes relatats anteriorment.

Realització de l'assemblea ordinària al mes de març.

Organització de xerrades i cursos relacionats amb la Fibrosi Quística per a pares, afectats i familiars:

Jornada Formativa dissabte 18 de març, a la seu social Associació:

- M' alimento o em nodreixo? La importància de l'alimentació en FQ.

Participació a congressos i jornades relacionats amb la Fibrosi Quística com a col·lectiu:

- ✓ Jornada Dia Mundial de Malalties Minoritàries a Catalunya (Barcelona 28/02/2017).
- ✓ Sopar FEDER Dia Mundial de Malalties Rares a Barcelona.
- ✓ XXVII Assemblea General Ordinària Federació ECOM (30 de juny)
- ✓ Jornada "Avenços en investigació i tractament de la FQ a Catalunya" el 26 d'abril a l'Hospitalet
- ✓ Sessió formativa a la Facultat de farmàcia, el 24 de novembre.
- ✓ Jornades del Consell Consultiu de Pacients (19 de juny i 22 de juny).
- ✓ Eurordis Summer School (5, 6, 7, 8 i 9 de juny).
- ✓ Assemblea de FEDER (25 de maig).
- ✓ I Congrés SEPAR pacients respiratoris (28 octubre).
- ✓ Acte Pacte en Defensa de la Sanitat Pública de L'Hospitalet (13 de setembre).

Enviament de circulars davant fets concrets:

- ✓ Enviament d'una circular amb normes de comportament davant la calor, curs escolar i samarretes solidàries.

Relació amb mestres i EAP de diferents escoles a les que hi ha alumnes amb FQ:

- ❖ Informació bàsica sobre la malaltia i repercussions a l'escola.
- ❖ Dubtes davant les sortides, o les colònies, recursos,...

Relació amb treballadors socials d'algun ajuntament (compartir experiències sobre tarja de farmàcia gratuïta, prestacions no contributives, ajudes a l'habitatge,...).

Gestions amb el Departament de Treball, Afers Socials i Famílies i els grups parlamentaris sobre el certificat de discapacitat, per tal que es concedeixin a tots els pacients de Fibrosi Quística el 33% de minusvalia o superior segons el seu estat de salut, i que no es valorin solsament les discapacitats que presenti la persona, sinó també les situacions desavantajoses ocasionades per l'esforç dedicat a retardar l'aparició de la discapacitat, durant els "estats previs".

Elaboració de programes i projectes destinats a esmenar de manera comunitària les necessitats detectades.

1.4. EN MOMENTS D'AGUDITZACIÓ

L'any 2017 s'ha continuat realitzant gestions amb el CatSalut per solucionar les incidències varies que els usuaris del servei de Fisioteràpia Respiratòria Domiciliària han focalitzat alhora d'utilitzar el servei, així com el seguiment del Pla de Rehabilitació de Catalunya.

Espai d'acollida durant l'hospitalització: La seu de l'Associació disposa d'un espai habilitat com a habitatge per acollir els familiars dels afectats ingressats en algun dels Hospitals de Barcelona que visquin lluny d'aquí.

Durant l'any 2017 hem acollit a famílies que han necessitat el pis durant una llarga temporada per a valoració de trasplantament, espera i trasplantament bipulmonar, així com per agudització de la malaltia.



Dues imatges de les instal·lacions del pis d'acollida Reina Elisenda de Montcada – Clos de Sant Francesc

Per a dur a terme aquestes i altres activitats de l'Associació hem comptat amb el suport de dos professionals: Josep Maria Pujol/Nuria Sanz, coordinador/a, i Jorge San Martín, administratiu.

2. PROGRAMA COMUNICACIÓ I XARXA

Pretenem que tots els afectats s'impliquin en la lluita contra la Fibrosis Quística, i com a instrument fonamental per a aquesta implicació, que puguin compartir la informació, les propostes, decisions, el treball associatiu, sobre la base d'una informació rellevant, actualitzada i acreditada.

També volem que el conjunt de la societat ens conegui i es solidaritzi amb les nostres aspiracions.

Aquest és el nostre anhel i la nostra tasca des de la constitució de l'Associació l'any 1988.

2.1. Enviament de citacions bibliogràfiques

Un dels objectius de la nostra Associació és facilitar la tasca de metges, infermeres i fisioterapeutes que atenen als afectats de FQ. Per això els enviem setmanalment des de l'Associació, les últimes referències bibliogràfiques sobre Fibrosi Quística publicades en PubMed-Medline (base de dades americana que recopila articles publicats en les revistes científiques sobre la FQ). Des de l'Associació accedim al servidor, editem les citacions en format de correu electrònic i les enviem al llistat de metges i investigadors dels que tenim correu electrònic, així com a la Federació Espanyola de FQ perquè faci difusió entre els metges i investigadors de la resta de l'Estat.

Aquest enviament va destinat a professionals de la salut, no als afectats o familiars, ja que considerem que l'excés d'informació és tan dolent com la seva falta (a més d'estar tot en anglès).

2.2. Notícies sobre la Fibrosi Quística

Durant l'any 2017, l'Associació Catalana de Fibrosi Quística ha continuat seleccionant les notícies referents a la Fibrosi Quística aparegudes en la premsa. Les notícies són seleccionades prèviament i es transmeten només aquelles amb un contingut rellevant pel nostre àmbit d'actuació. Es penjen al web de l'Associació.

2.3. Manteniment web i Facebook

L'aplicació de les noves tecnologies de la informació i la comunicació han estat instruments fonamentals per augmentar la fluïdesa de la comunicació entre el nostre col·lectiu de FQ. Un exemple és la nostra pàgina web, una eina de comunicació dinàmica, que permet la intercomunicació entre els associats i el conjunt de la societat (metges, administracions, instituts d'investigació, laboratoris, etc) amb el rigor i la rapidesa necessaris.

Un gran pas endavant per donar a conèixer les activitats associatives ha estat la pàgina web. Necessitem mantenir aquesta web i assegurar la presència a les xarxes socials per donar-nos a conèixer a més persones i obtenir un millor impacte entre la població per poder enfortir el teixit associatiu. És important consolidar la nostra web, en català, àgil, fàcil d'actualitzar, segura i escalable. Alliberada de la dependència dels coneixements d'una única persona i capacitar a més persones per poder actualitzar els continguts del web.

A més del grup a Facebook comptem amb un grup a Twitter amb el nom de l'Associació Catalana de Fibrosi Quística per divulgar les activitats de l'Associació. És important posar-lo en funcionament l'any 2018.

2.4. Divulgació per correu electrònic

La informació s'envia als socis dels que tenim correu electrònic, 389 i uns 40 metges i investigadors. 2900 enviaments, molts d'ells a llistes col·lectives (els rebuts no els comptem donada la gran quantitat de spam). Això ens ha permès agilitzar molt les relacions internes (molts dels missatges són a la Junta directiva o socis) i externa.

2.5. Revista Per a vèncer la Fibrosi Quística i revista Federació Espanyola de FQ

Durant l'any 2017 s'ha editat i distribuït 1 número de la revista de l'Associació: el nº 73.



També i durant aquest any 2017, s'ha continuat pagant l'edició de la revista de la Federació Espanyola de Fibrosi Quística, i els exemplars han estat a disposició dels socis a la seu social de l'Associació.

2.6. Altres comunicacions

S'han enviat diferents circulars sobre temes específics durant el 2017, principalment per correu electrònic:

- Convocatòria per a l'Assemblea General de Socis i xerrada.
- Cursa Nocturna Ciutat L'Hospitalet.
- Dia Nacional FQ.
- Diada de Sant Jordi.
- El Salí Cardona.
- II Cursa Solidària Sabadell corre pels nens i Premi Separ Relats Breus sobre salut respiratòria.
- Projecte LH Avança.
- Samarretes solidàries FQ.
- Clips curts per promoure la donació d'òrgans.
- Loteria de Nadal.
- Jornada Malalties Minoritàries.
- Dia Mundial de la FQ.
- Projecte "Saca la llengua".
- Concert benèfic Jesuïtes Sarrià.
- Sopar benèfic Thai Barcelona amb Rafael Amargo.
- Cervelló Night Trail.
- Felicitació de Nadal.

- Circular informativa de l'Associació (Curs escolar, samarretes solidàries i recomanacions davant la calor).

2.7. Samarretes solidàries i de divulgació

Aquest any 2017 hem posat en marxa una nova campanya per donar difusió de la Fibrosi Quística. Hem fet una samarreta tècnica (talles M, L i XL) amb el lema i el logo de l'Associació per tal que les persones la puguin adquirir per una donació de 10 euros i se la puguin posar en el dia a dia o utilitzar-les en les curses.

Aquesta iniciativa esperem que a nivell de divulgació sigui positiva i animem a tothom a adquirir-la.

2.8. Suport a la divulgació local

Aquest any els amics de Viladecans i de Sabadell s'han organitzat per començar a treballar en el seu territori la divulgació i la recaptació de fons.

És cert, que cada cop s'involucren més socis en la captació de fons per a els fins de l'associació, no sols amb les clàssiques parades divulgatives de la Fibrosi Quística aprofitant festes locals, Sant Jordi, Dia Nacional de la FQ o festes nadalenques, sinó també impulsant activitats o involucrant altres actors. Aquestes son les activitats de l'any 2017:

- El 12 de març una Masterclass de Zumba a Terrassa.
- L'Ombeligo, acompanyament a la criança – Sorteig de panera entorn el Dia Nacional.
- Subasta solidària per la FQ el 22 d'abril amb el suport de l'Associació de Comerciants de Lloret de Mar.
- L'Ajuntament de L'Hospitalet i l'Institut d'Investigació Biomèdica de Bellvitge (IDIBELL) ha organitzat amb el nostre suport la Jornada divulgativa "Avenços en investigació i tractament de la Fibrosi Quística a Catalunya. Un camí d'esperança" a l'Harmonia de L'Hospitalet de Llobregat amb motiu del Dia Nacional de la FQ.
- Sant Jordi i Dia Nacional de la FQ:
 - A Barcelona es va muntar com cada any la parada de divulgació i de venda de roses al Passeig de Gràcia gràcies a la col.laboració de la família Roca, i una parada de divulgació i venda de roses al Born de Barcelona gràcies a la família De la Zarza.
 - La delegació de Gavà i Castelldefels van unir de nou les seves forces un any més i van muntar una paradeta comuna de roses al centre de Gavà amb un doble objectiu: fer difusió de la malaltia i alhora recaptar fons per continuar portant a terme les activitats de l'Associació.
 - El Forn de Pa Nem de Sant Boi de Llobregat també va organitzar una activitat de difusió i de recaptació de fons el dia de Sant Jordi a benefici de la Fibrosi Quística.
- El 20 de maig es va celebrar "El Sali 2017", la III contra la Fibrosi Quística que s'organitza a Cardona i té com a objectiu constatar la solidaritat d'aquest municipi.
- Setmana d'Artesana de Catalunya a Sant Carles de la Ràpita del 2 al 11 de juny.
- Botiga solidària a l'Escola Sagrat Cor de Jesús de Terrassa.
- El 9 de juliol, V Campionat de Catalunya de Triatló de policies i bombers – Cardona CEME col·labora amb la FQ.

- III Concert benèfic contra la FQ "Xarxa de familiars i amics Gari & Cano" el 26 d'octubre.
- Recaptació i xerrada Escola Polinyà.
- El 7 d'octubre la Fira d'Entitats de Gavà on l'Associació va estar present de nou amb un estand informatiu per donar a conèixer les activitats que portem a terme, així com la malaltia.
- Dibuixos per respirar: iniciativa d'una sòcia que fa dibuixos i el que en treu, ho dona a la causa contra la FQ.
- II Sopar Benèfic al Restaurant Thai Barcelona amb Rafael Amargo el 9 de novembre.
- Recol·lecta Caga Tió Escola Sant Gabriel de Viladecans.
- La 9a Duatló de muntanya d'Odena dona suport a la FQ.
- Festival Benèfic per la FQ a Masdenverge el 17 de desembre.
- Festival de ball infantil a Terrassa.
- Cursa Night Trail solidaria Cervelló, el 22 de desembre.

2.9. Altres activitats en aquest àmbit

Dia Nacional de la Fibrosi Quística, es va celebrar dimecres dia 26 d'abril.

Amb motiu d'aquest dia l'Ajuntament de L'Hospitalet de Llobregat i l'Institut d'Investigació Biomèdica de Bellvitge (IDIBELL) van organitzar amb el suport de l'Associació Catalana de Fibrosi Quística la Taula rodona "Avenços en investigació i tractament de la Fibrosi Quística a Catalunya. Un camí d'esperança" al Museu de L'Hospitalet. L'Harmonia.

En aquesta jornada vàrem comptar amb les ponències del Dr. Josep Maria Aran, investigador de l'Institut d'Investigació Biomèdica de Bellvitge (IDIBELL); del Dr. Eduard Torrents, investigador de l'Institut de Bioenginyeria de Catalunya (IBEC); del Dr. Jordi Costa, pneumòleg pediàtric de la Unitat de Fibrosi Quística de l'Hospital Sant Joan de Déu i de la Dra. Sílvia Gartner, pneumòloga pediàtrica de la Unitat de Fibrosi Quística de l'Hospital Vall d'Hebron.

Dia Mundial de la Fibrosi Quística, el dijous dia 8 de setembre de 2017.

L'Associació es fa ressò de la celebració del Dia Mundial de la Fibrosi Quística es pretén llançar llum sobre la situació global pel que fa a la cura de la malaltia i ajudar en el desenvolupament d'uns estàndards mínims de tractament. Això inclou la disponibilitat de la medicació, equipament i professionals necessaris especialitzats en Fibrosi Quística.

Per tot això, l'Associació Internacional de Fibrosi Quística ha publicat una declaració amb aquests estàndards bàsics de tractament, amb l'objectiu de que siguin adoptats per tots els països participants abans de l'any 2023. Aquesta declaració inclou necessitats tant importants com un diagnòstic precoç de la malaltia, facilitats en l'accés al tractament, un llistat de medicació bàsica, equips de cura especialitzats i el recolzament necessari per a les famílies. La pàgina web www.worldwidecfd.org ofereix informació sobre aquesta declaració.

Campanya de divulgació i sensibilització a la xarxa de metro de Barcelona i a la Via Pública

Des de l'abril del 2010 es poden veure cartells de divulgació de l'Associació Catalana de Fibrosi Quística i de sensibilització de la malaltia a tota la xarxa de metro de Barcelona. L'any 2011 va continuar la campanya gràcies a Transports Metropolitans de Barcelona, JCDecaux i Abbott (grup de Solvay Pharma). L'any 2014, i gràcies a la col·laboració del laboratori Gilead, es va continuar amb aquesta campanya tant bona per donar a conèixer la FQ entre la població civil. Aquest any 2017 hem pogut continuar amb aquesta campanya de comunicació tant impactant davant la població.



Dia Mundial de Malalties Minoritàries

El dia 28 de febrer va tenir lloc l'acte central del Dia Mundial de les Malalties Minoritàries a l'auditori de l'edifici docent de l'Hospital Sant Joan de Déu. La Jornada va ser un punt de trobada entre professionals de la Salut, dels Serveis Socials, de l'Educació i de les famílies i representants d'associacions d'afectats, amb la finalitat, també, de compartir els avenços en recerca i innovació sobre les malalties minoritàries i nous reptes de futur.

En aquest acte es va atorgar un reconeixement pel compromís professional a favor de les Malalties Minoritàries i per la seva trajectòria com a metgessa a la Dra. Montserrat Bosque, de la Unitat de FQ de l'Hospital de Sabadell. Parc Taulí



La Dra. Bosque recollint el reconeixement

Dia del Donant 2017

L'Associació va participar activament a les reunions amb l'Organització Catalana de Transplantaments (OCATT) per fomentar l'activitat de la donació.

Assemblea General de Socis

L'Assemblea General de Socis es va celebrar el 18 de març a la seu social de l'Associació. En ella es va informar entre altres temes de les línies d'actuació del 2017 i l'estat dels comptes.



Una imatge de l'Assemblea

A nivell formatiu:

Malalties Minoritàries Respiratòries

La jornada formativa va tenir lloc el 20 de setembre, a la Sala Francesc Cambó del recinte Modernista de l'Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Els temes que es van desenvolupar van ser: la fisioteràpia, la nutrició, el treball social, assajos clínics i nous medicaments en la Fibrosi Quística.



Una imatge de la Jornada

2.10. Mitjans de comunicació

L'Associació Catalana de Fibrosi Quística i la Fibrosi Quística durant aquest any 2017 ha tingut visibilitat en els mitjans de comunicació amb motiu del Dia Nacional de FQ i altres esdeveniments.

3. PROGRAMA SUPORT

3.1. Suport a la investigació i al treball a les unitats

En els darrers anys s'ha avançat molt en el coneixement i tractament de la malaltia però, malgrat això, continua sent una patologia sense curació i continuem perdent molts nens i joves. Els afectats de Fibrosi Quística tenim pressa, i volem avançar el futur.

Gran part dels milers de projectes d'investigació que s'estan realitzant a tot el món sobre la Fibrosi Quística s'estan duent a terme gràcies a les aportacions de les

Associacions i Fundacions impulsades pels pares dels afectats, i a Catalunya no podem ser diferents.

Des de l'any 1991 estem impulsant diferents projectes d'investigació, així com contacte periòdics amb direccions d'hospitals, professional sanitari i investigadors per millorar i vetllar per la millora assistencial i de tractaments. En concret, durant l'any 2017 hem donat suport a projectes del Departament de Genètica Mèdica de l'Idibell, de l'Institut de Bioenginyeria de Catalunya (IBEC), i de les tres Unitats de Fibrosi Quística per valor d'uns 128.885 euros.

Aquest any s'ha continuat la campanya de recaptació de fons amb l'objectiu d'aconseguir recursos econòmics per fer front a les demandes dels hospitals i del centres d'investigació. Durant el 2017 s'han actualitzat els dossiers de presentació de l'Associació i s'han enviat a diferents empreses que tenen responsabilitat social corporativa, amb el seu corresponent seguiment.

3.2. Solidaritat Internacional

S'han mantingut vincles de solidaritat i cooperació amb les associacions de països sud-americans assessorant sobre la malaltia i facilitant formació.

Gràcies a l'Ajuntament de L'Hospitalet de Llobregat s'han pogut comprar reactius per poder fer la prova de la suor i donar-los a la Asociación Nicaragüense de Neumología.

Per a totes aquestes activitats hem comptat amb el suport dels Departaments de Treball, Afers Socials i Famílies, Salut, Territori i Sostenibilitat de la Generalitat de Catalunya, dels Ajuntaments de L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona, i Gavà, així com els donatius d'empreses i particulars.



ASSOCIACIÓ CATALANA DE FIBROSI QUÍSTICA

Associada a Federación Española de Fibrosis Quística
Passeig Reina Elisenda de Montcada 5. - 08034 Barcelona
email: fqatalana@fibrosiquistica.org - web: www.fibrosiquistica.org
Tel./Fax: (93) 427 22 28

**Respirar ens costa molt
Ajuda'ns!**

**Fes-te'n soci
Fes-te Donant d'Òrgans**