

# LA NEWSLETTER DE APRONI

AVANZANDO JUNTOS: PERSPECTIVAS SOBRE LA DISCAPACIDAD Y LA DEPENDENCIA



**APRONI RECIBE LA VISITA DEL DIRECTOR GENERAL DE DISCAPACIDAD DE LA CONSEJERÍA DE INCLUSIÓN SOCIAL, JUVENTUD, FAMILIAS E IGUALDAD.**

El pasado día 22 de junio de 2023, la Fundación Internacional APRONI recibió la visita de D. Pedro Calbó Roca, Director General de Personas con Discapacidad de la Consejería de Inclusión Social, Juventud, Familias e Igualdad de la Junta de Andalucía.

Durante la visita, D. Pedro Calbó Roca, Director General de Personas con Discapacidad de la Consejería de Inclusión Social, Juventud, Familias e Igualdad de la Junta de Andalucía, pudo conocer de cerca el trabajo realizado por la Fundación Internacional APRONI en beneficio de las personas con daño cerebral adquirido, trastorno del espectro autista y discapacidad intelectual.

La Fundación APRONI ha destacado en su compromiso de proporcionar atención integral y servicios de calidad a este colectivo, y durante la visita se presentaron diversos programas y recursos gestionados por la entidad para satisfacer las necesidades específicas de las personas con discapacidad.

La visita incluyó un recorrido por las instalaciones principales de la Fundación, donde se encuentra su Sede Central, el Centro "Francisco de Asís" y "Polaris", que ofrecen servicios especializados para personas con daño cerebral adquirido y trastorno del espectro autista, respectivamente. Estos centros son ejemplos destacados de cómo la Fundación APRONI se adapta a las necesidades individuales de cada persona, proporcionando programas personalizados y terapias especializadas.

Asimismo, se visitaron las instalaciones complementarias a los citados centros, donde se brindan servicios adicionales para el bienestar y desarrollo de las personas con discapacidad.

[Click para leer la noticia completa](#)

# LA NEWSLETTER DE APRONI

AVANZANDO JUNTOS: PERSPECTIVAS SOBRE LA DISCAPACIDAD Y LA DEPENDENCIA



## LA INSPIRADORA HISTORIA DE ULISES Y SU TRIUNFO SOBRE LA ADVERSIDAD

Hoy entrevistamos a Ulises, usuario de nuestra RGA para personas con daño cerebral adquirido “Francisco de Asís”. Ulises tiene 44 años, es natural de Sevilla, está soltero y tiene un hijo de 26 años. Su familia está compuesta, además, por varios hermanos y por su padre y la pareja de éste, ya que sus padres se separaron cuando Ulises tan sólo tenía un año, quedando éste al cuidado de su padre; este hito en su vida fue bastante duro para Ulises, y le costó bastante lidiar con el impacto emocional que ello le generaba. Además, su madre falleció hace unos años. Sus padres, sus hermanos, su abuela y su hijo han sido los principales pilares en su vida, estando con él en todo momento, mostrándole un apoyo incondicional.

Cuéntanos, ¿qué fue lo que te pasó y qué lo provocó?

La noche en que sufrí un Traumatismo Craneoencefálico (TCE) estaba en El Puerto de Santa María (Cádiz) con mi hijo y dos amigas. Esa noche sufrí una caída en la bañera, además tengo un diagnóstico de encefalopatía tóxica metabólica/traumática tras el consumo de tóxicos durante varios años. Esta caída estuvo provocada por un consumo previo de diversas sustancias tóxicas consumidas durante muchos años, y, en concreto, por un consumo excesivo durante el día en que sufrí dicho accidente. De este accidente hacen ya 8 años.

¿Qué síntomas o efectos más significativos has experimentado tras el daño cerebral?

En un principio, estuve 2 semanas en coma. Además, de los 3 primeros meses no me acuerdo de nada. Tras esto, me vi inmerso en una gran depresión, no quería hablar con nadie, estaba apático, tampoco quería comer, ni salir de mi habitación, ni tomarme los medicamentos. Todo ello durante 2 años.

Fue un golpe muy duro el verme de un día para otro así, con un gran impacto emocional.

[Click para leer la entrevista completa](#)

# LA NEWSLETTER DE APRONI

AVANZANDO JUNTOS: PERSPECTIVAS SOBRE LA DISCAPACIDAD Y LA DEPENDENCIA

## JORNADAS SOBRE LA ENFERMEDAD DE HUNTINGTON



El pasado 3 de junio tuvo lugar una Jornada Informativa sobre la Enfermedad de Huntington que se celebró en el Salón de Actos del edificio del Hospital General del Hospital Virgen del Rocío de Sevilla. A ella acudieron diversos técnicos profesionales de nuestra entidad, entre ellos trabajadora social, logopeda y neuropsicólogos, así como una de las usuarias del centro residencial “Francisco de Asís” con enfermedad de Huntington. Estas jornadas gratuitas contaron con diversas ponencias dirigidas a pacientes con la enfermedad, sus familiares y cuidadores, así como para personal sociosanitario.

La jornada comenzó a las diez y media, dando la bienvenida Ruth Blanco, Presidenta de la Asociación de Corea de Huntington Española, que pudimos conocer en persona tras compartir varias videoconferencias previas durante estos dos últimos años con el equipo de especialistas para resolver dudas de abordaje y tratamiento en la enfermedad en etapas tardías.

A continuación, Laura Muñoz junto con Juan F. Martín, neuróloga y neuropsicólogo de la Unidad de Trastornos del Movimiento del HUVR de Sevilla e investigadores del Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBiS), explicaron la enfermedad, biomarcadores predictivos, síntomas y tratamientos para paliar y aliviar la sintomatología y mejorar la calidad de vida del paciente, ya que, en la actualidad no se dispone de tratamientos que hayan conseguido frenar o detener el curso de la enfermedad. También hablaron de investigaciones en curso respecto al papel del cerebelo en la aparición de síntomas motores de la enfermedad así como de otros ensayos clínicos. Añadir, que desde abril de 2022, la doctora Laura Muñoz, colabora con nuestra entidad realizando seguimiento clínico a nuestros pacientes con enfermedad de Huntington, de forma totalmente desinteresada.

En segundo lugar, Javier “Chinche” Lafuente, exjugador de baloncesto español, marido y cuidador de Carmen, diagnosticada de esta enfermedad, nos mostró un ejemplo de superación, lucha y trabajo en equipo para poder lidiar con dicha enfermedad así como dar dignidad y calidad de vida a la persona que la padece, sin olvidar cuidar de uno mismo y dejarse ayudar por los demás. Bien sabemos que no siempre se reúnen condiciones idóneas para fomentar el cuidado en el domicilio o la situación social o familiar no lo permite, no por ello debemos sentirnos peores cuidadores o familiares. Buscar ayuda profesional si la situación nos sobrepasa, es la mejor de las opciones para hacer el mejor bien a nuestro familiar con enfermedad de Huntington.

# LA NEWSLETTER DE APRONI

AVANZANDO JUNTOS: PERSPECTIVAS SOBRE LA DISCAPACIDAD Y LA DEPENDENCIA



## EL ARTE POR LA INCLUSIÓN DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD

La diversidad funcional es una realidad para muchas personas en todo el mundo. Se utiliza este término para definir un fenómeno que tiene en cuenta de forma igualitaria a todos los miembros de la sociedad. Por tanto, considera que todas las personas poseen funcionalidades o capacidades diferentes entre sí.

En este sentido se tiene que aclarar que no se trata de una forma diferente para nombrar la discapacidad, sino una forma de referirse a la misma sin caer en la discriminación o exclusión, un modo de vencer los estereotipos que se generan sobre las personas con diversidad funcional y como camino hacia la inclusión social de todas las personas.

## EL CENTRO OCUPACIONAL PARA PERSONAS CON DISCAPACIDAD PSÍQUICA DE LA FUNDACIÓN INTERNACIONAL APRONI

El centro ocupacional tiene como objetivo favorecer el pleno desarrollo y la máxima habilitación ocupacional e inserción laboral de las personas con discapacidad intelectual, así como, alcanzar la inclusión social de estas personas en sus distintos entornos de convivencia, todo ello a través de un modelo de atención centrado en la persona.

Las actividades ocupacionales tienen como fin la adquisición de hábitos laborales básicos, y además se benefician de programas y terapias específicas. El objetivo final no será tanto la productividad sino la terapia a través de la ocupación, mediante la elaboración de regalos de boda, comuniones y bautizos. Realizamos actividades de ajuste personal y social con el fin de preparar a la persona con discapacidad a enfrentarse a las exigencias de la vida cotidiana y el trabajo. Para ello, contamos con una amplia oferta de talleres y actividades de ocio, culturales, formativas y deportivas que completarán el enriquecimiento personal de cada uno de las personas que atendemos.

El Centro Ocupacional "Santa Ana", es un espacio de atención a las personas con discapacidad donde podrán desarrollar actividades ocupacionales y, a la vez, una antesala para aquellos que puedan acceder un mercado laboral ordinario.

[Click para leer el artículo completo](#)