

“CAMPAMENTO DE VERANO 2025 PARA NIÑAS Y NIÑOS CON CÁNCER Y SUS HERMANAS/OS”

MIEMBRO DE:



SELLOS DE CALIDAD Y TRANSPARENCIA:



C/ Isla Cabrera, 65-67 bajos • Tel. 96 347 13 00 • E-mail: valencia@aspanion.es • 46026 VALENCIA
C/ Martin Luther King s/n (Esquina Alfonso Guixot Guixot) • Tel. 96 591 03 78 • E-mail: Alicante@aspanion.es • 03010 ALICANTE

Asociación legalizada por el Ministerio del Interior el 26 de agosto de 1985 e inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones
con el número 60.261 - N.I.F. G 46 725 180 - Declarada de utilidad pública (15 de abril de 1999)

1-NOMBRE DEL PROYECTO

“Campamento de verano para niñas y niños con cáncer y sus hermanas/os”

2-DESCRIPCIÓN

Con este proyecto pretendemos realizar un campamento de verano para los menores con cáncer y sus hermanas/os que favorezca la integración del menor enfermo en su entorno, fomentando las actividades lúdicas y recreativas y la cohesión entre hermanos y amigos que a veces se ve deteriorada con los largos y sucesivos ingresos hospitalarios del niño. A la vez se facilita el respiro de las madres y padres durante el tiempo que dure el campamento y ayuda a superar las actitudes sobreprotectoras de éstos.

Los beneficiarios directos son 90 niños y niñas, que tengan o hayan tenido cáncer, además de sus hermanos/as y que tengan edades comprendidas entre los 8 y los 14 años.

3-FUNDAMENTACIÓN

El menor oncológico sufre un impacto brutal, cuando es diagnosticado de cáncer, no sólo por la enorme agresividad de los tratamientos (que además son de larga duración) a que tiene que estar sometido, sino también por la drástica ruptura con su entorno familiar y social. Hay que tener en cuenta que hasta este preciso momento, su vida ha transcurrido con toda normalidad: asistiendo al colegio, jugando con los amigos, comiendo en casa con sus padres y hermanos...supone por tanto una ruptura drástica con su entorno.

La hospitalización, o los frecuentes ingresos, producen en los niños/as unos efectos psicológicos muy adversos, al encontrarse fuera de su ámbito social y familiar, en un ambiente extraño, rodeado de enfermeras, médicos y personal de bata blanca, que les hacen tomar medicamentos de sabor desagradable, le ponen inyecciones y les conducen o practican exámenes complementarios molestos y dolorosos.

MIEMBRO DE:



SELLOS DE CALIDAD Y TRANSPARENCIA:



C/ Isla Cabrera, 65-67 bajos • Tel. 96 347 13 00 • E-mail: valencia@aspanion.es • 46026 VALENCIA
C/ Martin Luther King s/n (Esquina Alfonso Guixot Guixot) • Tel. 96 591 03 78 • E-mail: Alicante@aspanion.es • 03010 ALICANTE

Estas vivencias son peores todavía si tienen que ser sometidos a trasplantes de médula ósea, porque el aislamiento es aún mayor y los tratamientos les producen efectos secundarios más molestos y dolorosos.

Todo esto conduce a la interrupción de la escolaridad, e incluso a la fobia escolar que les impide realizar sus juegos preferidos en la calle, continuar con el contacto normal de sus amigos y familiares. Es frecuente que haya una falta total de apetito, y también muchas veces, una alteración del desarrollo intelectual, afectivo, social e incluso físico.

La caída del pelo es otro gran problema, porque les produce una sensación de desnudez muy difícil de superar en muchas ocasiones.

Estas vivencias les estresan y agotan física y psíquicamente, produciéndoles una gran ansiedad, de la que también participan sus familiares. Por este motivo, es muy difícil para ellos el proceso de adaptación a la enfermedad, y una vez superada ésta, la integración a la vida normal, llegando incluso a perder la esperanza de curación pacientes con buen pronóstico.

Estos problemas son aún más agudos en los niños y niñas pequeños, porque son más dependientes del entorno que les rodea y por lo tanto, más vulnerables.

Con el campamento que presentamos en este proyecto pretendemos solucionar ese problema facilitando la integración del menor con cáncer en su entorno de modo que los niños enfermos se relacionen con otros en un entorno placentero y distendido, entre plantas, animales, en plena naturaleza. No se puede olvidar que son muy jóvenes y todo lo que sea fomentar las actividades recreativas y lúdicas es enormemente favorecedor para su integración en la sociedad.

Los hermanos/as sufren la interrupción que se produce en la dinámica familiar, la pérdida de la relación habitual con el hermano y el "abandono" por parte de los padres y madres que se dedican más al menor enfermo. Sufren mucho el ver interrumpida su relación habitual con él o ella.

MIEMBRO DE:



SELLOS DE CALIDAD Y TRANSPARENCIA:



C/ Isla Cabrera, 65-67 bajos • Tel. 96 347 13 00 • E-mail: valencia@aspanion.es • 46026 VALENCIA
C/ Martin Luther King s/n (Esquina Alfonso Guixot Guixot) • Tel. 96 591 03 78 • E-mail: Alicante@aspanion.es • 03010 ALICANTE

Asociación legalizada por el Ministerio del Interior el 26 de agosto de 1985 e inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones con el número 60.261 - N.I.F. G 46 725 180 - Declarada de utilidad pública (15 de abril de 1999)

Observan además que sus madres y padres se preocupan menos por ellos, por estar continuamente desplazándose al hospital, preocupados exclusivamente por el "hermanito/a" con el que adoptan una actitud sobreprotectora. Este hecho induce fácilmente a que tengan celos del menor enfermo, llegando incluso a quejarse de molestias que no corresponden a la realidad para llamar la atención de los progenitores.

Pretendemos facilitar la unión entre hermanos/as y restablecer la relación habitual entre ellos siendo partícipes de las mismas actividades que el hermano enfermo.

Sin duda, los beneficiarios indirectos son los padres y madres que tras el diagnóstico y el duro tratamiento necesitan tiempo para ellos/as y poder relajarse e intentar olvidar la problemática de su hijo. Se pretende disminuir la ansiedad y tensión de los padres y acabar con el miedo y conductas sobreprotectoras con el hijo enfermo facilitándoles un tiempo para que puedan reflexionar sobre esas conductas. Pretendemos que sea el punto de partida para normalizar en adelante la vida familiar.

5-OBJETIVOS E INDICADORES DE CONSECUCCIÓN:

OBJETIVO GENERAL 1

Mejorar la calidad de vida del niño con cáncer y su familia

MIEMBRO DE:



SELLOS DE CALIDAD Y TRANSPARENCIA:



C/ Isla Cabrera, 65-67 bajos • Tel. 96 347 13 00 • E-mail: valencia@aspanion.es • 46026 VALENCIA
C/ Martin Luther King s/n (Esquina Alfonso Guixot Guixot) • Tel. 96 591 03 78 • E-mail: Alicante@aspanion.es • 03010 ALICANTE

Asociación legalizada por el Ministerio del Interior el 26 de agosto de 1985 e inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones con el número 60.261 - N.I.F. G 46 725 180 - Declarada de utilidad pública (15 de abril de 1999)

OBJETIVOS ESPECÍFICOS:

1. Facilitar la integración del menor con cáncer en su entorno a través de los campamentos
2. Favorecer la unión entre hermanos/as y restablecer la relación habitual entre ellos.
3. Facilitar un tiempo de descanso "respiro" para los padres y madres
4. Disminuir la ansiedad y la tensión de los padres y madres.

INDICADORES DE CONSECUCIÓN:

- Nº de niños/as apuntados al campamento
- Nº de hermanos/as apuntados al campamento
- Valoración por parte de las familias ,del campamento a través de una encuesta
- Valoración por parte de los voluntarios que han asistido al mismo.

6-METODOLOGIA. DESCRIPCIÓN DE LAS ACTIVIDADES A REALIZAR

La actividad propuesta es un campamento de verano para los menores con cáncer y sus hermanos/as. El campamento se realizará del 14 al 20 de julio de 2025 en el Campamento La Serrana de Buñol. Se ofertarán un total de 90 plazas a los menores comprendidos entre los 8 y 14 años. Irán acompañados por 4 monitores voluntarios de ASPANION, entre los que se encuentra un médico. En este campamento los niños disfrutarán de actividades programadas por grupos de edad, entre las que habrá talleres, de naturaleza, aventura, deportes...

MIEMBRO DE:



SELLOS DE CALIDAD Y TRANSPARENCIA:



C/ Isla Cabrera, 65-67 bajos • Tel. 96 347 13 00 • E-mail: valencia@aspanion.es • 46026 VALENCIA
C/ Martin Luther King s/n (Esquina Alfonso Guixot Guixot) • Tel. 96 591 03 78 • E-mail: Alicante@aspanion.es • 03010 ALICANTE

Asociación legalizada por el Ministerio del Interior el 26 de agosto de 1985 e inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones con el número 60.261 - N.I.F. G 46 725 180 - Declarada de utilidad pública (15 de abril de 1999)

Las fases de trabajo son las siguientes:

Fase 1 (ENERO): Establecimiento de contacto con diferentes empresas que organicen campamentos y valoración de diversos indicadores: el presupuesto, la accesibilidad y barreras arquitectónicas, las condiciones en las que se encuentra el albergue, la ubicación, el tipo de actividades que se realizan con los niños, etc

Fase 2 (ENERO): Toma de decisiones por parte de la Junta Directiva sobre empresa a contratar y reserva de la cantidad de plazas que se consideren oportunas.

Fase 3 (FEBRERO): Difusión de la información del campamento a los padres, tanto en la Asamblea de la Asociación como por e-mail y whatsapp. La información también estará disponible en la página web de la asociación

Fase 4 (MAYO): Facilitación de información más concreta y precisa a los padres que han apuntado a sus hijos y envío de autorizaciones a firmar y cuestionario con datos médicos de los hijos.

Fase 5 (JUNIO): Formación de los voluntarios que van a acompañar a los niños en el campamento. Se les entregarán las autorizaciones y los cuestionarios con los datos médicos.

Fase 6 (JULIO): Campamento. En el campamento son los monitores contratados los que se encargan de organizar las actividades y la metodología de éstas. Los voluntarios de ASPANION van de apoyo para los niños, para controlar la medicación, para observar las conductas, para mantener informada a diario a la asociación del funcionamiento del campamento y realizar el seguimiento.

Fase 7 (AGOSTO-SEPTIEMBRE): Evaluación del campamento

MIEMBRO DE:



SELLOS DE CALIDAD Y TRANSPARENCIA:



C/ Isla Cabrera, 65-67 bajos • Tel. 96 347 13 00 • E-mail: valencia@aspanion.es • 46026 VALENCIA
C/ Martin Luther King s/n (Esquina Alfonso Guixot Guixot) • Tel. 96 591 03 78 • E-mail: Alicante@aspanion.es • 03010 ALICANTE

Asociación legalizada por el Ministerio del Interior el 26 de agosto de 1985 e inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones con el número 60.261 - N.I.F. G 46 725 180 - Declarada de utilidad pública (15 de abril de 1999)

7-PERFIL Y NÚMERO DE BENEFICIARIOS

Los beneficiarios del campamento serán 90 menores enfermos de cáncer y sus hermanos/as con edades comprendidas entre los 8 y los 14 años.

Los beneficiarios indirectos serán los padres y madres de los niños que asistan al campamento.

8-FECHA DE REALIZACIÓN Y LUGAR

El campamento tendrá lugar del 14 al 20 de julio de 2025 en el Campamento La Serrana de Buñol.

10-PRESUPUESTO TOTAL

GASTOS-CONCEPTO	Nº PERSONAS	TOTAL
Alojamiento, manutención y actividades de los niños en el campamento y voluntarios que los acompañan (4 voluntarios)	90 plazas	32.889,78 €
INGRESOS		
AYUNTAMIENTO VALENCIA-SUBVENCIÓN NOMINATIVA		10.000 €
COFINANCIACIÓN PRIVADA (PENDIENTE) (LO QUE NO SE CUBRA, LO ASUMIRÁ NUESTRA ENTIDAD)		22.889,78 €
TOTAL		32.889,78 €

MIEMBRO DE:



SELLOS DE CALIDAD Y TRANSPARENCIA:



C/ Isla Cabrera, 65-67 bajos • Tel. 96 347 13 00 • E-mail: valencia@aspanion.es • 46026 VALENCIA
C/ Martin Luther King s/n (Esquina Alfonso Guixot Guixot) • Tel. 96 591 03 78 • E-mail: Alicante@aspanion.es • 03010 ALICANTE

Asociación legalizada por el Ministerio del Interior el 26 de agosto de 1985 e inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones con el número 60.261 - N.I.F. G 46 725 180 - Declarada de utilidad pública (15 de abril de 1999)