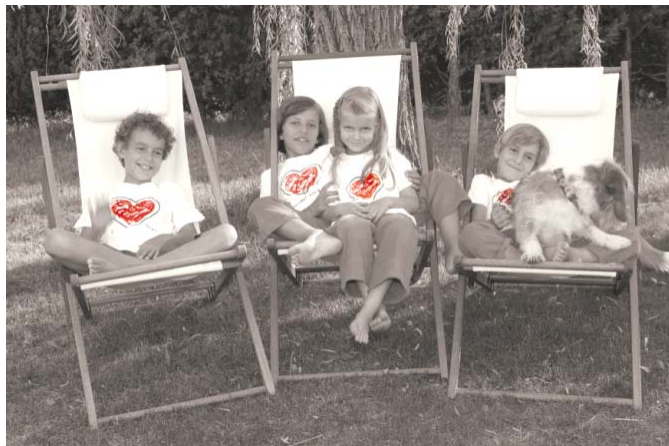


LA FUNDACIÓN



“Menudos Corazones”

MEMORIA DE ACTIVIDADES 2007



Valdesangil, 19 – 4º Izda. 28039 Madrid
91 373 67 46 - 91 386 61 22
E-mail: informacion@menudoscrazones.org
www.menudoscrazones.org

MEMORIA DE ACTIVIDADES 2007

ÍNDICE

INTRODUCCIÓN

I. El por qué de la Fundación	5
II. Quiénes somos.	6
III. Objetivos	6
IV. Medios personales	7
1. Patronato	
2. Equipo Gestor	
3. Voluntariado	
4. Socios colaboradores	
5. Estudiantes en Prácticas	
V. Recursos Económicos	10
1. Ingresos	
2. Gastos	

PROGRAMAS Y ACTIVIDADES

I. DEPARTAMENTO DE INFANCIA

1. PROGRAMA DE APOYO HOSPITALARIO

1.1. Actividades Terapéuticas y Formativas	13
1.1.1. Proyecto Acompañamiento y juego creativo en Hospitales	
1.1.2. Proyecto Escuela Hospitalaria	
1.2. Actividades Lúdicas	14
1.2.1. Proyecto Ningún niño sin sonrisa	
1.2.2. Proyecto Impact Day	
1.2.3. Espectáculos de magia	
1.2.4. Proyecto reparto de juguetes en Navidad	

2. PROGRAMA DE APOYO EXTRA-HOSPITALARIO	
2.1. Programa de Ocio y Tiempo Libre	16
2.2.1. Proyecto Campamento de Verano	
2.2.2. Proyecto Visitas	
II. DEPARTAMENTO DE ADOLESCENTES Y JOVENES	
1. Proyecto de creación de material lúdico-educativo para niños y adolescentes con Cardiopatías Congénitas.	20
2. I Campamento de verano para adolescentes con cardiopatías congénitas.	21
III. DEPARTAMENTO DE FAMILIA	
1. PROGRAMA DE APOYO A LAS FAMILIAS DESPLAZADAS	
1.1. Proyecto Acogida	22
1.1.1. Piso de Acogida	
1.1.2. Convenio con NH Hoteles	
2. PROGRAMA PSICO-SOCIAL	
2.1. Proyecto Grupos de Ayuda Mutua	27
2.1.1. Hospitales	
2.1.2. Contactos personales	
2.2. Proyecto Apoyo Psicológico	28
2.2.1. Convenio con la psicóloga D ^a Araceli Galindo	
2.2.2. Atención individualizada	
3. SERVICIO DE INFORMACIÓN	
3.1. Servicio Telefónico	29
3.2. Página Web.	29
3.3. Publicaciones.	30
3.3.1. Guías	
3.3.2. Revista	

IV. DEPARTAMENTO DE FORMACIÓN Y SENSIBILIZACIÓN

1. IV Jornadas Nacionales sobre Cardiopatías Congénitas	32
2. Cursillo de formación de Monitores de Ocio y Tiempo Libre	34
3. Participación en Congresos y Jornadas.	35
4. Charlas sobre las cardiopatías en hospitales	37

V. DEPARTAMENTO DE RELACIONES INSTITUCIONALES

1. Participación en eventos benéficos	38
2. Participación en eventos de difusión y sensibilización	39
3. Campañas	40
4. Convenios y colaboraciones	41
5. Medios de Comunicación.	42
6. Contacto directo con otras Asociaciones y Fundaciones.	46

VI. PREMIOS 48**VII. ANEXOS:**

1. Agradecimientos a empresas y organismos	49
2. Balance de situación y cuenta de resultados	50

INTRODUCCIÓN

I. El por qué de la Fundación

Las cardiopatías infantiles son el problema congénito de mayor incidencia en España, afectando aproximadamente a 8 de cada mil niños nacidos vivos. Es decir, nacen en España unos 3.440 niños cardiopatas al año, de los cuales unos 2.500 necesitan estudio y tratamiento en el primer año de vida.

Las cardiopatías más graves requieren sucesivas intervenciones acompañadas de largas hospitalizaciones, así como revisiones periódicas, que se prolongan en ocasiones hasta que los afectados son adultos. En España se realizan al año unas 1.300 operaciones a corazón abierto (con circulación extracorpórea), y 600 a corazón cerrado (sin circulación extracorpórea). Así como 1.671 cateterismos diagnósticos y 678 cateterismos intervencionistas.

En España existen 17 hospitales en los que se realizan intervenciones de cirugía cardiovascular infantil, de los cuales cinco se encuentran en Madrid a los cuales muchas familias deben desplazarse, desde su lugar de residencia, para que sus hijos sean tratados e intervenidos.

Las familias afectadas se encuentran desorientadas y desinformadas ante la enfermedad. Les surgen, conflictos sociales, laborales y familiares que conllevan un deterioro físico y psíquico. A esto se le añade un desgaste económico, si además deben desplazarse desde sus lugares de residencia a los centros sanitarios de la capital.

Ante esta situación, Menudos Corazones, tiene implantados, por un lado, una serie de programas asistenciales de los cuales estas familias son los beneficiarios directos y, por otro, unas líneas de actuación dirigidas a conseguir que tengan una vida lo más normalizada posible.

II. Quienes somos

La Fundación cuenta con un nº de CIF G-83758151, y figura inscrita en el Registro de Fundaciones Asistenciales del Ministerio de Trabajo y Asuntos Sociales, con nº de registro 28-1299.

Menudos Corazones es socio colaborador de la Fundación Española del Corazón, cuyo objetivo es la prevención de las enfermedades cardiovasculares mediante la investigación y la educación sanitaria de la población; miembro observador de la Plataforma de Organizaciones de Infancia (POI), entidad que agrupa a 29 organismos que trabajan en favor de la infancia, desde diferentes ámbitos; asimismo, pertenece a la IAPO (International Alliance of Patients' Organizations-Alianza Internacional de Organizaciones de Pacientes); a la Coalición de Ciudadanos con Enfermedades Crónicas, y al Foro de Minorías.

III. Objetivos

- Sensibilizar a la población en general sobre el problema de las cardiopatías congénitas, dando a conocer la incidencia de estas enfermedades y sus posibles soluciones terapéuticas, así como sus múltiples repercusiones sociales y jurídicas.
- Fomentar la investigación y el estudio de las cardiopatías, sus causas, su tratamiento y prevención en la infancia y la juventud.
- Promover el contacto entre todos los interesados en las cardiopatías infantiles.
- Luchar para que los servicios de Cardiología Pediátrica dispongan de los medios humanos, técnicos y materiales necesarios y suficientes para desarrollar adecuadamente su trabajo.
- Potenciar la creación de grupos de Ayuda Mutua.
- Conseguir que la Carta Europea sobre derechos del niño hospitalizado sea una realidad efectiva.
- Establecer cauces de comunicación y colaboración con personas o entidades públicas y privadas, cuya actividad pueda contribuir a lograr la consecución de los fines de la Fundación.
- Fomentar la comunicación entre los diferentes centros hospitalarios involucrados en cardiopatías congénitas.

IV. Medios personales

1. Patronato

Presidenta: María Escudero Espinosa de los Monteros

Vicepresidenta: María Tarruella de Oriol

Secretario: José Montes Novillo

Tesorero: Miguel Ángel Montoro Berriguete

Vocales:

Belén Rueda García-Porrero

Inés de Borbón y Dos Sicilias

Juan Arnaldo Giraldo Guareño

Margarita Batle Vidal

2. Equipo gestor

Personal contratado:

Dirección: Amaya Sáez Mancebo

Administración: Ana Álvarez Ballesteros

Apoyo psicológico: Aldana Zavarella y Belén Tarrat Fierros

Ocio y Tiempo Libre: María Gutiérrez Gutiérrez

Página web: M^a Angeles Rodríguez

Relaciones Institucionales: Marta Medina Del Río

Revista: María Paredes Ramírez

3. Voluntariado

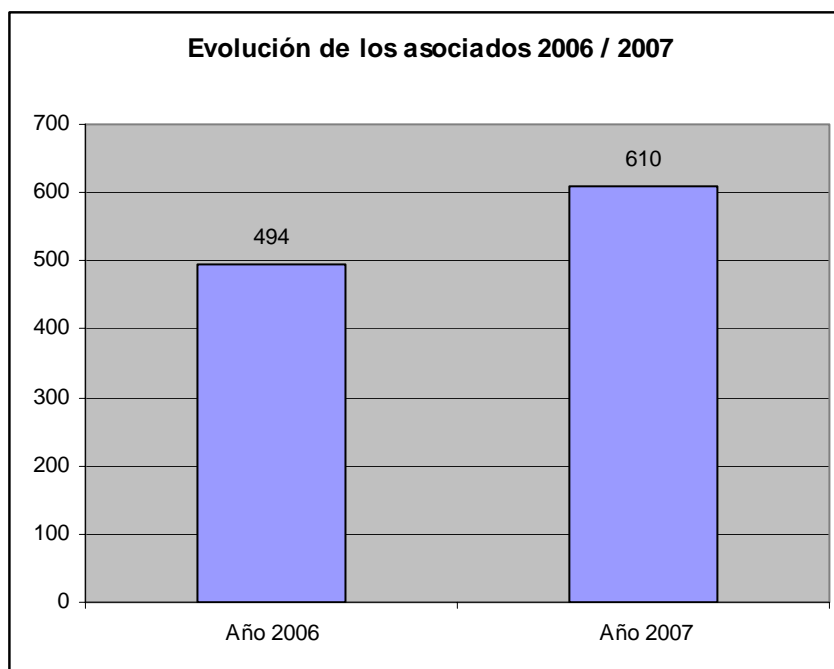
Gran parte de las actividades llevadas a cabo por la Fundación se realizan gracias al trabajo voluntario de asociados y simpatizantes, que desarrollan labores de muy diversa índole: tareas administrativas, tareas de reparación y mantenimiento del piso de acogida, actividades de ocio y tiempo libre, traducciones, diseño gráfico, atención a los stands en las ferias y semanas en las que participa la Fundación, así como la labor de acompañamiento y apoyo entre familias. Menudos Corazones ha contado en 2007 con 50 voluntarios.

4. Socios Colaboradores

A lo largo del año 2007 se incorporaron al proyecto de Menudos Corazones 116 nuevas familias como socios colaboradores, lo que supuso un aumento de casi el 20%, alcanzándose la cifra total de 610 familias.

Este notable incremento respalda la actuación de la Fundación como canalizadora y proveedora de soluciones frente a las demandas de servicios, actividades e información de las familias afectadas por una Cardiopatía Congénita.

Evolución del número de socios



Fuente: elaboración propia

5. Estudiantes en prácticas

Con base en los diversos convenios de colaboración que la Fundación Menudos Corazones ha ido suscribiendo a lo largo del tiempo, durante el año 2006 se ha contado con los siguientes estudiantes en prácticas:

- Carlos Lombao Pardo, estudiante de 5º de Psicopedagogía de la Escuela de La Salle. Participó en el proyecto de Apoyo Psicológico realizado con las familias hospitalizadas en los centros sanitarios de la capital.
- Raquel Suarez Alvarez, estudiante del Master en Asociaciones, Fundaciones y otras Entidades sin Ánimo de Lucro de la Universidad Autónoma de Madrid. Colaboró en las labores de planificación estratégica y búsqueda de fondos de la Fundación.

IV. Recursos Económicos

1. Ingresos

La Fundación se financia por medio de las cuotas de socios y donaciones particulares; colaboraciones de empresas privadas; subvenciones de organismos dependientes de la Administración Pública y otras fuentes (venta mercantil).

La principal fuente de ingresos para la Fundación proviene de las cuotas de usuarios y las donaciones, representando el 80,73% del total de los recursos.

Empresas de la importancia del Grupo Cortefiel, NH Hoteles y PFIZER que desde su nacimiento, prestan apoyo económico a la Fundación, han mantenido su liderazgo como máximos financiadores de los proyectos de Menudos Corazones. También han mantenido el apoyo económico que vienen prestando a la Fundación las empresas Deloitte, Fundación La Caixa, Renta Corporación, RENFE, Yves Rocher, Lateral Marketing y Comunicación, Medtronic y Sephora. A estas entidades se han sumado en el año 2007 las firmas DKV Seguros, Gesmutual, Spanair y Orona.

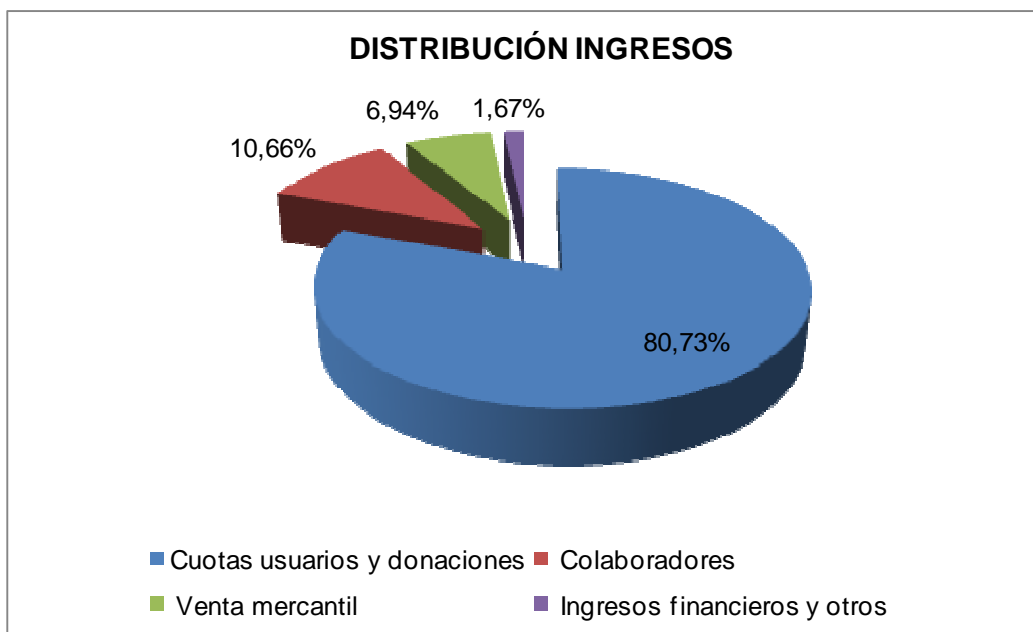
Durante el 2007, la venta mercantil de Menudos Corazones ha experimentado un gran crecimiento, este tipo de actividades han generado el 6,94% de los recursos de la Fundación.

Gran parte de este aumento se explica por el éxito de la campaña de navidad, consistente en la venta de lotería y de tarjetas navideñas. Esta última iniciativa la apoyaron 39 empresas tales como Arce, Bourjois, Endesa o Hicusa Packaging, entre otras.

Es asimismo destacable el hecho de que la Fundación Menudos Corazones no dependa de financiación pública.

Por último, hay que señalar que de las aportaciones de los colaboradores, Menudos Corazones obtiene el 10,66% de sus ingresos.

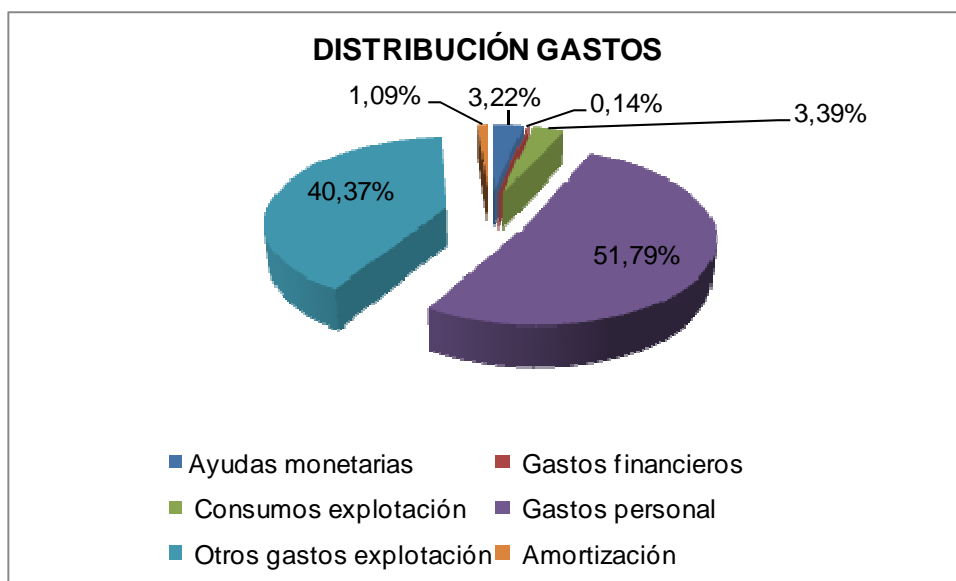
DISTRIBUCIÓN DE INGRESOS		
Cuotas de usuarios, donaciones	348.405,15 €	80,73%
Colaboradores	46.000,00 €	10,66%
Venta mercantil	29.957,51 €	6,94%
Ingresos financieros y otros	7.186,17 €	1,67%
TOTAL	431.548,83 €	100,00%



2. Gastos

En cuanto al análisis de la distribución de los gastos, cabe destacar que la Fundación destina el 51,79% a gastos de personal y, con el objetivo de dar cumplimiento a sus fines fundacionales a través de la ejecución de diversos proyectos, destina el 40,37% de sus recursos. Este porcentaje se reparte entre seis grandes proyectos: Campamento de verano para niños y adolescentes con Cardiopatías Congénitas, Atención a los afectados, Apoyo psicológico, Relaciones Institucionales, Acogida y Jornadas Nacionales de Cardiopatías Congénitas.

DISTRIBUCIÓN DE GASTOS		
Ayudas monetarias y otros	8.862,42 €	3,22%
Gastos financieros y asimilados	372,79 €	0,14%
Consumos de explotación	9.329,96 €	3,39%
Gastos de personal	142.536,37 €	51,79%
Otros gastos de explotación	111.102,89 €	40,37%
Amortización	3.011,98 €	1,09%
TOTAL	275.216,41 €	100,00%



Fuente: Elaboración propia.

PROGRAMAS Y ACTIVIDADES

I. DEPARTAMENTO DE INFANCIA

1. PROGRAMA DE APOYO HOSPITALARIO

1.1. Actividades Terapéuticas y Formativas

1.1.1. Proyecto de acompañamiento y juego creativo en Hospitales

Menudos Corazones puso en marcha en el año 2005 el proyecto de “Acompañamiento y juego creativo en Hospitales”, en el Hospital Infantil Gregorio Marañón de Madrid. Este proyecto persigue los siguientes objetivos:

- Contribuir al bienestar y desarrollo psicosocial de los niños con cardiopatías congénitas y su entorno familiar e inmediato, desarrollando su adaptación al entorno hospitalario.
- Ocupar el tiempo libre facilitando el acceso a actividades que más allá del aspecto lúdico favorezcan la autoestima, refuercen las relaciones interpersonales de unos niños con otros y hagan más agradable y humana la estancia en el hospital de los menores ingresados.
- Paliar las consecuencias de los largos períodos de hospitalización que a menudo sufren estos niños y sus familias.
- Propiciar tiempos y espacios a los niños/as para que se diviertan y creen.
- Ofrecer ayuda a los familiares en el cuidado y entretenimiento de los niños, pudiendo sustituirles o acompañarlos según sus apetencias o necesidades.

Este proyecto se mantuvo en el 2007 gracias a la labor de voluntarias que acudieron al hospital para jugar y acompañar a los niños.

1.1.2. Proyecto Escuela Hospitalaria

Como en años anteriores, se han tenido diversos contactos con los maestros del Aula Hospitalaria del Hospital Ramón y Cajal de Madrid, para estar al corriente de las actividades y proyectos conjuntos que se prevén por las diferentes organizaciones que tienen presencia en el hospital.

1.2. Actividades Lúdicas

1.2.1. Proyecto “Ningún niño sin sonrisa”

La Fundación Menudos Corazones firmó, un año más, un protocolo de colaboración con la entidad pública empresarial Correos y Telégrafos para participar en el proyecto “Ningún niño sin sonrisa”, que tiene como finalidad organizar actos para entretener a los niños hospitalizados.

Así el 19 de septiembre en el Hospital Infantil La Paz, el 8 de octubre, en el Hospital Ramón y Cajal y el 27 de noviembre en el Hospital Niño Jesús los niños hospitalizados y sus familias pudieron disfrutar de una de estas fiestas en las que, una vez más, los payasos y magos les hicieron pasar una tarde de diversión y juegos.

La labor de los voluntarios de Menudos Corazones el mismo día de las actuaciones consistió, fundamentalmente, en acompañar a los payasos en su recorrido por las habitaciones de los niños que no podían desplazarse, y después, acompañar hasta el salón de actos a aquellos que sí podían salir de sus habitaciones. Por último, una vez finalizado el acto, les acompañaron de vuelta a sus habitaciones.

1.2.2. Proyecto “Impact Day”

El 15 de junio la empresa Deloitte celebró un año más su "Impact Day". Este es el día en que los empleados de esta entidad pueden acercarse a conocer, de manera directa, aquellos proyectos en los que colaboran a lo largo del año, a través de su campaña "El redondeo de céntimos". Esta campaña consiste en que los empleados que lo desean donan a Menudos Corazones, mensualmente, los céntimos de sus nóminas.

En esta ocasión se acercaron al Hospital Ramón y Cajal de Madrid para conocer la Planta de Cardiología Pediátrica y la labor que allí realizamos. Amaya Sáez, directora de Menudos Corazones, les presentó el programa llevado a cabo en dicho centro hospitalario y, posteriormente, el Dr. Fernández Pineda les mostró la Sala de Rehabilitación y las actividades que se llevan a cabo en ella con los niños cardiopatas.

Deloitte, contribuyó a que las hospitalizaciones de los pacientes cardiopatas y sus acompañantes sean más llevaderas, haciendo entrega de una televisión, un DVD y un lote de películas para la Sala Videoteca-Biblioteca que se inauguró. Terminaron la visita entregando un pequeño obsequio a los niños, adolescentes y jóvenes cardiopatas que ese día estaban ingresados.

1.2.3. Espectáculos de magia en hospitales.

Menudos Corazones, junto con la Asociación "Magos Solidarios", organizó durante 2007 espectáculos de magia para los niños hospitalizados en varios hospitales de Madrid, de acuerdo al siguiente calendario:

24 de Marzo. Hospital Materno Infantil 12 de Octubre.

21 de Abril. Hospital Materno Infantil Gregorio Marañón.

26 de Mayo. Hospital Ramón y Cajal.

1.2.4. Proyecto reparto de juguetes en Navidad

Con motivo de la celebración de las Fiestas Navideñas, los días 17, 18, 19 y 20 de diciembre, la Fundación Menudos Corazones a través de la psicóloga, Belén Tarrat, acompañada de algunos afectados adultos y padres de niños cardiopatas repartieron ilusión en forma de juguetes entre los niños hospitalizados en la planta de Cardiología Pediátrica, Neonatología y UCI de los hospitales 12 de Octubre, Gregorio Marañón, La Paz y Ramón y Cajal de Madrid.

2. PROGRAMA DE APOYO EXTRA-HOSPITALARIO

2.1. Programa de ocio y tiempo libre.

El ocio es un valor que, adecuadamente desarrollado, posibilita la construcción de una personalidad fuerte y equilibrada, favoreciendo valores como la creatividad, la imaginación, la armonía psico-física, la autonomía, la capacidad de cooperación, la responsabilidad y la aceptación de uno mismo, entre otros.

Valores todos ellos importantes para las personas en general, y absolutamente fundamentales en los niños con cardiopatías congénitas, ya que la percepción de sentirse “diferente”, la falta de autoestima y el miedo a ser rechazado por los compañeros suelen formar parte de la problemática psicológica a la que debe enfrentarse este colectivo.

Por ello, Menudos Corazones realiza campamentos de verano para niños y adolescentes con Cardiopatías Congénitas así como otras actividades de ocio.

2.1.1. Proyecto de campamentos de verano

Los niños cardiopatas congénitos deben someterse a repetidas intervenciones quirúrgicas que conllevan largas hospitalizaciones, como consecuencia, ven afectada su vida escolar, su relación con los amigos, sus actividades extraescolares, etc. Cuando vuelven a su entorno familiar y social, tanto las actividades que desarrollan como las relaciones con los demás se ven, igualmente, condicionadas por su dolencia y por los temores adquiridos durante su hospitalización.

Sin embargo, es frecuente que, cuando los niños con cardiopatías intentan acceder a actividades de ocio, sean rechazados argumentando su enfermedad, o que incluso, los propios padres, ante la inexistencia de atención médica específica en la actividad, les nieguen la participación.

Asimismo, cuando se les permite el acceso, las actividades que se desarrollan no están adaptadas a las necesidades de estos niños y adolescentes, lo que les obliga a permanecer marginados, minando seriamente su autoestima y fomentando la depresión y la automarginación.

En respuesta a esta situación, y en virtud del Artículo 31 de la Convención Internacional sobre los Derechos del Niño, de 29 de Noviembre de 1989, que reconoce el derecho del niño al descanso y el esparcimiento, al juego y a las actividades recreativas propias de su edad y a participar libremente en la vida cultural y en las artes, la Fundación, implantó en el año 2003 el proyecto Campamentos de verano.

Así, en 2007 ha tenido lugar *V Campamento de Verano de Menudos Corazones* desarrollado en el Colegio-Seminario Inmaculada y San Dámaso en las Rozas de Puerto Real (Madrid), desde el 23 al 30 de junio de 2007.

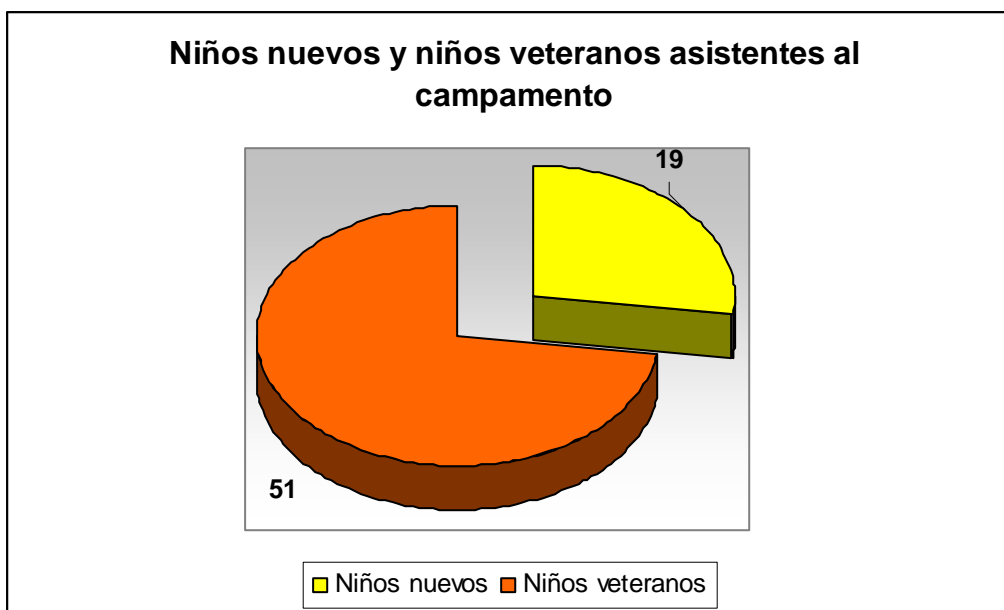
A partir de las experiencias de años anteriores, se introdujeron una serie de novedades, que dotaron al proyecto de una mejor planificación, organización y ejecución, así como, de una mayor cantidad de recursos gestionados más eficientemente.

Si bien el Grupo Cortefiel ha seguido siendo este año el patrocinador del programa se sumaron a la iniciativa otras entidades, tanto de carácter público como privado, que también aportaron su colaboración:

- INSTITUTO DEL MENOR Y LA FAMILIA DE LA COMUNIDAD DE MADRID
- CONSEJERIA DE SANIDAD DE LA COMUNIDAD DE MADRID
- CANAL ISABEL II
- CASBEGA
- DELOITTE
- JUTECO
- RENFE
- SPANAIR
- VOLVO ESPAÑA
- YVES ROCHER

Al campamento asistieron un total de 70 niños, 40 con cardiopatía de edades comprendidas entre los 7 y los 14 años, que se dividieron en 4 grupos: Pequeños, (14 niños de 7 A 8 años), Medianos I (16 niños de 9 y 10 años), Medianos II (15 niños de 11 y 12 años) y Mayores (25 niños de 13 y 14 años). Entre los asistentes 19 eran nuevos acampados (7.5% más que en 2006). Este relevo generacional nos garantiza la continuidad en el tiempo del proyecto.

Por otra parte, es destacable que se mantuvo una mayoría de “veteranos”, lo que demuestra el compromiso de las familias con el proyecto, así como, su nivel de satisfacción con el desarrollo del mismo.



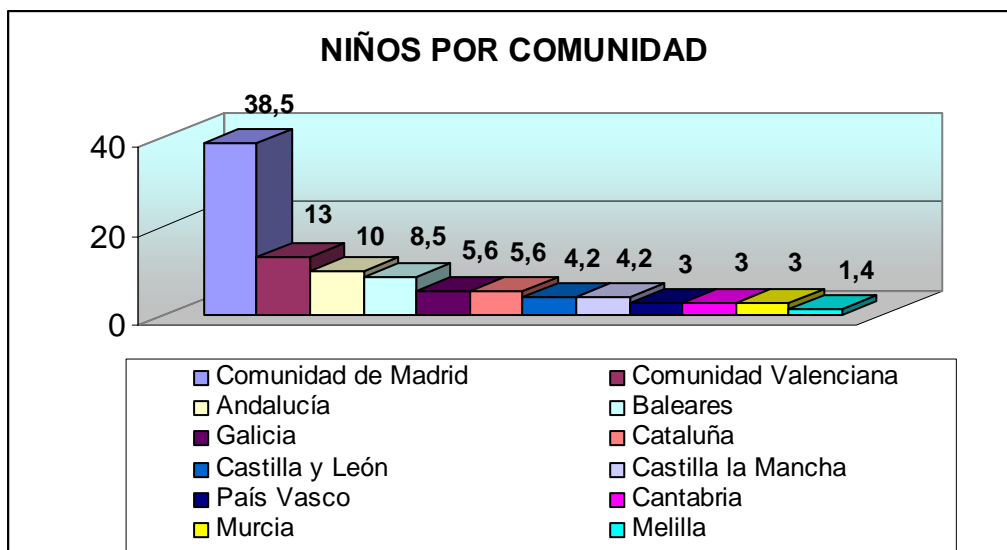
Fuente: elaboración propia.

La procedencia geográfica, fue muy variada. Los niños procedían de 12 de las 17 Comunidades Autónomas existentes.

Gráfico 5: Procedencia de los niños

Andalucía	7
Baleares	6
Cantabria	2
Castilla La Mancha	3
Castilla y León	3
Cataluña	4
Comunidad de Madrid	27
Comunidad Valenciana	9
Galicia	4
Melilla	1
Murcia	2
País Vasco	2

Fuente: Elaboración propia.



Fuente: Elaboración propia

Las actividades lúdico-formativas desarrolladas fueron:

- Talleres para favorecer la creatividad (lápices de arcilla, carpetas, los marca páginas, serpentinas, etc.); juegos para desarrollar el trabajo en grupo; juegos para quitar el miedo a la oscuridad sobre todo entre los más pequeños (velada de sentidos y “¿Qué apostamos?”); juegos cooperativos (el oso, plátano bananero); juegos para desarrollar el ingenio (saber y comer); juegos para desarrollar la confianza en el grupo (juegos de luces y sonidos); juegos para desarrollar la autoestima (caballero negro). Los mayores realizaron una gymkhana de sensibilización con las diferentes discapacidades físicas y psíquicas.
- Una excursión a la Cañada Real, ubicado en Peralejo cerca del Escorial. “Cañada Real” es un centro de recepción y acogida de fauna salvaje herida de la Comunidad de Madrid.
- Actividades de gran grupo, entre las que se encuentra el juego “Furor”, basado en el programa de la televisión, una gymkhana organizada en torno a la temática “los diferentes países”, o juegos tradicionales con pelotas, balones, paletas, etc.
- Tiempo libre y juegos de agua en la piscina que el albergue posee.

2.2.2. Proyecto Visitas

“Al zoo en familia”.

El día 1 de junio de 2007, con motivo de la celebración del Día Internacional del Niño con Enfermedades Crónicas, el Zoo de Madrid invitó a los hospitales y asociaciones a una jornada lúdico-educativa. Menudos Corazones distribuyó las invitaciones entre sus asociados y colaboradores acudiendo, finalmente, un total de 55 niños con sus padres.

II. DEPARTAMENTO DE ADOLESCENTES Y JÓVENES

A lo largo del año 2007, la Fundación Menudos Corazones ha seguido adelante con el programa dirigido a los adolescentes y jóvenes con cardiopatías congénitas, que inició en 2006, e implantado nuevos proyectos.

1. Proyecto de creación de material lúdico-educativo para niños y adolescentes con Cardiopatías Congénitas

Con este proyecto pretendemos favorecer la recuperación y la prevención de problemas psico-sociales en los niños y jóvenes con Cardiopatías Congénitas a través de una terapia de autoayuda combinada.

Surge como una respuesta a las necesidades de adaptación social, al elevado índice de fracaso escolar originado por el absentismo, los bajos niveles de autoestima y la inseguridad detectados entre los jóvenes cardiopatas congénitos. El proyecto, pretende abarcar el problema en sus orígenes, creando un material lúdico-educativo que:

- a) Ayude a los adolescentes a afrontar los procesos de hospitalización y las intervenciones.
- b) Aporte a los adolescentes herramientas para superar de forma positiva y constructiva la ansiedad, el miedo a lo desconocido, los temores concretos a la separación de los padres y el entorno familiar, al dolor, a los procedimientos invasivos, a la separación de sus compañeros y amigos, a las largas recuperaciones post-operatorias...
- c) Potencie la autoestima.
- d) Prevenga y palie las secuelas derivadas de los periodos de absentismo escolar, como el fracaso escolar.

La implantación de este programa conlleva la creación de unos materiales en forma de cuentos o cómics, que aborden cuestiones que frecuentemente preocupan a éste colectivo. En 2007 se ha materializado la labor llevada a cabo en 2006 por un grupo de autoayuda formado por cinco jóvenes cardiopatas liderado por una psicopedagoga, que se encargaron de evaluar y seleccionar los temas sobre los que versarán los cuentos y /o cómics que se diseñasen. Se cerraron la temática y los contenidos de 2 cómics: uno sobre "Cicatrices" para niños de 12 a 14 años y otro sobre "Adherencia al tratamiento y prescripciones médicas" para adolescentes de 15 a 18 años.

Así, este año, tras presentar los 2 proyectos a diferentes convocatorias, se obtuvo la colaboración económica de DKV Seguros y de la Fundación Medtronic para proceder al diseño y edición de los mismos. La primera entidad se ha encargado de financiar el título “Miguel, cuando el corazón crece” mientras que Medtronic se ha encargado de financiar “La muestra del valor”. Al finalizar el año, el diseño gráfico y maquetación de ambas publicaciones estaba prácticamente terminado y, por tanto, saldrán a la luz en los primeros meses del año próximo.

2. I Campamento para adolescentes con cardiopatías congénitas.

Hasta el año 2006 se llevaba a cabo un único campamento dirigido a niños y adolescentes de edades comprendidas entre los 7 y los 17 años. Sin embargo, para atender las necesidades específicas de los adolescentes, en 2007 hemos llevado a cabo la organización de dos campamentos, uno dirigido a niños entre los 7 y los 14 años (descrito anteriormente), y otro para los adolescentes de edades comprendidas entre 15 y 17 años.

Al *I Campamento de Verano para adolescentes*, acudieron un total de 12 niños. De ellos, 7 padecían una cardiopatía y 5 no. Al igual que, en el otro campamento, los no cardiopatas deben guardar algún tipo de relación con los afectados (vínculos familiares o de amistad).

Dicho campamento se desarrolló en el Centro de Alto Rendimiento Los Narejos (Murcia) a orillas del mar donde los acampados disfrutaron de la iniciación a la vela, uno de los deportes que estos chavales pueden practicar. Asimismo, durante la semana se organizaron talleres formativos sobre temas tan importantes como la sexualidad en los jóvenes cardiopatas, a cargo del médico del campamento.

Asistentes por Comunidad Autónoma

Andalucía	4
Castilla La Mancha	3
Castilla y León	1
Comunidad de Madrid	4



Fuente: elaboración propia

III. DEPARTAMENTO DE FAMILIA

1. PROGRAMA DE APOYO A LAS FAMILIAS DESPLAZADAS

La dificultad intrínseca de las técnicas intervencionistas realizadas a los niños con Cardiopatías Congénitas exige la máxima centralización en unidades en las que se traten el mayor número posible de afectados, lo que determina el que un porcentaje muy elevado de familias con hijos/as cardiopatas tengan que desplazarse fuera de su lugar de residencia habitual.

1.1. Proyecto Acogida

La hospitalización de los niños en centros sanitarios situados fuera de su ciudad habitual de residencia genera una serie de dificultades para los afectados:

Aislamiento emocional: El niño y las personas que lo acompañan se encuentran lejos de los suyos en una situación ya en sí misma angustiosa.

Desgaste económico: Más del 60 % de las familias superan los 15 días de estancia en la capital. El Instituto Nacional de Salud (INSALUD) o las Consejerías de Sanidad “ayudan” a las familias con cantidades claramente insuficientes.

Problemas laborales: Las familias pierden las referencias de su entorno habitual generando una discontinuidad en sus compromisos y quehaceres cotidianos, sociales, familiares y laborales.

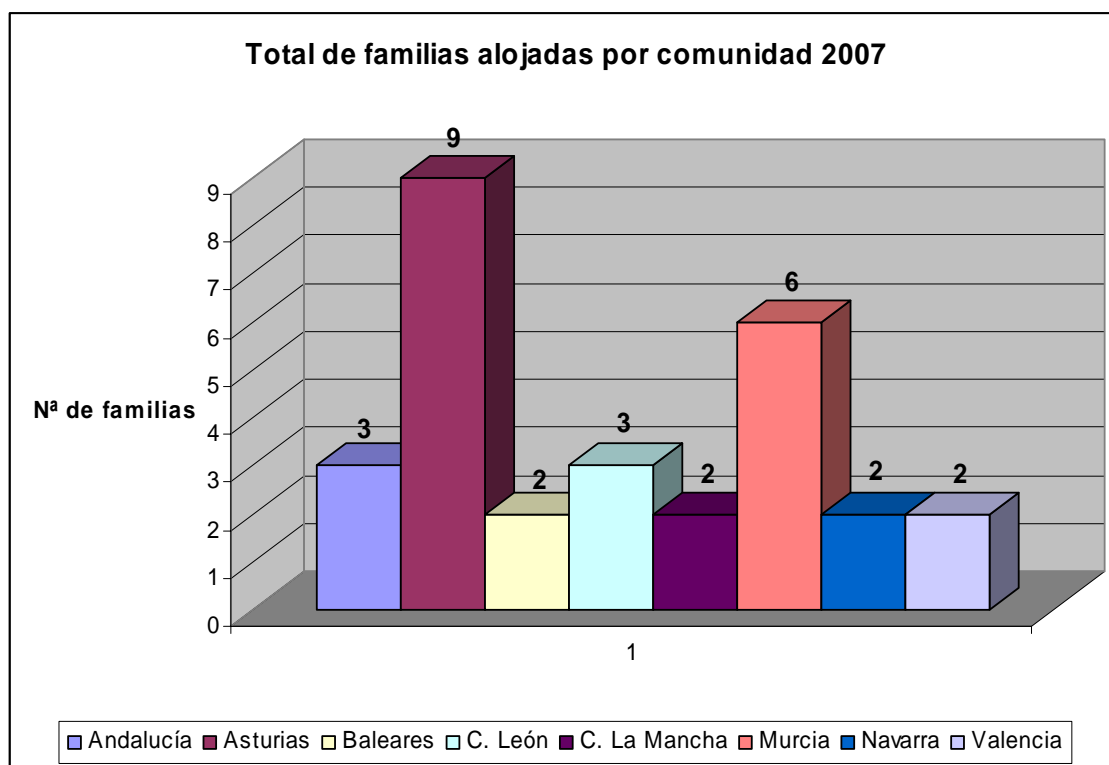
Desgaste físico y psíquico: Las familias con menos recursos económicos, permanecen en el hospital todo el tiempo que dura el ingreso de sus hijos. Esto conlleva dormir en las salas de espera, no tener un cuarto de baño para asearse o cambiarse, comer en las cafeterías, etc. La precariedad de estas condiciones se suma a la problemática creada por la enfermedad para disminuir la capacidad de reacción de los padres, factor que repercute a su vez negativamente en la recuperación de los hijos.

La Fundación Menudos Corazones trata de ayudar a las familias a buscar soluciones para estos problemas, en especial, el problema de alojamiento, a través de dos recursos: Un piso de Acogida, y las habitaciones que ofrece la Cadena de Hoteles NH. Con estos dos recursos en 2007 hemos alojado a 71 familias con una estancia media de 26 días.

1.1.1. Proyecto piso de acogida: 29 familias alojadas.

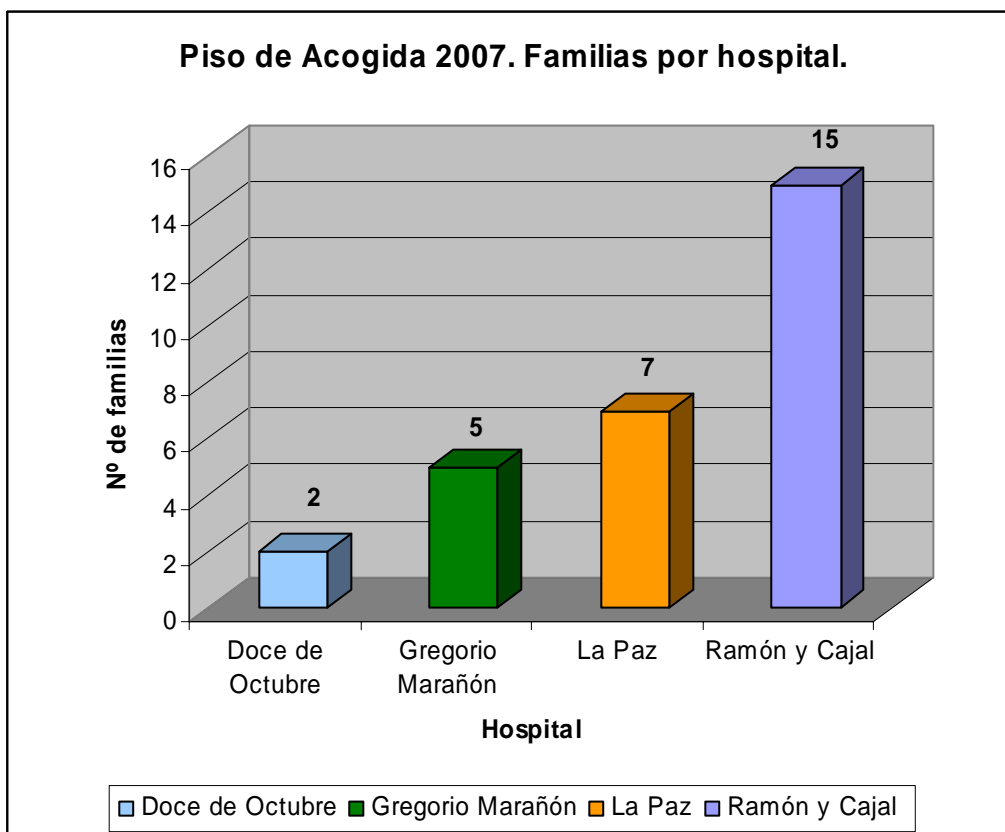
La gestión general del proyecto de acogida se realiza desde la sede de la Fundación con personal contratado pero, en el caso del piso, contamos con el apoyo de personas voluntarias que llevan a cabo una supervisión adicional para garantizar el cuidado de las instalaciones y el cumplimiento de las normas de convivencia, y que están en contacto permanente con la oficina de Menudos Corazones.

Durante el año 2007, se han acogido a 29 familias procedentes de todo el territorio nacional, de tal modo que, 3 fueron de Andalucía, 9 de Asturias, 2 de Baleares, 3 de Castilla León, 2 de Castilla La Mancha, 6 de Murcia, 2 de Navarra y 2 de C. Valenciana. Aunque la estancia media en el piso ha sido de 33 días, destacamos que una de las familias entró en el mes de febrero y a 31 de diciembre continuaba entre nosotros.



Fuente: Elaboración propia.

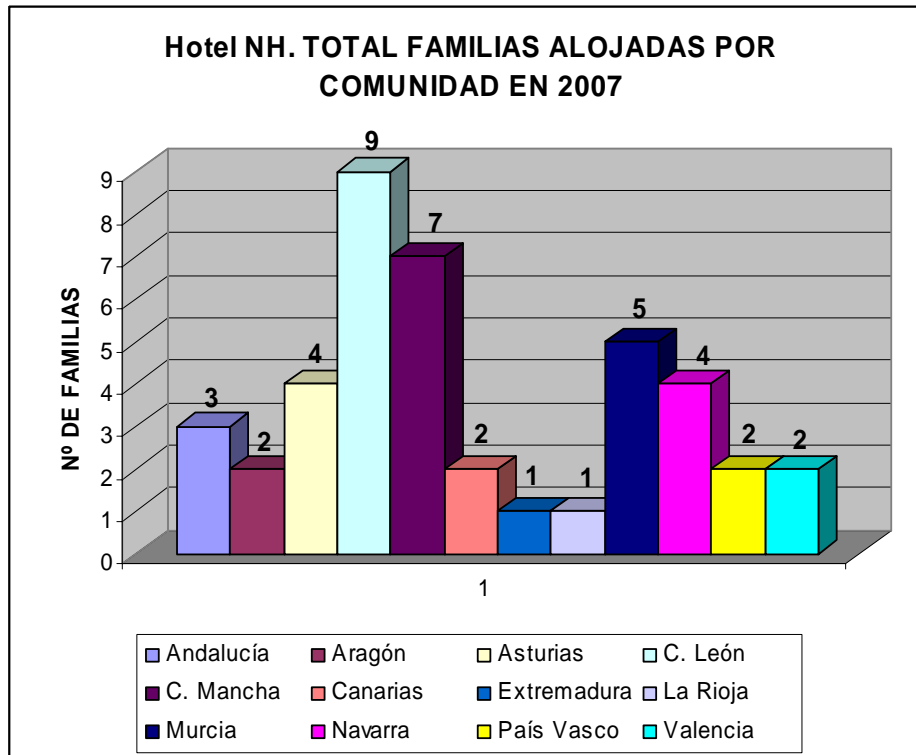
La cercanía del piso, ubicado en el barrio de Sanchinarro, a los Hospitales públicos, Ramón y Cajal y la Paz, explica que la mayor parte de las familias que se han alojado en él acudan a dichos hospitales.



Fuente: Elaboración propia

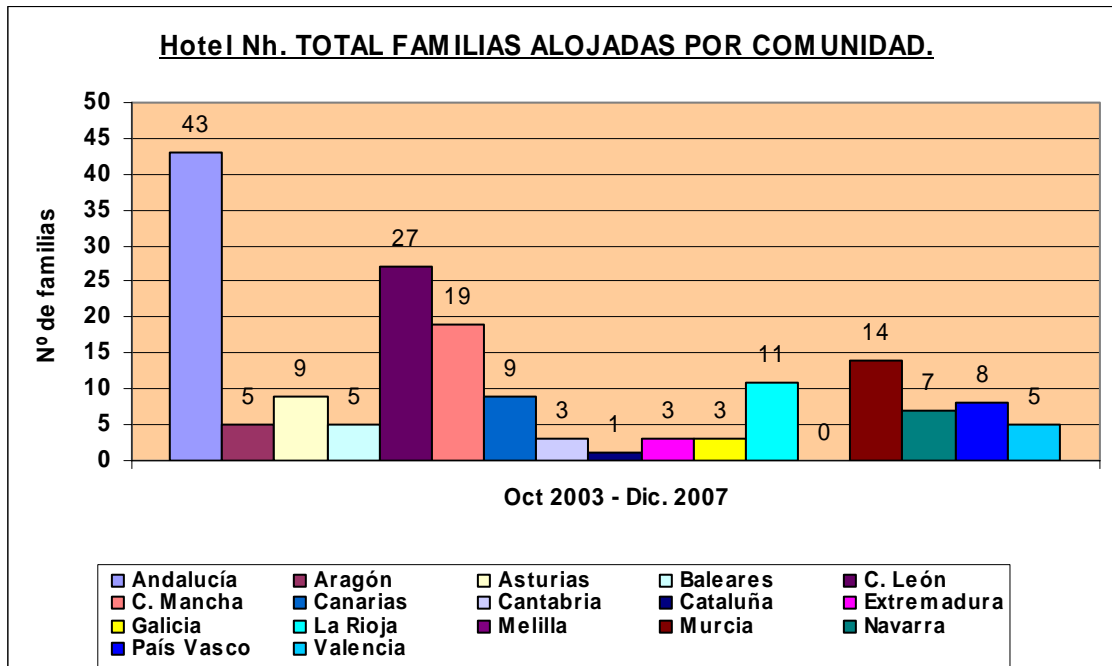
1.1.2. Convenio con NH hoteles: 42 familias alojadas

En 2007, Menudos Corazones ha renovado con los hoteles NH su convenio de colaboración a través del cual la cadena de hoteles, se compromete a poner a disposición de la Fundación tres habitaciones para que lo puedan utilizar, en régimen de alojamiento, las familias desplazadas que vienen a Madrid para que sus hijos con cardiopatías sean intervenidos en alguno de los hospitales de la capital. Una habitación más que en el año 2006. Así, en 2007, a través de este recurso, hemos dado cobertura a 42 familias con una estancia media de 18 días por familia.



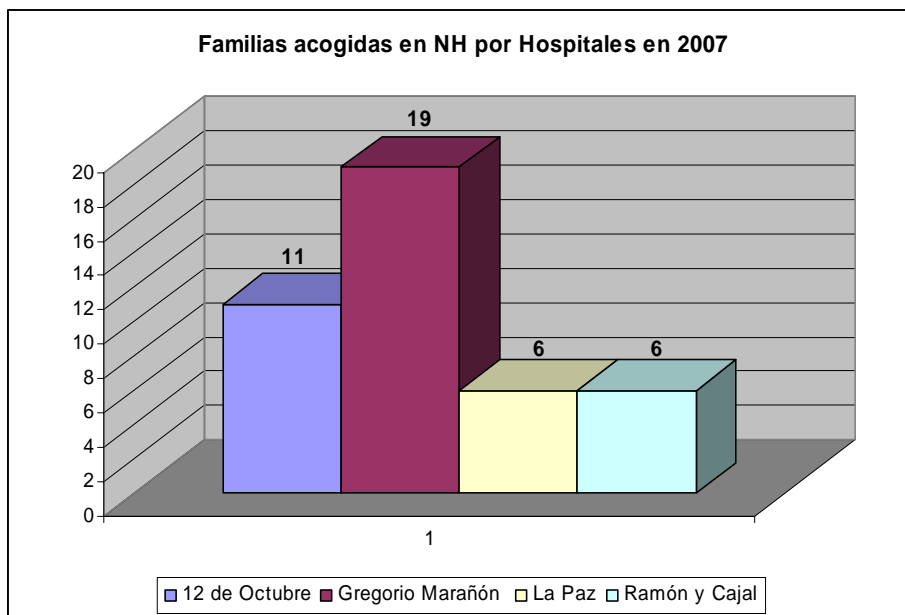
Fuente: Elaboración propia

Al igual pasa con el piso de acogida, en NH la procedencia de las familias es muy variado, de tal modo que en el año 2007, las 42 familias proceden de: 3 de Andalucía, 2 de Aragón, 4 de Asturias, 9 C. de León, 7 de C. La Mancha, 2 de Canarias, 1 Extremadura, 1 de La Rioja, 5 de Murcia, 4 de Navarra, 2 del País Vasco, 2 de C. Valenciana.



Fuente: Elaboración propia

La mayor parte de las familias que se benefician de este recurso acuden al Hospital Gregorio Marañón, dado que este centro hospitalario es el más cercano al hotel NH en el que nos ceden las habitaciones.



2. PROGRAMA PSICO-SOCIAL

2.1. Proyecto Grupos de Ayuda Mutua

En muchos casos inicialmente muy complicados, los niños cardiopatas consiguen disfrutar de una vida plenamente normalizada. Resulta muy positivo que los familiares se relacionen con otras familias cuyos hijos padecieron o padecen la misma enfermedad, para que puedan comprobar que las dificultades que ellos están viviendo pueden ser superadas. Este contacto ayuda a combatir las fases de angustia, impotencia y depresión por las que pasan muchas familias afectadas por esta problemática.

La Fundación Menudos Corazones ha mantenido y ampliado la red de ayuda mutua que venían desarrollando las asociaciones y que permite poner en contacto a unas familias con otras con el fin de que intercambien información y apoyo. Esta tarea sigue siendo altamente valorada por los afectados.

2.1.1. Hospitales

En 2007 hemos celebrado 157 reuniones semanales de padres en los hospitales Ramón y Cajal, La Paz y Gregorio Marañón de Madrid. Estas reuniones forman parte de un proyecto de grupo de autoayuda entre cuyos fines destacan los siguientes:

- Facilitar la comunicación abierta y explícita de necesidades y sentimientos acerca de la cardiopatía de su hijo/a.
- Ofrecer un espacio a las familias para encontrarse y apoyarse mutuamente, facilitando el acceso a actividades que más allá del aspecto terapéutico, refuercen sus relaciones interpersonales y hagan más agradable y humana su estancia en el hospital.
- Paliar las consecuencias de los largos períodos de hospitalización que a menudo sufren estos niños y sus familias.
- Ofrecer a los familiares estrategias de afrontamiento, y recursos para la crianza y educación de los niños.

Las reuniones están lideradas por nuestra psicóloga y, en ocasiones, se suman padres o cardiopatas adultos que con sus testimonios y experiencias contribuyen a ayudar a los familiares de los niños ingresados.

2.1.2. Contactos personales

A las familias que no tienen acceso a Internet, o que prefieren un contacto telefónico y/o personal, se les pone en contacto con familias que tengan los mismos tipos de cardiopatías, o que hayan pasado por experiencias similares.

2.2. Proyecto de Apoyo Psicológico

La Fundación cuenta con un proyecto de apoyo a las familias para conseguir que acepten tanto la enfermedad de sus hijos como la serie de problemáticas familiares que dicha enfermedad genera.

El objetivo es doble:

- que puedan contribuir a una más rápida recuperación física y psicológica de sus hijos.
- que se mantenga la estabilidad familiar con el fin de prevenir problemas psicológicos posteriores.

2.2.1. Convenio con la psicóloga D^a. Araceli Galindo

Menudo Corazones firmó un convenio de colaboración con la psicóloga especialista D^a Araceli Galindo Laguna, mediante el cual se ofrece apoyo psicológico a los niños y adolescentes con cardiopatías congénitas o/y a sus familias, disfrutando de precios especiales las familias asociadas a la Fundación.

2.2.2. Atención psicológica desde la fundación.

Durante 2007 las psicólogas de la fundación han podido dar atención grupal e individual a las familias afectadas, tanto en los propios hospitales como en la sede de Menudos Corazones. Del mismo modo, se han atendido consultas realizadas a través del teléfono o vía e-mail. Hemos registrado un total de 909 intervenciones.

3. SERVICIO DE INFORMACIÓN

Las Cardiopatías Congénitas son el gran desconocido de nuestra sociedad, por lo que las familias, al verse afectadas por el nacimiento de un hijo cardiópata, lo primero que demandan es información.

Esta información, en general, resulta difícil de comprender por la complejidad técnica de los tratamientos que se practican y del lenguaje médico, lo que conlleva que tras leer información sobre las Cardiopatías las familias se sientan aún más desconcertadas.

Con el objetivo de poder responder a esta demanda y paliar las dificultades de comprensión, la Fundación ofrece a todas las personas interesadas, los siguientes programas:

3.1. Servicio telefónico

A todas las personas interesadas y que así lo deseen, se les ofrece la posibilidad de ponerse en contacto telefónico con la Fundación, donde se les atenderán todas sus preguntas o dudas, tanto sobre la propia entidad y sus proyectos y actividades como sobre las Cardiopatías en general.

Las demandas que mayoritariamente se realizan a través del teléfono son las siguientes:

- Contacto con otras familias afectadas/ afectados adultos, para el intercambio de información y /o experiencias.
- Solicitud de información sobre médicos u Hospitales para pedir segundos diagnósticos.
- Solicitud de envío de información, guías, artículos de interés.
- Información sobre derechos laborales.
- Solicitud de alojamiento para el piso de acogida y NH

El perfil de personas que demanda atención telefónica es:

- Familias afectadas
- Asociados de algunas de las asociaciones locales
- Trabajadores sociales de la Administración
- Médicos de atención primaria
- Enfermeras
- Personal de las Unidades de Cardiología Pediátrica y de Cirugía Cardíaca Pediátrica
- Voluntarios
- Profesores

3.2. Página Web: www.menudoscrazones.org

En el 2007 hemos potenciado el trabajo realizado en nuestra página web, convirtiéndola en un soporte real de comunicación de nuestra entidad. Poco a poco, le vamos dando más coherencia en los contenidos y en la forma. Hemos conseguido la actualización semanal de la misma.

Desde el 1 de enero de 2007 hasta el 31 de diciembre de 2007 se han contabilizado 94.557 visitas lo cual supone un aumento del 64,54% en relación con el nº de visitas del año 2006.

Visitas a www.menudoscrazones.org		
Mes	2006	2007
Enero	4272	6154
Febrero	6119	6814
Marzo	5400	7460
Abril	4322	6870
Mayo	5272	7763
Junio	4838	9941
Julio	3684	8458
Agosto	3235	7603
Septiembre	3779	7842
Octubre	4678	8389
Noviembre	5382	9104
Diciembre	6485	8.159
TOTAL	57.466	94.557

3.3. Publicaciones

3.3.1. Guías

Para atender las necesidades de información de socios, afectados y demás personas interesadas, la Fundación cuenta con una serie de guías y folletos, que distribuye gratuitamente, y, en las que se tratan diversos temas relacionados con el mundo de las Cardiopatías.

La Fundación ha elaborado y editado, varias guías que tratan de dar respuesta y consejos prácticos, sobre las preguntas más frecuentes de los padres y / o entorno de los niños cardiopatas. Disponemos de los siguientes títulos:

- “Guía del cuidado de los dientes para niños con problemas de corazón”, patrocinada por el Instituto de Salud Pública de la Comunidad de Madrid. (2ª Edición 2004).
- “Tengo un niño con una cardiopatía en el aula”, patrocinada por el Defensor del Menor de la Comunidad de Madrid. (2ª Edición 2004).
- “Consejos para la vuelta a casa después de una cirugía cardiovascular”, patrocinada por la Consejería de Sanidad y Consumo de la Comunidad de Madrid, (Madrid 2004).
- “Ideas para perder el miedo a las agujas”, patrocinada por el Instituto de Salud Pública de la Comunidad de Madrid. (Madrid 2006)

Por otra parte, Menudos Corazones, contribuye a la difusión de guías y folletos elaborados y editados por otras entidades, y que se han distribuido a los socios y demás personas interesadas.

En esta colección podemos encontrar los siguientes títulos:

- “Manual para padres de niños con Cardiopatías Congénitas”. Editado por la Sociedad Española de Cardiología Pediátrica y Cardiopatías Congénitas. Madrid, 2006.
- “Algunas preguntas y respuestas sobre la infección debida a Virus Respiratorio Sincitial en niños con Cardiopatías Congénitas”. Editado por la Sociedad Española de cardiología Pediátrica y Cardiopatías Congénitas. Madrid, 2006.
- CD sobre diferentes tipos de Cardiopatías Congénitas, Dr. Efrén Martínez Quintana. Con el respaldo de Sociedad Española de Cardiología y la Fundación Menudos Corazones. Año 2006.

3.3.2. Revista Menudos Corazones

Gracias al patrocinio de los laboratorios PFIZER, a lo largo de 2007, se ha continuado con la publicación de la revista “Menudos Corazones”, editando en mayo 2.500 ejemplares de un nuevo número.

En ella se pretende dar a conocer las actividades de la Fundación. También, a través de artículos de fondo, se da respuesta y consejos a los padres sobre cuestiones prácticas relacionadas con la educación, la salud, aspectos psicológicos, etc. Asimismo, se dedica un espacio donde los afectados pueden expresar sus vivencias y opiniones.

Entre otros, en este número, han aparecido artículos sobre la rehabilitación del paciente con cardiopatías, la cirugía de las cardiopatías congénitas, la asistencia prestacional, el cuidador...

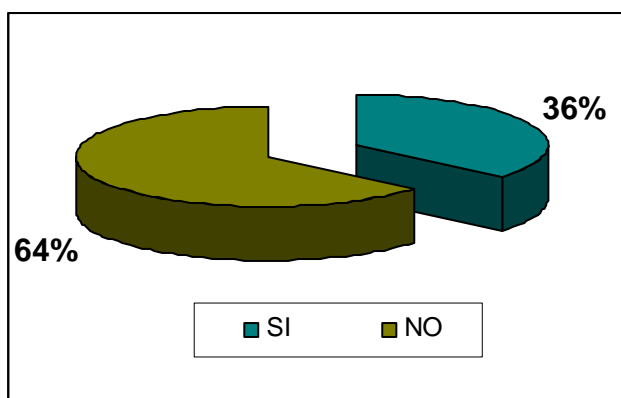
IV. DEPARTAMENTO DE FORMACIÓN Y SENSIBILIZACIÓN.

1. IV Jornadas Nacionales sobre Cardiopatías Congénitas

Por cuarto año consecutivo, Menudos Corazones organizó en Madrid, los días 27 y 28 de Octubre de 2007 las Jornadas Nacionales sobre Cardiopatías Congénitas. Como el año anterior, han sido declaradas de interés sanitario por la Comunidad de Madrid. Como otros años, la Fundación contó con el patrocinio de Pfizer y la colaboración de NH Hoteles. A ellas, acudieron 131 personas entre ponentes, asociaciones, personal de la Fundación, padres y niños.

Grupo de interés	Cantidad
Afectados	56
Representantes de las Asociaciones	17
Ponentes de las Jornadas	10
Niños	30
Patronos y personal de la fundación	10
Voluntarios	8

El 36% de los asistentes a las Jornadas acudieron por primera vez, mientras el 64% ya han acudido a una de las tres Jornadas que se han organizado con anterioridad.



Fuente: Elaboración propia

En la mesa inaugural participaron la directora del Instituto Madrileño del Menor y la Familia D^a. Paloma Martín Martín, al igual que la presencia del presidente de la Fundación Pfizer D. Francisco García-Pascual, y D^a. María Escudero Presidenta de Menudos Corazones.

Tras ésta, comenzó una de las ponencias, titulada: "Nutrición en los niños con cardiopatías congénitas" por D^a. Susana Cobos Hinojal, supervisora de cardiología Pediátrica H.G.U Gregorio Marañón y D^a. Laura Cervantes, enfermera de Cardiología Pediátrica H.G.U Gregorio Marañón, en la cual explicaron la

importancia de la nutrición en estos niños y los alimentos indicados en dietas sin grasas para niños que presentan quilotorax.

Posteriormente, se celebró una mesa en la que se presentó una nueva publicación de la fundación: el cómic “Miguel, cuando el corazón crece”. En ella participaron D^a. María Escudero, presidenta de la Fundación Menudos Corazones, el Dr. D. Luís Miguel Gallardo, médico representante de DKV Seguros, empresa financiadora del proyecto y D^a. Marta Medina, D^a. Marta Boullón y D^a Natalia Rojas el grupo de personas que trabajó sobre sus contenidos.

Seguidamente se habló sobre, “La Importancia de la escolarización en los niños con cardiopatías congénitas”, en una mesa en la que intervinieron D^a. Cristina Díaz y D^a. Hortensia Díaz, miembros del equipo psicoeducativo de ASION (Asociación Infantil Oncológica), que expusieron sus experiencias personales y profesionales en este campo.

Para terminar la primera parte de la mañana el Dr. D. José Santos de Soto, Jefe de Sección de Cardiología Pediátrica del Hospital Virgen del Rocío de Sevilla, expuso el “Origen y puesta en marcha de la Sociedad Española de Cardiología Pediátrica y Cardiopatías Congénitas”.

A primera hora de la tarde se desarrollaron, de manera paralela, diversos talleres monográficos sobre los distintos programas que Menudos Corazones lleva o llevará cabo en un futuro, con el objetivo de conocer la opinión de los afectados en relación con ese proyecto y de lograr la interacción y la participación activa de los padres dentro de ellos. Los talleres fueron: “Campamentos de verano”, “Guías Informativas”, “Intervención en Hospitales”, “Apoyo Escolar”, “Reuniones de padres”, “Convivencia Familiar” y “Relaciones con las Asociaciones”.

En la segunda parte de la tarde se mantuvo la dinámica de las mesas de trabajo. Se desarrollaron 5 mesas de trabajo: de 0 a 4 años, de 5 a 8 años, de 9 a 12 años, de 13 a 17 años y una dedicada a adultos. Los asistentes elegían la participación en una u otra según su propia situación o la de sus hijos. En ellas se intentó descubrir las necesidades que surgen a nivel familiar, médico y social, dependiendo de la edad.

Este año como novedad se ha realizado una cena cocktail con los asistentes a las Jornadas en la cual se hizo entrega, por primera vez, de los Premios al Voluntariado, el cual recayó en D^a Natalia Rojas por la labor realizado durante estos años como voluntaria de la Fundación y en el Dr. D. Luís Molina por su dedicación en los cuatro primeros campamentos organizados por la Fundación. Por último se le reconoció al Dr. D. José Santos de Soto su labor en la Sociedad Española de Cardiología Pediátrica.

El último día, para cerrar las jornadas, se realizaron dos talleres. Uno dirigido a los padres y a los niños y otro dirigido a los miembros de las asociaciones de pacientes que asistieron a las jornadas. El primero, impartido por D^a Esther Sáez, psicóloga formadora y animadora sociocultural, estuvo dedicado

al Juego entre padres e hijos y el segundo, dirigido por D^a. Cristina Coca, psicóloga del Instituto Antãe, se les brindó a las asociaciones posibles herramientas para tratar y acompañar a las familias afectadas en su trabajo diario.

La organización, en esta edición, de actividades de ocio para los niños ha tenido una gran aceptación por partes de las familias, ya que de este modo, se facilitaba la asistencia de los padres al acto.

2. Cursillo de Cardiopatías Congénitas para Monitores de ocio y tiempo libre

Una parte fundamental del proyecto Campamento de Verano Menudos Corazones, son los monitores que convivirán y trabajarán con los niños. Para entrar a formar parte del proceso de selección, se les exigen dos requisitos previos: poseer el título oficial de monitor de ocio y tiempo libre y asistir al cursillo de Cardiopatías Congénitas para monitores de ocio y tiempo libre que la Fundación organiza.

El objetivo del cursillo es dotar a los monitores de unos conocimientos básicos sobre las Cardiopatías Congénitas, saber qué actividades pueden realizar con los niños y adolescentes con cardiopatías y como puede afectar las cardiopatías en los diferentes planos del desarrollo de los niños.

En esta ocasión se celebraron tres sesiones, el 17, 24 y 31 de marzo respectivamente, a las que acudieron 13 monitores. De ellos se seleccionaron finalmente a los 9 que se unieron a algunos de años anteriores para responsabilizarse de la V Edición del Campamento Menudos Corazones.

Durante la primera sesión, se realizó una introducción de la trayectoria y proyectos de Menudos Corazones, a cargo de la Directora de la Fundación D^a. Amaya Sáez y una dinámica de presentación para que los participantes entrasen en contacto, a cargo de D^a Elisa Pedraza monitora del IV Campamento de Menudos Corazones. Posteriormente se realizó un test psicotécnico que ayudó a la selección de los monitores para el campamento.

Después se desarrolló la sesión "Introducción a las Cardiopatías", a cargo del Dr. D. Enrique Maroto del Hospital Gregorio Marañón de Madrid y por último, se realizó una mesa redonda en la cual acudieron monitores de otros años para informar y contar sus propias experiencias dentro del Campamento de Menudos Corazones.

El segundo día comenzó con una charla en la que, el Dr D. Enrique Maroto expuso las actividades de ocio adecuadas para los niños con cardiopatías, y que se complementó con el curso de reanimación cardiopulmonar, a cargo de D^a Cristina Relaño, enfermera del Hospital Gregorio Marañón. Por la tarde la psicóloga de la Fundación Menudos Corazones D^a. Aldana Zavanella Díaz trató sobre las cardiopatías congénitas desde el punto de vista psicológico. Para terminar el día se trató el Síndrome de Marfan de especial relevancia, dado el elevado número de niños asistentes al Campamento que, además de padecer

Cardiopatías Congénitas padecen este síndrome. Esta conferencia estuvo a cargo de D^a. Natalia Rojas, vicepresidenta de la Asociación de afectados por el Síndrome de Marfan de Madrid y voluntaria de Menudos Corazones.

El último día del curso la enfermera que acude al campamento, D^a. Gloria Martín, enfermera de la Unidad de Neonatos del Doce de Octubre, realizó una ponencia sobre las recomendaciones socio-sanitarias con los niños con cardiopatías. Posteriormente se realizó una conferencia sobre el Síndrome de Hiperactividad a cargo de D^a. Isabel Orjales Villa, debido al elevado número de niños asistentes al Campamento que lo padecen.

El cursillo finalizó con una charla por parte de D^a. María Escudero, Presidenta de la Fundación Menudos Corazones, en la que se trataron las Cardiopatías desde el punto de vista social.

3. Participación en Congresos y Jornadas

La posibilidad de participar en foros de debate, en los que se intercambian experiencias, conocimientos y expectativas, da a la Fundación la posibilidad de hacer real y efectivo su objetivo de sensibilización y difusión de la problemática de las Cardiopatías, para que desde los foros de expertos se transmitan a la sociedad en su conjunto.

Por otra parte, los cursos de formación para el personal de Menudos Corazones, son imprescindibles, para estar en continuo reciclaje y la vanguardia de lo que acontece en el Tercer Sector en general, y en el mundo de las Cardiopatías Congénitas, en particular.

Así, la Fundación ha participado durante el 2007, impartiendo alguna charla en los siguientes Congresos, jornadas y cursos:

- Encuentro organizado por la Asociación de Padres de Niños Cardiópatas de Galicia, 18 de Febrero. Charla impartida por Aldana Zavanella (psicóloga de la Fundación): “Las herramientas para enfrentarse de forma sana y realista a la enfermedad de sus hijos”.
- Clase de cardiopatías congénitas para futuros auxiliares de enfermería. 5 de marzo.
- XIV Reunión de cardiología pediátrica para enfermería, celebrada en el Hospital Universitario Gregorio Marañón del 7 al 10 de marzo. La psicóloga de la Fundación Aldana Zavanella, intervino con la conferencia “Cardiopatías Congénitas: los padres y el hospital. Fases, necesidades y pautas de intervención”
- I Encuentro Europeo de Cardiopatías Congénitas en el que se reunieron Menudos Corazones y varias entidades homólogas de Suecia, Alemania y Noruega. 23 y 24 de marzo.

- II Curso de Actualización en Cardiología Pediátrica para Enfermería en el Hospital Ramón y Cajal de Madrid. 23, 24 y 25 de abril. Charla: “Apoyo social a familiares de pacientes con cardiopatía”.
- Foro de minorías sobre “El niño enfermo crónico en la escuela”, 17 de mayo.
- Jornada de deporte y cardiopatía, organizada por la Asociación Todo Corazón de Murcia. 29 de septiembre y 6 de octubre. Participación de la psicóloga de la Fundación, Belén Tarrat, con la charla “La integración de los niños y adolescentes con cardiopatías a través de la actividad física”.

Por otro lado el equipo técnico de la fundación ha asistido a las siguientes Jornadas y Cursos:

- Grupo de discusión “Análisis de las personas con discapacidad”. 23 de mayo.
- V Congreso Nacional de Cardiología Pediátrica y Cardiopatías Congénitas, organizado por la Sociedad Española de Cardiología Pediátrica y Cardiopatías Congénitas. 24, 25 y 26 de mayo.
- Jornada de pediatría Social celebrada en la Unidad de Pediatría Social del Hospital Niño Jesús. 4 y 5 de junio.
- Taller de Habilidades de Relación y Apoyo Emocional, impartido por Antae 9 de octubre.
- III Congreso Nacional de Psicooncología, 18, 19 y 20 de octubre.
- Jornada de Ayuda Mutua y Salud organizada por la Dirección General de Salud Pública y Alimentación de la Comunidad de Madrid. 25 de octubre.
- III Jornadas sobre Duelo organizadas por el Centro de Humanización de la Salud. 6 y 7 de diciembre.
- VIII Curso de Cardiología Pediátrica y I Curso de Cardiopatías Congénitas del Adulto, celebrado en el Hospital Vall D’Hebrón de Barcelona. 27 y 28 de noviembre.

4. Charlas sobre cardiopatías en Hospitales.

En 2007 se ha organizado un ciclo de charlas sobre cardiopatías congénitas en el Hospital Ramón y Cajal de Madrid dirigidas tanto los padres de niños con cardiopatías congénitas como al propio afectado, en caso de personas adultas. Las charlas impartidas fueron:

- 14 de febrero de 2007. “El cateterismo cardiaco”, Dr. D. César Avelleira Pardeiro, cardiólogo infantil.
- 16 de mayo de 2007. “Mi hijo tiene arritmias y/o marcapasos: pautas para padres”. Dr. D. Jaime González, cardiólogo infantil.
- 6 de junio de 2007. “La clasificación práctica de las cardiopatías congénitas”, Dra. Quero, cardióloga infantil.

V. DEPARTAMENTO DE RELACIONES INSTITUCIONALES

1. Participación en eventos benéficos

Menudos Corazones participa a lo largo del año en eventos benéficos de diversa índole que tienen una doble finalidad: por un lado suponen el cumplimiento de uno de los objetivos, como es el de difusión y sensibilización sobre la problemática de las Cardiopatías Congénitas, y por otro, se recaudan fondos que permiten continuar con los proyectos y programas de la Fundación.

Premiere benéfica de “Barbie y la magia del Arco Iris”.

Organizada por Universal Pictures y Mattel. 17 de febrero.

Maratón de Barcelona.

Jesús Gómez, socio y colaborador de Menudos Corazones corrió, el 4 de marzo, en la Maratón de Barcelona, solidarizándose con la Fundación. Recaudó fondos con el patrocinio que sus amigos le hicieron de los metros recorridos.

Rastrillos solidarios Cortefiel.

El Grupo Cortefiel, habitual colaborador de Menudos Corazones, organizó, en el mes de abril y en el mes de noviembre sus habituales rastrillos benéficos a favor de la Fundación. de las colecciones de primavera-verano y otoño-invierno respectivamente.

Torneo de golf Cortefiel.

En el mes de junio, el Grupo Cortefiel organizó, en el campo de golf de El Olivar de la Hinojosa (Madrid), el II Torneo Benéfico de Golf a favor de Menudos Corazones, al que acudieron miembros de la Fundación y gran cantidad de personajes públicos. Para finalizar el acto, representantes del Grupo Cortefiel hicieron entrega a la Fundación de un talón que contribuyó a cubrir los gastos del IV Campamento de verano Menudos Corazones.

Tómbolas benéficas.

Con motivo de las fiestas de fin de curso, los colegios San José Obrero de Pozuelo de Alarcón y el Centro Escolar Amanecer de Alcorcón organizaron tómbolas benéficas a favor de Menudos Corazones.

“Sabes más que un niño de primaria”.

Manuel Díaz, “El Cordobés” participa en este programa de Antena 3 y dona el premio a Menudos Corazones. 7 de octubre.

Campeonato de Tenis.

Organizado del por una familia de Vitoria, en las instalaciones de la Peña Vitoriana Tenis Club de Vitoria, en la que participaron 57 niños. El dinero recaudado con las inscripciones fue destinado a Menudos Corazones. 3 al 10 de noviembre.

Noche de Arte.

Venta benéfica de arte organizada por la Fundación Menudos Corazones y la Fundación Teodora, con obras cedidas por diversos artistas. 26 de noviembre.

12 Meses 12 Causas, de Telecinco.

Campaña de Diciembre por el impulso de la música clásica, donando el importe de las descargas de la melodía del spot protagonizado por Inma Shara.

Campaña de navidad de Sephora.

Un año más SEPHORA se solidarizó con Menudos Corazones ampliando su colección de muñecas con STACY. El 70% de su precio fue destinado a financiar los proyectos de la Fundación. Para este evento se contó con el apoyo de la Presidenta honorífica de la Fundación, la actriz Belén Rueda, que posó para el catálogo y promoción de la campaña.

2. Participación en eventos de sensibilización y difusión.

La Fundación participa a lo largo del año 2007 en una serie de eventos, que sólo tienen como finalidad sensibilizar a la sociedad sobre la problemática de las cardiopatías congénitas.

XXIII Semana del Corazón

La Fundación Española del Corazón organizó, desde el 30 de mayo hasta el 3 de junio, la XXIII Semana del Corazón, en la que se llevaron a cabo conferencias, talleres, clases prácticas... Menudos Corazones participó con una mesa informativa.

Exposición fotográfica “Claroscuro”.

La Plataforma de Organizaciones de Infancia y la Asociación de la Prensa de Madrid, con la colaboración de Televisión Española y la Dirección General de las Familias y la Infancia de MTAS, presentó una exposición fotográfica en la que se reflejaba el trabajo de distintas entidades dedicadas a la infancia, entre las cuales se expusieron algunas fotos que expresan la labor de Menudos Corazones en los Hospitales.

Family Day de Medtronic,

El día 8 de septiembre Menudos Corazones participó en el *Family Day* que organiza la empresa Medtronic, difundiendo, entre los asistentes, información sobre la entidad y aportando el testimonio de una familia sobre lo que ha supuesto para su hijo poder contar con un marcapasos desde los 5 años. Los marcapasos son uno de los productos que Medtronic fabrica.

Día Mundial de los cuidados paliativos.

El 8 de octubre, la Fundación Menudos Corazones participó junto con otras entidades en un acto promovido por el Ministerio de Sanidad y Consumo, la Sociedad Española de Medicina Familiar y Comunitaria y la Coalición de Ciudadanos con Enfermedades Crónicas.

Día Internacional de la Discapacidad,

Con motivo de este día, del 3 al 5 de diciembre se proyectaron en diferentes facultades de la Universidad Autónoma de Madrid presentaciones de entidades relacionadas con el mundo de la discapacidad, entre las cuales se encontraba Menudos Corazones. También se repartieron dípticos y revistas de la Fundación.

3. Campañas

3.1. Campaña de Navidad

En la campaña de Navidad se preparó un catálogo de tarjetas de Navidad de Menudos Corazones, que se ofreció a diferentes empresas y particulares, que colaboraron con la Fundación, felicitando las fiestas. La campaña fue un éxito, ya que este año han comprado tarjetas 39 empresas y algunos particulares, distribuyéndose un total de 21.569 christmas.

Un año más, la Fundación participó en el sorteo de Lotería Nacional del 22 de diciembre, jugando, sin mucha fortuna, con el número 19.523.

4. Convenios y colaboraciones

Para Menudos Corazones son muy importantes los convenios de colaboración que mantiene habitualmente con diversas empresas privadas, pues éstos ayudan a la Fundación, de forma notoria, a dar continuidad y sostenibilidad en el tiempo de los proyectos y programas desarrollados. Durante el 2007 se han mantenido los siguientes:

Cortefiel

Menudos Corazones volvió a contar en el año 2008 con el apoyo de Cortefiel. Desde el año 2004, este grupo está ofreciéndonos un importante respaldo económico para llevar a cabo nuestros programas asistenciales, así como un gran soporte promocional, al difundir la imagen de nuestra entidad y la problemática de las cardiopatías congénitas en los eventos y actividades que organiza.

Deloitte

Gracias al convenio, firmado en 2004, entre Menudos Corazones y la empresa Deloitte, los trabajadores de esta última continúan contribuyendo a la causa y proyectos de la Fundación, a través del programa “redondeo de céntimos” que la empresa de auditoría desarrolla. El “redondeo de céntimos” consiste en que, los trabajadores que lo deseen, pueden donar mensualmente a Menudos Corazones, los céntimos de sus nóminas.

NH

En junio de 2007 se renovó y amplió el convenio de colaboración que formaliza, anualmente, la relación de colaboración que desde octubre de 2003 venimos manteniendo con el Grupo NH. A partir de esta fecha Menudos Corazones dispone, durante todo el año, de tres habitaciones en el hotel NH Alcalá para dar alojamiento a las familias desplazadas, desde su lugar habitual de residencia, a los hospitales de Madrid para que sus hijos sean tratados e intervenidos, en lugar de las dos habitaciones de las que disponía anteriormente.

Pfizer

Un año más, los laboratorios Pfizer han colaborado a lo largo del año en la realización de algunos de nuestros proyectos. Gracias a su colaboración económica, apoyo y asesoramiento hemos podido hacer realidad las IV Jornadas de Cardiopatías Congénitas y la publicación de nuestra revista.

Otros convenios y colaboraciones:

Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid. Esta entidad colabora económicamente en la realización del Campamento de verano de Menudos Corazones.

Correos y telégrafos S.A: en virtud del cual, la empresa, se comprometió, un año más, a organizar en colaboración con Payasos Sin Fronteras, fiestas y talleres lúdico-educativos.

DKV Seguros. Tras presentarnos a su convocatoria de ayudas y concedérnosla se firma un convenio para financiar la futura realización del cómic “Miguel, cuando el corazón crece” dirigido a adolescentes cardiópatas dentro de nuestro programa *Creación de materiales educativos para niños y adolescentes cardiópatas.*

Fundación Inocente. Fruto de la convocatoria de los premios Inocente de 2007 se produce un acuerdo de colaboración a través de cual esta fundación se compromete a financiar nuestro programa de “Acompañamiento y Juego Creativo en hospitales” durante el año 2008.

Medtronic Foundation. También, tras la presentación a una convocatoria, esta entidad se comprometió a financiar “La muestra del valor”, otro de los cómics que formaran parte de la colección mencionada anteriormente.

Renfe firmó un acuerdo de colaboración con Menudos Corazones a través del cual facilitaba de manera gratuita el transporte en tren de los niños que asistiesen a nuestros campamentos de verano desde fuera de Madrid.

5. Medios de comunicación

A lo largo de 2007, la Fundación Menudos Corazones ha sido la protagonista de artículos en diversos medios de comunicación, y lo ha sido, bien por su labor con los niños y adolescentes cardiópatas y sus familias, o bien por los eventos benéficos en los que ha participado.

Medios Digitales.

Woman. Reportaje sobre Belén Rueda. Febrero de 2007.

Europa Press. Artículo sobre el “Premio Infancia 2007”.

Yo Dona de El Mundo.es. Artículo sobre la Gala MIN en la que nombran la colaboración con Menudos Corazones. 10 de octubre de 2007.

Redacción médica. Artículo sobre lesiones en el corazón. 26 de octubre de 2007.

Medicinatv.com. Artículo sobre niños nacidos con cardiopatías congénitas en España, en el que nombran a la Fundación Menudos Corazones. 12 de noviembre de 2007.

Saludalia.com. Artículo sobre niños nacidos con cardiopatías congénitas en España. 12 de noviembre de 2007.

Terra. Artículo sobre lesiones cardiacas en el que nombran a la Fundación Menudos Corazones. 13 de noviembre de 2007.

El confidencial.com. Artículo sobre lesiones cardiacas. 13 de noviembre de 2007.

Melilla Hoy. Artículo sobre cardiopatías congénitas en el que aparece la Fundación. 25 de noviembre de 2007.

El País digital. Nota de prensa en sobre la fiesta de Payasos sin Fronteras y Correos y Telégrafos que se celebró el día 27 en el Hospital Niño Jesús. 28 de noviembre de 2007.

El País Digital. Artículo sobre niños con cardiopatías. 4 de diciembre de 2007.

Prensa

Ciudad Real local. Reportaje de la Fundación Menudos Corazones. 16 de enero de 2007

Sanidad, salud y sociedad. Reportaje sobre cardiopatías Congénitas y Menudos Corazones. 25 de febrero de 2007.

La Gaceta Fin de Semana. Reportaje a Familia afectada sobre conciliación. 16 de junio de 2007.

Acta Sanitaria. Artículo sobre nacidos con lesiones cardiacas en España. 29 de octubre de 2007.

Hispanidad. Artículo sobre cardiopatías congénitas en el que nombran a la Fundación Menudos Corazones. 12 de noviembre de 2007.

Público. Artículo sobre cardiopatías congénitas. 13 de noviembre de 2007.

Qué. Reportaje sobre Menudos Corazones, con entrevista a familia afectada por cardiopatía congénita, 13 de noviembre de 2007

La Razón, suplemento de Salud. Reportaje sobre el testimonio de una niña con cardiopatía congénita, y los programas generales de la Fundación. 18 de noviembre de 2007.

Salut i Forca (periódico de Palma de Mallorca). Reportaje sobre Menudos Corazones y las Cardiopatías Congénitas. 19 de noviembre de 2007.

Melilla Hoy. Información sobre la Fundación. 25 de noviembre de 2007.

Melilla hoy. Artículo sobre cardiopatías congénitas en España. 25 de noviembre de 2007.

El Mundo. Nota de prensa sobre la exposición benéfica de pintura del día 26 de noviembre. 21 de noviembre de 2007.

El correo de Andalucía. Artículo sobre la supervivencia infantil en el que hablan de lesiones cardiacas. 28 de noviembre de 2007.

Magazine de El Mundo, sobre la muñeca Stacy de Sephora, a favor de Menudos Corazones. Diciembre de 2007.

El País. Columna titulada "Niños con Cardiopatías", con algunas informaciones sobre la Fundación. 4 de diciembre de 2007.

Radio

Radio Casares, Entrevista sobre la Fundación y el proyecto presentado a los premios "Blas Infante", de dicha localidad.

Radio CEU Valencia, entrevista sobre los objetivos generales y las actividades de la Fundación.

COPE Madrid 2, "Viva Madrid". Entrevista sobre objetivos y actividades de MMCC en general.

Punto Radio, "Protagonistas". Presentación de un minuto sobre los programas generales de la Fundación. 13 de noviembre de 2007.

Radio Santoña (Cantabria), Entrevista sobre los objetivos generales de la Fundación.

Radio Vida y Libertad (Barcelona). Entrevista sobre los objetivos generales de la Fundación. 20 de noviembre de 2007

Revistas.

Psychologies. Entrevista a Belén Rueda. 25 de febrero de 2007.

A Tu Salud. Reportaje sobre Cardiopatías Congénitas con mención de Menudos Corazones. 25 de febrero de 2007.

El Bebé de Ser Padres. Mención del libro “Manual para padres de niños con cardiopatías congénitas” y de Menudos Corazones. Marzo de 2007.

Semana. Artículo sobre el premio Pfizer a la mujer más Vital.

Pronto. Artículo sobre el premio Pfizer que recibió Belén Rueda, a la mujer más vital, por su compromiso con Menudos Corazones, con entrevista a Belén Rueda. 10 de marzo de 2007.

Ana Rosa. Entrevista a María Tarruella. Abril de 2007.

Expansión. Artículo sobre las camisetas de Menudos Corazones. 7 de junio de 2007.

Corazón y Salud. Reportaje sobre la XXIII Semana del Corazón. Revista de julio –septiembre de 2007.

Glamour. Reportaje sobre Natalia Rojas, colaboradora de Menudos Corazones. Septiembre de 2007.

Glamour. Reportaje sobre el Campamento de Verano de la Fundación Menudos Corazones. Septiembre de 2007.

TP nº 2172 (19-25 de noviembre de 2007). Nota de prensa sobre la venta de la muñeca Stacy de Sephora, a favor de Menudos Corazones.

Clara. Artículo sobre MIN a favor de Menudos Corazones. Diciembre de 2007.

Hola. Publicidad Muñeca STACY de Sephora. Diciembre de 2007.

Semana. Mención de la muñeca solidaria STACY con la foto de Belén Rueda. 19 de diciembre de 2007.

Revista interna de Deloitte. Artículo sobre la colaboración de Deloitte con Menudos Corazones. Noviembre de 2007.

Televisión.

Tele Madrid, “Buenos Días Madrid”. Entrevista a Amaya Sáez, directora de Menudos Corazones y al Dr. Gutiérrez- Larraya, jefe de Cardiología Pediátrica de La Paz, para hablar sobre las cardiopatías congénitas y las actividades de la Fundación. 12 de noviembre de 2007.

6. Contacto directo con otras Asociaciones y Fundaciones

Plataformas de las que Menudos Corazones forma parte.

POI (Plataforma de Organizaciones de Infancia)
Coalición de Ciudadanos con Enfermedades Crónicas
International Alliance of Patients Organizations
Foro de Minorías
Fundación Española del Corazón (FEC)

Asociaciones de padres de niños con Cardiopatías Congénitas.

Associació d'ajuda als afectats de Cardiopaties Infantils de Catalunya (ACIC)
Asociación Murciana de niños con Cardiopatías Congénitas (ACARMUR)
Asociación de Cardiopatías Congénitas de Baleares (ACCAB)
Asociación de Padres y Amigos de Cardiopatías Infantiles (APACI)
Associacio de Suport als Afectats de Cardiopaties Congenites (ASACC)
Asociación corazón y vida de Canarias
Asociación corazón y vida de Sevilla
Asociación de padres de niños cardiópatas de Galicia
Todo corazón de Murcia
Asociación de afectados por Cardiopatías Congénitas y/ o adquiridas.
CORAZONES ATENDIDOS Cor Atés.

Asociaciones de Corazón.

Asociación de Trasplantados de Corazón "Virgen de la Paloma"
Federación Española de Trasplantados de Corazón
Asociación Española de Portadores de Válvulas Cardíacas (AEPOVAC)
Asociación de Pacientes Coronarios (APACOR)

Otras Asociaciones de pacientes.

Asociación Infantil Oncológica (ASION)
Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER)
Asociación Española de síndrome de Marfan
Asociación Española contra el Cáncer
Foro de Minorías
Fundación Síndrome de Down
Asociación de Hiperactividad (ANSHDA)

Fundaciones empresariales.

Fundación de Ciencias de la Salud
Fundación Empresa y Sociedad
Fundación Farmaindustria
Fundación Fundamed
Medtronic Foundation
Fundación Pfizer
Fundación Valora

Varias

Asociación Bienestar y Desarrollo
Cruz Roja Juventud
Fundación Inocente
Fundación Lealtad
Fundación Luis Vives
Fundación Pequeño Deseo
Fundación Teodora
Fundación Tierra de Hombres
Fundación Tomillo
Payasos sin fronteras
Save the Children

VI. PREMIOS

Belén Rueda recibió el premio Pfizer a la mujer más vital por su colaboración en Menudos Corazones.

El compromiso social de Belén Rueda a través de su colaboración con Menudos Corazones fue reconocido en la II Edición de los Premios Pfizer en Salud de la Mujer, otorgándole el Premio “Mujer más vital”, entregados el 22 de febrero de 2007, dentro del VII Encuentro Nacional en Salud y Medicina de la Mujer (SAMEM).

Estos premios se convocan anualmente con el propósito de apoyar y reconocer los trabajos realizados por profesionales sanitarios, organizaciones sociales e iniciativas privadas para mejorar la salud en la mujer.

Mención especial en los Premios Infancia de la Comunidad de Madrid.

El 20 de noviembre, Día Mundial de la Infancia, la Fundación Menudos Corazones recibió el Premio Mención Especial en la Undécima Edición de los Premios Infancia, categoría entidad Social, que convoca la Comunidad de Madrid. Estos premios tienen como objetivo premiar y reconocer públicamente las acciones y programas que algunas entidades y personas llevan a cabo en beneficio de los menores. En nuestro caso el galardón ha sido otorgado por la labor realizada con los niños que padecen cardiopatías congénitas y por el esfuerzo en promover los derechos de los niños.

VII. ANEXOS

1. Agradecimientos a empresas y organismos.

ABBOTT - ACTELION FARMA - ARCE - ASESORÍA AKATZ - ASESORIA ESCOPAR - ASISTENCIA Y SOLUCIONES INFORMÁTICAS 24 HORAS - AURIGA - BELLSANA - AYUNTAMIENTO DE POZUELO DE ALARCÓN - BETER - BOCADOS DE COMUNICACIÓN - BOURJOIS - BP SOLAR - CAJA BADAJOZ - CANAL DEL ISABEL II - CASBEGA - CENTRO DE RECURSOS PARA INVIDENTES - CLARO GRAPHIC - CLUB DE FÚTBOL ATLÉTICO DE MADRID - COLEGIO DE MÉDICOS DE BADAJOZ - COLEGIO SAN JOSE OBRERO - COLEGIO SAN JUAN BOSCO - CONSEJERIA DE SANIDAD DE LA COMUNIDAD DE MADRID - CORAL "MATER ASSUMPTA" - DANONE - DELOITTE - DIAGONAL 80 - DIGIVAL - DIPROTEL - DYNARGIE ESPAÑA - EL CORTE INGLÉS - ENDESA - ESCUELA UNIVERSITARIA LA SALLE - FAMOSA - FORINT FORMACIÓN - FUNDACION DKV SEGUROS - FUNDACIÓN LA CAIXA - FUNDACIÓN FARMAINDUSTRIA - FUNDACION MEDTRONIC - FUNDACIÓN PFIZER - FUNDACIÓN TELEFÓNICA - FUNDACIÓN TOMILLO - FUNDACIÓN UNED - GABINETE DE VIAJES - ÉMFASIS - GABLONS - GLOBOMEDIA - GERCO IBERICA - GRUPO A CONTRALUZ - GRUPO CORTEFIEL - HESION - HICUSA PACKAGING - IDEAS PUBLICIDAD DIRECTA - INSTITUTO MADRILEÑO DEL MENOR Y LA FAMILIA - INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE LA COMUNIDAD DE MADRID - INVERGESA CISESA - INVERSEGUROS - JUTECO - LA CAIXA - LATERAL MARKETING Y COMUNICACIÓN - LIBERTY SEGUROS - MATTEL - MEDTRONIC - MC LEHN TRADUCTORES - MUCHOVIAJE.COM - MRW - NH HOTELES - ORACLE - PAZ CISMAL, S.L. - PESCDOS LLORENTE - PFIZER - PROMOCIONES INMOBILIARIAS_ RENFE - RENTA CORPORACIÓN - SANTA MARÍA DEL RÍO, S.A. - SEDIMAS - SEPHORA - SOIL RECOVERY - SOLUCIONES INFORMÁTICAS - SPANAIR - ST JUDE MEDICAL - TAPSA - TAU PROMOCIONES S.L. - TELE 5 -TOURON - UNIVERSAL PICTURES - UNIVERSIDAD CARLOS III - URBEM - VOLVO - WALT DISNEY - YVES ROCHER.

2. Datos económicos.

Cuenta de pérdidas y ganancias

<i>DEBE</i>	2007	2006
A) GASTOS	275.216,41	204.445,00
A.1. Ayudas monetarias y otros	8.862,42	11.379,96
a) Ayudas monetarias	3.534,00	443,00
b) Gastos colaborad. y del org. de gobierno	5.328,42	10.936,96
A.2. Consumos de explotación	9.329,96	5.286,68
A.3. Gastos de personal	142.536,37	87.014,44
a) Sueldos, salarios y asimilados	109.296,11	66.860,84
b) Cargas sociales	33.240,26	20.153,60
A.4. Dotaciones amortizaciones de inmovilizado	3.011,98	2.445,54
A.5. Otros gastos de explotación	108.455,89	85.079,83
A.6. Variación de las provisiones de actividad	2.647,00	11.915,00
A.I. BENEFICIOS DE EXPLOTACION	149.519,04	33.773,94
A.7. Gastos financieros y gastos asimilados	8,50	
c) Por otras deudas	8.50	
A.II. RESULTADOS FINANCIEROS POSITIVOS	7.176,46	2.000,28
A.III. BENEFICIOS DE LAS ACTIVIDADES ORDINARIAS	156.695,50	35.774,22
A.13. Gastos extraordinarios	3,23	75,01
A.14. Gastos y pérdidas de otros ejercicios	361,06	1.248,54
A.IV. RESULTADOS EXTRAORDINARIOS POSITIVOS		3.177,70
A.V. BENEFICIOS ANTES DE IMPUESTOS	156.332,42	38.951,92
A.VI. RESULTADO DEL EJERCICIO (BENEFICIO)	156.332,42	38.951,92
HABER	2007	2006
B) INGRESOS	431.548,83	243.396,92
B.1. Ingresos de la entidad por la actividad propia	394.405,15	223.757,39
a) Cuotas de usuarios y afiliados	65.871,00	46.394,60
b) Ingresos de promoc., patrocinad. y colab.	46.000,00	51.339,89
c) Subv., donaciones y legados imputados a rtdo.	282.534,15	126.022,90
B.2. Ventas y otros ingresos orden. de la act. merc.	29.957,51	13.138,00
B.4. Ingresos financieros	7.184,96	2.000,28
c) Otros	7.184,96	2.000,28
B.9. Ingresos extraordinarios	1,21	4.501,25
IV. RESULTADOS EXTRAORDINARIOS NEGATIVOS	363,08	

Balance de situación:

ACTIVO	2007	2006
B) INMOVILIZADO	11.819,97	4.627,05
IV. Otras Inmovilizaciones Materiales	11.819,97	4.627,05
D) ACTIVO CIRCULANTE	422.347,56	266.938,66
II. Existencias	17.070,00	
IV. Otros deudores	16.556,96	15.027,66
V. Inversiones financieras temporales	332.000,00	155.000,00
VI. Tesorería	56.720,60	96.911,00
TOTAL ACTIVO	434.167,53	271.565,71

PASIVO	2007	2006
A) FONDOS PROPIOS	417.989,61	261.657,19
I. Dotación fundacional	30.000,00	30.000,00
III. Reservas	26.420,00	
IV. Excedente de ejercicios anteriores	205.237,19	192.705,27
V. Excedente del ejercicio. (Positivo o negativo)	156.332,42	38.951,92
E) ACREEDORES A CORTO PLAZO	16.177,92	9.908,52
TOTAL PASIVO	434.167,53	271.565,71