

en mente



REVISTA DE LA CONFEDERACIÓN ESPAÑOLA DE FAMILIARES DE ENFERMOS DE ALZHEIMER Y OTRAS DEMENCIAS • www.ceafa.org • Número 3

Índice

Editorial 2

Cartas del lector 2

Papa:

Te echo de menos

Pregunta del mes 2

Hemeroteca 3

Reportaje 4 Y 5



Congreso Internacional de Alzheimer

La opinión

del experto 6

Voluntades anticipadas o testamento vital

El experto responde .. 6

Asociaciones y

Voluntariado 7

Conclusiones del Día Mundial del Alzheimer



Presentación del manual "Centros de Día Alzheimer"

Su Majestad La Reina, con el Alzheimer

En recuerdo de Isidro Rodríguez

Un Plan para el Alzheimer

El Ministerio de Sanidad prepara servicios sociosanitarios para todos los pacientes

A finales de octubre los medios de comunicación publicaron la puesta en marcha de un Plan Nacional de Alzheimer. Y es que la ministra de Sanidad y Consumo, Ana Pastor, anunció durante el Congreso Internacional de Alzheimer un Plan "para que todos los pacientes tengan a su disposición una cartera de servicios sociosanitarios determinada".

De momento se está trabajando en las tres dimensiones de la enfermedad: la atención sanitaria, la asistencia social y la investigación científica. El documento de trabajo se elevará en el Consejo Interterritorial a las Comunidades Autónomas, y al Ministerio de Trabajo y Asuntos Sociales para coordinar las actuaciones de atención a los enfermos. Eso sí, todavía no están concretados ni el presupuesto ni las fechas para su puesta en marcha.

Cambio de opinión

Este anuncio ha causado sorpresa y expectación en la Confederación Española de Familiares de Enfermos de Alzheimer y otras Demencias (C.E.A.F.A.). La sorpresa nace del cambio adoptado por el Ministerio de Sanidad y Consumo. Y es que a

principios de este año, desde dicha institución se manifestó la imposibilidad de llevar a cabo un Plan Nacional de Alzheimer debido a dos razones fundamentales: la falta de fondos y el traspaso de las competencias sanitarias a las Comunidades Autónomas. Entonces parecía inviable la puesta en marcha de un Plan Nacional de Alzheimer. Ahora se abre, de nuevo, la esperanza. Por ello, las más de 50.000 familias miembros de C.E.A.F.A. piden el cumplimiento de las promesas políticas con el fin de no crear falsas expectativas.

Evidentemente C.E.A.F.A. celebra el anuncio de la puesta en marcha de un Plan Nacional de Alzheimer con el que se proyecte la mejora de la calidad de vida de los enfermos que padecen esta demencia y la de sus familiares. Y es que quienes sufren la enfermedad y conviven con ella todos los días, necesitan la garantía de una asistencia sociosanitaria suficiente y humana. Para conocer más sobre este posible Plan, al parecer también llamado Plan Sociosanitario para personas dependientes y sus familias, desde C.E.A.F.A. se ha solicitado una reunión con la ministra de Sanidad ■

Alzheimer

La gran importancia de los pequeños cambios en el día a día ... en la enfermedad de Alzheimer



Todo un mundo para recordar



Pfizer, S.A.
Avda. de Europa, 20-B
Parque Empresarial La Moraleja
28108 Alcobendas (Madrid)



Eisai Farmacéutica, S.A.
Avda. Partenón, 4
28042 Madrid

Estimados amigos:

Un año más, sólo que en esta ocasión y por primera vez desde nuestra revista, la Confederación Española de Familiares de Enfermos de Alzheimer y otras Demencias (C.E.A.F.A.) quiere desearos unas felices fiestas a todos.

En primer lugar, queremos desear unas felices Navidades a las más de 50.000 familias que dan vida a nuestra organización, a todas estas familias y a sus enfermos. Ya sabemos que nos encontramos en unas fechas un poquito "complicadas" emocionalmente.

Felicitemos también a los voluntarios y profesionales de nuestras asociaciones, quienes se esfuerzan en ayudarnos. No sólo atienden a nuestros enfermos, sino que también se ocupan de nosotros, los familiares cuidadores.

Hacemos llegar nuestra felicitación a todos nuestros colaboradores: cajas de ahorro, fundaciones, laboratorios farmacéuticos y demás empresas e instituciones que nos echan una mano en la puesta en marcha de nuestros proyectos. Muchas gracias por vuestras aportaciones.

Felicitemos a las autoridades políticas, económicas, sociales y sanitarias con el deseo de que ellas también se acuerden de nosotros en estas fechas y a lo largo de todo el año, con el fin de que nos ayuden a solventar nuestras necesidades y las de nuestros enfermos.

Felicidades a todos. Sabed que C.E.A.F.A. continuará, en el próximo año 2003, trabajando para ofrecer su ayuda y apoyo a todas las familias afectadas por el Alzheimer ■

María Ángeles Díaz
Presidenta de C.E.A.F.A.

Edición, coordinación y redacción: CEAFA. Avda. Pío XII, 37 entrpla. Of.5. 31008 pamplona. Telf.: 902 17 45 17
Fax: 948 26 57 39. e-mail: alzheimer@cin.es
web: www.ceafa.org **Dirección de arte, diseño y maquetación:** Horixe Diseño. **Fotografía:** Archivo.
D.L.: NA- 1309/2002

CEAFA no se identifica necesariamente con las opiniones expresadas por sus colaboradores.



Papá: te echo de menos.

Creo que nunca te he dicho estas palabras, aunque cuando vivía lejos de ti te añoraba demasiado; y ahora que te tengo cerca es cuando más noto tu ausencia porque cada día que pasa tú te vas adentrando en el túnel en el que no hay cabida para mí, un túnel en el que has sido obligado a entrar aun sin saber el motivo. Papá, incluso antes de que supiéramos que tenías Alzheimer, los cambios en ti eran evidentes y constantes. Luego, cuando se confirmó tu enfermedad, quise saber todo sobre ella. Tal vez así podría ayudarte, pero sobre todo quizá con esa información podría comprenderte. Y en estos dos años y medio, desde aquel día en que se confirmó el terrible diagnóstico, siento que entiendo la mayoría de las cosas que en ti cambian, pero también siento tu angustia, y eso acrecienta mi dolor.

Yo sé que tú te das cuenta de todo o casi todo lo que está pasando, sé que eres consciente de que cada día vas muriendo demasiado rápido, sé que sufres cuando ves que esta enfermedad te lo está robando todo: tus conocimientos, tus recuerdos, tus anhelos, tus sentimientos... Una enfermedad que a mí me está arrebatando a la persona que más he querido siempre, a pesar de que intento aferrarte fuertemente a mí para que no te vayas, pero no puedes quedarte, ¿verdad?

Quizá ya sabes que esas pérdidas de memoria no eran pasajeras. Seguro que te has dado cuenta de que todo aquello que sabías y que hoy ya no puedes poner en pie, no es algo que recuperarías a base de medicación. Perdona por haberte mentido en esto, no tenía otra opción. Es duro verte así, menos útil, despistado, desorientado, apático... Es duro ver cómo algunas veces te esfuerzas por disimular tus fallos. Y a mí se me parte el corazón cuando veo tus intentos por volver a ser aquel que eras sin conseguirlo.

Yo sé, papá, que tú también te das cuenta de todo eso. ¡Qué difícil es tratarte como a un niño para poder conseguir a veces que entiendas cosas sencillas, o incluso regañarte cuando tienes alguna rabieta producida por esa inseguridad que ahora es tu compañera! ¡Qué difícil para mí ver cómo ese adulto que me sirvió de baluarte hace algún tiempo que ya no vive en ti!

Y mientras tanto me pierde la impotencia por no poder traerte de regreso al "hogar", ese hogar que lo compuso tu mundo lleno de vivencias, de tanto camino recorrido y sobre todo un mundo lleno de la dignidad que te proporcionaba el saberte persona.

Perdona por no poder hacer más por ti, por no poder impedir que te alejes a cada minuto que pasa. Pero, sobre todo, papá, quiero que sepas que no voy a dejarte solo. Seguiré contigo hasta el final, para que al menos pueda devolverte el cariño que tú siempre me diste a mí. Te quiero mucho. Al menos, mi amor no te lo robará esta enfermedad ■

Almendrajejo (Badajoz)

pregunta

¿Cómo les trató el médico al informarles del diagnóstico Alzheimer?

Durante las Jornadas Nacionales sobre "La importancia del diagnóstico precoz", los familiares concluyeron que los médicos deben dispensar un trato más humano con el fin de aminorar el dolor al conocer el diagnóstico; a su vez, los médicos reconocieron que se trata de una asignatura pendiente. ¿Cuál es su opinión? Llámenos al teléfono 902 17 45 17 ó contacte a través del fax 948 26 57 39 ó del correo electrónico alzheimer@cin.es ■

Prioridades del ministro de Trabajo y Asuntos Sociales



Eduardo Zaplana, ministro de Trabajo y Asuntos Sociales, ha presentado ante el Congreso de los Diputados los objetivos que se llevarán a cabo en los próximos meses. Destaca el hecho de que tiene como prioritario el incremento del presupuesto de Asuntos Sociales para el año que viene. Además, en lo que se refiere a las personas mayores, ha señalado una serie de prioridades. Entre otras, son las siguientes: incremento de las plazas para mayores en residencias y centros de día; establecimiento de ayudas a las amas de casa con mayores a su cargo; convocatoria de subvenciones a las ONG para que desarrollen programas de solidaridad intergeneracional mediante los que jóvenes voluntarios atiendan a los mayores; agilización de los trabajos para la elaboración de un proyecto de la Ley de Dependencia; puesta en marcha de centros adecuados para la atención domiciliar o residencial y para la prestación de cuidados paliativos a personas en situación de dependencia grave y enfermos terminales; creación de centros de referencia para enfermedades generadoras de dependencia grave, como es el caso del Alzheimer ●

Resumen de noticia de
"Senda Senior" (octubre 2002)



El Senado aprueba la Ley del Testamento Vital

El Senado ha aprobado la proposición de ley reguladora de la autonomía del paciente y derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica, más conocida como ley del testamento vital, que permitirá a los pacientes rechazar un tratamiento que alargue su vida de forma artificial ●

Resumen de noticia de
"Solidaridad Digital" (octubre 2002)



Palabras del Defensor del Pueblo



"Los poderes públicos deben promover el bienestar de los mayores teniendo en cuenta, por otra parte, las obligaciones familiares. Por ello, las políticas sociales y sanitarias deben encontrar el equilibrio entre el autocuidado, el sistema de apoyo informal, y los cuidados profesionales" ●

Resumen de noticia de
"Diario Entre Mayores" (octubre 2002)



Destinados más de 4 millones de euros a programas de atención a discapacitados sin ingresos ni familia

El Gobierno destinó el año pasado un total de 4.291.230 euros a la creación de plazas residenciales, a la atención de centros de día y a programas de teleasistencia para personas con discapacidad gravemente afectadas y que

no tienen ninguna fuente de ingresos y carecen de familia. Estos proyectos se han llevado a cabo a través de los programas subvencionados con la asignación tributaria y los créditos de los planes Gerontológico y de Acción a Favor de las Personas con Discapacidad. Este año 2002 se dedican 4.445.710 euros, más la aportación de al menos otro tanto por parte de las Comunidades Autónomas. Por otro lado, el PSOE ha pedido al Gobierno que se destine alrededor de 3.000 millones de euros para centros de asistencia y ayuda domiciliar que permitan una mayor atención de las personas dependientes ●

Resumen de noticia de
"Solidaridad Digital" (octubre 2002)



Las desigualdades geográficas y de renta constituyen el primer problema de la sanidad española

El fin de las transferencias sanitarias ha conseguido la máxima descentralización de la atención, pero también ha acentuado las desigualdades en los servicios, según los expertos que han elaborado el informe de este año de la Sociedad Española de Salud Pública y Administración Sanitaria. Junto con las diferencias geográficas, la diferente distribución de la renta también se manifiesta en la salud de los españoles. A ello se suma la falta de una ley de coordinación entre las Comunidades, en la que actualmente está trabajando el Ministerio de Sanidad –se trata de la Ley de Cohesión y Calidad del Sistema Nacional de Salud–.

La atención mental es "la cenicienta" del sistema sanitario. Faltan camas, coordinación y las desigualdades regionales son extremas: de las diecisiete Comunidades Autónomas, diez ofrecen servicios para niños, trece para drogodependientes y sólo dos para ancianos. La consecuencia es que la calidad de los servicios no es equitativa y depende del lugar de residencia del paciente ●

Resumen de noticia de
"El País" (noviembre 2002)



El Ayuntamiento de Barcelona ofreció una recepción de bienvenida en el Palacio de Pedralbes. María Ángeles Díaz, presidenta de C.E.A.F.A., el Dr. José Manuel Martínez Lage, presidente de la CNA, Nuria Carrera, concejala, y Nori Graham, la entonces presidenta de ADI, brindaron ante el gran encuentro que acababa de comenzar ●



La ministra de Sanidad, Ana Pastor (en el centro), inauguró el Congreso. "El Ministerio de Sanidad es consciente de los retos del Alzheimer: posibilitar un diagnóstico temprano y preciso, cuidar bien a través de servicios sanitarios y sociales, apoyar a las familias afectadas; por ello, se prima la asistencia sanitaria y social, y la investigación", señaló ●



El Dr. Rafael Blesa, coordinador general del Congreso, María Ángeles Díaz, presidenta de C.E.A.F.A., Ana Pastor, ministra de Sanidad, y Concepción Dancausa, Secretaria General Asuntos Sociales, tuvieron la ocasión de intercambiar opiniones tras la inauguración. Quedó de manifiesto la necesidad de que todos los ciudadanos se involucren, comenzando por las autoridades, de manera que se pongan en marcha planes de atención específicos para los enfermos de Alzheimer ●



Conclusiones

- El Alzheimer no es un proceso normal de envejecimiento, es una enfermedad.
- El Alzheimer es un serio reto social y sanitario que nos afecta a todos.
- Las autoridades políticas, económicas, sociales y sanitarias deben diseñar, financiar y poner en marcha planes de atención específicos para los enfermos de Alzheimer.
- Está alcanzando proporciones epidémicas: en España se ha diagnosticado a más de 500.000 personas, aunque se estima que la padezcan 800.000. En el mundo hay alrededor de 18 millones de enfermos de Alzheimer. Se prevé que en el año 2025 se duplicará el número de enfermos.
- La demencia no sólo afecta al enfermo, sino también a sus familiares cuidadores. En España se cifra en más de dos y medio millones de familiares afectados por el Alzheimer. Además, el 95 por ciento de los enfermos son atendidos en casa por sus familias.
- El cuidado de un enfermo de Alzheimer conlleva una importante carga física y emocional. Así, repercute seriamente en la salud de su cuidador. De hecho, se habla del "síndrome del cuidador quemado".
- Los familiares afectados por el Alzheimer sufren una importante desprotección. No cuentan con los medios y apoyos necesarios para cuidar a sus pacientes: faltan residencias, centros de día, camas de respiro, servicios de teleasistencia, servicios de atención en el domicilio... Se plantea necesario adoptar medidas jurídicas, así como de carácter sociolaboral para dar respuesta a asuntos tales como el hecho de que los familiares deben abandonar sus trabajos para atender a sus enfermos.
- Los afectados cuentan con el apoyo de las asociaciones de familiares de enfermos de Alzheimer. A pesar de los pocos recursos a su alcance, las asociaciones se esfuerzan en impartir una formación e información adecuada, coordinar los distintos servicios asistenciales disponibles y ofrecer apoyo psicológico y emocional.

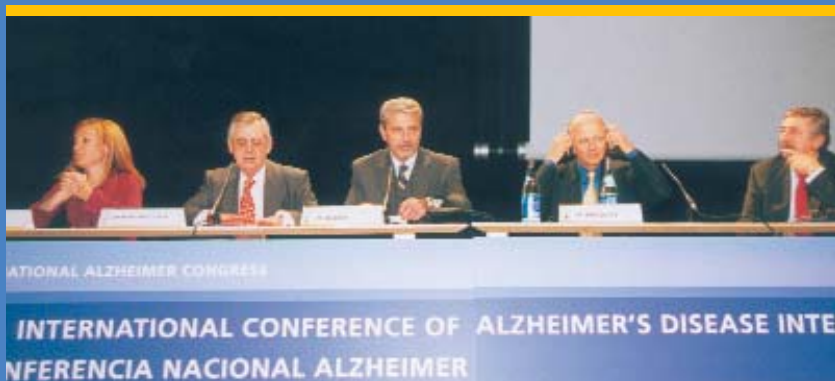
Congreso Internacional de Alzheimer



Participaron más de 2.300 personas procedentes de más de 50 países. Esta reunión de especialistas médicos, profesionales de las asociaciones de familiares de enfermos de Alzheimer, familias cuidadoras y pacientes de Alzheimer, representantes de instituciones políticas, sociales, económicas, etc. ha vuelto a poner de manifiesto que el Alzheimer es una enfermedad que nos afecta a todos ●



Se prepararon unas exposiciones en las que intervinieron organizaciones de todo el mundo relacionadas con el Alzheimer. El objetivo: compartir información, materiales y experiencias, lo que evidentemente repercute en una mejora de la atención a los pacientes y a sus familiares ●



María Ángeles Díaz, el Dr. Martínez Lage, el Dr Blesa, el recién nombrado presidente de ADI Henry Brodaty y el Dr. Zarranz clausuraron este evento único en España. Sin duda, tras este Congreso, los cuidadores y familiares afectados por el Alzheimer volvieron a casa enriquecidos con nuevos conocimientos ●

Nuevo medicamento para el Alzheimer

Todavía no se comercializa y ya es famoso. Ebixa, nombre comercial de la memantina, es un nuevo fármaco elaborado por los laboratorios Lundbeck que en breve –tal vez en enero de 2003- se podrá comprar en nuestro país. Hay que destacar que este medicamento no cura. Sólo enlentece temporalmente el progreso de la enfermedad en los pacientes en fases avanzadas.

Más de 100 miembros de las asociaciones de C.E.A.F.A. gracias a Caja Madrid y a Pfizer-Eisai

Alrededor de 400 miembros de las asociaciones de C.E.A.F.A. participaron en el Congreso. Y cien de ellos acudieron gracias al apoyo de Obra Social Caja Madrid, entidad que otorgó becas para el pago de las inscripciones. Además, esta entidad participó en la financiación

de la sesión plenaria “La calidad de vida del enfermo y de la familia”. Por otro lado, los laboratorios Pfizer Eisai corrieron con los gastos de 19 representantes, uno por federación o asociación uniprovincial, de C.E.A.F.A.. Asimismo, patrocinaron el simposio “Aspectos clínicos a través del espectro de la demencia”.

Los colaboradores

Desde C.E.A.F.A. damos las gracias a los patrocinadores del Congreso: Janssen-Cilag, Esteve, Novartis, Pfizer-Eisai, Grupo Uriach, Lilly, Vegenat, Obra Social Caja Madrid, Fundación La Caixa, Lundbeck, IMSERSO, Ayuntamiento de Barcelona, Diputación de Barcelona, Generalitat de Cataluña, Ucb Pharma, Innogenetics, Hospital Clínico de Barcelona, Fundación ACE, Iberia, Renfe.

Voluntades anticipadas o testamento vital

Hoy día, el envejecimiento creciente de la población, con sus enfermedades específicas, provoca la necesidad de que, antes de llegar a la incapacidad de comunicarse y gobernarse, cualquier persona pueda prever la regulación de aspectos variados de su persona y patrimonio. Esto es un problema actual que puede afectarnos a todos nosotros en el futuro. Por ello, se pretende hacer efectivo un derecho ya existente del paciente a ser dueño de su destino.

La información al paciente constituye el eje fundamental en el que articular un verdadero consentimiento que se prestaría después de haber obtenido información precisa y suficiente. Nuestro derecho no regulaba expresamente esta posibilidad a consecuencia de la novedad del problema. Sin embargo, las normas que recogen la autonomía de la voluntad en nuestro ordenamiento permitan a cualquier persona regular lo que no es contrario a las leyes, a la moral o al orden público, lo que nos daba base para poder manifestar nuestra voluntad sujeta a que deviniéramos incapaces en un futuro.

Pero, además, las facultades legislativas dadas a las Comunidades Autónomas han hecho que aparezcan normas de ámbito sanitario, donde se regulan lo que, en general, se han llamado "voluntades médicas anticipadas" o "testamento vital".

En todas ellas, con unas palabras u otras, se habla de que se garantiza la primacía de la voluntad manifestada por el interesado -que ha de ser "persona mayor de edad, con capacidad legal suficiente, que libremente, manifiesta las instrucciones a tener en cuenta cuando se encuentre en una situación en que las circunstancias que concurren no le permitan expresar personalmente su voluntad"-, así como de la necesidad de constancia fehaciente de esta manifestación de voluntad. Básicamente, se acude a la figura de documento notarial. Las diferencias entre las distintas regulaciones las encontramos en que en algunas de ellas puedes encargar que tu voluntad sea la manifestada por otra persona, y, en otras, sólo puedes manifestarlo personalmente.

Además, hay dos regulaciones a tener en cuenta y que en esta ocasión sólo voy a mencionar: el anteproyecto que regula el patrimonio especialmente protegido de las personas con discapacidad y la Ley sobre derechos de información concernientes a la salud y la autonomía del paciente y la documentación clínica ■

Blanca Entrena Palomero.

Consejo General del Notariado. Fundación Aequitas.



¿Puede ser que mi mujer, con demencia, haga cada vez menos por ella misma, porque yo voy haciendo cada vez más?

Su mujer cada vez va cuidándose menos porque la enfermedad es progresiva, lo que significa que sus facultades se van reduciendo a medida que pasa el tiempo. Cada vez usted tendrá que hacer más cosas; pero, si hace más de lo necesario, sus facultades se mermarán más rápidamente. Es importante determinar qué cosas puede hacer todavía su mujer por sí misma y permitir que las haga, incluso si tarda más de lo normal. Trate de ser paciente y averiguar cuáles son sus capacidades reales. Si la observa cuidadosamente y es flexible, será capaz de responder mejor a sus necesidades ■

En MULTIOPTICAS todos los asociados de las ASOCIACIONES DE FAMILIARES DE ENFERMOS DE ALZHEIMER, integradas en CEFA, y sus familiares directos pueden beneficiarse de importantes ofertas, descuentos de hasta un 30 % (según programa Select) y un 10% de descuento en el resto de productos



Sólo tiene que presentar, en el momento de la compra, el carné acreditativo de su pertenencia a la asociación, y si no lo tiene, pida nuestra tarjeta MultiOpticas "Select" de forma gratuita en el teléfono de Atención al Cliente,

☎ 900.34.35.36

O en cualquiera de nuestros más de 360 establecimientos de toda España

MULTIOPTICAS
Nº1 EN SERVICIOS ÓPTICOS

Conclusiones del Día Mundial del Alzheimer

“Cuanto antes mejor” ha sido el lema de la pasada edición del Día Mundial del Alzheimer, con el que se ha pretendido señalar la importancia de un diagnóstico temprano. Para publicitar este Día, los doctores Guillermo Pascual y José María Manubens junto con la presidenta de C.E.A.F.A. ofrecieron una rueda de prensa en Madrid. Unos días antes se celebraron, también en esta localidad, las Jornadas Nacionales sobre “La importancia del diagnóstico precoz” en cuya inauguración intervino la ministra de Sanidad. En estas Jornadas participaron una veintena expertos sociosanitarios que, entre otras ideas, extrajeron las siguientes conclusiones:

- El nivel de implicación del médico de cabecera en el diagnóstico del paciente es escaso, salvo excepciones. Es necesario que los profesionales sanitarios, al emitir el diagnóstico, tengan el mayor tacto y sutileza posible para aminorar el dolor afectivo de dicho momento.



- Cuando el médico de cabecera remite a un paciente con indicios de padecer la enfermedad, el protocolo de despistaje patológico se efectúa.
- La Atención Primaria no está lo suficientemente preparada para el seguimiento de este tipo de pacientes. Por eso, las Unidades de Seguimiento pueden ser muy útiles.
- Los fármacos antiAlzheimer (anticolinesterásicos) han

supuesto una cierta mejora en la calidad de vida de un porcentaje importante de pacientes y del cuidadores. Sin embargo, no curan, sólo enlentecen la evolución de la enfermedad.

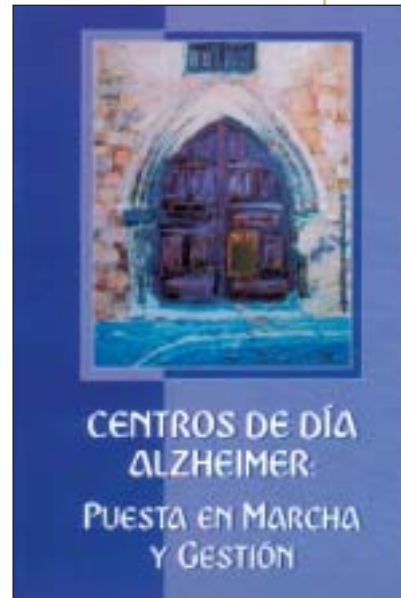
- Faltan servicios sociosanitarios para atender al paciente, por ejemplo de programas de ayuda en el domicilio y de centros residenciales de corta y larga estancia.
- Se necesita mucho más apoyo público hacia esta enfermedad sociosanitaria que genera mucho gasto extra a la familia afectada.
- Todavía la sociedad no conoce suficientemente esta enfermedad ●

En recuerdo de Isidro Rodríguez

El pasado 28 de septiembre falleció Isidro Rodríguez Castro, presidente de la Asociación de Familiares de Enfermos de Alzheimer de Tenerife. Desde aquí queremos agradecerle su atención a las familias afectadas por la demencia. Y no somos los únicos en rendirle un pequeño homenaje: el consejero de Asuntos Sociales del Gobierno de Canarias le entregó el Premio Solidaridad con los Mayores por su dedicación como voluntario a las personas que sufren Alzheimer ●

Presentación del manual “Centros de Día Alzheimer”

C.E.A.F.A. presentó el libro “Centros de Día Alzheimer: puesta en marcha y gestión” el 24 de septiembre en Madrid. En el acto estuvieron presentes María Ángeles Díaz, presidenta de C.E.A.F.A.; Benedicto García, presidente de AFA León; Flor Juan, coordinadora del manual y gerente de AFA León; M^a Fernanda Ayán, representante de Obra Social Caja Madrid; y Miguel Ángel de la Fuente, representante de la Junta de Castilla y León.



El manual “Centros de Día Alzheimer: puesta en marcha y gestión” es un novedoso proyecto de C.E.A.F.A., realizado gracias a la colaboración de Obra Social Caja Madrid y de la Junta de Castilla y León, y cuyo contenido ha sido elaborado por un equipo de profesionales de AFA León junto con otros expertos de distintas Comunidades Autónomas. Está dirigido a las asociaciones que gestionan o van a comenzar la creación de un Centro de Día destinado a los pacientes con demencia tipo Alzheimer ●

Su Majestad La Reina, con el Alzheimer

Ante la celebración del Día Mundial del Alzheimer, S.M. la Reina recibió a una delegación de miembros de C.E.A.F.A. así como a representantes técnicos de los ministerios de Sanidad y de Trabajo y Asuntos Sociales. Doña Sofía transmitió su preocupación por el problema sanitario y social que origina el mal de Alzheimer y su apoyo a las iniciativas que se emprendan para paliar la enfermedad. Y no sólo apoyó verbalmente, sino que a través de la Fundación Reina Sofía ha puesto en marcha un proyecto por el que se construirá en la Comunidad de Madrid una residencia y centro de día destinado a los enfermos de Alzheimer, en el que también se investigará sobre esta demencia ●



Recordar

nos hace revivir
momentos felices.

Afortunadamente,
cada vez más enfermos
de **Alzheimer** también
pueden hacerlo.



NOVARTIS

www.pharma.es.novartis.com