

FUNDACIÓN IN
Jóvenes contra el Cáncer

MEMORIAS 2012

MEMORIAS

2012



FUNDACIÓN IN
Jóvenes contra el Cáncer



Iñaki Noguerols Monrabal

“Fundación Iñaki Nogueroles (IN), jóvenes contra el cáncer”

comienza su andadura en Enero de 2010, tras el fallecimiento de Iñaki, y parte de la idea de celebrar su 25 cumpleaños, aunque no es hasta Mayo de 2011 cuando es registrada oficialmente como fundación.

Surge ante la inquietud de un grupo de jóvenes, familiares y amigos, de dar respuesta a una serie de cuestiones que surgen durante los cinco años de tratamiento de Iñaki y como forma de canalizar las ganas de ayudar a otros como él.

El objeto de la fundación es mejorar la calidad de vida de los jóvenes con cáncer desde la motivación, energía y solidaridad de la gente joven.

Conseguir que se reconozca a los jóvenes con cáncer como un colectivo con necesidades médicas y asistenciales específicas, es el motivo principal de nuestra actividad y divulgar entre la sociedad esta problemática es parte de nuestro trabajo.

Además la fundación apoya proyectos que puedan mejorar la calidad de vida de los jóvenes pacientes de hoy y de mañana.

EQUIPO DE LA **FUNDACIÓN IN**

“Fundación Iñaki Nogueroles (IN), jóvenes contra el cáncer” está formada por familiares y amigos de Iñaki.



Rocío Nogueroles
Presidenta

Celia Millet
Vicepresidenta

Concha Monrabal
Secretaria

Enrique Nogueroles
Patrono

Enrique Nogueroles
Patrono

Javier Pérez
Marketing

Samuel Gómez
Departamento Económico

Beatriz Rodrigo
Directora de Prensa

Ana Monrabal
Relaciones Internacionales

Tonet Durà
Co-Director de Arte

Carlos Cots
Director de Fotografía

Damián Abarca
Co-director de Arte

CARTA DE LA **PRESIDENTA**

2012

2012 se cierra sin duda como el año de consolidación de **"Fundación IN, Jóvenes contra el cáncer"**.

Esta fundación a la que dedicamos tanto cariño como esfuerzo ha trabajado duro este año. Y eso se nota, pues a pesar de vivir circunstancias económicas complejas muchas empresas, entidades y particulares, habéis vuelto a confiar en nosotros.



El año comenzó con dos actos benéficos que nos reportaron reconocimiento y muchos amigos:

El Club Alpí de Gandía decidía colaborar con nosotros recaudando fondos para apoyar a jóvenes con cáncer y nos ayudaba a difundir nuestro mensaje... Los jóvenes con cáncer necesitan cuidados médicos y apoyo específico, pues tienen necesidades únicas.

Los humoristas Ernesto Sevilla y Julián López actuaron el 21 de Enero en el Teatro Serrano de Gandía para apoyar nuestra causa.

El dinero que recaudamos lo invertimos en colaborar en **la reforma de la Unidad de Trasplante Hematopoyético del Hospital de La Princesa** centro de referencia a nivel nacional para trasplantes y del que conocíamos sus necesidades. Por ello colaborando con la Fundación Leucemia y Linfoma donamos la Instalación de WiFi, pantallas planas y acceso a internet para

los pacientes aislados y sus acompañantes. En estos días que escribo esta carta me llegan los datos de las personas que pudieron beneficiarse este año de ello y la verdad, nos llena de satisfacción...

Nuestra reivindicación sobre los adolescentes y jóvenes con cáncer apareció en prensa nacional de la mano de la **Agencia Efe**, y en el mes de Junio nos fuimos a Londres a conocer de primera mano los avances para este colectivo a nivel internacional, gracias al trabajo de nuestros amigos de **Teenage Cancer Trust**. Pudimos visitar una Unidad específica para adolescentes y jóvenes con cáncer y confirmamos, que aquí, nos queda mucho camino por andar. En el reino Unido existen desde 1990!!

Allí se presentó un póster sobre la **creación de la Asociación Española de Adolescentes y Adultos jóvenes con cáncer**, como canal de comunicación entre el sector profesional, los pacientes y las asociaciones y fundaciones y como lugar de encuentro donde aunar esfuerzos para incentivar mejoras entre todos para el colectivo. Un gran proyecto al que nos

sentimos muy orgullosos de pertenecer...

También dimos inicio al **ciclo de actividades extrahospitalarias para jóvenes con cáncer "Encuentros con..."**, desarrollamos nuestra web y redes sociales como medio de difusión hacia la sociedad y un montón de eventos más que podéis ver en estas memorias.

En fin, un año lleno de trabajo, emociones e ilusiones bajo el nombre de Iñaki... Siempre IN!!

KMVERTICAL CLUB ALPI 2012

El día 15 de Enero de 2012 el Club Alpí de Gandia celebraba la XI edición de 'el Km vertical', una carrera de montaña ya consolidada.

El Club Alpí y Fundacion IN, Jóvenes contra el Cáncer colaboraron celebrando una jornada de deporte y solidaridad que contó con el apoyo de casi mil personas a través del "dorsal solidario", y 1.800 participantes. El evento sirvió para dar a conocer la labor de la fundación e informar sobre la necesidad de destinar cuidados médicos y atención específica a adolescentes y adultos jóvenes con cáncer, ya que tienen características únicas.



El Club donó a Enrique Nogueroles, Patrono de Fundacion IN un cheque con 1000€ recaudados.



MONÓLOGOS IN

SONRISAS CONTRA EL CÁNCER



Ernesto Sevilla y Julián López, conocidos humoristas de la televisión con programas como “Muchachada Nui” o “Museo Coconut”, actuaron el 21 de Enero en Gandia a beneficio de “Fundación Iñaki Noguerolles, Jóvenes contra el Cáncer”. La actuación que se celebró en el Teatro Serrano de Gandia, cedido por el Ayuntamiento para tal fin, contó con el lleno absoluto agotándose las entradas a los dos días de salir a la venta.

Durante el evento se informó sobre la labor de la Fundación y se reivindicó la necesidad de destinar atención médica y psicológica específica a adolescentes y adultos jóvenes con cáncer.



INAUGURACIÓN UNIDAD DE TRASPLANTE HOSPITAL UNIVERSITARIO LA PRINCESA



El 27 de Enero acudimos a la inauguración de la reformada Unidad de Trasplante Hematopoyético del Hospital Universitario de La Princesa, en Madrid, por parte del Consejero de Sanidad Sr. Fernández-Lasquetty.

Conocíamos las necesidades de la Unidad porque Iñaki pasó allí ingresado largos periodos de tiempo y pensábamos que un centro de referencia nacional como éste merecía unas instalaciones acordes a su importancia.

Así que cuando la Fundación Leucemia y Linfoma solicitó nuestra colaboración, nos sentimos muy honrados de poder devolver parte de lo que el Servicio de Hematología nos había brindado, y nos comprometimos a donar las Instalaciones para el WiFi, pantallas planas y teclados y acceso a

internet para sus habitaciones.

Así los pacientes aislados una media de 60 días pueden comunicarse con sus seres queridos, y el personal sanitario tiene acceso a través del sistema a todo el historial y pruebas del paciente, lo cual redunda en una mejor atención.

Estimamos que este año se han beneficiado directamente de ello unas 114 personas.



ARTÍCULO DE PRENSA

“ADOLESCENTES Y JÓVENES CON CÁNCER EN TIERRA DE NADIE”

El 19 de Febrero la agencia EFE publicó un artículo sobre la situación de los Adolescentes y Adultos Jóvenes con Cáncer en España.

Adolescentes y jóvenes con cáncer, en tierra de nadie
EFE - 19/02/2012

Macarena Baena Madrid, 19 feb (EFE).- Si descubrir que tienes cáncer es uno de los golpes más duros que se pueden recibir en la vida, hacerlo cuando eres joven o adolescente lo hace prácticamente incomprensible, agrava aún más la situación y, automáticamente, te sitúa en tierra de nadie.

En España no existen hospitales de referencia, especialistas, tratamientos o ensayos clínicos para este segmento poblacional denominado “adolescentes y adultos jóvenes”, que engloba a pacientes de entre 14 y 34 años, aproximadamente, y que en países como EEUU, Francia, Alemania o Inglaterra ya cuentan con unidades específicas y protocolos integrales de actuación.

Diversos estudios e investigaciones científicas demuestran que la tasa de supervivencia de éstos jóvenes es mayor si son tratados con protocolos pediátricos que si reciben tratamientos de adultos.

Sin embargo, “eso no quiere decir que estos pacientes no estén atendidos en España”, subraya en una entrevista con Efe el jefe de Onco-Hematología pediátrica del Hospital Niño Jesús de Madrid, Luis Madero, sino que quizá no estén recibiendo el tratamiento que mejor se adapta a su enfermedad, su hábitat o momento vital.

200 CASOS POR MILLÓN En España, la incidencia de cáncer en la población adolescente (de entre 15 y 19 años) es de 200 casos por millón de adolescentes al año, cifra que aumenta hasta 350 casos por millón entre los de 20 y 25 años.

Los tumores más frecuentes son linfomas, tumores del sistema nervioso central, melanomas, sarcomas de partes blandas, leucemias agudas y tumores gonadales y del tiroides y suponen la primera causa de muerte por enfermedad en adolescentes y adultos jóvenes.

El sistema sanitario español establece que los pediatras de los centros de salud tratan a los niños hasta los 14 años y cuando detectan un problema oncológico los remiten a un hospital con unidad oncológica pediátrica, donde son evaluados hasta los 18 años.

A partir de esa edad, pasan al médico de cabecera y éste suele remitirlos a una unidad oncológica de adultos. En este momento es donde surge el primer problema ya que la histología de sus tumores suele ser característica de niños y los oncólogos de adultos no están tan familiarizados con estas patologías como los pediátricos.

“No estoy defendiendo que deban ser tratados por oncólogos pediátricos”, alerta Madero, “sino que haya

especialistas -oncólogos, hematólogos, cirujanos, enfermeros, anestelistas, psicólogos- con especial dedicación a este colectivo, que afronten la enfermedad de estos chavales con protocolos y tratamientos específicos”.

Además, tanto Madero, como Alvaro Lassaletta, oncólogo del Hospital Niño Jesús especializado en adolescentes, insisten en que hay evidencias científicas de que los jóvenes tratados con protocolos pediátricos “viven más” que con los tratados con los de adultos.

El segundo problema es la relación con el propio paciente dado su momento vital, explica Madero.

Se trata de chavales con peculiaridades específicas “muy marcadas” propias de su edad a los que un cáncer les implica romper con su trayectoria académica, con sus inicios universitarios o con sus primeras experiencias sexuales.

ENTRE NIÑOS Y PAYASOS O ENTRE ADULTOS “Están en plena rebeldía y no se pueden plantear tener un cáncer”, insiste.

Y resulta que, según el hospital al que sean remitidos, “pasan de ser tratados como niños con dibujitos en las paredes y payasos, a estar rodeados de personas de 60 años con una problemática completamente diferente”, indica Madero.

Carecen de un centro de referencia adaptado a sus necesidades, donde puedan relacionarse entre ellos, con acceso a Internet y a las redes sociales, con personal especializado en sus enfermedades, con psicólogos formados para ayudarlos porque, explica, en la tasa de supervivencia no sólo influye el tratamiento, sino también el hábitat y el estado anímico del paciente.

Estos pacientes son muy mayores para entrar en los ensayos clínicos pediátricos y demasiado jóvenes para los ensayos en adultos, lo que impide disponer de datos estadísticos sobre características epidemiológicas y biológicas de sus tumores.

Ante esta falta de información, Lassaletta ha recabado datos de los países que cuentan con hospitales y unidades especializadas en adolescentes y adultos jóvenes y los ha comparado con la situación española mediante una encuesta realizada entre los cuarenta hospitales españoles que tienen una unidad oncológica pediátrica.

Los datos son reveladores. La tasa de supervivencia de jóvenes cuando se tratan con protocolos pediátricos duplica en algunos casos a la conseguida con tratamientos de adultos.

LOS ÍNDICES DE SUPERVIVENCIA NO MEJORAN

Así, en la entrevista con Efe

Lassaletta explica que mientras que en los últimos cincuenta años la supervivencia en cáncer infantil y de adulto “ha mejorado muchísimo”, la de adolescentes y jóvenes se ha estancado.

Como ejemplo, la supervivencia de jóvenes de entre 16 y

23 años con leucemia linfoblástica aguda -la más común en niños- a los seis años de detectarse era del 64% si se trataban con un protocolo pediátrico y del 38% si era de adultos.

Para otros tumores, como el sarcoma de partes blandas, la tasa de supervivencia es del 65% con tratamiento pediátrico y del 48% con el de adultos; y en el caso del tumor óseo de Ewing pasa del 43% al 29%.

Según los datos recabados por Lassaletta, en España sólo el 30% de los adolescentes con cánceres hematológicos son tratados en las unidades oncológicas pediátricas y sólo existen dos salas específicas para ellos.

No obstante, la Estrategia en Cáncer del Sistema Nacional de Salud elaborada en 2006 establece que la atención a los adolescentes se realizará “preferentemente en unidades multidisciplinarias de oncología y hematología pediátrica” y recomienda atender a los pacientes de entre 0 y 18 años de forma multidisciplinar.

Así, y para avanzar en posibles soluciones, la Sociedad Española de Oncología Pediátrica ha creado un comité de adolescentes coordinado por Lassaletta, y pronto se presentará la Asociación Española de Adolescentes y Adultos Jóvenes con Cáncer, respaldada por pacientes, asociaciones y médicos.

Rocío Noguerol, una de las promotoras de la Asociación y presidenta de la “Fundación IN. Jóvenes contra el cáncer” conoce bien el problema de éstos jóvenes.

A su hermano Iñaki le diagnosticaron un linfoma de Hodgkin en 2005, cuando tenía 20 años, y murió en 2010 tras probar cinco tratamientos diferentes y someterse a dos trasplantes de médula.

“Entonces empecé a investigar y vi que España estaba a la cola en investigación y tratamiento de cáncer de adolescentes y jóvenes”, dice Rocío, quien, junto con más familiares y amigos de Iñaki creó la Fundación IN con el objetivo de recaudar fondos destinados a mejorar la calidad de vida de éstos jóvenes.

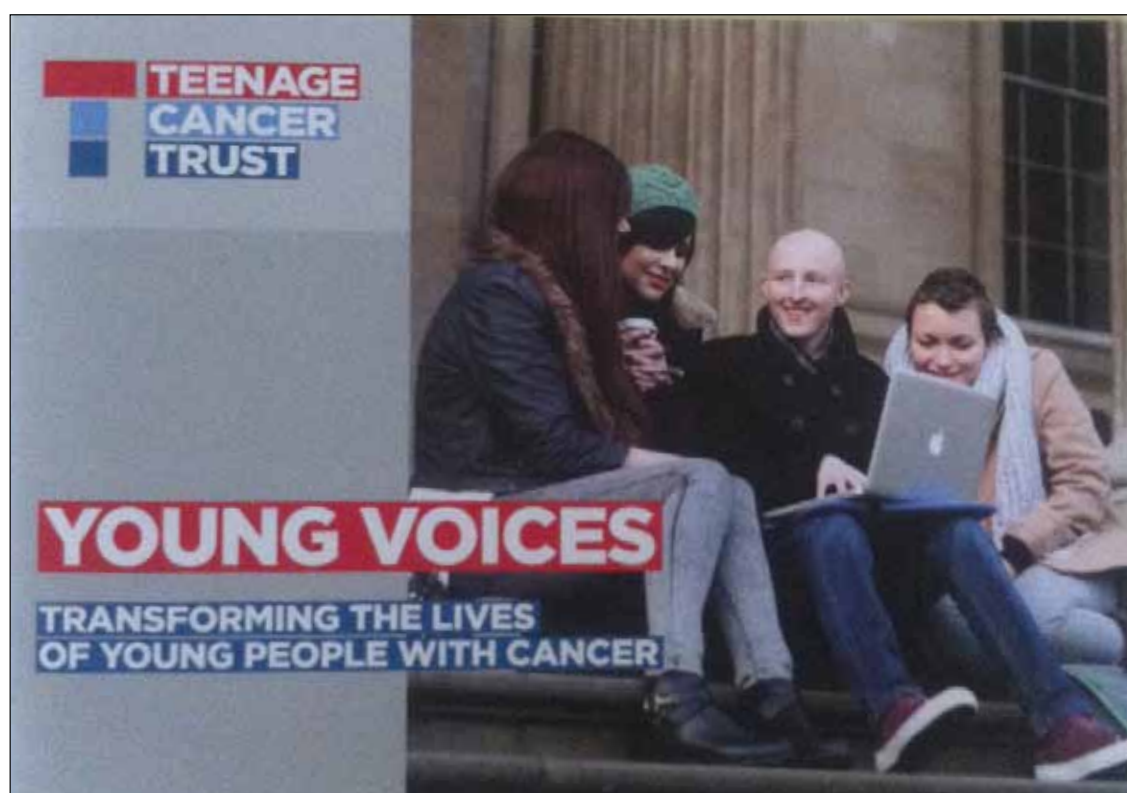
El siguiente paso, continúa, es la Asociación Española de Adolescentes y Adultos Jóvenes con Cáncer, que nace para aunar esfuerzos, optimizar recursos y crear protocolos de actuación y centros de referencia.

La web de la Fundación IN incluye una frase que evidencia esta situación: “Crecer es difícil. Más cierto es que muchas veces ser joven es complicado. No eres pequeño ni mayor y eso a veces crea controversia. ¿A qué grupo pertenezco? Es como lo que ocurre en las comidas familiares, que no saben dónde sentarte...” EFE mbg/pz

7TH INTERNATIONAL CONFERENCE ON TEENAGE AND YOUNG ADULT CANCER MEDICINE



En el mes de Junio acudimos al “7º Congreso Internacional de adolescentes y adultos jóvenes con cáncer” en Londres, organizada por el charity inglés Teenage Cancer Trust para conocer de primera mano los avances a nivel internacional para este colectivo y donde se trataron aspectos médicos, psicológicos y sociales específicos de este grupo.



TEENAGE CANCER TRUST

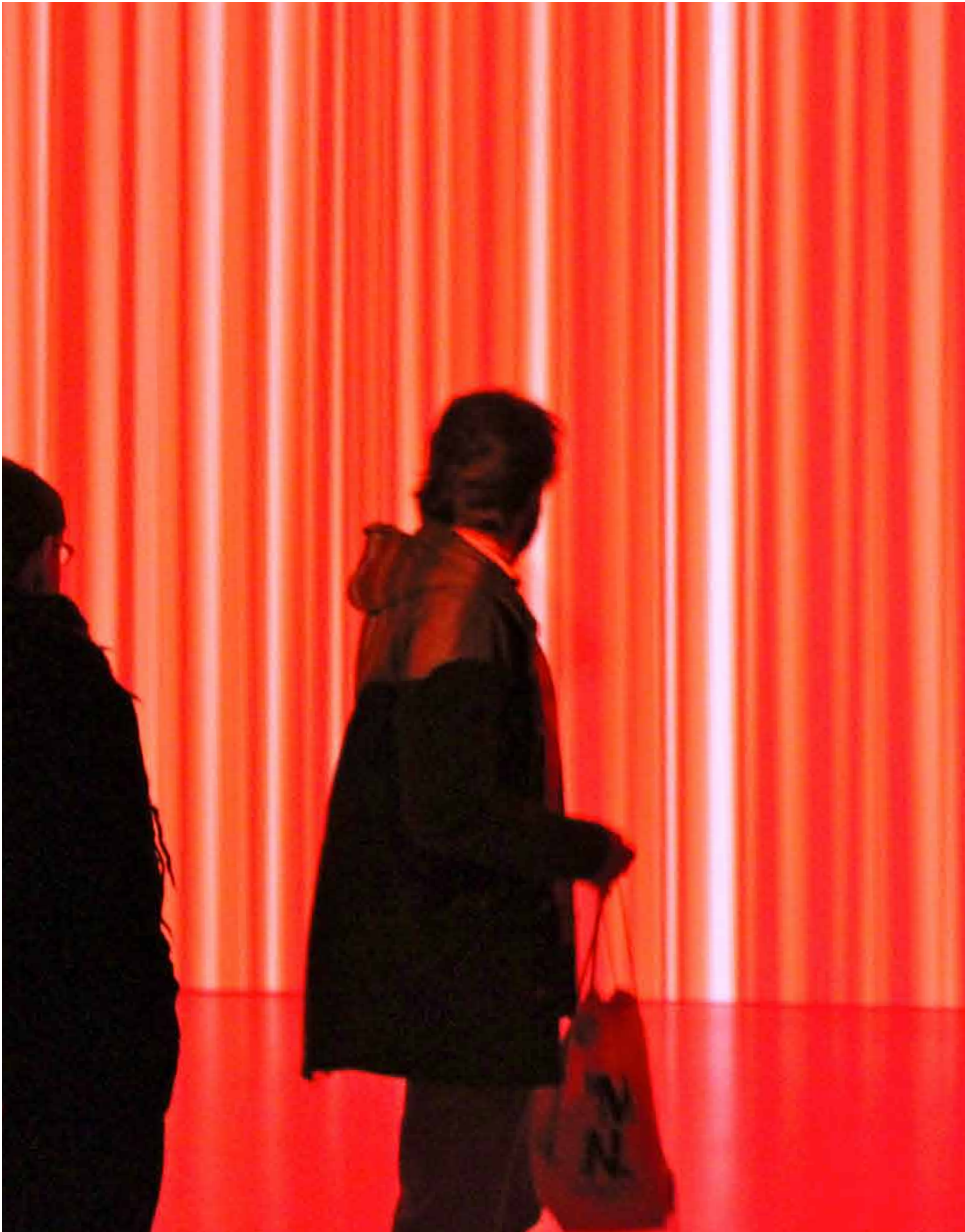
VISITA A UNA UNIDAD ESPECÍFICA EN LONDRES

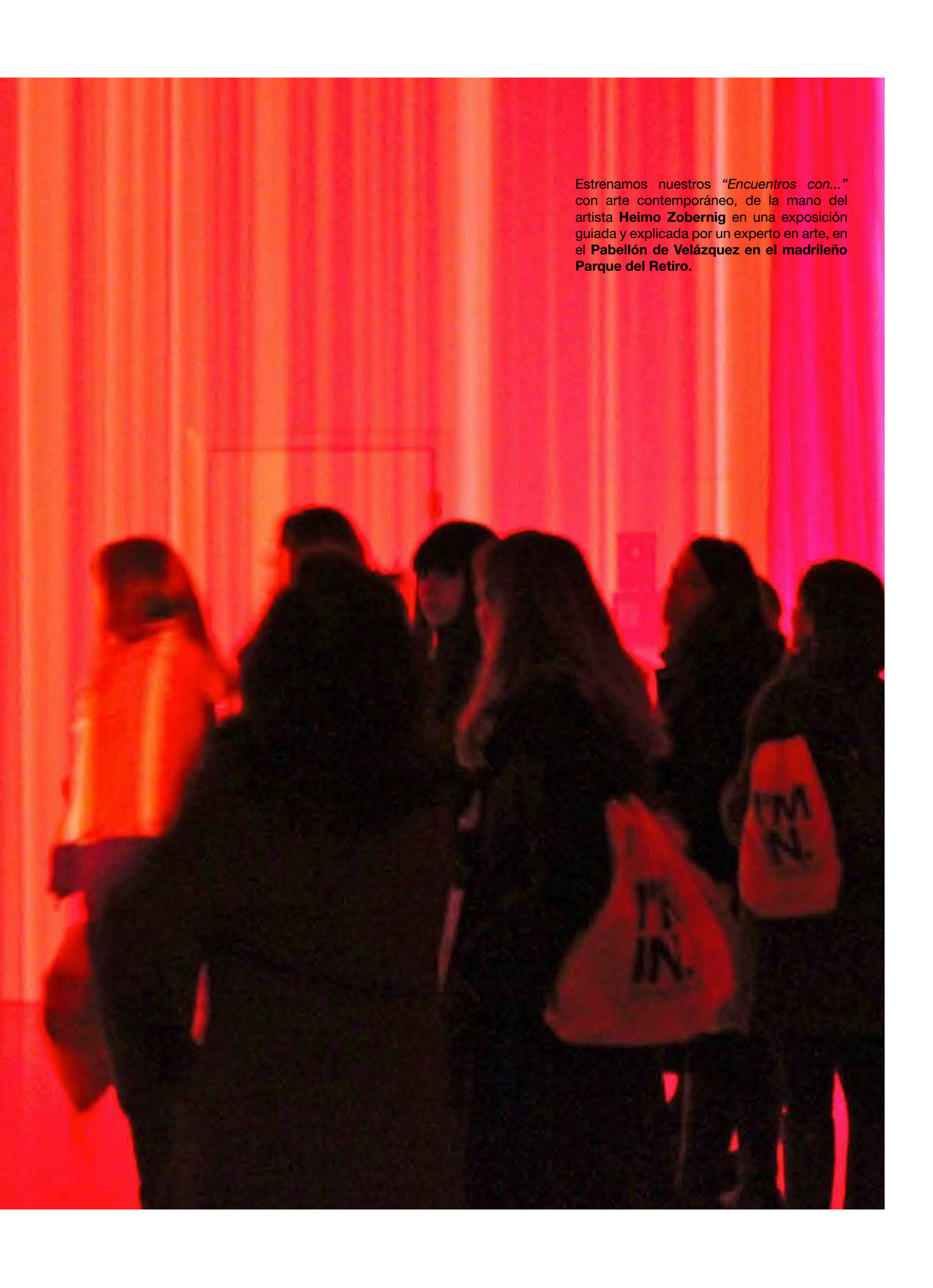


Coincidiendo con la International Conference fuimos invitados a visitar una unidad de cáncer para adolescentes y adultos jóvenes que creó TCT en el Reino Unido.

Esta unidad de Teenage Cancer Trust (TCT) se estableció en Londres en 1992, como un centro especializado en el University College Hospital en Londres, ofreciendo un espacio dedicado para los pacientes adolescentes y adultos jóvenes, diseñado para proporcionar un ambiente propicio para la recuperación. Fue creado para asegurar que pacientes de este grupo de edad pudieran ser diagnosticados de manera eficiente y tratados con eficacia, además de ofrecer el apoyo necesario para su tratamiento y para reconstruir sus vidas, sus carreras y su futuro después del cáncer.







Estrenamos nuestros “*Encuentros con...*” con arte contemporáneo, de la mano del artista **Heimo Zobernig** en una exposición guiada y explicada por un experto en arte, en el **Pabellón de Velázquez** en el madrileño **Parque del Retiro**.

TROFEO ESTIVAL SOLIDARIO

REAL CLUB NAÚTICO DE GANDÍA



Durante los dos últimos fines de semana de Julio tuvieron lugar en el Real Club Náutico de Gandía los Trofeos Estivales de las modalidades de crucero y vela ligera. Este año las regatas fueron benéficas a favor de Fundación IN, Jóvenes contra el cáncer.

La fundación estuvo presente con un stand informativo sobre la fundación. El Domingo 29 tuvo lugar la entrega de trofeos de ambas categorías.

Los vídeos de las regatas pueden verse en link:

www.fundacionin.org/es/galeria



CAMPAÑA “CUIDADÍN CON EL SOL”

CAMPAÑA DE PREVENCIÓN DEL CÁNCER DE PIEL DIRIGIDA A LOS JÓVENES

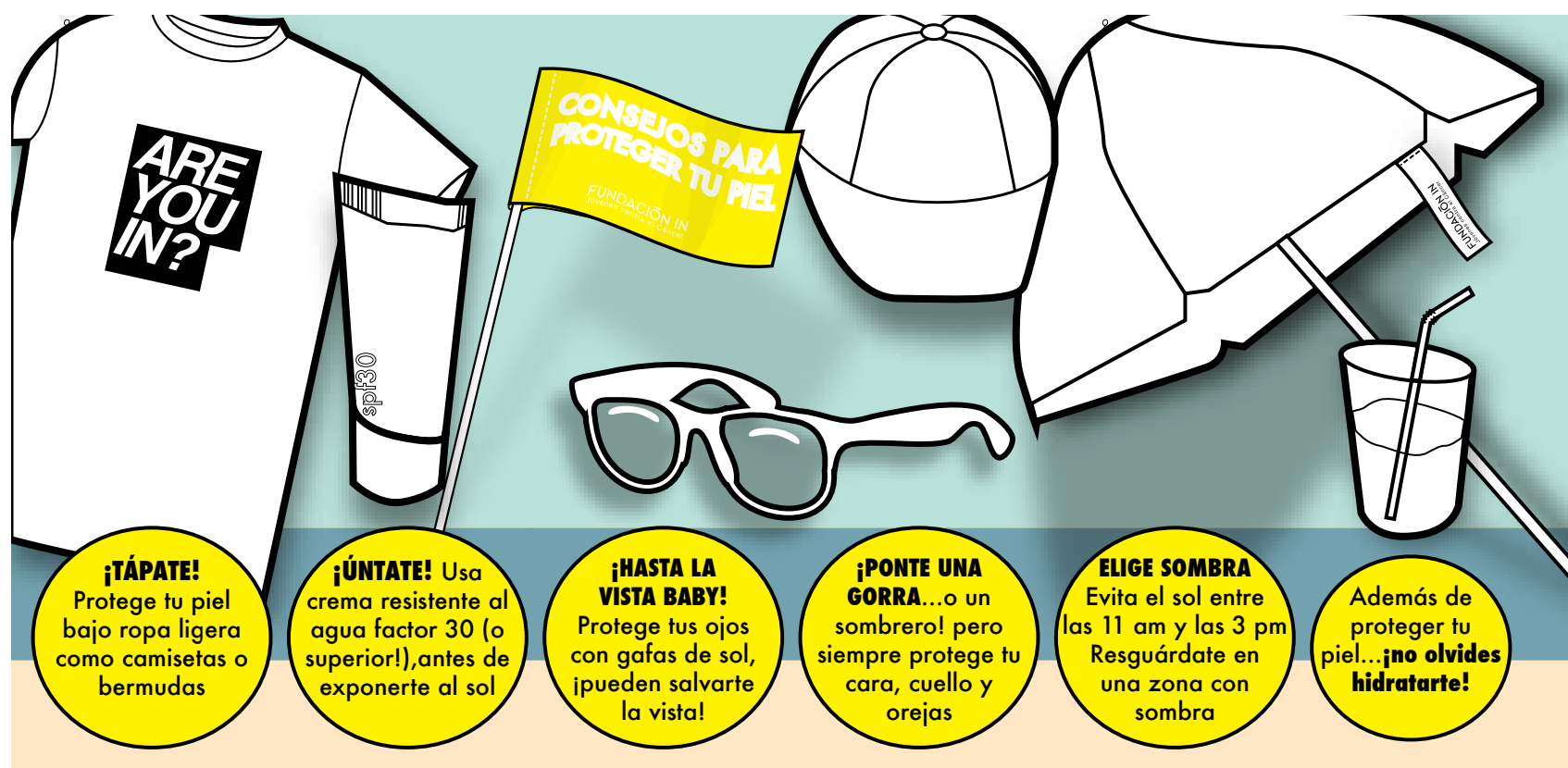
Coincidiendo con la campaña estival, voluntarios de Fundación IN, en colaboración con el Ayuntamiento de Gandia, realizaron una campaña de prevención del cáncer de piel enfocada a los jóvenes, para concienciar sobre la importancia de protegerse del sol. Colaboró con la campaña nuestra amiga y nadadora olímpica **Lydia Morant**, que

participó en la Olimpiadas de Pekín y Londres, explicando la importancia de protegerse no sólo en verano sino también al practicar cualquier deporte al aire libre.

Se repartieron 2.000 folletos en el Paseo Marítimo de la Playa de Gandia durante dos fines de semana de Julio y Agosto.



Lydia Morant
Nadadora Olímpica



TORNEO BENÉFICO DE PÁDEL

A FAVOR DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ADOLESCENTES Y ADULTOS JÓVENES CON CÁNCER



80 jugadores, 35 voluntarios y unas 400 personas participaron en la segunda edición de nuestro Torneo Benéfico de Pádel apoyando nuestra causa.

Un torneo que ya se caracteriza no sólo por el juego de los participantes sino por el ambiente que acompaña al evento.

Este año contamos con estudiantes de fisioterapia que impartieron masajes, espectáculo de vuelo de aves rapaces, animación para niños con todo tipo de

animales e incluso música en directo...

Junto con la Asociación española de Adolescentes y Adultos jóvenes con cáncer (AAA) y las fundaciones honoríficas que la componen se creó un ambiente de solidaridad increíble...

El evento recaudó 5.190 € que se donarán a la AAA para la consecución de sus fines.

TARDES DE CINE...

CON LA PRODUCTORA MORENA FILMS

Gracias a la productora española Morena Films, podemos pasar tardes en el cine disfrutando de sus estrenos con pacientes adolescentes y adultos jóvenes.



EDICIÓN DEL CD SOLIDARIO

“LOS AMIGOS DE MI HERMANO”

En los primeros meses del año “Los amigos de mi hermano” grabaron con el grupo de pop valenciano “El Secreto de Herbie”, un disco en memoria de Iñaki, cuyos beneficios se destinaron a su fundación.

Canciones que marcaron una época y cuyo proyecto nació como regalo de cumpleaños para uno de ellos, fueron versionadas en un emotivo disco.

Agradecemos a todos los que intervinieron tanto en la grabación como en la producción del mismo.



MANIFIESTO DE ADOLESCENTES Y JÓVENES CON CÁNCER DEFENDIENDO DERECHOS Y EXIGIENDO ATENCIÓN



Durante el Torneo Benéfico de Pádel de Fundación IN, y con el respaldo de la AAA, pacientes adolescentes y jóvenes con cáncer y profesionales sanitarios, pudieron leer un manifiesto donde defendieron sus derechos y exigieron una mayor atención para el colectivo...

Existe un reconocimiento internacional (International Charter of rights for young people with cancer, www.cancercharter.org) de que el cáncer en los jóvenes es un tema relevante, por ello en este manifiesto recogemos los derechos que propone ya el charter apoyado por adolescentes y jóvenes con cáncer de nuestro país.

Los jóvenes tienen necesidades específicas, médicas y psicosociales, que deben abordarse a través de la atención especializada. El acceso a atención médica de calidad y apropiada a la edad es un derecho, no un privilegio.

A continuación reproducimos el manifiesto que se leyó:



Los adolescentes y jóvenes con cáncer tienen derecho a:

1. Recibir educación sobre el cáncer y su prevención, incluyendo la detección temprana.

Sabemos que muchos cánceres que se desarrollan más adelante en la vida se deben a comportamientos de riesgo para la salud, sin embargo en los jóvenes son menos frecuentes. Por lo tanto, la detección temprana de cáncer en una persona joven es crítica.

Queremos desestigmatizar la imagen del joven con cáncer, porque muchas veces tenemos más ganas de dar guerra a pesar del tratamiento que mucha gente sana. Y añadir que debería tratar de eliminarse el tabú de la muerte, por que al estar rodeado de otros casos parecidos al nuestro, alguno que no llega a buen puerto, el simple hecho de que se omita el hablar del tema provoca miedos y dudas.

2. Recibir el diagnóstico más temprano posible y

referencia rápida para sospecha de cáncer.

Los jóvenes pueden retrasar la búsqueda de atención médica debido a sus sentimientos de invulnerabilidad lo que en muchos casos da lugar la falta de atención médica rutinaria. Además, hay falta de reconocimiento por los profesionales médicos de cáncer o de sus síntomas y signos en este grupo de edad. La combinación de estos factores contribuye a que los jóvenes tengan mayor riesgo de retraso en el diagnóstico o un diagnóstico erróneo, lo cual puede afectar negativamente a los resultados de supervivencia.

3. Tener acceso a la atención de un equipo multidisciplinar cualificado con experiencia en el tratamiento del cáncer en este grupo de edad.

Se debe garantizar el acceso a la atención más apropiada por equipos cualificados.

Nos gustaría que a veces se tuviera en cuenta que estamos en esa franja de edad en la que no estamos para que se nos hagan monerías de niño pequeño, pero tampoco para sobrellevar la distancia y frialdad que se tiene con los adultos. Entre todos debemos conseguir un punto medio de comunicación para que los adolescentes que ya están suficientemente perdidos de por sí, se encuentren cómodos en el trato con el mundo hospitalario.

4. Protocolos de tratamiento apropiados y acceso razonable a los ensayos clínicos y tratamientos que hayan sido clínicamente probado con personas de su grupo de edad.

Los jóvenes son los menos representados, como grupo de edad, en los ensayos clínicos. Existe una brecha en los resultados de participación, debido a la falta de pruebas disponibles, la falta de información a los jóvenes sobre los ensayos clínicos, la incapacidad o la resistencia del paciente a participar en el ensayo, y las limitaciones financieras existentes en nuestro país para ampliar la investigación en el campo del cáncer.

Queremos que estén disponibles y exista una búsqueda de pruebas que pueden estar disponibles en otros centros de tratamiento (por ejemplo, un ensayo para adultos para una persona joven que es tratado en un ámbito pediátrico) y así poder proporcionar la información, oferta y derivación si es necesaria a los mismos.

5. Recibir soporte psicológico apropiado para la edad.

Las necesidades psicosociales de los jóvenes son únicas y muchas veces incomprendidas o menos conocidas en comparación con otros grupos de edad. Se necesitan servicios especializados, y abordaje y recursos para afrontar temas como: las relaciones con los compañeros, la imagen corporal, el aislamiento, las citas y la sexualidad, y las interrupciones en la escuela y carrera y otros temas que son fundamentales para ellos.

6. Formar parte en la toma de decisiones, apoyándose en una explicación completa y detallada de todas las opciones de tratamiento y efectos a largo plazo de la enfermedad, lo cual les permita influir activamente en su cuidado.

Una comprensión completa de los efectos secundarios y las opciones de curación que se ofrecen tiene un papel importante. La construcción de la confianza entre el equipo sanitario y los adolescentes y jóvenes es un paso importante en la capacitación de los jóvenes para entender, plantear, y preguntar sobre su tratamiento, así como para tomar un papel activo en su propio cuidado. Se debe facilitar la comunicación abierta y equilibrar las necesidades de una persona joven para la autonomía y la independencia.

Muchas veces la información le llega al enfermo cuando ya

ha pasado por un filtro como el de los padres. Queremos aprovechar esta oportunidad para pedir que la información no nos llegue segmentada y a destiempo. Preferimos que la información nos llegue a la vez que a nuestros padres, por que si nos llega a posteriori muchas veces tenemos la sensación de que se nos ocultan cosas. Somos nosotros los enfermos y creemos que tenemos el derecho a saber la situación de nuestra enfermedad por muy difícil de soportar que parezca, por que somos conscientes también de que esta información a veces nos llega fraccionada por el miedo a que no sepamos canalizar lo que se nos dice.

7. Preservación de la fertilidad, así como la información y el asesoramiento sobre los efectos a corto plazo ya largo plazo del cáncer y su tratamiento, que afectan la fertilidad.

La fertilidad es una preocupación primordial para los jóvenes supervivientes de cáncer. Es necesaria información completa sobre el impacto del tratamiento sobre la fertilidad y el acceso a las opciones de preservación de la fertilidad en el momento del diagnóstico.

8. Tener acceso a tratamiento especializado y servicios en instalaciones apropiadas para su edad junto a sus compañeros.

Los jóvenes pueden caer en una "tierra de nadie" entre los hospitales pediátricos y de adultos. Instalaciones especializadas pueden proporcionar un entorno adaptado a las necesidades adultos jóvenes. Unidades dedicadas pueden permitir a los adultos jóvenes a ser tratados al lado de sus compañeros, no en la habitación de un niño y no junto a una persona mayor.

Creemos que un adolescente debe tener su espacio, y no deben compartir habitaciones con niños pequeños, ni personas mayores.

A día de hoy, Internet da la vida al paciente adolescente y/o joven. Es el medio de comunicación con su gente, y una gran forma de distracción, con lo cual creemos que sería muy beneficioso también para sus acompañantes adultos, que exista Internet en las zonas de hospitalización. Creo que hablo por la mayoría si digo que muchas veces necesitamos escapar de nuestros padres y médicos. Por ello, pienso que es muy importante la existencia de una sala de evasión donde podamos juntarnos y distraernos, sin padres ni médicos, pero vigilados en caso de que ocurra algo, por voluntarios. Asimismo somos conocedores de que en unidades oncológicas de adultos la oferta de actividades para adolescentes y jóvenes es inexistente. Es por esto que queremos solicitar talleres y actividades más enfocadas a la edad e intereses como pueden ser talleres de fotografía, lectura, cine... etc.

9. Eliminación de todas las formas de discriminación, durante y después del tratamiento, en la educación, vocación y o en la comunidad.

Los jóvenes afectados por cáncer experimentan grandes fases de transición en lo que rodea al diagnóstico, el inicio de la terapia, la reentrada a la escuela o el trabajo, el post-tratamiento y la transferencia de la atención de unidades pediátricas a las de adultos cuando se da el caso. El aumento de la conciencia del cáncer y reducir los estigmas relacionados, los mitos y las ideas equivocadas en la comunidad es de vital importancia para facilitar la adaptación y proporcionar una transición sin problemas para los jóvenes después de terminar su tratamiento.

“ENCUENTROS CON...”

INICIO DEL CICLO DE ACTIVIDADES EXTRA HOSPITALARIAS

El Sábado día 1 de Diciembre comenzamos nuestro ciclo de actividades extrahospitalarias dirigidas a jóvenes con cancer, de entre 18 a 30 años.

“Encuentros con...” trata de crear un espacio fuera de los hospitales donde los jóvenes pacientes puedan encontrarse y crear el

ambiente adecuado para que compartan sus experiencias.

Estrenamos nuestros “Encuentros con...” con arte contemporáneo, de la mano del artista Heimo Zobernig en una exposición guiada y explicada por un experto en arte, en el Pabellón de Velázquez en el madrileño

Parque del Retiro.

Al terminar compartimos almuerzo en un pequeño lugar con encanto cerca de la expo. Fue el escenario perfecto para encontrarnos fuera de los hospitales... Un paseo por el Parque del Retiro en un día que amaneció frío pero lleno de luz.





JUNTA LOCAL DE FALLES DE GANDIA

“SOPAR BENÉFIC” A FAVOR DE FUNDACIÓN IN

Coincidiendo con la Navidad, la Corte de Honor de la Fallera Mayor de Gandía del 2011, Marisa Tormo, organizó una cena benéfica a favor de varias organizaciones sin ánimo de lucro entre las que se encontraba Fundación IN, Jóvenes contra el Cáncer.

CREACIÓN DE LA NUEVA WEB

WWW.FUNDACIONIN.ORG

IMPULSO DE LA FUNDACIÓN A LAS REDES SOCIALES

La gran relevancia de internet y las redes sociales hace imprescindible el desarrollo y gestión de estas herramientas como medio para difundir el trabajo de la fundación. Este 2012 la empresa de comunicación Aleggria colaboró solidariamente con la fundación, creando nuestra nueva página web www.fundacionin.org con noticias

relacionadas con el cáncer en adolescentes y adultos jóvenes, así como noticias referentes a eventos y actividades propias de Fundación IN. Apostamos por facebook y twitter como medio constante de mantener informados a nuestros usuarios contando a finales del 2012 con más de 600 seguidores en facebook.

NUEVA SEDE DE LA FUNDACIÓN IN

A finales de este 2012 inauguramos nuestra sede en Gandía, en el Centro de Convivencia Manuel Broseta, lo cual nos permitirá desarrollar mejor nuestra labor. Pueden visitarnos:

**Foro de Convivencia Manuel Broseta
DESPACHO 204
C/Cervantes 24
46701 Gandia**



MERCHANDISING:

Si quieres colaborar con nuestra causa puedes adquirir nuestras conocidas camisetas, chapas, gorras y bolsas, pendientes solidarios,... Contamos con departamento de diseño para postales navideñas personalizadas.



PEOPLE IN PERSONAS QUE HAN COLABORADO CON NOSOTROS



GRACIAS



HABÉIS APOYADO NUESTRA CAUSA...

AAA Asociación española de Adolescentes y Adultos jóvenes con cáncer

Aleggria

Ajuntament de Gandia

Asesoría Sánchis-Alemany

Ayfos Consulting

Barclays Fundación

Bahia Principe Hoteles

Casbega

Clinica Beiro (Especialidades Dentales)

Coca-Cola

Clericó Sport

Club Alpí Gandia

Club de Padel y Tenis ciudad Jarama

El 17 de Moreto

El Cisne

El Corte Inglés

El secreto de Herbi

El Reciclador

Encandyla

Equidieta

Fundación Mapfre

Gómez-Nogueroles

Gráficas Hervi

Ingredients: Café

Jean-Pierre Coconut

La leyenda del Albonés

Luis&Tachi Peluqueros

Morena Films

Negro Nouveau

Plaza Bar

Profin (Asesores Financieros)

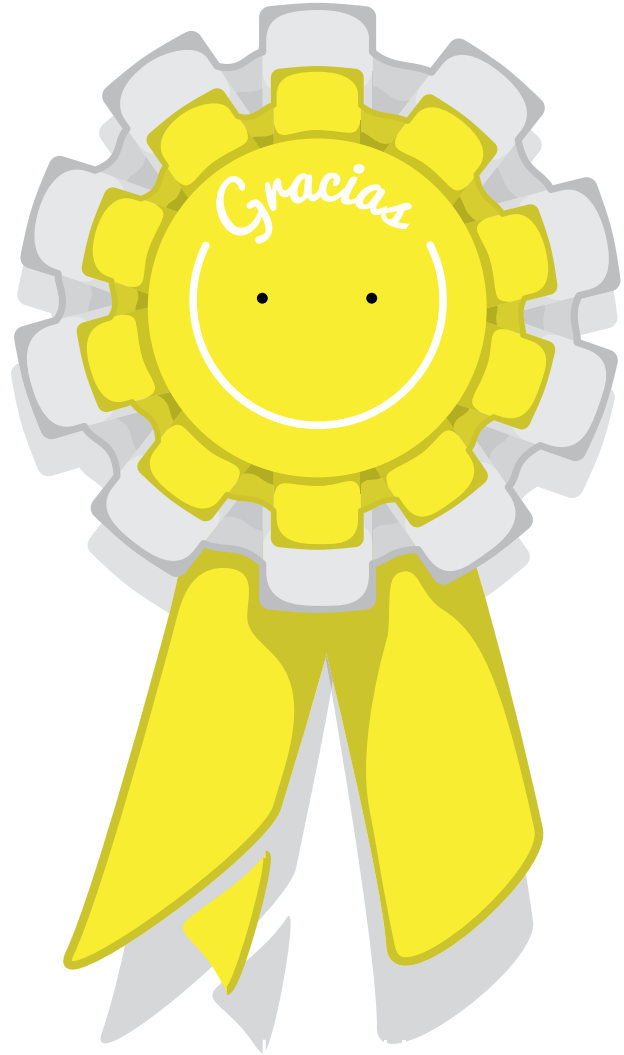
Real Club Nautico de Gandia

Sugar Shop

Star Vie

Tecnigraf

Vibor-a



Para realizar tu **donativo** y hacerte **SOCIO** de la Fundación:

Deseo colaborar con la aportación €

MENSUAL ☐ TRIMESTRAL ☐ SEMESTRAL ☐ ANUAL ☐

Muy Sres. míos:

Les agradeceré procedan a domiciliar las órdenes de pago

emitidas a nombre de

en concepto de cuotas € para que sean

adeudadas de forma automática hasta nueva orden en la

siguiente Cuenta Bancaria:

Entidad	Sucursal	C. D.	Número de cuenta
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>

Atentamente,
Firma

Fecha

La Caixa

2100-2197-07-0200421278

Con tu aportación podrás desgravar en el IRPF o en el Impuesto de Sociedades según la Legislación Vigente.

FUNDACIÓN IN
Jóvenes contra el Cáncer

C/ San Francisco de Borja 29
7^o-14^a de Gandia 46701 (Valencia).



Envíanos tus datos personales a:
info@fundacionin.org

info@fundacionin.org
www.fundacionin.org
twitter.com/#!/Fundacion_IN
www.facebook.com/fundacionin

La atención especializada a adolescentes
y adultos jóvenes con cáncer es un
derecho, no un privilegio.



FUNDACIÓN IN
Jóvenes contra el Cáncer