

REPORTATGE | La presentació es va fer a la Fundació Cinca-Piqué de Tortosa

Bategant a les Terres de l'Ebre

L'Associació de cardiopaties congènites, AACIC CorAvant, arriba a l'Ebre per oferir els serveis d'atenció psicosocial a persones amb problemes de cor de naixement, famílies i professionals

V. M.

El saló d'actes de la Fundació Cinca-Piqué va acollir la presentació de l'entitat AACIC-CorAvant, Associació de cardiopaties congènites. El motiu de l'acte era celebrar l'arribada a les Terres de l'Ebre dels serveis d'atenció psicosocial a persones amb problemes de cor de naixement, les seves famílies i els professionals que les atenen.

Més de 80 persones, entre famílies, afectats i professionals del món mèdic i educatiu, van assistir a la xerrada presentada per Ferran Bel, alcalde de Tortosa, que va dirigir unes paraules de suport i reconeixement a l'entitat, destacant el recorregut de 20 anys d'experiència. Després, l'Àngels Estévez, psicòloga i delegada territorial de l'entitat a la província de Tarragona i Lleida, va presentar l'entitat i va explicar quins serveis oferiran a les Terres de l'Ebre, agraïnt però primerament el suport a les institucions presents i en especial a la Fundació Cinca-Piqué: «gràcies a la Fundació Cinca-Piqué per confiar en el nostre projecte i obrir-nos les portes de casa seva». Estévez seguia explicant que «volem oferir els Serveis d'Atenció directa als afectats de cardiopaties congènites i a les seves famílies, per tal de donar informació,



La Fundació Cinca-Piqué de Tortosa va acollir la presentació d'AACIC-CorAvant. FOTO: AINOÀ BENAIGES

assessorament i suport davant els diferents moments de l'evolució de la malaltia, però també volem potenciar el Servei d'Atenció als professionals, perquè el món educatiu del territori tingui l'assessorament i suport necessari per poder atendre aquest alumnat». Estévez va anunciar que «a partir de juliol, un cop al mes rebrem famílies i afectats a la matei-

xa seu de la Fundació Cinca-Piqué (c/ Teodor González, número 43. Tortosa)».

També es va parlar de les diferents recerques que l'entitat ha portat a terme aquests anys i quin ha estat el resultat, la publicació d'unes guies orientatives per a famílies i per a professionals. Per presentar aquestes guies es va convidar Carmen Ponce,

doctora en Pedagogia i professora de la Universitat Rovira i Virgili, i Cristina Salmerón, pedagoga i professional d'un equip d'orientació psicopedagògica, les dues membres de l'equip de recerca. Es va destacar l'objectiu d'aquestes guies: «donar suport a les famílies i als professionals a través d'unes orientacions i recomanacions però sobretot a tra-

vés de recursos que potencien sin les capacitats d'ells mateixos», va explicar Salmerón. Per la seva part, Ponce va afegir que: «ha estat un treball de molts anys. El material ajudarà molt a qui el llegeixi i en ell veurà no només reflectides emocions i experiències pròpies, sinó tècniques i estratègies per resoldre el dia a dia».

Per acabar, la Mireia Salvador, psicòloga, va presentar un projecte nou de l'entitat, el Bateguet. Un peluix dissenyat per la Roser Capdevila i que vol ser una eina de comunicació entre fills i pares a través del joc: «és molt més fàcil aproximar-nos al món dels més petits a través del joc i conèixer així les seves emocions, explicava Salvador».

Cada setmana neixen 14 infants amb cardiopatia congènita (índex d'incidència d'1 de cada 120 naixements). Els avenços mèdics dels últims 28 anys han permès que el 90% dels infants que neixen amb aquesta patologia arribin a l'edat adulta, reduint a menys del 5% l'índex de mortalitat. A la demarcació de Tarragona, es calcula que hi ha unes 4.800 persones amb cardiopatia congènita. Tots ells lluiten amb el seu cor per poder estudiar, treballar, tenir parella i formar una família. La societat ha d'estar preparada per afavorir la seva integració social, educativa i laboral.