

Fundación  BertínOsborne

MEMORIA DE ACTIVIDADES 2014



ÍNDICE

CARTA DEL PRESIDENTE.....	2
FUNDACIÓN BERTIN OSBORNE	4
Organización	4
Finalidad y objetivos	5
Nuestra identidad.....	6
TALLERES Y JORNADAS REALIZADAS	7
Camino hacia el bienestar.....	7
Afrontar la discapacidad	7
COMUNICACIÓN Y DIFUSIÓN.....	9

CARTA DEL PRESIDENTE



Queridos amigos:

A la hora de dirigirme a vosotros para explicaros nuestra actividad realizada durante el ejercicio 2014, lo primero es daros las gracias porque gracias a todos los que nos habéis apoyado, un año más, hemos podido atender a más de 1000 familias.

La Fundación Bertín Osborne se creó con un objetivo común, enseñar y aprender a sacar de nuestros hijos el mayor potencial posible y así poder brindarles la oportunidad de desarrollar el máximo de sus capacidades.

Gracias a nuestra experiencia personal con nuestro hijo, hemos descubierto el amplio y desconocido mundo del desarrollo cerebral y la organización neurológica, un mundo fascinante del que todos deberíamos saber un poco más y así ser los mejores guías para nuestros hijos con dificultades y sin ellas.

Desde que comenzamos nuestra aventura para brindarles a nuestro hijo todas las oportunidades posibles, hemos aprendido una cosa, la más importante de todas, nosotros los padres, somos los más y mejores capacitados para llevar a cabo esta ardua tarea, porque su rehabilitación es posible.

De allí la idea de comenzar este proyecto tan gratificante para nosotros, con la ayuda de los creadores de esta metodología "Los institutos para el Logro del Potencial Humano" con el método Doman. Ellos, con sus técnicas revolucionarias y sus casi 50 años de experiencia nos orientarán en este camino tan largo y sacrificado pero muy satisfactorio.

Y es esa la razón de nuestro empeño, brindar a cada padre la oportunidad de conocer el mundo de la estimulación; acercar a aquellos que quieran asumir el compromiso de aprender y entender más sobre sus hijos, técnicas que resultan eficaces para fomentar el desarrollo neurológico y por tanto la autonomía de cada niño/a.

MEMORIA DE ACTIVIDADES 2014

La actual coyuntura de crisis nos pide trabajar más con menos recursos, dado el incremento de necesidades sociales y la disminución de ayudas tanto públicas como privados. Esto nos obliga a ser más eficaces en nuestros procedimientos para lo que es necesario incrementar la profesionalidad, eficacia, transparencia y medición de impacto.

Apostamos porque la fundación se pueda consolidar, como entidad referente, proporcionando a los padres y madres el conocimiento que necesitan para que sus hijos con daño cerebral tengan la oportunidad de progresar en sus capacidades, reconociendo de esta forma a los progenitores como los maestros más importantes de sus hijos.

Creemos que el desarrollo de nuevos proyectos será nuestra razón de ser porque será la fórmula para que nuestras familias sientan que estamos cerca y nuestras pequeñas acciones se llevan a cabo gracias al tesón del pequeño equipo con el que cuenta la fundación y que nos acompaña desde su origen.

Creo que es justo terminar esta carta con la palabra "Gracias". Gracias por acompañarnos en este camino de ilusión y esperanza por construir un futuro mejor para nuestros niños. Porque desde la fundación Bertín Osborne vemos el futuro a través de sus sonrisas, que luchan diariamente por sacar lo mejor de sí mismos y compartirlo con nosotros y con todos lo que nos rodean.

Entre todos podemos y tenemos que intentarlo.

Bertín Osborne

FUNDACIÓN BERTIN OSBORNE

La Fundación Bertín Osborne nace en 2009 por la vivencia personal de Fabiola Martínez y Bertín Osborne tras el nacimiento con daño cerebral de su hijo mayor, constituyéndose como una **plataforma de ayuda a las familias**.

Está compuesta por un grupo de profesionales con gran implicación, cuyo objetivo principal es apoyar y proporcionar recursos útiles y gratuitos a las familias de niños con discapacidad para mejorar su bienestar y entorno. Todo bajo la idea que si cambias, el entorno cambia; que si el núcleo familiar está bien, los niños con discapacidad también.

ORGANIZACIÓN

Patronato

PRESIDENCIA

- Norberto Ortiz Osborne

VICEPRESIDENCIA

- Fabiola Martínez Benavides

SECRETARÍA (no patrono)

- Raquel Fernández Trisancho

VOCALÍAS

- Susana Gil Rovira
- Antonio García Baeza



Datos identificativos

- **Fecha de constitución:**
Constituida e inscrita en el registro de fundaciones del Ministerio de Sanidad y Política Social el 02 de Octubre de 2009.
- **Dirección a efectos de notificaciones:**
Avenida San Francisco Javier, nº 24, Edificio Sevilla 1, 1º planta. Módulo 15. C.P.: 41018/ Sevilla.
- **Teléfonos de contacto:**
954660774 / 656550622
- **Página web de la fundación:**
www.fundacionbertinorborne.org

FINALIDAD Y OBJETIVOS

Nuestra labor es dar a conocer que ante el daño cerebral en niños, existen alternativas y que hay esperanza. Pretendemos apoyar y acompañar a padres y madres, en esta larga pero satisfactoria andadura, en la que no sentirse solo, es imprescindible.

El nacimiento de un niño con lesión cerebral provoca en la familia una fuerte conmoción emocional. Comienza un largo recorrido de preguntas, muchas de ellas, sin respuesta sobre el futuro de su hijo. Si hay una experiencia común en buena parte de las familias, ésta es la sensación de quiebra vital, la aparición y conocimiento de la discapacidad marca un antes y un después en la trayectoria de padres y hermanos, si los hubiera. Cada experiencia en la vida nos hace crecer, pero sólo si estamos dispuestos a sacar de ella esa posibilidad. Y todo va a depender en cómo hagamos frente a esa realidad. Y es aquí donde nuestra Fundación pretende ayudar a las familias. Creemos y defendemos que, si los padres reciben la formación adecuada y con una inyección de motivación, podrán ayudar mejor a sus hijos.

NUESTRA IDENTIDAD

Visión

Nuestra entidad pretende consolidarse como **agente de participación, sensibilización y movilización** asumiendo el reto de informar al mayor número de familias, promoviendo así una atmósfera que facilite compartir no sólo los sentimientos y las preocupaciones de los padres, sino también aquellos conocimientos que resulten útiles para ayudarles con el desarrollo de las capacidades de sus hijos.

Misión

Proporcionar a los padres y madres el conocimiento que necesitan para que sus hijos con lesión cerebral tengan la oportunidad de progresar en sus capacidades, reconociendo de esta forma a los progenitores como los maestros más importantes de sus hijos.

Valores

Los valores y principios éticos que conducen nuestra actuación, nacida en un escenario con una difícil situación, destaca porque conceptos como **solidaridad, compromiso, participación y transparencia** de objetivos, describen a una entidad en vías de consolidación que asume un rol de servicio a la sociedad civil y la búsqueda de diálogo con otros sectores sociales.

Aprender más sobre nuestros hijos y la lesión cerebral es nuestro deber y responsabilidad, además de un ilusionante reto en el que la confianza en nosotros mismos unido a lo que sentimos por ellos, son y serán las mejores herramientas con las que contamos para conseguir encontrar un camino, nuestro camino.

Desde la Fundación, creemos que las crisis son, en muchas ocasiones, tiempos y espacios idóneos para la creación y la innovación; creemos que nos permite ser más eficaces, eficientes, sostenibles y de mayor calidad. Somos un pequeño equipo, pero la ilusión invade nuestro trabajo diario, lo que nos hace gestionar más eficazmente nuestros escasos recursos.

TALLERES Y JORNADAS REALIZADAS

CAMINO HACIA EL BIENESTAR



Taller en el que se enseña a padres y madres cómo estimular a los hijos con lesión cerebral para favorecer su desarrollo motor y cognitivos.

Durante 2014 se ha realizado sólo una jornada orientativa de este taller, la cual tuvo lugar el 9 de febrero en el Auditorio de la Universitat Pompeu Fabra de Barcelona con un total de **204 personas inscritas**.

AFRONTAR LA DISCAPACIDAD

Se dice que tener un hijo con discapacidad es como emprender un viaje hacia un lugar deseado, pero llegar a otro lugar totalmente desconocido.

El taller *Afrontar la discapacidad: un viaje inesperado* parte de esta idea, de cómo el diagnóstico de la discapacidad impacta a la familia, dando estrategias necesarias para sobreponerse y afrontar esta nueva situación. Un taller en el que se habla de las capacidades que padres y madres tienen, de herramientas para manejar las emociones y el estrés. Se trata de un taller vivencial y práctico, en el que compartir con el resto de participantes va a ser muy enriquecedor, pero también se aportan fundamentos teóricos.

Afrontar la discapacidad está conducido por la terapeuta experta en discapacidad y familia **Àngels Ponce**, con más de 25 años de trayectoria profesional acompañando a familias con hijos con discapacidad de diversas maneras: individualmente, en pareja, dinamizando grupos, ofreciendo actividades de formación...

MEMORIA DE ACTIVIDADES 2014

Durante el año 2014 se han realizado dos talleres de *Afrontar la Discapacidad*, uno en Sevilla y otro en Madrid, con la colaboración y patrocinio de Fundación Caser y sumando entre ambos casi **100 personas inscritas**.

Madrid



I Jornada de Coaching para Familias
AFRONTAR LA DISCAPACIDAD
un viaje inesperado

Ponente: Angels Ponce
PLAZAS LIMITADAS

FUNDACIÓN BERTÍN OSBORNE

AUDITORIO FUNDACIÓN CASER
Madrid | 26 de Septiembre | 10:00h

INSCRIPCIONES ABIERTAS
fundacion@fundacionbertinosborne.org
659 371 796 - 659 372 295

Caser
Fundación
Para la Dependencia

El 26 de junio se realizó la primera Jornada de Coaching para familias *Afrontar la discapacidad*. El taller tuvo lugar en el auditorio de la Fundación Caser y tuvo 40 inscripciones de familias de niños con discapacidad.



Sevilla



II Jornada de Coaching para Familias
AFRONTAR LA DISCAPACIDAD
un viaje inesperado

Ponente: Angels Ponce
PLAZAS LIMITADAS

FUNDACIÓN BERTÍN OSBORNE

Salón de actos
FUNDACIÓN VALENTÍN DE MADARIAGA
Sevilla | 15 de Noviembre | 10:00h

INSCRIPCIONES ABIERTAS
fundacion@fundacionbertinosborne.org
659 371 796 - 659 372 295

Caser
Fundación
Para la Dependencia

El 15 de noviembre se realizó este mismo taller pero en Sevilla, contando con la colaboración de la Fundación Valentín Madariaga, que cedió su salón de actos para la realización de esta jornada. En esta ocasión se inscribieron 55 personas y se contó con la presencia de Juan Sitges, director de la Fundación Caser, y Ana Artacho, responsable de proyectos de la Fundación Caser.



COMUNICACIÓN Y DIFUSIÓN

El uso de las redes sociales transforma estilos de vida y cambia prácticas dado el poder de manifestación que poseen.

Para nuestra fundación es una herramienta que nos permite comunicación, transmisión de opiniones y contenidos de forma bidireccional entre los integrantes de nuestro equipo y las familias, lo que nos convierte en un potente instrumento para nuestro trabajo diario debido a la repercusión directa que nos permite estar cerca de nuestros usuarios (padres, madres, abuelos, hermanos, instituciones, fundaciones, asociaciones, entre otros.)

Estadísticas de Facebook:



Estadísticas de Twitter:

