

Diez años al lado de las familias y los menores con capacidades diferentes

Una acción con resultados

AUTORES: Juana M.^a Pedrosa Clar, Ana M.^a Mateu Palmer, Eusebio J. Castaño Riera, Angélica Miguélez Chamorro, Rosa M.^a Tomás Ginard

INTRODUCCIÓN

Tener un hijo con dificultades es uno de los retos más grandes con los que se enfrenta cualquier familia. Les espera un largo recorrido lleno de obstáculos para el que no han sido preparadas. Por ello profesionales de las Consellerías de Salud, Educación y Servicios Sociales editamos el I Plan Integral de Atención Temprana en las Illes Balears, en el que se determina que sólo a través de una coordinación eficaz entre ámbitos asistenciales y entre todas las instituciones, se puede asegurar una atención integral al menor y a la familia y minimizar el impacto familiar que supone tener un hijo o hija con alteraciones en el neurodesarrollo que puede derivar en una discapacidad.

Por ello en junio del 2009 se consolidó el Centro Coordinador de Atención Primaria para el Desarrollo Infantil -CAPDI- dependiente del Servicio de Salud de las Illes Balears, ubicado en un centro de salud adscrito en la red asistencial de atención primaria. El centro cuenta con una pediatra, una enfermera de pediatría y una auxiliar administrativa.

* Decreto 9/2015, de 13 de marzo, de modificación del Decreto 35/2011, de 8 de abril, por el que se crea el Centro Coordinador de Atención Temprana y Desarrollo Infantil de las Illes Balears



OBJETIVOS

Informar, orientar, asesorar y acompañar tanto a profesionales como a familias de los menores con alteraciones en su desarrollo o con riesgo de padecerlas.

Dar a conocer los circuitos y recursos comunitarios disponibles y necesarios.

Elaborar estrategias para la detección precoz de los trastornos del desarrollo infantil.

Creación de un Registro específico de atención para el desarrollo infantil, enfermedades crónicas y salud mental en menores, aplicado a través de Historia de Salud.

Ofrecer cobertura a la población de 0 a 18 años para garantizar la continuidad asistencial y transición a la vida adulta.

MÉTODO

Explotación de la base de datos del registro, que permite año tras años conocer la prevalencia de menores de 18 años con trastornos del neurodesarrollo en nuestra comunidad autónoma.

Recopilación de las intervenciones realizadas por el centro CAPDI tanto en atención directa como en gestión y/o coordinación de casos para mejorar la visibilidad y posicionamiento del centro en la comunidad.



Centro Coordinador de Atención Primaria por el Desarrollo Infantil

RESULTADOS

Atención presencial



Gestión y/o coordinación de casos



N.º de registros por año e isla



Prevalencia (P) obtenida tras la explotación de datos del registro por islas y tramos de edad a 31 diciembre de 2019

	MALLORCA	P	MENORCA	P	IBIZA/FORMENTERA	P	CAIB	P
0-6 años	2.241	3,98%	132	2,52%	294	2,87%	2.667	3,72%
7-14 años	7.765	9,95%	527	6,79%	553	4,50%	8.845	9,02%
15-18 años	3.879	8,47%	199	4,08%	85	1,24%	4.163	7,24%
TOTAL	13.885	7,71%	858	4,80%	932	3,17%	15.675	6,90%



CONCLUSIONES

El equipo del CAPDI prioriza la escucha activa y el acompañamiento tanto al menor como a las familias a lo largo del proceso en cualquiera de las diferentes etapas de su desarrollo y más allá de la edad pediátrica. Para alcanzar su mayor autonomía e independencia en su vida adulta. Por este motivo somos accesibles y visibles desde nuestra web, Twitter, correo electrónico y a través de la realización de cursos y jornadas donde compartir espacios con los diferentes profesionales implicados y con las familias. Y apostamos por la visibilidad de los menores con problemas del neurodesarrollo a través de testimonios, infografías y videos en youtube.

El centro ha consolidado su actividad en estos años y se ha posicionado como referente para los equipos de pediatría de atención primaria en el asesoramiento y control de los niños con este tipo de trastornos.

