



*Asociación para niños
con enfermedades
raras y sin diagnóstico
de Cantabria.*



¿Quiénes somos?

Somos un grupo de familias que cuidan de hijos con enfermedades raras y/o discapacidades físicas, psíquicas o sensoriales, a menudo sin diagnóstico definitivo, que nos unimos con el objetivo común de ayudarnos mutuamente en el día a día.

¿Cómo colaborar?

Colabora con nuestra causa desde 30 euros al año. Estarás ayudando a darnos visibilidad y alzar la voz porque “el mundo también es nuestro y hemos venido para quedarnos”.



surgió en enero de 2022 a raíz de la experiencia personal de Mariate Gallo con su hija Olivia, que nació en 2018 con una enfermedad rara aún sin diagnosticar. De la noche a la mañana, se encontraron en una situación de vulnerabilidad y confusión, enfrentándose a trámites administrativos desconocidos y sin orientación adecuada.

Al buscar segundas opiniones médicas y acceder a terapias, se dieron cuenta de que no solo ellos enfrentaban estos obstáculos, sino que había otras familias en la misma situación. Y así surgió **APAPACHANDO: Asociación para niños con enfermedades raras y sin diagnóstico de Cantabria** como red de apoyo para familias que cuidan de hijos con enfermedades raras y/o discapacidades físicas, psíquicas o sensoriales. Somos tribu, nos ayudamos día a día compartiendo información sobre médicos, pruebas, terapias, trámites y trucos basados en lo que aprendemos gracias a nuestros pequeños guerreros.

Nuestro Manifiesto



Reducir Burocracia

Pedimos reducir y facilitar los trámites con la administración. Evitar el tener que rellenar mil formularios y adjuntar siempre la misma documentación, y facilitar las renovaciones y revisiones.

Apoyo Psicológico y Orientación



El cuidado de un hijo/a enfermo y dependiente es una situación estresante que requiere de una adaptación psicológica. Y el tener que buscar ayudas e información con escasa o nula orientación no ayuda.



Enfermera y Logopeda Escolar

Garantizar que los menores con enfermedades raras y crónicas puedan acceder a una educación plena y en igualdad de condiciones.



Ayudas para cubrir las terapias

Para mejorar su desarrollo y el pronóstico de sus enfermedades tenemos que recurrir a costosas terapias privadas (500-800€/mes). Las terapias son una necesidad médica

Parques y campus inclusivos



Todos los niños tienen derecho a jugar y participar, siendo una gran enseñanza para TODOS.



Atención temprana de 3 a 6 años

Equiparación del servicio al resto de España donde cubre de 0 a 6 años. En Cantabria solo hasta los 3 años, pasando la carga económica de las terapias a las familias

Más investigación



Para poder ofrecer alternativas y terapias novedosas que contribuyan a una mejor calidad de vida

Si quieres colaborar, contacta con nosotros

<https://asociacionapapachando.es>



apapachando.cantabria@gmail.com



www.facebook.com/p/Asociación-Apapachando



[@asociacion_apapachando](https://www.instagram.com/asociacion_apapachando)



623 57 51 32

