

ASOCIACIÓN ALZHEIMER 5.0

Cuando pides una entrevista a un periódico de ámbito local para promocionar tu nueva asociación dedicada a proporcionar calidad de vida a personas que sufren Alzheimer y sus cuidadores, y te dicen que para qué, si no hay demanda.

Cuando tienes una entrevista con responsables del ayuntamiento de tu ciudad para dar a conocer tu nueva asociación y para pedir su apoyo y te dicen que primero te tienes que consolidar.

Vamos a ver, ¿qué está pasando? Resulta que no hay oferta de servicios que atiendan adecuadamente a enfermos de Alzheimer des de las fases iniciales de la enfermedad, pues mientras eres mayor y autónomo, no hay problema, encuentras actividades y servicios en tu comunidad como talleres de memoria, gimnasia de mantenimiento, etc. que puedes realizar en centros de mayores y que son gratuitos o te cuestan poco dinero porque están subvencionados por la administración pública local. Inicias un proceso de deterioro cognitivo que te impide hacer las actividades que hacías antes y como no hay opción de acudir a centros especializados que se adapten a tus nuevas necesidades, la única opción que te queda es dejar de hacer vida social activa o bien acudir a un centro de día, porque opción intermedia no hay. Entonces surge una iniciativa para cubrir esa opción intermedia, que desde la administración local no quieren apoyar porque según ellos no hay demanda y primero hay que consolidarse. Todo el mundo debería darse cuenta de que lo que no se promueve desde la administración pública, desde los medios de información pagados por la administración, no existe, pues ellos lo controlan todo y si el ciudadano confía, se conforma y no investiga por su cuenta, no va a encontrar nada más que lo que le digan los que mandan. Si a la administración no le interesa que haya oferta, se justificará diciendo que no hay demanda. Si a la administración no le interesa apoyar algún proyecto, dirá que no hay dinero o le dará largas. Así es como acaban muriendo, por falta de oxígeno, buenas iniciativas destinadas a mejorar la calidad de vida de las personas.

Si es que de verdad no hay demanda de servicios específicos para atender las necesidades de enfermos de Alzheimer, algo está fallando. ¿Será porque hay demasiados prejuicios sociales sobre esta enfermedad? ¿Será porque se piensa en general, que no hay nada que hacer y que ante un diagnóstico de demencia no queda otra que encerrarse en casa hasta que la enfermedad ya avanzada requiera ingreso en residencia, para terminar cuanto antes una vida sin sentido? ¿Será porque hay muchos intereses creados para que así sea, siga siendo y nada cambie? Esto no pasa con otras enfermedades. Todas tienen un tratamiento, aunque sean incurables y se empieza cuanto antes para que sea más efectivo. Con las demencias no, parece que haya que dejar morir al enfermo directamente, sin contemplar alternativas que le den un nuevo sentido a su vida. Es muy triste que las enfermedades que afectan o alteran las

funciones cerebrales estén tan discriminadas y olvidadas, que hasta la propia administración ponga trabas a entidades que surgen para mejorar todo esto. Personalmente me parece aberrante, mientras ves a políticos que defienden con uñas y dientes otras causas mucho menos importantes.

Ya hemos cumplido los cinco años de asociación. ¿Estaremos consolidados según el criterio del ayuntamiento de nuestra ciudad para merecer su consideración y apoyo? ¿Aumentará la demanda de los servicios que ofrecemos? Nosotros de momento seguimos luchando y aguantando para ayudar en lo que podamos, a las familias que convivan con afectados por demencias que decidan tener una vida mejor.

Marta Surroca