

Estudio sobre la población afectada de poliomielitis, en la provincia de Málaga

1ª línea de actuación del Plan Estratégico 2013/14 de AMAPyP

ÍNDICE

<i>Introducción</i>	3
• <i>Datos de identificación</i>	3
• <i>Presentación</i>	5
• <i>Objetivos de AMAPyP</i>	5
1. Justificación	7
2. Experiencia de la entidad	8
3. Destinatarios	9
4. Objetivos	10
• <i>Objetivos Generales</i>	10
• <i>Objetivos Específicos</i>	10
5. Actividades	11
5.1. Cronograma	12
6. Resultados que se esperan	12
7. Metodología y procedimiento de trabajo	13
7.1. Difusión del Proyecto	14
8. Sistemas de evaluación previstos	15
9. Recursos	16
9.1. Recursos humanos	16
9.2. Recursos materiales	16
9.3. Otros recursos	16
10. Plan de financiación	18
Anexos	19
I. Datos 2012	20
II. Encuesta	21

INTRODUCCIÓN

■ Datos de identificación

Presidente: Mercedes González Montiel

Domicilio: C/ Paganini, 7- blq. 2-1º-3

Localidad: Málaga

C.P.: 29010

Provincia: Málaga

Tif.: 617.555.033

Email: amapyp@gmail.com

Web: <http://www.amapyp.com>

Facebook: <https://www.facebook.com/AMAPyP>

Twitter: <https://twitter.com/AsocAMAPyP>

Registro de Asociaciones: 10121

C.I.F.: G93197374

Registro de Entidades, Servicios y Centros de Servicios Sociales: AS/E/7493

Registro Municipal de Asociaciones y Entidades: 2575

Registro General de Entidades de Voluntariado de Andalucía: 2296

Registro Censo de Asociaciones de Salud de Andalucía: 1351

AMAPyP forma parte de:

- ⤴ Agrupación de Desarrollo "Málaga Accesible", Área de Accesibilidad del Ayuntamiento de Málaga.
- ⤴ Asociaciones de Pacientes del HRU. Carlos Haya.
- ⤴ Asociaciones de Pacientes del Colegio Médico de Málaga.
- ⤴ Federación de Asociaciones Españolas de Polio y sus Efectos Tardíos (FEAPET).
- ⤴ Plataforma del Voluntariado de Málaga.
- ⤴ Fundación CIRHMA (Centro Integral de Rehabilitación e Hidroterapia de Málaga).

Presencia en Internet/multimedia:

- ⤴ Página Web: <http://www.amapyp.com/>
- ⤴ Página en Facebook: <https://www.facebook.com/AMAPyP>
- ⤴ Página en Twitter: <https://twitter.com/AsocAMAPyP>
- ⤴ Canal YouTube: <http://www.youtube.com/user/amapyp>
- ⤴ Somos Pacientes: <http://www.somospacientes.com/amapyp>
- ⤴ Red Pacientes: <http://redpacientes.com/wall/12943>
- ⤴ Scribd: <http://es.scribd.com/amapyp>
- ⤴ Paper.li "AMAPyP informa": [http://paper.li/AsocAMAPyP/1354904145?
utm_source=subscription&utm_medium=email&utm_campaign=paper_sub#](http://paper.li/AsocAMAPyP/1354904145?utm_source=subscription&utm_medium=email&utm_campaign=paper_sub#)

■ Presentación

La Asociación Malagueña de Afectados Polio y Postpolio (AMAPyP) es una asociación sin ánimo de lucro, creada en **2012**. Arranca con la trayectoria que nos ha supuesto el tiempo trabajado como Delegación Malagueña de la Asociación Andaluza **AGASI**.

Después de dos años, de trabajo en distintas vertientes (atención sociosanitaria, orientación y asesoramiento, sensibilización, difusión, etc) AMAPyP gestiona sus acciones, con carácter provincial, y es uno de nuestros fines llegar a atender las **comarcas malagueñas** a través de sus diferentes **distritos sanitarios**, para llevar a cada uno de ellos, nuestra experiencia en gestión y sensibilización, para lograr la finalidad de este proyecto, mejorar la calidad de vida de las personas que tienen secuelas de la Polio y padecen, o están en riesgo de padecer, el Síndrome Postpolio (SPP) o algún otro Efecto Tardío de la Polio (ETP).

Así, surge AMAPyP, ante la necesidad de aunar esfuerzos y trabajar por las personas que fueron en su día afectadas por la polio y hoy están padeciendo sus **efectos tardíos**, entre ellos el temido **Síndrome Postpolio**. Ellas forman nuestra asociación, abierta a familiares, amigos, profesionales y cualquier persona que demuestra interés por ayudarnos a conseguir nuestros objetivos.

■ Objetivos de AMAPyP

Los **objetivos** de la Asociación **AMAPyP** son los siguientes:

- ⤴ **Facilitar la promoción, orientación y estimulación de la ayuda mutua** entre las personas que tienen secuelas de la Polio y padecen, o están en riesgo de padecer, el Síndrome Postpolio o algún otro Efecto Tardío de la Polio.
- ⤴ **Difundir conocimientos** sobre la problemática que nos aqueja, buscando soluciones, e instando a los organismos públicos y particulares a la adopción de las medidas y acciones pertinentes para lograr la completa **atención sociosanitaria** que estos afectados demandan.
- ⤴ **Colaborar** con todos aquellos organismos, entidades y asociaciones, en cuantas actividades sean compatibles con los fines de **AMAPyP**.
- ⤴ **Velar por el cumplimiento** de las normativas que nos incumban; así como, por la implantación y el cumplimiento de las medidas sanitarias adecuadas para las personas que tienen secuelas de la Polio y padecen, o están en riesgo de padecer, el Síndrome Postpolio o algún otro Efecto Tardío de la Polio. Asesorando e interviniendo a favor de nuestro colectivo, de manera que se le puedan evitar los problemas que pueden acarrearle esas patologías.

- ✦ **Intervenir** a favor de las personas con Secuelas de Polio, sus Efectos Tardíos y Síndrome Post-Polio, de manera que se le puedan evitar los problemas que pueden acarrearle esas patologías.

1. JUSTIFICACIÓN

A día de hoy, no existen censos ni registro, fiables y actualizados, de los casos diagnosticados de poliomiélitis, no sólo en Málaga, sino en España; sin embargo, según los datos aportados por la Dirección General de Personas con Discapacidad, en el pasado mes de febrero, existe en la provincia un total de **2.271 personas**, de las cuales 1.264 son hombres y 1.007 mujeres, con diagnóstico de poliomiélitis y grado de discapacidad igual o superior al 33%, que han pasado por los **Equipos de Valoración**, existiendo 69 personas que, aún teniendo diagnóstico de poliomiélitis, no alcanzó el 33% de discapacidad en el momento en que fueron valoradas, y que deben ser sumadas al total anterior (*Ver Anexo I*). Hasta ellas quisiéramos llegar desde nuestra Asociación. Y poder cotejar estos datos con los que nos puedan aportar otros organismos, así como poder delimitarlos por distritos municipales, municipios y comarcas de la provincia.

El objetivo prioritario de este Proyecto **se centra en la investigación de las diferentes fuentes que nos puedan aportar datos relacionados con la población afecta de polio, en la provincia de Málaga, ya que es de suma importancia conocer el número y la ubicación geográfica de los usuarios, donde encaminar y llevar a cabo nuestras actuaciones de difusión, sensibilización y atención sociosanitaria, partiendo de las necesidades detectadas.**

Es un Proyecto que incide directamente en nuestros usuarios, pero que de forma indirecta será beneficioso para otros sectores de población: familiares, profesionales de la administración, de la medicina, otras asociaciones de discapacidad...

2. EXPERIENCIA DE LA ENTIDAD

Desde 2010, hemos participado en la organización de la **Primeras Jornadas Hospitalarias sobre los Efectos Tardíos de la Polio**, cuya clausura tuvo lugar en el HRU. Carlos Haya (16 de septiembre de 2011).

En 2012, organizamos una **Jornada sobre los Efectos Tardíos de la Polio y Síndrome Postpolio**, en el HRU. Carlos Haya, junto con el Instituto de Neurociencias, Servicio de Neurología (24 de octubre de 2012), recogidas dentro del Proyecto **Campaña de Divulgación de los Efectos Tardíos de la Polio**, subvencionado por el Ayuntamiento de Málaga, donde participaron voluntarios de la **Plataforma del Voluntariado de Málaga**, a la cual pertenecemos.

El día 23 de octubre de 2012, se llevó a cabo el **Acto de presentación oficial de la Asociación AMAPyP**, en el Patio de Banderas del Ayuntamiento de Málaga, con la asistencia y participación del concejal de Accesibilidad y Movilidad, D. Raúl López Maldonado, la diputada de Centros de Atención Especial, D^a Emilia Ana Jiménez Cueto, en representación del Presidente D. Elías Bendodo Benasayag. Asimismo, con diferentes autoridades, Defensor del Ciudadano, concejales de las Agrupaciones Municipales de IU y PSOE, presidentes y demás representantes de federaciones y asociaciones de personas con discapacidad, y una representación de deportistas malagueños paralímpicos, que dieron lectura al Manifiesto elaborado por la **FEAPET** (Federación Española de Asociaciones de Polio y Efectos Tardíos), a la cual pertenecemos.

Organizamos diferentes charlas: “**¿Quién es responsable de tu salud?**”, Raquel Casero (8 de noviembre de 2012); “**La Meditación en el Síndrome Postpolio y otros efectos tardíos de la polio**”, enfermeros Antonio Benítez y Dolores Anguita, en el HRU. Carlos Haya (28 de noviembre de 2012). Estamos llevando a cabo un Grupo de Estudio sobre los efectos tardíos de la polio, coordinado, mensualmente, por el Dr. Marceliano Herranz López.

Por nuestras acciones, somos visibles en los medios de comunicación (prensa, radio, internet y TV). Participamos y colaboramos en la organización de las actividades desarrolladas por la **Agrupación de Desarrollo “Málaga Accesible”**, promovida por el Área de Accesibilidad del Ayuntamiento de Málaga.

3. DESTINATARIOS

Personas, de Málaga y su provincia, afectadas de poliomiélitis.

El número de beneficiarios directos puede ser elevado pero de difícil precisión, puesto que no existe censo alguno de las personas afectadas por la poliomiélitis. Por este motivo, AMAPyP, pone en marcha este proyecto como primera línea de actuación de su **Plan Estratégico 2013/14**.

4. OBJETIVOS

■ Objetivos Generales	■ Objetivos Específicos
<p>1. Conocer, lo más aproximado posible, el número de afectados con diagnóstico de poliomielitis que existe en nuestra provincia, y su ubicación geográfica, para poder llegar hasta ellos, priorizando nuestra actuación.</p>	<p>1.1. Recabar, cotejar y analizar datos estadísticos de la población afectada por la poliomielitis, en la provincia de Málaga.</p> <p>1.2. Realizar un mapa de la provincia de Málaga con el número de población afectada y su ubicación geográfica, según los datos obtenidos.</p>
<p>2. Conocer la participación e implicación asociativa de las personas afectas de polio, así como otros aspectos que completen el perfil de población, para detectar su demanda concreta e intereses sociosanitarios.</p>	<p>2.1. Contactar con el movimiento asociativo de Málaga y provincia, como fuente de conocimiento y canal de difusión y contacto con sus usuarios afectos de polio.</p> <p>2.2. Realizar cuestionarios (encuesta) para dibujar el perfil de la población.</p> <p>2.3. Poder contar con la colaboración de los medios de comunicación, haciendo uso de ellos y de las redes sociales para difundir y facilitar las tareas dentro del movimiento asociativo, y consecución de los objetivos.</p>
<p>3. Conocer el número de personas, con diagnóstico de poliomielitis y síndrome postpolio, atendidas en los diferentes Distritos Sanitarios de la provincia de Málaga.</p>	<p>3.1. Recabar datos de pacientes con diagnóstico de poliomielitis y síndrome postpolio, en los Centros de Salud de los diferentes Distritos Sanitarios, a través de la Delegación de Salud.</p> <p>3.2. Realizar estudio estadístico en el terreno sanitario.</p>
<p>4. Desarrollar un trabajo de investigación y documentación con los archivos de los hospitales donde fue atendida la población infantil afectada por la polio, entre 1945-1965, aprox. (H. Civil y Sanatorio Marítimo de Torremolinos).</p>	<p>4.1. Conocer el número de afectados atendidos en los hospitales (H. Civil y Sanatorio Marítimo de Torremolinos), así como el año en que contrajeron la poliomielitis.</p> <p>4.2. Realizar un informe con los datos obtenidos.</p>

5. ACTIVIDADES

1. Gestiones con los diferentes organismos y entidades.

Estableceremos contacto y búsqueda de colaboración con: Centro Base de Valoración, Hospital Regional, Distritos Sanitarios, UMA, Colegio de Médicos, Consejería de Salud (Delegación de Málaga), SAS, Diputación, Ayuntamiento, Asociaciones y Federaciones.

Solicitaremos autorizaciones y acreditaciones.

Lugar de realización: Centro Base de Valoración, Hospital Regional, Distritos Sanitarios, UMA, Colegio de Médicos, Delegación de Salud, SAS, Diputación, Ayuntamiento, Asociaciones y Federaciones.

Destinatarios: Representantes de Asociaciones y Federaciones, Trabajadores Sociales, y Administrativos, responsables de archivos, médicos y profesionales de la salud, estudiantes universitarios.

2. Trabajo estadístico, aproximación.

Obtención de datos y catalogación de datos: Cálculo estadístico, porcentajes, gráficos, tablas, comparativa... Tabulación de la encuesta.

Lugar de realización: Local cedido por la Asociación Frater Málaga. Universidad (UMA)

Destinatarios: Administraciones, población en general.

3. Elaboración del mapa de la provincia.

Confección del mapa de incidencias en la provincia, por municipios, Distritos Sanitarios y/o comarcas. Distribución de la población.

Lugar de realización: Universidad (UMA)

Destinatarios: Administraciones, población en general.

4. Informes y Conclusiones preliminares.

Elaboración de informes con los datos obtenidos hasta el momento.

Lugar de realización: Universidad (UMA)

Destinatarios: Administraciones, población en general.

5. Coordinación y seguimiento.

Reuniones mensuales. Organización, coordinación de actuaciones, evaluación de la metodología y actividades, *feedback*...

Lugar de realización: Local cedido por la Asociación Frater Málaga.

Destinatarios: Participantes en el Proyecto.

5.1. Cronograma

ACTIVIDAD	E	F	M	A	My	J	JI	A	S	O	N	D
1. Gestiones con los diferentes organismos y entidades		X	X	X	X	X	X		X	X	X	X
2. Trabajo estadístico, aproximación					X	X	X		X	X	X	X
3. Elaboración del mapa de la provincia											X	
4. Informes y Conclusiones provisionales												X
5. Coordinación y seguimiento	X	X	X	X	X	X	X		X	X	X	X

6. RESULTADOS QUE SE ESPERAN

INDICADORES CUANTITATIVOS

- Número de personas afectadas que han participado en la encuesta.
- Número de Asociaciones participantes.
- Número de Centros de Salud participantes.
- Número de Administraciones colaboradoras.
- Número de alumnado de la UMA participante.
- Número de medios de comunicación colaboradores.
- Número de Distritos Sanitarios cubiertos.
- Número de personal voluntario participante/ colaborador.

INDICADORES CUALITATIVOS

- Conocimiento de la distribución de la población afectada por la polio en la provincia de Málaga.
- Grado de implicación de las entidades y personas, en este Proyecto.

7. METODOLOGÍA Y PROCEDIMIENTO DE TRABAJO

Ante la necesidad de obtener los datos citados con anterioridad para llegar hasta nuestros protagonistas, con la finalidad de atender sus necesidades y propósito en la mejora de calidad de vida, se pone en marcha este Proyecto.

Se nos hace prioritario saber el **número de afectados de poliomielitis por comarca/localidad/ distritos**, ya que no disponemos de ese dato a fecha de hoy, y es un crucial punto de arranque para sucesivas actuaciones que deseemos emprender desde nuestra Asociación. Se llevará a cabo de la siguiente manera:

- ✦ Fase 1. Recogida de datos.
Se plantea contactar con diferentes instituciones y organismos:
 - Equipos de Valoración y Orientación de Discapacidad. Centro Base de Málaga.
 - Diputación de Málaga. Municipios con <25.000 hab.
 - Centros de Salud de la provincia. Distritos Sanitarios. Delegación de Salud de Málaga.
 - Asociaciones y Federaciones.
 - Archivos de la Diputación, del Hospital Clínico Universitario “Virgen de la Victoria”, del Sanatorio Marítimo de Torremolinos.Contacto con usuarios y demás personas afectadas por la polio. Realización de la encuesta.
- ✦ Fase 2. Organización y representación de datos. Mapa georreferenciado del número de afectados, localizados en la provincia de Málaga, por distritos postales.
- ✦ Fase 3. Análisis de datos.
- ✦ Fase 4. Conclusiones preliminares. El informe definitivo se emitirá en 2014.

Nos reuniremos con los Drs. Gerentes de los diferentes Distritos Sanitarios, para expresarles nuestras demandas y necesidades en cuanto a la Atención Primaria se refiere.

■ Difusión del Proyecto

Dentro de **Plan estratégico**, se realizarán distintos itinerarios para promover las actividades aquí recogidas, en las diversas plataformas (prensa escrita, radio, Internet y televisión), maximizando, de esta manera, el objetivo y fines de nuestro trabajo. A lo largo del año, se trabajará con la prensa escrita, cada vez que sea necesario. Además, queremos tener un contacto cercano y dialogante con las distintas administraciones públicas que participan y colaboran con este plan, cuya finalidad es, mejorar la calidad de vida de las personas que tienen secuelas de la Polio y padecen, o están en riesgo de padecer, el Síndrome Postpolio o algún otro Efecto Tardío de la Polio. Contactaremos con los medios de comunicación para difundir nuestro proyecto (rueda de prensa y notas informativas), además de contar con el refuerzo en redes sociales (Twitter y Facebook). Otro de los instrumentos de difusión será la utilización del correo electrónico y la línea telefónica, donde se podrá ofrecer información sobre las distintas acciones que AMAPyP realiza en cada momento.

También se hará la difusión del proyecto a través de cartelería, para hacer un llamamiento a las personas que padecieron la polio, en la provincia de Málaga, y que puedan contactar con nosotros y ofrecernos sus datos.

8. SISTEMAS DE EVALUACIÓN PREVISTOS

Se evaluará el desarrollo del Proyecto en cuanto a la ejecución de actividades y pautas de trabajo, y obtención de **resultados** conducentes a la consecución de los objetivos aquí enunciados.

Como **instrumentos de medición** se van a utilizar los siguientes:

- La observación, tanto interna, como externa.
- Carácter (positivo o negativo) de los datos recogidos a través de cuestionarios y hojas registro.
- Rigor en el registro de gestiones y reuniones.
- Carácter (positivo o negativo) de los datos recogidos mediante la Ficha registro de actividades.
- Recuento y evaluación de las actividades realizadas.
- Informe sobre comunicación y difusión de las actividades.

A través de la misma documentación se va a establecer:

- Si las actividades, realizadas por AMAPyP, han sido de utilidad para los participantes, de acuerdo a su percepción y evaluación.
- Grado de satisfacción de los usuarios y destinatarios del proyecto.
- Opinión sobre la forma en que se han realizado las actividades.
- Si la difusión del Proyecto se ha realizado de forma adecuada.

9. RECURSOS

9.1. Recursos Humanos

Equipo de trabajo:

- **Mercedes González Montiel**, presidente de AMAPyP. Coordina este proyecto.
- **Dr. Marceliano Herranz López**, miembro de la Junta Directiva de AMAPyP. Actúa en el trabajo de documentación e investigación en archivos. Asesora en temas médicos y participa en la gestión del proyecto.
- **Sergio Augusto Vistrain Díaz**, presidente de OMCETPAC (Organización Mexicana para el Conocimiento de los Efectos Tardíos de la Polio A.C.), asesor experto internacional. Asesora y observa la marcha del proyecto.
- **Consuelo Ruiz Sánchez**, secretaria de FEAPET (Federación Española de Asociaciones de Polio y Efectos Tardíos) y representante iberoamericana de OMCETPAC. Asesora y observa la marcha del proyecto.
- **Pedro García Recover**, periodista especializado en comunicación social. Coordina y potencia el contacto con los medios de comunicación.
- **Junta Directiva de AMAPyP**. Gestiona el proyecto.

9.2. Recursos Materiales

- Material fungible de papelería.
- Material informático y software.
- Cartelería.

9.3. Otros recursos

- Consejería de Salud, Junta de Andalucía.
- Delegación de Salud de Málaga
- Centro de Valoración y Orientación (Centro Base de Málaga)
- Complejo Hospitalario de Málaga: Hospitales, Centros de Salud...
- Colegio Oficial de Médicos de Málaga

- Universidad de Málaga (UMA)
- Diputación Provincial de Málaga
- Ayuntamiento de Málaga
- Asociaciones y otras entidades
- Tv y emisoras de radio locales, y otros medios de comunicación.
- Frater- Málaga (uso del local para reuniones y trabajo de la Asociación; uso de la furgoneta adaptada)
- Productora audiovisual Kmirar

10. PLAN DE FINANCIACIÓN

(Financiación solicitada al Ayuntamiento de Málaga, Área de Accesibilidad. Convocatoria de subvención en concurrencia competitiva, para 2013)

Plan de financiación		
Gastos	Concepto	Importe
	Material fungible	300,00 €
	Gastos de gestión	150,00 €
	Publicidad y Propaganda	200,00 €
	Servicios subcontratados	local/vehículo 200,00 €
	Otros	dietas voluntario 100,00 €
	TOTAL DE GASTOS (1)	950,00 €
Ingresos	Concepto	Procedencia
150,00 €	Cuota de socios	AMPYP
150,00 €	TOTAL INGRESOS (2)	
SUBVENCIÓN SOLICITADA (3) DIFERENCIAS ENTRE INGRESOS Y GASTOS (1-2)		

Subvención solicitada	800,00€
Coste de ejecución	950,00 €
Subvención	800,00€
% Respecto al coste total	84,00%

ANEXOS

- I) Datos 2012**
- II) Encuesta**

Datos aportados desde la Dirección General de Personas con Discapacidad
NÚMEROS DE PERSONAS CON DIAGNÓSTICO DE POLIOMIELITIS QUE HAN SIDO VALORADAS EN EL CENTRO DE VALORACIÓN Y ORIENTACIÓN DE MÁLAGA

(Datos segregados por rango de edad, sexo y grado de discapacidad obtenido)

DATOS OBTENIDOS A 13 DE ENERO DE 2012

EDAD	Grado < 33%		Grado >= 33%	
	Hombres	Mujeres	Hombres	Mujeres
De 0 a 10 años	1	0	9	8
De 10 a 20 años	4	2	187	82
De 20 a 30 años	7	2	273	151
De 30 a 40 años	5	3	246	223
De 40 a 50 años	6	11	245	253
De 50 a 60 años	8	12	184	157
De 60 a 70 años	3	2	96	85
De 70 a 80 años	1	0	21	35
De 80 a 90 años	0	0	1	8
De 90 a 100 años	0	0	0	2
Edad desconocida*	1	1	2	3
TOTAL	36	33	1264	1007

	Hombres	Mujeres
Grado < 33%	36	33
Grado >= 33%	1264	1007
TOTALES	1300	1040
Población total	2340 personas	

* En la base de datos del Sistema Integrado de Servicios Sociales (SISS) no aparece especificada la edad de la persona.

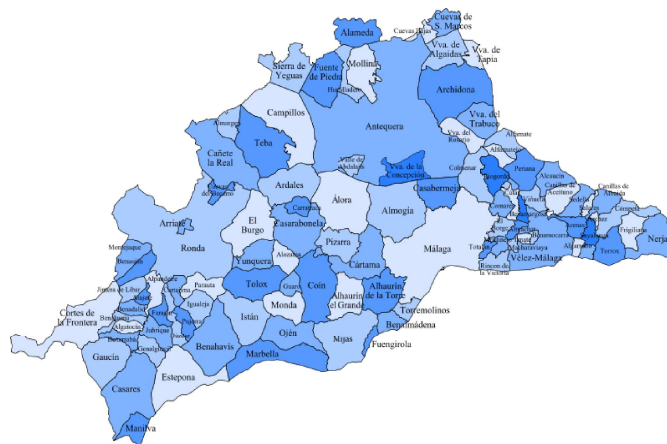
ENCUESTA

Estimado amigo:

Estamos realizando un estudio sobre la población de personas afectadas por la polio y sus efectos tardíos, residentes y/o nacido en la provincia de Málaga. Para ello, es de suma importancia su colaboración. Sólo le llevará 5 minutos completar esta encuesta. Por favor, marque una X o escriba en las líneas reservadas para ello.

Gracias.

NOTA: Los datos aquí recabados sólo serán utilizados para este estudio estadístico, guardando la máxima confidencialidad de aquellos datos sensibles.



Respuestas opcionales

Nombre y apellidos: _____

Teléfono: _____

Email: _____

1. Sexo. Hombre Mujer

2. Fecha de nacimiento. __/__/____

3. Municipio. _____

4. Código Postal. _____

5. Año en que padeció la polio. _____

6. ¿Qué parte de su cuerpo le quedó afectada por la polio? _____

7. Dónde fue atendido.

En el Pabellón Infantil (H. Civil) ____

En el Sanatorio Marítimo de Torremolinos ____

Otro ____ ¿Cuál? _____

8. ¿Estuvo internado en dicho hospital? Sí No

¿A qué edad? _____ ¿Cuánto tiempo? _____

9. ¿Recuerda el número de intervenciones al que fue sometido en su infancia?

Sí ¿Cuántas? ____

No

10. ¿Tiene diagnosticado el Síndrome Postpolio?

Sí ¿En qué año se lo diagnosticaron? _____

¿En qué centro sanitario? _____

¿En qué servicio (Neurología, Traumatología, Rehabilitación, otro...)?

No Me han hecho pruebas que lo han descartado

No me han hecho ninguna prueba al respecto

Simplemente, no he ido al médico

11. ¿Está satisfecho con su médico de atención primaria?

Muy satisfecho Satisfecho Poco satisfecho Nada satisfecho

12. ¿A qué Centro de Salud pertenece?

13. Profesión _____ Labor que desempeña _____

14. Situación laboral.

Jubilado/Pensionista Desempleado En activo

¿En qué año se jubiló? _____

¿En qué año le dieron la incapacidad laboral? _____

15. ¿Aproximadamente, con cuántas personas, afectadas por la polio, mantiene contacto en la actualidad? ____

16. En estos momentos, ¿pertenece a alguna asociación de personas con discapacidad, Asociación de Vecinos, AMPA, asociación cultural, peña, club, etc.? Sí No

¿Cuál? _____

17. ¿Posee alguna adaptación en su vivienda o ha reformado su vivienda para hacerla accesible?

Sí Hace 20 años o más Hace 10 años Hace menos de 5 años

Obra/s que haya tenido que acometer _____

No No me es necesario Por falta de recursos económicos

Por ser de alquiler

Observaciones: _____
