

¿QUIÉNES SOMOS?

La Asociación de Enfermedades de los Neurotransmisores “**De Neu**” nace como una iniciativa de un grupo de familias afectadas por alguna de las Enfermedades de los Neurotransmisores.

Son un grupo de enfermedades genéticas de muy baja prevalencia que implican al metabolismo de los neurotransmisores. Constituyen defectos congénitos que afectan, principalmente, al sistema nervioso central y que pueden conducir a graves problemas neurológicos. A día de hoy no existe un tratamiento para la mayoría de ellas y ninguna tiene cura.

Nuestra Asociación está formada por niños/as con estas enfermedades, sus familiares y amigos/as. En ella tiene cabida toda persona que quiera colaborar con nosotros/as.

Pertenecemos a **FEDER** (Federación Española De Enfermedades Raras) y también contamos con el apoyo de un grupo de profesionales de la medicina y la investigación.

DATOS DE CONTACTO

Puri Ríos Aroca

Email : info@deneu.org

Web : www.deneu.org

Facebook : www.facebook.com/asoc.deneu

Instagram : www.instagram.com/asoc.deneu

COLABORA

Si quieres colaborar con **De Neu**, puedes hacerlo mediante:

- Hacerte socio/a ordinario/a por una cuota anual de 50 €.
- Hacerte socio/a colaborador/a con una aportación periódica de la cantidad que se desees.
- Hacerte Teamer y colaborar con tan solo 1€ al mes.
- Hacer una aportación económica puntual.
- Donar tus móviles viejos en los puntos de recogida.
- Donar materiales para su uso en actividades o para su venta.
- Comprar nuestros productos solidarios.
- Hacerte voluntario/a.
- Organizar un evento solidario.

BIZUM: 00490

Número de cuenta:

ES94 3159 0018 1523 8089 2428

Para más información:

<https://www.deneu.org/colabora/>



**“Programa de
Sensibilización sobre
las Enfermedades de
los Neurotransmisores
en el ámbito
educativo”.**

PROGRAMA DE SENSIBILIZACIÓN SOBRE LAS ENFERMEDADES DE LOS NEUROTRANSMISORES EN EL ÁMBITO EDUCATIVO

Este Programa tiene una doble meta: por un lado, pretende involucrar a los centros educativos llevando a cabo acciones que sirvan para **concienciar y mejorar la inclusión escolar** del alumnado con diversidad funcional o con una enfermedad de baja prevalencia, y a su vez, que fomenten la puesta en marcha de iniciativas solidarias dirigidas a una **recaudación de fondos**, tan importantes para la **investigación** de las Enfermedades Raras, en nuestro caso de los Neurotransmisores.

Así, se estará contribuyendo a la mejora de su calidad de vida, a la igualdad de oportunidades y ofrecer una esperanza a los niños y niñas que sufren alguna Enfermedad de los Neurotransmisores y a sus familias, y a los/as que en un futuro las puedan padecer.

Por tanto, nuestro objetivo general es conseguir que la comunidad educativa (alumnado, familiares y personal docente y no docente) conozca qué es la diversidad funcional o qué supone convivir con una enfermedad rara, de manera que estos conceptos y aprendizajes se integren como un factor más en la vida poniendo en valor la diversidad.

EJEMPLOS DE COLABORACIÓN

La Asociación ofrece a los centros educativos una serie de alternativas de colaboración, que en cualquier caso será plenamente voluntaria. Si se decide colaborar, será cada centro el que decidirá qué proyectos desea desarrollar.

Se puede optar entre estas posibilidades: compartir la información, crear rincones solidarios, elaborar productos artesanales para donar a la Asociación para su puesta a la venta, organizar eventos y donar la recaudación (mercadillo, concierto, obra teatral, merienda, etc). Éstos son algunos ejemplos:



Imán hecho con pastas moldeables



Gala de representación obra teatral



Rincón solidario recogida móviles viejos

SUGERENCIAS PARA TRABAJAR LOS VALORES DE LA DIVERSIDAD EN FAMILIA



Juego didáctico



Película



Cortos de animación

Lectura recomendada:



El libro tiene la voluntad de transmitir a los pequeños lectores valores que les enriquezcan y les hagan crecer día a día a través de seis historias maravillosas. La recaudación de su venta se destina a apoyar la investigación sobre las enfermedades de los neurotransmisores. Puedes solicitarlo en: info@deneu.org