

# 1

## INTRODUCCIÓN

"Nuestro objetivo es que no dejemos de hacer nunca nada (...). No siempre es posible, pero la mayoría de las veces se trata sólo de hacerlo de otra manera", dice Màrius Serra en su libro "Quieto", a propósito de su hijo, nacido con una encefalopatía.

En este subproceso dedicado a niños con discapacidad motora o riesgo de padecerla, el objetivo de los diversos profesionales que hemos colaborado ha sido esencialmente el mismo. Durante meses nos hemos reunido y tratado de acercarnos a esos niños y niñas y sus familias, para facilitar su acceso al Sistema de Salud de una forma preferente y organizada, y resolver en coordinación con otros sectores los problemas en el entorno más cercano a ellos.

Según la encuesta de discapacidad, autonomía personal y situaciones de dependencia 2008 (INE), en España 2 de cada 1000 niños menores de 5 años tiene dificultad para mantenerse sentados sin apoyo, y 2.37 de cada 1000 para permanecer de pie sin apoyo. 2,57 de cada 1000 presentan debilidad o rigidez al mover los brazos y 3.95 de cada 1000 en las piernas. Por todos ellos hemos aunado esfuerzos: para tratar o paliar estas dificultades, pero resaltando también la importancia de prevenir. En Andalucía hay una apuesta evidente por la investigación, y la posibilidad de establecer un diagnóstico prenatal, y el asesoramiento genético resultan esenciales para disminuir estas cifras.

Esperamos que este proceso sea una guía útil para coordinar la labor de los profesionales que los atienden, y que mejore la calidad de vida de estos niños y niñas y sus familias.