



PARKINSON
FEDERACIÓN ESPAÑOLA

PRESENTACIÓN

FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE PÁRKINSON

DOSSIER CORPORATIVO



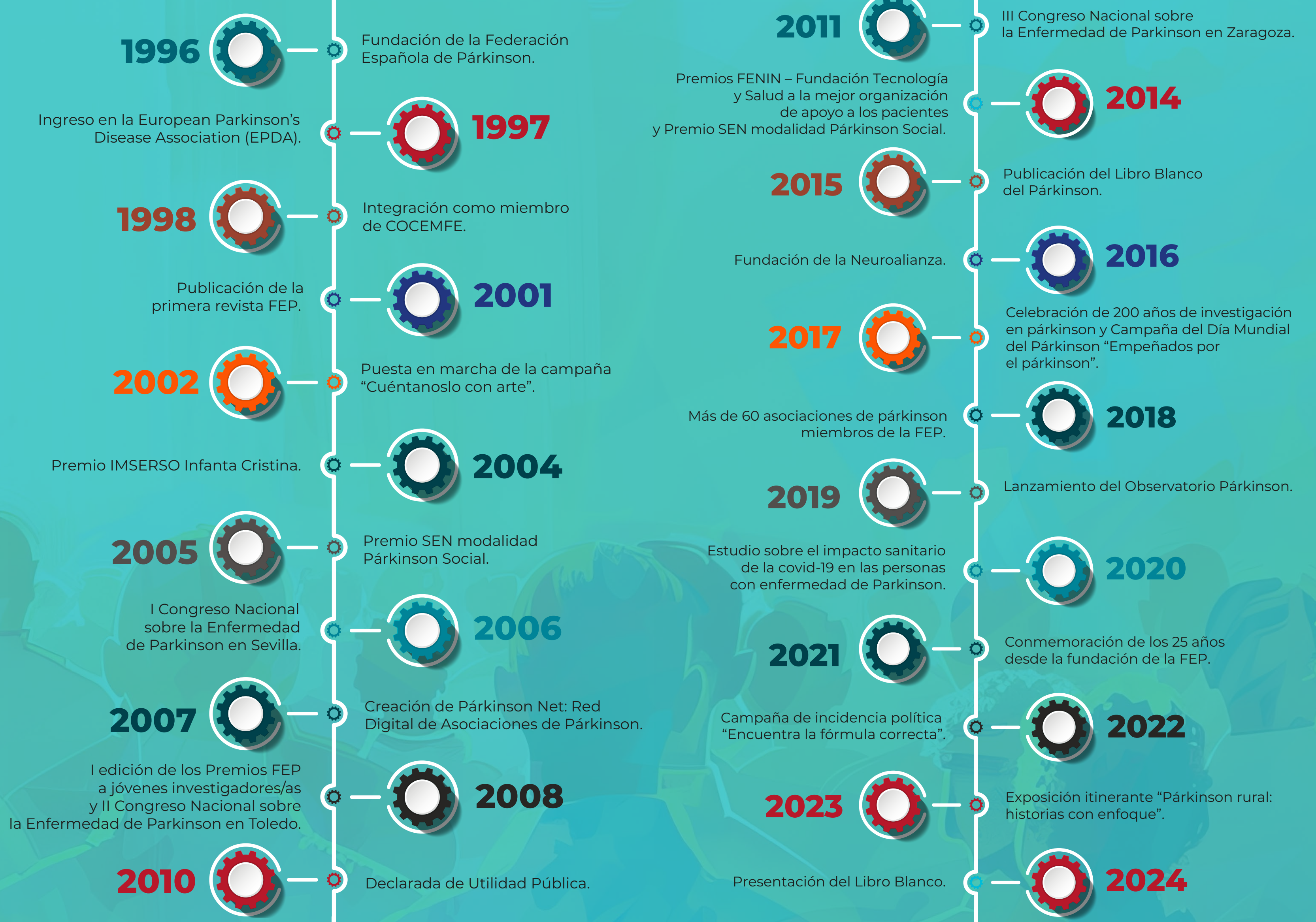
GOBIERNO DE ESPAÑA

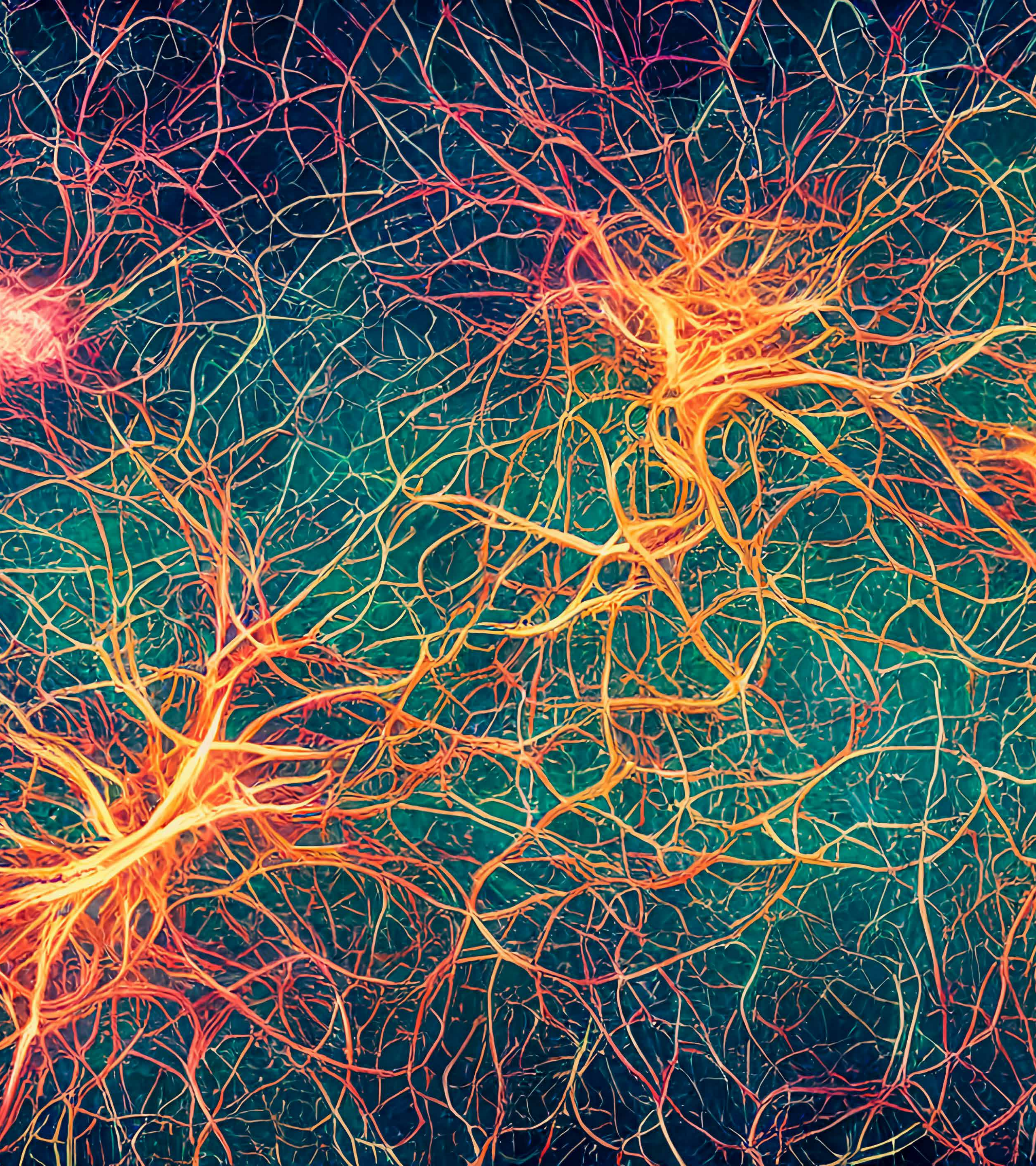
MINISTERIO DE DERECHOS SOCIALES, CONSUMO Y AGENDA 2030



POR SOLIDARIDAD
OTROS FINES DE INTERÉS SOCIAL

La Federación Española de Párkinson en el tiempo
NUESTRA HISTORIA





¿QUÉ ES LA ENFERMEDAD DE PARKINSON?

- ☛ ES UN TRASTORNO **NEURODEGENERATIVO**.
- ☛ AFECTA AL **SISTEMA NERVIOSO CENTRAL**.
- ☛ ES UNA ENFERMEDAD **CRÓNICA**.
- ☛ ES **PROGRESIVA**.
- ☛ ES LA SEGUNDA ENFERMEDAD NEURODEGENERATIVA MÁS PREVALENTE DESPUÉS DEL ALZHEIMER.

Quiénes somos
CONÓCENOS



NUESTRA **MISIÓN**

Nuestra **misión** consiste en representar al movimiento asociativo con el propósito de defender los derechos de las personas con párkinson, sus familias y personas cuidadoras.



NUESTRA **VISIÓN**

Nuestra **visión** es ser un referente en el ámbito institucional, científico y social sobre la enfermedad de Parkinson.



NUESTROS **VALORES**

Los **valores** que guían nuestro trabajo son igualdad, transparencia, colaboración, compromiso, calidad, rigor, superación y motivación.





Quiénes somos

ORGANIZACIÓN

JD

JUNTA DIRECTIVA

La Asamblea General es el órgano soberano y está integrada por todas las asociaciones que forman parte de la Federación. Este órgano elige cada dos años al órgano ejecutivo, la Junta Directiva, que está integrada por un máximo de nueve personas que ocupan los cargos de presidencia, vicepresidencia, secretaría, tesorería y vocalías.

La composición de la FEP es el reflejo de la diversidad y pluralidad de las asociaciones que la conforman, unidas para trabajar en red por un objetivo común: la mejora de la calidad de vida de las personas que conviven con el párkinson y la defensa de sus derechos.

ET

ÉQUIPO TÉCNICO

Creemos que un equipo apasionado y comprometido es fundamental para lograr un impacto positivo. Por ello, la Federación cuenta con un **equipo multidisciplinar formado por profesionales especializadas en el Tercer Sector**, cualificadas para el desempeño de sus funciones y con amplios conocimientos de las necesidades del colectivo de personas con enfermedades neurodegenerativas.

CA

COMITÉ ASESOR

El Comité Asesor desempeña un papel fundamental al brindar asesoramiento y consejo especializado sobre temas relacionados con la enfermedad de Parkinson y los proyectos que llevamos a cabo desde la Federación.

Los miembros del Comité representan áreas clave como neurología, atención primaria, enfermería, farmacia, trabajo social, fisioterapia, logopedia, psicología, neuropsicología, innovación y terapia ocupacional.

Quiénes somos

ASOCIACIONES FEDERADAS

Desde la Federación Española de Párkinson trabajamos de manera coordinada junto al movimiento asociativo párkinson en la mejorar de los intereses y la calidad de vida de las personas que conviven con la enfermedad en España.

Entre nuestros principios de funcionamiento reside el potenciar la comunidad asociativa mediante el desarrollo de acciones, la transferencia de conocimiento y el intercambio de buenas prácticas.

La diversidad y la pluralidad de las asociaciones que conforman la Federación es una gran fortaleza de nuestro trabajo. Actualmente, somos una gran red de 71 asociaciones repartidas por diferentes puntos de la geografía nacional.



Qué hacemos

NUESTRAS ÁREAS DE TRABAJO

EQUIDAD Y PERSONAS

Ofrecemos **orientación, información y formación** a las personas con párkinson, sus familiares y las personas cuidadoras.

VISIBILIZACIÓN

Buscamos generar **conciencia y sensibilización** sobre el párkinson en la sociedad en general.

COOPERACIÓN INSTITUCIONAL

Ponemos en marcha de **acciones de cooperación para crear redes** con entidades sociales, organismos público-privados, empresas, universidades, sociedades científicas, y todos los agentes implicados de diversos niveles de la sociedad y diferentes ámbitos territoriales.

PARTICIPACIÓN Y DESARROLLO ASOCIATIVO

Fortalecemos el **movimiento asociativo párkinson** a través de la **mejora de las capacidades de las asociaciones** mediante el impulso de una metodología de trabajo en red entre las distintas entidades y entre distintos niveles gubernamentales.

DIGITALIZACIÓN

Lideramos el cambio del movimiento asociativo hacia la creación de un **ecosistema digital accesible e inclusivo** que promueva el acceso a información y a la generación de conocimiento sobre el párkinson, orientado a la comunicación, la innovación y participación de las personas y colectivos desde un enfoque de derechos y comportamiento ético.

INCIDENCIA POLÍTICA

Pretendemos **influir en las políticas públicas para conseguir una plena aplicación de los derechos de las personas** con párkinson, sus familiares y cuidadores.



Qué hacemos

NUESTROS PROYECTOS

OBSERVATORIO PÁRKINSON

Observatorio Párkinson pretende ser un espacio de divulgación, fomento de la participación en investigación y análisis de la realidad sobre la enfermedad de Parkinson (EP).

Nuestra misión es proporcionar información de calidad sobre avances en materia de investigación, promover la participación de la comunidad y analizar de manera continua la realidad de esta enfermedad.

Además, y partiendo de la necesidad de dar impulso y acompañar la investigación, a los equipos que la desarrollan y a las personas que participan en ellas, en el marco del proyecto se promueven canales de información y formación sobre la participación del colectivo párkinson en la investigación con el fin de favorecer el desarrollo de la investigación científica y tecnológica a nivel nacional e internacional.



COMUNIDAD PÁRKINSON

Este proyecto tiene por objetivo desarrollar acciones encaminadas a **impulsar la formación, prevención y promoción de la salud** de las personas que conviven con el párkinson, sus familias y personas cuidadoras, ofreciéndoles información y orientación fiable y de calidad sobre la enfermedad.

Además, en el marco de nuestro compromiso para avanzar hacia un mayor conocimiento de la enfermedad, desde la FEP ofrecemos **cursos y talleres formativos** encaminados al desarrollo de habilidades para el manejo del párkinson y el autocuidado.

Qué hacemos

NUESTROS PROYECTOS

PÁRKINSON RURAL

Este proyecto pretende **transformar la realidad de las personas que conviven con el párkinson en el medio rural**. El objetivo fundamental es mejorar la calidad de vida de las personas afectadas, familiares y personas cuidadoras a través de acciones de información y sensibilización, iniciativas de coordinación sociosanitaria y creación de redes de apoyo entre los diferentes agentes clave implicados en el abordaje de la enfermedad.



Inspira

INSPIRA

Este proyecto busca **potenciar el Movimiento Asociativo a través de herramientas de innovación social**. Su objetivo es mejorar las capacidades de las asociaciones para dar respuestas efectivas y adaptadas a sus entornos de actuación. Además, promueve la creación de una metodología de trabajo en red que facilite la colaboración entre las distintas entidades y niveles gubernamentales.:

CAMPAÑAS DE SENSIBILIZACIÓN Y DE INCIDENCIA POLÍTICA

Realizamos campañas de sensibilización para promover un **mayor conocimiento de la enfermedad, eliminar los estigmas asociados y fomentar una actitud empática**.

Además, trabajamos **para mejorar las políticas públicas relacionadas con el párkinson**, con el objetivo de garantizar una mejor calidad de vida y el respeto de los derechos de las personas con párkinson.



Qué hacemos

FORMAMOS PARTE

REDES NACIONALES



COCEMFE

Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica

CONFEDERACIÓN ESPAÑOLA DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA Y ORGÁNICA (COCEMFE)

Como miembro de COCEMFE, la FEP participa tanto en el órgano de representación de entidades estatales como en el Consejo Estatal.



Consejo Español del Cerebro

CONSEJO ESPAÑOL DEL CEREBRO (CEC)

La FEP es entidad fundadora y participa en su Junta Directiva.



PLATAFORMA DE ORGANIZACIONES DE PACIENTES

PLATAFORMA DE ORGANIZACIONES DE PACIENTES (POP)

La FEP es entidad miembro y a nivel técnico participa en reuniones periódicas de directores/as.



neuroalianza
Alianza Española de Enfermedades Neurodegenerativas

ALIANZA ESPAÑOLA DE ENFERMEDADES NEURODEGENERATIVAS (NEUROALIANZA)

La FEP es entidad miembro.

REDES INTERNACIONALES



parkinson's europe

PARKINSON'S EUROPE

La FEP es miembro y forma parte de su Junta Directiva.





PARKINSON

FEDERACIÓN ESPAÑOLA

Paseo Ermita del Santo, 5
28011 – Madrid
Tel: 91 434 53 71

✉ implicate@sparkinson.es

🌐 www.sparkinson.es

SÍGUENOS EN



✓ POR SOLIDARIDAD
OTROS FINES DE INTERÉS SOCIAL