

QUILMES, 1º de octubre de 2013

VISTO la propuesta de realización de la Jornada organizada por docentes de la Licenciatura en Terapia Ocupacional de la Universidad Nacional de Quilmes, la que se denominará: "Consideraciones, necesidades y derechos de las personas en tratamiento oncológico", y

CONSIDERANDO:

Que la presente Jornada surge a partir del trabajo colectivo de docentes y alumnos de la Carrera de Terapia Ocupacional.

Que la Jornada será coordinada por docentes e investigadoras/es que trabajarán desde el horizonte de generar espacios de intercambio desde la Universidad acerca de las consideraciones, necesidades y derechos de las personas en tratamiento oncológico con el apoyo de los profesionales y la participación de las familias.

Que participarán docentes de las Universidades Nacionales de Mar del Plata, San Martín y La Plata, del Hospital de Niños Sor María Ludovica de La Plata y de organizaciones no gubernamentales que atienden la problemática de las familias con niños enfermos de cáncer.

Por ello,

**EL CONSEJO DEPARTAMENTAL
DEL DEPARTAMENTO DE CIENCIAS SOCIALES**

RESUELVE:

ARTICULO 1º.- Declarar de interés la Jornada "Consideraciones, necesidades y derechos de las personas en tratamiento oncológico", tal como se detalla en el Anexo de la presente Resolución.

ARTICULO 2º.- Regístrese, comuníquese y archívese.

RESOLUCIÓN (C.D.) Nº 230/13



Jorge Flores

Director

Departamento de Ciencias Sociales

ANEXO

Jornada: Consideraciones, necesidades y derechos de las personas en tratamiento oncológico.

Viernes 11 de octubre: de 9 a 17 hs. Salón auditorio. Universidad Nacional de Quilmes.

Fundamentación

La supervivencia de las personas que padecen una enfermedad oncológica es cada vez mayor debido al avance en los tratamientos de quimioterapia y radioterapia tal como evidencian los índices de curación y sobrevida de los últimos años en nuestro país.

Una de las características de esta enfermedad es que se encuentran inmunodeprimidos, implicando ciertas prácticas específicas relacionadas con la prevención de enfermedades infecciosas que pueden causar la muerte. Esta situación provoca una interrupción en las ocupaciones habituales.

En relación al aspecto social se produce una alteración de los hábitos, roles y rutinas debido a las recurrentes internaciones que sufre y al temor a contraer enfermedades.

En 1948, la OMS introduce una nueva definición de salud: *"Es el estado de completo bienestar físico, mental y social, y no solamente la ausencia de enfermedad o dolencia"*. (Official Records of the World Health Organization, N°2, p.100)

Esta nueva definición genera nuevas prácticas relacionadas con la descentralización de la enfermedad como factor determinante de la salud, dejando de lado la concepción meramente *somato fisiológica* (Moragas.1976) de la enfermedad. Bajo este paradigma surge, en el año 1980, el concepto de "cuidados paliativos" para el abordaje de personas con enfermedades terminales y promueve el Programa de cuidados paliativos como parte del programa del Control de cáncer. La define como:

“Son una modalidad clínica que, por medio de un abordaje interdisciplinario, mejora la calidad de vida de los pacientes y sus familiares frente a los problemas asociados a enfermedades que amenazan la vida, a través de la prevención y alivio del sufrimiento ,mediante la temprana identificación, evaluación precisa y resolución del dolor y otros problemas físicos, psicosociales y espirituales”. (WHO,1990).

A partir del diagnóstico, la persona comienza a enfrentarse con una situación completamente nueva y desconocida: Hospitalizaciones frecuentes, síntomas como dolor, debilidad, fatiga, disneas, náuseas y vómitos, procedimientos invasivos y dolorosos. Esto hace que se irrumpen los roles, hábitos y rutinas habituales. Luego del diagnóstico aparece el temor a la muerte. Pero no solo el diagnóstico afecta a quien padece la enfermedad sino que se da también cambios en la dinámica familiar (Oudsshoorn. 2007).

Es por ello que se comienza a incluir como pieza formadora y contenedora fundamental a la familia. Esto implicó un cambio muy importante: los servicios de salud no apuntan sólo a que la persona se encuentre estable, sino que su familia se encuentre fuerte y unida para poder contener y acompañar en todo momento. Se le comienza a dar importancia al estado psicológico y emocional de cada uno de los integrantes.

El impacto en todo el núcleo familiar es muy fuerte, hay una re-organización de los roles y la rutina, existe un temor muy grande a la posible degradación física y psíquica y está presente todo el tiempo el dolor ante la próxima pérdida del ser querido.

Cuando la persona en tratamiento es un niño, al inicio y durante el proceso tienen muchas dudas y miedos sobre su futuro de sus hijos en relación a la disrupción que puede provocar la enfermedad en el desarrollo normal. La incertidumbre respecto de lo que necesitan sus hijos y como permitir su independencia. La preocupación por procedimientos dolorosos y efectos colaterales del tratamiento. Estos temas, así como también la preocupación

para atender a las necesidades del resto de los miembros de la familia, la necesidad por parte de los padres para poder expresar reacciones emocionales apropiadas aparecen en el momento en que reciben el diagnóstico, de manera inesperada y sin tiempo de procesar todos los cambios nuevos que le esperan al niño y su familia (Oudsshoorn.2007).

Las instituciones de salud imparten estas normas acerca del cuidado del paciente inmunodeprimido centrándose en la visión anatómico patológica como medio para obtener la salud. El equipo de profesionales concentra sus esfuerzos en su recuperación clínica.

Sin embargo, entendiendo a la definición de salud no solo como ausencia de dolencia, sino como un completo bienestar físico, mental, social y espiritual, es necesario favorecer al máximo este equilibrio durante la hospitalización, considerando la fragilidad en la que el individuo se encuentra.

Por lo anteriormente mencionado, nos parece fundamental generar espacios de intercambio desde la universidad acerca de las consideraciones, necesidades y derechos de las personas en tratamiento oncológico con el aporte de profesionales de la salud y la participación de las familias.



De la Jara

PROGRAMA:

09:00 a 09:30: Recepción y acreditación.

09:30 a 10:00: Apertura a cargo de la directora de la Carrera Licenciatura en Terapia Ocupacional Lic. María Laura Finauri y comisión organizadora: Estudiantes de Terapia Ocupacional: Sabrina De Marco, Romina Olmos, Carla Pesce, Eliana Caivano, Juliana Caballero y docente Lic. Liliana Cristiani.

10:00 a 10:30: “El campo del cuidado y la alteridad. ¿Quién cuida a los que cuidan? y las políticas públicas.”

A cargo de la Dra. María Cristina Chardón. Doctora en Psicología. Directora del Proyecto I+D: “Instituciones y sujetos del cuidado. Transformaciones actuales de las representaciones y prácticas en el ámbito de salud, la educación y las familias”. Universidad Nacional de Quilmes. Investigadora I del Ministerio de Educación.

10:30 a 10:45: “*Pensar el Cuidado*” .

A cargo de la Lic. María Fabiana Cacciavillani. Licenciada en Terapia Ocupacional. Miembro del servicio de T.O. de Hospital Dr. Jorge Burzaco. Docente UNQ. Ex directora de la carrera de Terapia Ocupacional en la Universidad Nacional de Quilmes. Miembro del equipo de investigación “Instituciones y sujetos del cuidado. Transformaciones actuales de las representaciones y prácticas en el ámbito de salud, la educación y las familias” dirigido por la Dra. Chardon.

10:45 a 11:15: “*La construcción social acerca del otro*”.

A cargo de la Licenciada en Trabajo Social Eveliana Díaz. Universidad Nacional de La Plata.

11:15 a 11:30: Recreo.

11:30 a 12:30: “*Experiencia de trabajo interdisciplinario en un servicio de cuidados paliativos en adultos*”.

A cargo de la Lic. En Terapia Ocupacional María Eugenia Caglio. Docente continúa de Pallium Latinoamérica. Docente Universitaria. Licenciatura en Terapia Ocupacional- Universidad Nacional de San Martín. Supervisora de la Residencia Posbásica en Cuidados Paliativos- Htal. B. Udaondo. Residencia



y Jefatura Posbásica Interdisciplinaria en Cuidados Paliativos- Htal. E. Tornú.
Residencia y Jefatura en Terapia Ocupacional- Htal. B. Rivadavia.

12:30 a 13:30: Almuerzo.

13:30 a 14:00: *"La risa como medio terapéutico. Grupo de payamédicos: articulación del arte como propuesta para el desarrollo emocional"*.

A cargo de la Dra. Mercedes Bertuzzi (UBA), Payamédica, Payasa Teatral y Actriz. Integrante del CPO de Multiplicación Dramática y Esquizoanálisis del Dr. Hernán Kesselman. Formadora global de Payamédicos. Ensayista en el libro "En Clownpaña" (Editorial Lumen, 2011).

14:00 a 15:30: *Mesa redonda: "El niño y sus familias como protagonistas"*.

A cargo de la asociación civil "La Casa de Javi": Organización no gubernamental sin fines de lucro, que asiste semanalmente a la sala de hematología del hospital de niños "Sor María Ludovica", con el fin de realizar actividades recreativas y brindar contención tanto a niños como familiares.

A.P.P.O: Entidad compuesta por grupo de padres y familiares de Niños en tratamiento Oncológico que lucha por mejorar la calidad de vida del niño y su familia brindando apoyo social, contención emocional y hospedaje en su casa hogar de tránsito.

15:30 a 15:45: Recreo.

15:45 a 16:45: *"El niño con cáncer, su familia y la comunidad"*.

A cargo de la Mg. Silvina Oudshoorn. Terapeuta Ocupacional. Docente, investigadora y extensionista de la Universidad Nacional de Mar del Plata. Co-directora del grupo de investigación "Adolescencia en situación de riesgo" y Directora del Grupo de Extensión Paanet, destinado a niños y adolescentes con cáncer. Junto con su esposo, son miembros fundacionales del grupo Renacer Mar del Plata (para padres que han perdido hijos).

16:45 a 17:00: Cierre de la Jornada. Entrega de certificados.

Comisión Organizadora: Lic. Liliana Cristiani, Estudiantes de la Licenciatura en Terapia Ocupacional: Sabrina De Marco, Carla Pesce, Romina Olmos, Eliana Caivano y Juliana Caballero.

Esta Jornada es posible gracias a la colaboración de:

- ✓ Carrera Licenciatura en Terapia Ocupacional UNQ.
- ✓ Proyecto de Investigación I+D: *"Instituciones y sujetos del cuidado. Transformaciones actuales de las representaciones y prácticas en el ámbito de salud, la educación y las familias"* dirigido por la Dra. María Cristina Chardon. Co-dirección Mag. Roberto Montenegro y Lic. Sandra Borakievich



ACTIVIDAD GRATUITA
SE ENTREGARÁN CERTIFICADOS DE ASISTENCIA

RESOLUCIÓN (C.D.) Nº 230/13

