

MEMORIA DE ACTIVIDADES AÑO 2025-ASSOCIACIÓ DE PÒLIO Y SÍNDROME POSTPÒLIO DE LA COMUNITAT VALENCIANA

(APIPCV)

Os presentamos la memoria de actividades de la Asociación APIPCV del año 2025, donde encontraréis información sobre nuestro trabajo. Desde la Junta Directiva queremos manifestar nuestro agradecimiento más sincero a todas las personas que habéis podido participar en alguna de las actividades programadas para dar visibilidad a nuestro colectivo.

INDICE:

.-Quienes somos:

** Junta Directiva*

** Asamblea General*

.-Actividades 2025

.-Comunicación

.- Quienes somos:

La Associació de Pòlio i Síndrome PostPòlio de la Comunitat Valenciana es una asociación sin ánimo de lucro, de ámbito autonómico y que realiza gestiones y actividades enfocadas a la mejora de calidad de vida de nuestros asociados. En el año 2025 la Associació de Pòlio i Síndrome PostPòlio de la Comunitat Valenciana sigue su andadura sin perder de vista sus fines:

- * Defender la problemática de todas las personas con secuelas de Polio y el Síndrome Postpolio.
- * Que el SPP sea reconocido por todos los estamentos Estatales y Autonómicos, tal y como la hace la OMS desde el 2010.
- * Exigir que los afectados de Polio y Síndrome Postpolio reciban las atenciones médicas, sanitarias y sociales específicas, y una justa valoración en un Centro de Referencia.
- * Exigir el establecimiento de un protocolo de diagnosis y actuación sobre los afectados de Polio y Síndrome Postpolio en los estamentos estatales y autonómicos responsables, según reconoce la OMS.
- * Fomentar la lucha para la erradicación de la Polio en el mundo.
- * Fomentar las investigaciones sobre las secuelas de Polio y el Síndrome Postpolio.
- * Constituir para los afectados de Polio y Síndrome Postpolio un pilar para la ayuda mutua y la autoayuda, ofrecer un soporte permanente a los afectados, constituir un espacio para el intercambio de experiencias e información, dar respuesta a las necesidades psicológicas y materiales del colectivo y potenciar la participación, todo ello para mejorar la calidad de vida de los afectados.
- * Exigir a las administraciones que doten a los afectados de las ayudas técnicas necesarias para el desarrollo de una vida lo más autónoma posible.
- * Exigir a las administraciones la realización de un censo de los supervivientes de la Polio.

* Junta Directiva:

La Junta Directiva se reúne una vez al mes. Las personas de la Junta Directiva de APIPCV, desarrollan una labor fundamentalmente representativa, transmitiendo las necesidades y defendiendo los derechos de las personas a las que representan, acudiendo a todas aquellas instituciones tanto públicas como privadas que tengan relación con los fines de la Asociación, y ejercen sus funciones con carácter voluntario.

* Asamblea General:

Se celebra una vez al año. Los asuntos de mayor relevancia tratados en ella se refieren a la aprobación del Plan de Trabajo, evaluar la gestión de la Junta Directiva, aprobando la memoria y el estado de cuentas del año anterior, y los presupuestos anuales de ingresos y gastos para el año en curso.

.- Actividades 2025:

A lo largo de todo el año hemos venido teniendo reuniones telemáticas con distintas Asociaciones de polio a nivel nacional y dentro de la Federación de Polio en España PolioEspaña, donde se preparan estrategias para intentar conseguir mejoras que dependan de decisiones políticas estatales, y más concretamente con el desarrollo de la Disposición adicional undécima, de la Ley 20/2022, de Memoria Democrática.

Enero:



El 16 de enero fue la Carrera de la Policía Nacional a favor de Cocemfe Valencia, donde varios de los socios de APIPCV acompañaron a M^a José Martínez y Albert Marín, presidenta y tesorero de Cocemfe, y socios de APIPCV.

Marzo:



El viernes 28 se produjo la inauguración de la calle de Pilar Javaloyas, medallista paralímpica en Natación, socia de esta Asociación y expresidenta de la **Federació d'Esports Adaptats de la Comunitat Valenciana**, quien ha tenido una extensa carrera en el deporte adaptado, habiendo obtenido 11 medallas en los Juegos Paralímpicos de Verano entre los años 1980 y 1988, en los que ha participado.



Abril:

El sábado 12 de abril se celebró la 6ª Volta a Peu per la Discapacitat Ciutat de València, donde se rindió homenaje a Teresa Navarro, Defensora de las Personas con Discapacidad en València, y fallecida en diciembre de 2024. Como viene siendo costumbre varia/os socia/os de APIPCV participaron en dicha carrera.



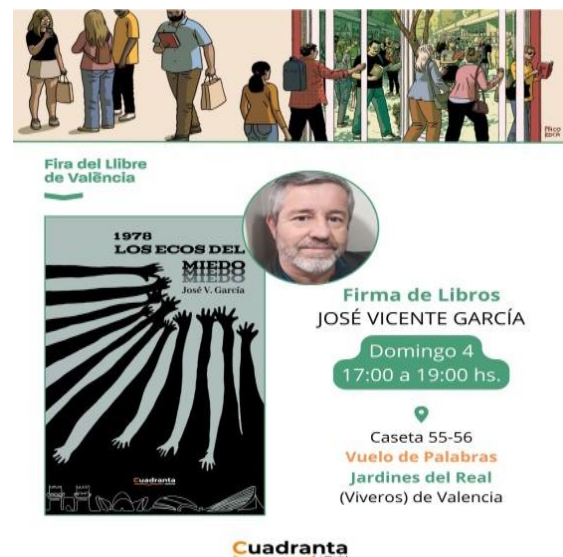
El CEU CARDENAL HERRERA de Elche invitó a nuestro socio Modesto Huertas a impartir una charla sobre la polio y SPP, a los alumnos de tercer curso de fisioterapia. Modesto es médico especialista en medicina familiar y está afectado de polio. La charla fue muy enriquecedora y los alumnos se interesaron mucho realizando preguntas al finalizar su intervención. Para los pacientes de polio es muy importante la figura del fisioterapeuta, ya que son los que pueden mantener, mediante ejercicios de fisioterapia, la poca funcionalidad que nos queda.



Mayo:

El día 4 Apunt televisión entrevistó a Teresa Salort y Albert Marín, presidenta y tesorero de APIPCV, con motivo del DÍA NACIONAL DE LA CONVENCIÓN INTERNACIONAL SOBRE LOS DERECHOS DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD DE NACIONES UNIDAS. La invitación para dicha entrevista fue a través de Cocemfe Valencia:

El domingo 4, nuestro compañero y socio José Vicente García estuvo firmando ejemplares de su última novela: «1978 Los ecos del miedo», en la Feria del Libro de Valencia.

The poster for the book signing event features a top illustration of people at a book fair. Below it, the text 'Fira del Llibre de València' is shown. The central focus is the book cover for '1978 LOS ECOS DEL MIEDO' by José V. García, published by Cuadranta, which has a black and white design of hands reaching up. To the right is a circular portrait of José Vicente García. Further right, the event details are listed: 'Firma de Libros JOSÉ VICENTE GARCÍA', 'Domingo 4 17:00 a 19:00 hs.', and the location 'Caseta 55-56 Vuelo de Palabras Jardines del Real (Viveros) de Valencia'. The Cuadranta editorial logo is at the bottom.

Se han enviado correos electrónicos a las distintas facultades de medicina, tanto públicas como privadas de la Comunitat Valenciana, **solicitando una reunión para abordar la inclusión de contenidos sobre poliomielitis y Síndrome Postpolio en los planes de estudio del Grado en Medicina.**

El martes 6 se presentó, por registro electrónico, una queja ante el Sindic de Greuges y contra la Consellería de Sanitat, por la “Vulneración de nuestro derecho a una adecuada atención sanitaria como pacientes de efectos tardíos de la Polio y Síndrome Postpolio”

ASSOCIACIÓ DE PÒLIO I POSTPÒLIO DE LA COMUNITAT VALENCIANA



El martes 13 estuvieron, como todos los años, socia/os de APIPCV en el CEU CARDENAL HERRERA de Moncada para dar su testimonio como afectados por la polio y el síndrome postpolio a los alumnos de fisioterapia, siendo en esta ocasión M^a. Luz y José Vicente quienes se ofrecieron para dar la charla.



El jueves 15 Teresa y Concha tuvieron una reunión con la Decana de la Facultad de Medicina de Valencia, Dña. Amparo Ruiz Saurí, para pedir que vuelvan a incluir en el plan de estudios de medicina la polio y el SPP.



El lunes 19 nos reunimos con el Colegio de Médicos. La presidenta del ICOMV, la Dra. Mercedes Hurtado, y el vicepresidente Dr. Pedro Ibor.

Un encuentro necesario para conocer de primera mano la realidad de quienes, décadas después de superar la poliomielitis, siguen enfrentándose a sus secuelas a través del síndrome postpolio, una condición neurodegenerativa.

Desde el Colegio de Médicos de Valencia reafirmamos nuestro compromiso con la formación continua de los profesionales y la atención cercana a las necesidades de todos los pacientes.



ASSOCIACIÓ DE PÒLIO I POSTPÒLIO DE LA COMUNITAT VALENCIANA



El miércoles 28 Ramón Diorrios, en representación de la Federación Nacional de polio, se reunió con el Real Patronato sobre la discapacidad.



El sábado 31 fue el congreso de la Unión-Federación Europea de asociaciones de polio, en la ciudad de Burgos, donde la Federación Española de Polio es socia y estuvo presente.



Junio:

El sábado día 21 se celebró la Asamblea General Ordinaria, en el hotel NH Valencia Center.



**ASSOCIACIÓ DE PÒLIO I POSTPÒLIO
DE LA COMUNITAT VALENCIANA**



Septiembre:

El 4 de septiembre La Federación Española de Polio, de la cual somos miembros fundadores, tuvo una reunión, en la Secretaría de Estado de Derechos Sociales con Miren Begoña Braceras Murga (Directora de Gabinete de la Secretaría de Estado de Derechos Sociales), Berta González Antón (asesora del Gabinete de la Secretaría de Estado de Derechos Sociales), Patricia Gemma Saldaña Figa (Subdirección General de Gestión) y Jesús Martín Blanco (Director General de Derechos de las Personas con Discapacidad), donde se alcanzaron acuerdos para su desarrollo en 2026.

El Sindic nos contesta dándonos la razón, y concediéndole 30 días a la Consellería de Sanidad para concertar una reunión con la Asociación.

Octubre:

El 24 de Octubre, Día Mundial contra la Poliomiélitis, **nos reunimos en la Plaza del Ayuntamiento a las 12:00 h** para hacernos visibles, para alzar la voz juntos y recordar que seguimos aquí, fuertes, unidos y con esperanza.

Leímos el manifiesto común elaborado por todas las asociaciones de la Federación de Polio y SPP, un texto que refleja nuestras reivindicaciones y nuestro compromiso con una atención socio-sanitaria específica y de calidad para todos los afectados.

Llevamos nuestra pancarta, **en nuestras propias manos**, sostenida con orgullo por todos nosotros. Porque **cuando estamos juntos, nadie puede ignorarnos**.



Artículos publicados en el periódico Levante:

<https://www.levante-emv.com/opinion/2025/10/24/polio-memoria-rinde-122942405.html>

<https://www.levante-emv.com/comunitat-valenciana/2025/10/26/supervivientes-polio-olvidados-dictadura-ignorados-122973015.html>

Noviembre:

El miércoles 19 de noviembre se celebró una reunión con la Consellería de Sanitat, como resultado de la queja presentada ante el Síndic de Greuges, fuimos recibidos de forma cordial por la Directora General de Atención Primaria, la Jefa de Servicio de Atención Hospitalaria y la Jefa de Servicio de Atención Primaria. Entre otros compromisos, comunicaron que seremos incluidos en los centros de referencia de enfermedades neurodegenerativas existentes en la Comunidad Valenciana: dos en Valencia (La Fe y Clínico), uno en Alicante y otro en Castellón, todos ellos con equipos multidisciplinares. No obstante somos prudentes con las promesas recibida.

Diciembre:

El 13 de diciembre celebramos, como siempre, la fraternal comida de navidad.



Deseando a todos los socios y socias unas felices fiestas.





.- Comunicación:

La Asociación ha mantenido durante todo el año 2025 una incansable labor de comunicación, a través del correo electrónico y de las redes sociales:

Página Web.- Donde se podrán encontrar documentos como son nuestros estatutos, fines, ficha de solicitud de socio, etc, y se concibe desde el ánimo de cubrir necesidades de comunicación entre nosotros y con las otras personas que, como nosotros, tienen polio o síndrome postpolio:

www.apipcv.org

Facebook.- Fue una de las primeras plataformas para darnos visibilidad, donde se pueden ver las actividades realizadas, y se publican los artículos de interés tanto sobre SPP como nuestra problemática en general:

[Associació de Polio i Síndrome Post-Polio CV. - APiP.CV | Valence | Facebook](#)

X.- Con el que se informa rápidamente de noticias sobre todo de discapacidad. [apipcv \(@apipcv\) / Twitter](#)

WhatsApp.- Donde están incluidos toda/os la/os socia/os que así lo soliciten, y lo utilicen para los fines que fue creado.