

Estimadas asociadas, estimados asociados:

Comienzo 2025 como recién elegido presidente de nuestra asociación, relevando a la anterior presidenta. Y cuando digo relevar, obviamente sólo es en funciones, ya que es imposible emular lo que representa María José, no sólo en el movimiento asociativo del Daño Cerebral andaluz sino también español. María José pertenece de forma activa, desde hace más de 30 años, a una de las asociaciones decanas del país, que es la nuestra. Y si ahora es difícil la situación que se le sobreviene a las familias cuando el Daño Cerebral Adquirido aparece en casa, imaginaros lo que podía ser hace 30 años.

Me convierto en presidente no por vocación, sino por estar en el momento y en el lugar oportunos, aunque quizás debería decir inoportunos, habida cuenta de la responsabilidad que asumo. Me acompaña una Junta Directiva que quiere estar más presente, compuesta por integrantes de la antigua junta, pero con nuevos fichajes a los que estamos muy agradecidos.

Presidente de una asociación con muchísimas cosas buenas, pero también de inercias que hay que revisar. Renovación interna y renovación externa a luz de nuestra nueva marca: La Asociación Sevillana de Afectados de Daño Cerebral Sobvenido (que así nos llamamos) para ser Daño Cerebral Sevilla. Renovación también con la apertura de nuestro nuevo centro que esperamos sea este verano.

Como sabéis, los recursos ofertados, públicos o concertados, son una gota en un mar de necesidades para los colectivos de discapacidad en general: pocas plazas y algunos recursos absolutamente inexistentes. Nos vemos obligados a crecer en plazas, tipos de recursos y extendernos en nuestro territorio, acercando los servicios a afectados, si queremos ser leales al colectivo del Daño Cerebral Adquirido, y este es uno de mis objetivos.

También conocéis, seguro de primera mano, situaciones dantescas de familias agotadas psicológica, física y económicamente. En Daño Cerebral Sevilla tenemos una incipiente bolsa de ayudas con la que podemos costear totalmente o parcialmente tratamientos para usuarios de familias vulnerables. Otro de mis objetivos es el incremento de socios, donaciones y mecenazgos de forma que aumentemos los fondos para que estas becas se conviertan en una parte significativa de nuestra labor.

Quizás, por formación y trayectoria profesional, soy muy sensible a la incorporación de tecnologías a nuestra labor, así como al intercambio de conocimientos académicos, científicos y experienciales con diferentes organizaciones. También éste es uno de los objetivos.

También me alinee con los objetivos generales de nuestro movimiento, los cuales defendemos a nivel autonómico, a través de la federación Daño Cerebral Andalucía, y a nivel nacional, a través de la federación Daño Cerebral Estatal, organizaciones en las que queremos ser más significativos.

En fin, sólo me falta ponerme a vuestra disposición y despedirme afectuosamente.



Reciba un cordial saludo,

Gustavo Molina Méndez,

Presidente de Daño Cerebral Sevilla.