
A pesar de que tan sólo hay diagnosticados 2.500 casos en el mundo, se estima que hasta un 8% de la población podría estar relacionada con este desorden genético

DESTACADOS EXPERTOS EN SALUD MENTAL DE TODA ESPAÑA ABORDARÁN ESTE SÁBADO EN LA FUNDACIÓN MARÍA JOSÉ JOVE EL TRATAMIENTO DEL SÍNDROME DE ASPERGER

- 2006 HA SIDO DECLARADO COMO EL AÑO INTERNACIONAL SOBRE EL SÍNDROME DE ASPERGER

La Coruña, 14 de noviembre de 2006.- Destacados especialistas, psicólogos y psiquiatras de toda España, se reunirán el próximo sábado día 18 en la Fundación María José Jove en el marco de la *Jornada sobre Síndrome Asperger y Educación*, que organiza la citada institución con el objetivo de abordar el tratamiento de este trastorno.

El seminario de la Fundación María José Jove, que cuenta con la colaboración de la Asociación Galega de Familias de Persoas Afectadas pola Síndrome de Asperger (ASPERGA), congregará a algunos de los expertos españoles que más han profundizado en el estudio y tratamiento de esta alteración del desarrollo cerebral, todavía hoy desconocido entre la población en general e incluso por muchos profesionales. Y es que, a pesar de que tan sólo hay diagnosticados 2.500 casos en el mundo, se estima que hasta un 8% de la población podría estar relacionada con este desorden genético cuya principal característica es que lo sufren personas solitarias que no comparten los intereses sociales habituales.

Así, entre los especialistas más destacados que intervendrán en la jornada se encuentra el Dr. Julián Vaquerizo Madrid, director del Centro CADAN de Atención del Desarrollo y la Unidad de Neuropediatría de HMI de Badajoz, que analizará las necesidades educativas de los niños que sufren el síndrome de Asperger; el Dr. Josep Artigas Pallarés, neuropediatra y psicólogo de la Unidad de Neuropediatría del Hospital de Sabadell y Corporación Sanitaria Parc Taulí de Barcelona, que expondrá las bases biológicas cognitivas de esta alteración cerebral; y el Dr. Emilio Fernández Álvarez, neuropediatra y profesor titular de la Universidad de Barcelona, que ahondará en el desafío de este trastorno del desarrollo. Además, las experiencias personales de las familias de algunos de los afectados por esta anomalía cerrarán este seminario.

El síndrome de Asperger

El síndrome de Asperger es un trastorno del desarrollo de base neurológica en el que, básicamente, las personas que lo sufren son capaces de memorizar grandes cantidades de datos, pero carecen de habilidad social para relacionarse.

El 2006 ha sido declarado como el Año Internacional sobre el Síndrome de Asperger, por cumplirse el centenario del nacimiento del pediatra austriaco Hans Asperger, el primer investigador en definir este trastorno, y el veinticinco aniversario de que la psiquiatra Lorna Wing diera a conocer internacionalmente el mismo. El pediatra austriaco resumió los principales síntomas del afectado por el síndrome de Asperger en: una memoria excepcional y habilidades especiales en un área determinada, pero gran dificultad para relacionarse socialmente y rechazo absoluto de todo lo que se salga de la rutina.

De esta forma, los que padecen este trastorno presentan externamente un aspecto normal, suelen ser muy inteligentes –llegándoseles a confundir en ocasiones con superdotados-, y no tienen retraso en la adquisición del habla pero, en ocasiones, presentan comportamientos inadecuados, tienen dificultad para interpretar sentimientos y rechazan los cambios inesperados.

Por ello, estas personas precisan de una atención temprana y un diagnóstico y seguimiento adecuados, que eviten su agudización con el tiempo, el fracaso escolar, la incompreensión del ambiente, los penosos desequilibrios emocionales y el frecuente rechazo del entorno.

En este sentido, la Asociación Galega de Familias de Persoas Afectadas pola Síndrome de Asperger (ASPERGA) desarrolla su actividad con el objetivo de conseguir diagnóstico precoz de un síndrome que se manifiesta con mayor frecuencia en los niños que en las niñas, planificación de programas educativos y formativos, tratamiento clínico y apoyo institucional a los cuidadores y familias de los aquejados por el síndrome de Asperger en Galicia.

La entrada y participación en el seminario ya está completa.

Nota del editor.- *María José Jove, que fuera Vicepresidenta de FADESA, y de cuyo fallecimiento se han cumplido cuatro años, estuvo siempre vinculada al compromiso social orientado a los colectivos menos favorecidos, constituyendo la infancia una de sus grandes preocupaciones. Por este motivo, su familia ha querido impulsar este proyecto y llevar a la práctica la extraordinaria sensibilidad de María José Jove, creando una Fundación que lleve su nombre, bajo la presidencia de la actual Vicepresidenta de FADESA, Felipa Jove Santos.*

Para más información:

FUNDACIÓN MARÍA JOSÉ JOVE: Belén Rey Asensio, Directora de Comunicación; tel. 981 17 92 00 / 981 17 92 84; brey@fadesa.es