

# CENTRE COORDINADOR D'ATENCIÓ PRIMERENCA I DESENVOLUPAMENT INFANTIL (CAPDI): 1 AÑO DE ACTIVIDAD

Joana Pedrosa Clar<sup>1</sup>, Aina Palmer Mateu<sup>1</sup>, Eusebio J. Castaño Riera<sup>2</sup>, Patricia Gómez Picard<sup>3</sup>, Juli M. Fuster i Culebras<sup>2</sup>  
<sup>1</sup>Centro de Atención Temprana y Desarrollo Infantil (CAPDI), Servicio de Salud de las Islas Baleares. <sup>2</sup>Consejería de Salud y Consumo Illes Balears. <sup>3</sup>Servicio de Salud de les Illes Balears.

## INTRODUCCIÓN

Uno de los colectivos más vulnerables y sobre el cual se proponen iniciativas de mejora son los niños/as con trastornos o alteraciones en su desarrollo o con riesgo de padecerlos, ya sea de forma transitoria o permanente.

El Centre coordinador d'Atenció Primerenca i Desenvolupament Infantil -CAPDI- surge como una iniciativa de Salud dentro del "Plan Integral de Atención Temprana de las Islas Baleares", elaborado por las tres Consejerías implicadas en esta materia: Educación, Asuntos Sociales y Salud.

Tiene como finalidad facilitar y garantizar la atención sanitaria de los niños y niñas con necesidades de atención temprana de la Comunidad Autónoma.

Para ello desarrollará las funciones de:

- Elaboración de estrategias para la detección precoz de los trastornos o disfunciones del desarrollo infantil y mejorar los resultados en la atención a estos niños
- Establecimiento de los canales de coordinación con educación y asuntos sociales
- Orientar, informar y asesorar a las familias y a los profesionales sobre los recursos disponibles en la CAIB en esta materia
- Formar a los profesionales sanitarios
- Impulsar la investigación

El CAPDI depende del Servei de Salut de les Illes Balears, iniciando su actividad en septiembre del 2009 con un proyecto piloto en el sector Ponent de Mallorca. Este pilotaje ha servido para realizar una valoración objetiva de este primer año de actividad centrada en dos aspectos principales: el modelo de coordinación y el registro de niños y niñas con necesidades de atención temprana.

Antes del inicio del pilotaje se creó un registro y un modelo de solicitud de derivación común entre los tres ámbitos implicados, implantado en la Historia de salud electrónica. Dicho registro, compartido por las tres consejerías, es una herramienta esencial tanto para aproximar la prevalencia en nuestra CCAA como para realizar una evaluación continuada de los resultados.

El pilotaje ha tenido una duración de 9 meses (octubre 2009-junio 2010)

La población diana son los niños y niñas de 0 a 6 años en el sector Ponent (21.475 niños/as con tarjeta sanitaria en el año 2009) y que presenten trastornos del desarrollo o riesgo de padecerlos. Se incluyen tanto los casos incidentes como los prevalentes. El sector sanitario de Ponent de Mallorca, lo componen 15 centros de salud y tiene como hospital de referencia al Hospital Universitario de Son Dureta.

Además, se ha dado una visión multidisciplinar colaborando con los servicios sociales y educativos relacionados por territorialidad.

## OBJETIVOS

Evaluar el pilotaje del CAPDI en el sector sanitario de Ponent de Mallorca, centrándose en cuatro aspectos: el modelo de coordinación, la formación de profesionales, la implementación del registro desde la historia de salud digital de la CAIB y conocer la prevalencia de niños y niñas con necesidades de atención temprana.

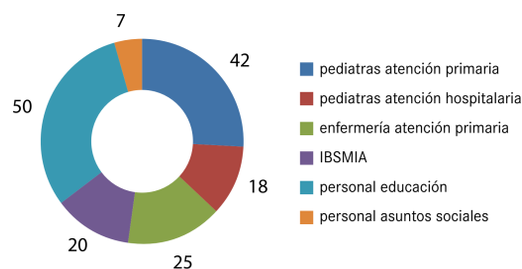
## MÉTODO

Se han explotado distintos registros: el de las actividades formativas realizadas por el CAPDI; el de las inscripciones y asistencias al I Curso de actualización en Pediatría del Desarrollo, el de actividad asistencial del centro y los datos del registro del CAPDI incluido en la historia de salud electrónica a la que tienen acceso los profesionales del servicio sanitario público de Baleares.

## RESULTADOS

Se ha consensuado el modelo de coordinación con los siguientes servicios: neonatología, neurología y rehabilitación del HUSD, el IBSMIA, los equipos de pediatría de los centros de salud de atención primaria, educación y asuntos sociales.

Se han realizado 12 talleres formativos (septiembre-octubre de 2009) para el manejo del registro de atención temprana. Por estos talleres han pasado 162 profesionales con la siguiente distribución:

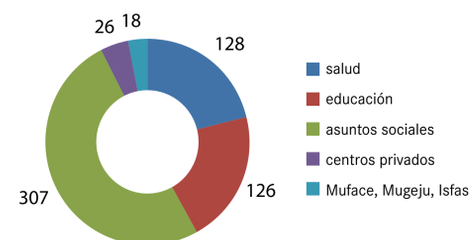


Se ha realizado el I Curso de actualización en Pediatría del Desarrollo (enero-mayo de 2010) con 59 asistentes.

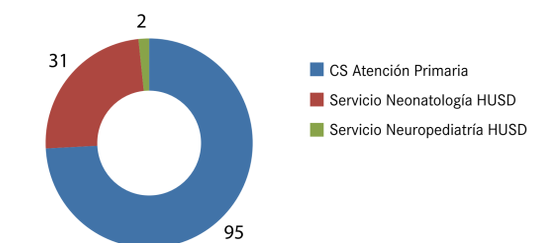


Se han creado agendas para consultas en el CAPDI y se han realizado 32 consultas directas con familiares, 220 consultas telefónicas (72 a familiares, 148 a profesionales y 69 correos electrónicos, 6 de ellos a familiares y 63 a profesionales).

Se han incorporado al registro los datos de 605 niños y niñas con posibles trastornos en su desarrollo o con riesgo de padecerlos, con la siguiente distribución de captación por ámbitos:



La distribución de la aportación de Salud al registro es la siguiente:



Con estos datos se estima una prevalencia del 2.82%.

## DISCUSIÓN

Estos 9 meses han servido para valorar el modelo de coordinación y de registro propuesto, identificar los puntos mejorables y garantizar la extensión del servicio a toda la CCAA convirtiéndose en un servicio esencial para impulsar la prevención y la detección precoz de los niños y de las niñas con alteraciones en su desarrollo permitiendo identificar las necesidades de tratamiento y recursos, mejorando la coordinación y la calidad de la atención de los menores de nuestras islas.

Se han consensuado los procedimientos de derivación, se han habilitado agendas para las consultas y se ha adaptado el registro a las necesidades que han ido apareciendo.

En cuanto a los valores de prevalencia, se han situado por encima de los detectados en el estudio realizado en el año 2008<sup>1</sup> que estimaba la prevalencia para Baleares en un 2.06% y para Mallorca en un 2.11%. Un 2.82% de prevalencia obtenida en este estudio nos sitúan dentro del intervalo esperado según la bibliografía (entre el 2,5% al 7% de niños/as de 0-6 años)

(1) Pedrosa Clar J, Castaño Riera EJ. Niños con necesidades de Atención Temprana en Consultas de Pediatría de Atención Primaria. XXII Congreso nacional de la sociedad española de pediatría extrahospitalaria y atención primaria SEPEAP, 2008. Disponible en: [http://www.sepeap.org/imagenes/secciones/Image/\\_USER\\_/Posters\\_2008.pdf](http://www.sepeap.org/imagenes/secciones/Image/_USER_/Posters_2008.pdf)

