

# PLANES DE ATENCIÓN COMPARTIDOS

## Información para las familias

Un Plan de atención compartido (Shared Plan of Care, SPoC) es un plan por escrito para ayudar a los niños con necesidades especiales a obtener los servicios y apoyos adecuados. Se llama un plan “compartido” porque usted y los proveedores de salud, educación y servicios de su hijo comparten el trabajo de crear el plan y ponerlo en acción. Una reunión de SPoC los reúne a usted y a diferentes personas que trabajan con su hijo juntos en una sala para hablar sobre metas y desafíos. Al final, tiene un plan (el SPoC) para ayudar a su hijo a seguir adelante.

### Cómo ayuda el SPoC

Usted comparte su visión y experiencia acerca de su hijo con sus maestros, terapeutas, médicos y otros.

Los objetivos para su hijo son la primera prioridad.

Personas con diferentes tipos de habilidades y experiencia se unen con un objetivo común de ayudar a su hijo.

Usted obtiene un plan por escrito claro que responde a las necesidades de su hijo. El SPoC explica quién hará qué, y cuándo.

Las personas en la reunión obtienen una mejor comprensión de su hijo único y su familia.

La atención y los servicios de su hijo están mejor coordinados.



El Centro para niños y jóvenes con necesidades especiales de salud de Oregón (Oregon Center for Children and Youth with Special Health Needs, OCCYSHN) es la agencia de salud pública del Título V del Departamento de salud materna e infantil de Oregón para niños y jóvenes con necesidades especiales de atención médica. OCCYSHN se encuentra en el Instituto de desarrollo y discapacidad de OHSU.

[www.occyshn.org](http://www.occyshn.org)  
[occyshn@ohsu.edu](mailto:occyshn@ohsu.edu)  
503 494-8303

*(continuación de lo anterior)*

*Este proyecto es financiado por la Administración de recursos y servicios de salud del Departamento de salud y servicios humanos de EE. UU. bajo la Subvención en bloque del Título V de salud materna e infantil de Oregón (#B04MC28122) y el “Mejoramiento del Sistema de servicios para la subvención del Centro para niños y jóvenes con necesidades especiales de salud (Center for Children and Youth with Special Health Care Needs, CYSHCN) de Oregón”. (#D70MC27548).*



# Preguntas frecuentes

## ¿Es una reunión del SPoC lo mismo que una reunión del Plan de educación individual (Individual Education Plan, IEP)?

No. Los IEP se enfocan en los objetivos de la escuela. Los SPoC se enfocan en la salud y bienestar general de su hijo, lo que incluye cómo van las cosas en la escuela.

## ¿Quién viene a una reunión del SPoC?

Eso depende de usted. Una reunión típica podría incluir

- usted, el(los) padre(s) o tutor(es),
- una enfermera de salud pública u otro visitante domiciliario,
- doctor(es),
- terapeutas,
- trabajador social,
- trabajador social de Discapacidades del desarrollo,
- representante de seguros de salud,
- enfermera de la escuela, consejero, o profesores,
- pediatras,
- otras personas que crea que podrían ser útiles.

También puede invitar a su hijo (mayores de 12 años), si usted cree que sería lo mejor.

## ¿Qué pasa en una reunión del SPoC?

- Las personas se presentan entre sí.
- Usted habla de las metas para su hijo, y describe los problemas que ha tenido para satisfacer las necesidades de su hijo.
- El equipo (esto lo incluye) hace una lluvia de ideas sobre cómo resolver problemas y cumplir con sus objetivos.
- Un plan se desarrolla. Este es el Plan de atención compartido (SPoC). Está escrito, y usted obtiene una copia. El SPoC dice que está de acuerdo en hacer qué, y cuándo.

## ¿Cómo me preparo para una reunión del SPoC?

- Asegúrese de que el tiempo funcione para usted. Si no, se puede volver a programar. Usted es la persona más importante en el SPoC.
- Firme una “Liberación de la información”. Esta liberación permite a los miembros del equipo compartir información entre ellos acerca de su hijo. (La persona que lo invita a la reunión le dará esta forma.)
- Anote las necesidades de su hijo que hayan sido difíciles de cumplir (como suministros o tratamientos que no estén cubiertos por el seguro, asistencia infantil, etc.).

- Traiga cualquier información por escrito que le gustaría compartir. Los ejemplos pueden incluir

- ✓ una libreta de cuidados,
- ✓ un Plan individual de educación,
- ✓ tarjetas de informe,
- ✓ un Plan individual de servicios,
- ✓ cartas de negación de servicios o seguros.

## ¿Qué pasa si no quiero una reunión de SPoC para mi hijo?

Eso depende de usted. Si no quiere hacerlo, solo dígalos.

## ¿Puedo hablar con otro padre que tenga un niño con necesidades especiales sobre el SPoC?

Sí. Para hablar con otro padre acerca del SPoC comuníquese con:

Oregon Family to Family  
Centro de Información de Salud

855-323-6744

[www.oregonfamilytofamily.org](http://www.oregonfamilytofamily.org)

