

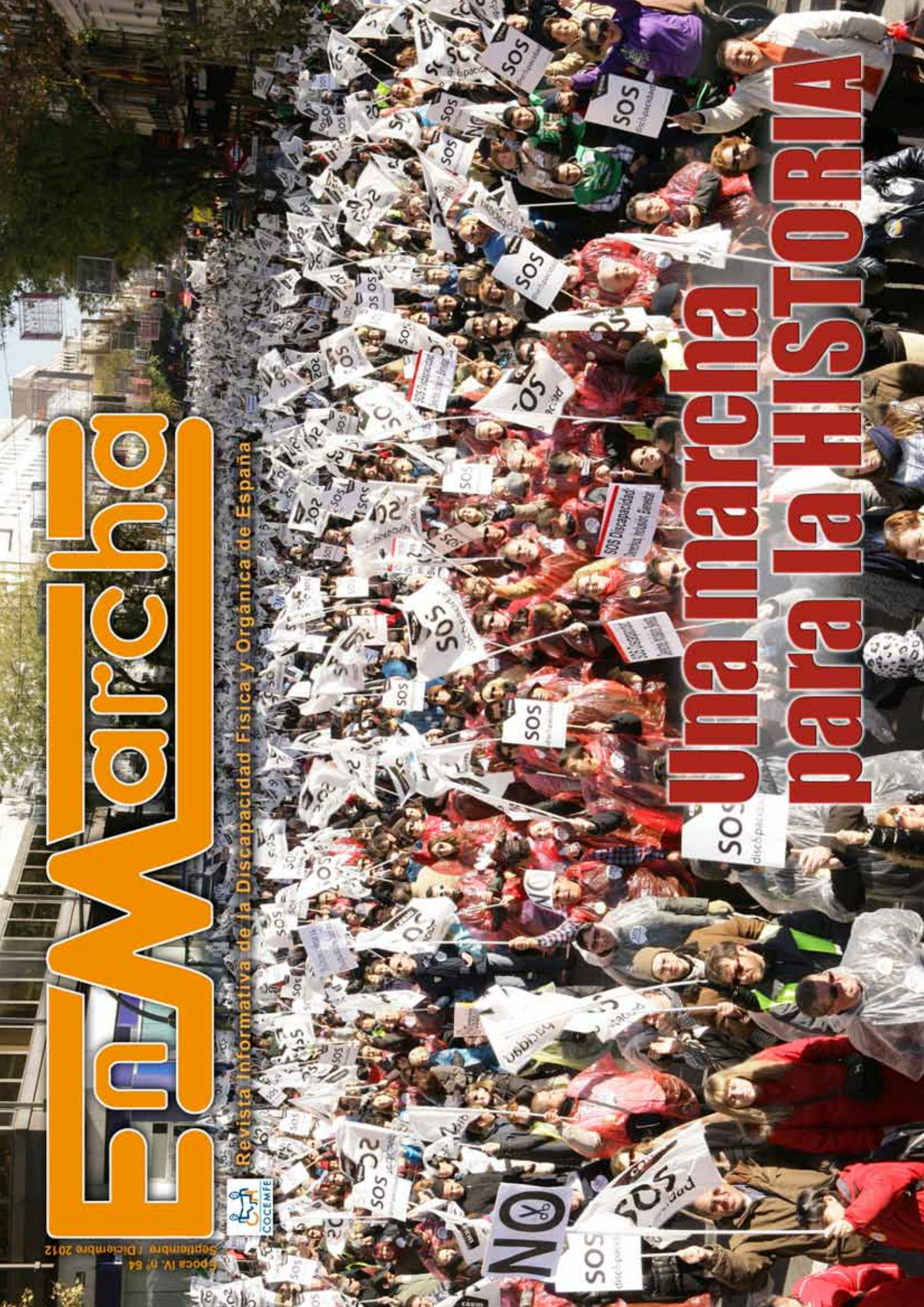
EnMarcha

Revista Informativa de la Discapacidad Física y Orgánica de España



Época IV, nº 64
Septiembre / Diciembre 2012

Una marcha para la HISTORIA



PARA MOVERTE CON LIBERTAD, APUNTA SIEMPRE ALTO.



NUEVO FIAT DOBLÒ TECHO ALTO

TENER TOTAL INDEPENDENCIA ES MÁS FÁCIL CON EL COMPAÑERO ADECUADO.

Por eso el programa Autonomy te ofrece el nuevo Doblo techo alto. Perfectamente adaptada, con un acceso más cómodo y mayor altura en la cabina. Para que tu libertad de movimiento no tenga límites.

900 342 800

www.fiatprofessional.es

Emisiones de CO₂ g/km / Consumo mixto l/100 km: de 136 a 166 / de 4,8 a 7,2.



Mario García Sánchez,
Presidente
de COCEMFE



“En marcha” por nuestros derechos

El pasado 2 de diciembre, víspera de la celebración del Día Internacional de la Discapacidad, el movimiento asociativo, agrupado entorno al CERMI, salió a la calle, y COCEMFE como no podía ser de otra manera, allí estuvo.

Un hito histórico, ya que por primera vez la discapacidad (ya sea física, intelectual, sensorial, orgánica...), de una manera organizada, ha reivindicado sus derechos en el transcurso de una marcha por las calles de Madrid.

La emblemática plaza de Colón, testigo de tantas otras concentraciones, fue el punto final esta vez de nuestro recorrido. Donde los muchos asistentes, provenientes de todas las partes del país expresaron sus reivindicaciones. Bajo el eslogan de “SOS Discapacidad. -Derechos, Inclusión y bienestar a salvo” los allí congregados: personas con discapacidad, familiares, trabajadores y todo aquel que quiso sumarse a la marcha han querido mostrar a la sociedad que somos ciudadanos de pleno derecho.

Las personas con discapacidad han experimentado en las últimas décadas constantes avances en su integración, normalización en la sociedad y en su calidad de vida, como consecuencia de una concienciación de los poderes públicos y de la opinión pública en general.

Sin embargo, en estos momentos de aguda crisis económica estamos viendo cómo los logros conseguidos hasta la fecha están pendientes de un hilo como consecuencia de los recortes o la supresión de derechos y de prestaciones sociales que se están adoptando. Estas medidas lo único que consiguen es recrudecer la situación de la que ya veníamos porque, a pesar de los avances obtenidos, la discriminación de este colectivo y las desigualdades con respecto a la población en general son más que evidentes.

Las personas con discapacidad física y orgánica y con enfermedades crónicas están viviendo en primera persona unos recortes que afectan a ámbitos como la sanidad, la autonomía personal, el empleo o la educación.

Se trata de una situación de retrocesos y merma del Estado del Bienestar. No se pueden seguir recortando las políticas sociales de las personas con discapacidad puesto que supondría el fin de las mismas. Cuando nadie se encargaba de atender al sector de las personas con discapacidad, las organizaciones ya trabajábamos por el colectivo. Tenemos que seguir en esa línea de colaboración, llegando donde no llega la Administración, porque sin apoyos no podemos hacer nada y además lo que no hagamos las organizaciones no lo hará absolutamente nadie.

Por todas estas razones COCEMFE no sólo estuvo, sino que impulsó, está histórica marcha.



TIRÓN DE OREJAS

Estimados Sres de Google:

El motivo de esta carta, es... la poca sensibilidad que tienen ustedes, con las personas discapacitadas, les comento:

El día 29 de septiembre comenzaron las paraolimpiadas, y cuando abrimos el *"todo poderoso GOOGLE"*, no vemos ningún motivo relacionado con ello en su página de inicio, cuando hace unos días acabaron las olimpiadas de los *"SUPERMANES"*, y ustedes nos ponían un muñeco practicando algún deporte, todos los días.

Hay muchas personas con discapacidad que abrimos todos los días el ordenador, que para nosotros es una gran ventana al mundo, dónde tenemos todo a mano, y nos gustaría, que al igual que las personas "normales", viésemos reflejado un evento cómo éste, en los que los *SUPERMANES*, son personas con discapacidad, que luchan todos los días, se entrenan, etc.

Nos ponen el 142 aniversario de María Montessori. Importante mujer, por sus conocimientos en todos los campos, que estudió varias carreras universitarias y destacó por sus humanidades. Unos dibujos de juegos pedagógicos, que al pasar el puntero por encima de ellos, nos hacen la referencia citada anteriormente.

No estoy en contra de ningún aniversario, evento, etc. Pero igual que ponen las figuras de un juego pedagógico, también pueden poder un *ATLETA CON DISCAPACIDAD*, practicando uno de los deportes en que se compite, y que tanta gloria han dado y dan, al deporte paralímpico español, cosechando muchas más medallas. Somos, por si no se han enterado, una potencia mundial y de esto no hacen ninguna propaganda.

Un cordial saludo de una persona con discapacidad, internauta

Gabriel Cano.

REFLEXIONES

Quisiera tratar dos temas que por mucho que los medito, no doy con una solución adecuada. Uno de ellos es el siguiente: He leído la carta de J. L. Pládena (cartas al director En marcha nº 63) y además de estar de acuerdo en todo lo que plantea, le quiero decir que eso es común, y parece ser que "necesario", en muchos más hospitales. Yo pertenezco al de Talavera de la Reina, Toledo, y sufrimos el mismo mal. Debe ser que no importan ni la discapacidad, ni la salud de los discapacitados. ¿Que tienes que andar una distancia más o menos larga?, pues nada, será porque es bueno para tu salud tanto ejercicio, aunque lo hagas con la lengua por el suelo, debido a la movilidad reducida. Esto choca si en lugar de ir al médico, vas a comprar a un complejo comercial. Allí los tienes por docenas en cada una de las tiendas que lo forman. A partir de aquí, quiero plantear la siguiente pregunta: ¿Quién o quiénes deben hacer lo que corresponda? ¿Hay algún organismo que pueda arreglarlo sin palabras huecas, sino con hechos?

El segundo de los temas es: ¿Da lo mismo pisar el acelerador de un coche automático con el pie izquierdo que con el derecho? Parece ser que no. Si una persona con discapacidad tiene que poner el pedal del acelerador para usarlo con la pierna izquierda, tiene límite de velocidad. Si una persona sin discapacidad utiliza la pierna derecha para hacerlo no tiene límite. ¿Qué es lo que importa, la pierna que usas, o si eres una persona con discapacidad o no? ¿Hay alguien que pueda contestarme a este interrogante? ¿Ni políticos, ni asociaciones van a ser capaces de acabar de una vez y para siempre con estas diferencias?

Salvador Arroyo



Pueden enviar sus cartas a la dirección de "En Marcha"
C/ Luis Cabrera, 63, 28002 Madrid
o al correo electrónico: enmarcha@cocemfe.es
indicando su nombre y DNI



34 Crónica de la gran marcha de la discapacidad



ISSN: 1137/833

Edita: COCEMFE (Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica)

Servicios Centrales: C/ Luis Cabrera, 63. 28002 Madrid
Página web: www.cocemfe.es
E-mail: enmarcha@cocemfe.es

Nota: La Redacción de EN MARCHA no se hace responsable ni está de acuerdo necesariamente con las opiniones de sus colaboradores o con las respuestas que se dan en las entrevistas.



Con la colaboración del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad

Consejo de Redacción:

Mario García Sánchez
Roser Romero
Pedro Moyano
Director:
Carlos Laguna Asensi
Redactor-Jefe:
Sheila Martínez
Redacción:
Enrique Moreta
Fotografía:
Salvador García
Archivo Cocemfe

Corresponsales:

COGAMI: Cristina Pet
COCEMFE Extremadura: Jesús Gumiel
COCEMFE Asturias: Eva de las Heras
El Saliente: Ernesto de Gabriel
CANF COCEMFE Andalucía: Mercedes Vega
FEKOOR: Raúl Aguirre
AHUCE: Xavier Nogues
FEP: Mar Pérez
COCEMFE Castilla y León: Asun de Elorduy
COCEMFE Aragón: Marta Valencia
CONARTRITIS: Laly Alcaide
Federación Mestral: Belén González
Federación Española de Fibrosis Quística: Estefanía Alabau
FEBHI: Cristina Martín

Foto de portada:
Servimedia

Maquetación y Diseño:
Grupo Iniciativas
www.grupoiniciativas.com

Publicidad:

Conchi Fernández
conchi@grupoiniciativas.com
Grupo Iniciativas de Comunicación Integral S.L.

D.P.: M-7276/1980

Distribución:

IBERGRUPO

Imprime:

GRÁFICAS EUJOA

EnMarcha

n^o 64



40 Los falsos mitos del Parkinson

reportajes



42 Una banda de rock muy especial: Rudely Interrupted

- 03 Carta del presidente
- 04 Cartas al director
- 06 COCEMFE actualidad
- 08 Tribuna de opinión
- 10 La Red
- 11 Noticias
- 12 Nuestras entidades
- 46 IV Premio INTEGRA de BBVA
- 52 Arte Bruto
- 54 Legislación
- 55 Curiosidades
- 56 Lectores
- 57 Directorio



48 Conocemos el CAI de COCEMFE Asturias

entrevistas

Luis Cayo,
presidente del CERMI

María Escario,
Periodista

Ramón Capdevila,
director de la
Fundación Universia



32



38



44

en este número



Foto de familia durante la visita del Juan Manuel Moreno Bonilla a COCEMFE y Fundación COCEMFE.

Visita del Secretario de Estado

El Secretario de Estado de Servicios Sociales e Igualdad, Juan Manuel Moreno Bonilla, acompañado por el Director de Políticas de Apoyo a la Discapacidad, Ignacio Tremiño, la Subdirectora General de Participación y Entidades Tuteladas, Mercedes Jaraba Sánchez; y la Directora General de Servicios Sociales de la Comunidad de Madrid, Carmen Pérez Anchuela, visitó COCEMFE y su Fundación para conocer las instalaciones de su Centro de Atención Integral en Madrid y las oficinas de los Servicios Centrales de la Confederación.

Durante el recorrido estuvieron acompañados por el presidente de COCEMFE, Mario García; la Secretaria de Organización, Roser Romero; el Secretario de Finanzas, Pedro Sergio Moyano, y la Directora del Centro de Atención Integral de Fundación COCEMFE, Ángeles Rodríguez.

Posteriormente, se celebró una reunión en la que el presidente de la entidad, Mario García, solicitó “que interceda ante las Comunidades Autónomas para que liquiden la deuda de 38,5 millones de euros que tienen con las entidades miembros de COCEMFE”, entre otros asuntos.



¡Nuevo! Observatorio de la Accesibilidad

La Confederación, con el patrocinio de Bankinter, ha lanzado el Observatorio de la Accesibilidad (www.observatoriodelaaccesibilidad.es), un portal web específico que proporciona información sobre la legislación y ayudas vigentes sobre accesibilidad, así como asesoramiento sobre los productos de apoyo existentes que permiten facilitar las labores cotidianas de las personas con discapacidad.

Premios Fundación Universia

Fundación Universia ha llevado a cabo la entrega sus Premios de Ayudas a Proyectos Inclusivos. En esta primera edición del programa, las entidades ganadoras han sido COCEMFE, Fundación StepbyStep, Fundación del Lesionado Medular, Asociación Debajo del Sombrero y Fundación Aldaba, Grupo 5, Asociación Haz y ECAM.



Entidades ganadoras de los Premios de Ayudas a Proyectos Inclusivos de Fundación Universia.

Dispositivos para alertar

La Confederación mostró su preocupación tras el fallecimiento de una mujer con pluridiscapacidad como consecuencia de la muerte de su cuidador. Mario García considera que “en estos casos se tienen que proporcionar los apoyos, dispositivos y fórmulas necesarios para que la persona con pluridiscapacidad disponga de un mecanismo a su alcance que le permita la posibilidad de contactar con el exterior y dar la voz de alarma, como es el caso de pulsadores o servicios de teleasistencia”.



II Foro de Accesibilidad de ThyssenKrupp Encasa

COCEMFE pidió durante el II Foro de Accesibilidad de ThyssenKrupp Encasa “Hacia la Accesibilidad Universal” el cumplimiento de la legislación española por parte de empresas e instituciones para acabar así con las barreras que se encuentran las personas con discapacidad a la hora de acceder al mercado de trabajo.

Para acabar con estas situaciones COCEMFE cuenta desde 1996 con una red de Servicios de Intermediación Laboral formada por más de cien centros repartidos por el territorio nacional.

I Seminario de Software para el Tercer Sector

COCEMFE expuso, en este encuentro, su experiencia en el uso de “Herramientas para la gestión técnica de proyectos y medición de indicadores de calidad”. El seminario, organizado por la Red Europea de Lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social en el Estado Español (EAPN-ES) en colaboración con Mundiverso, contó con una mesa redonda, un generator pitch, cinco talleres y más de 20 ponencias.

La jornada sirvió como punto de encuentro para las entidades del Tercer Sector en el que poder compartir experiencias y buenas prácticas en el uso de las tecnologías de la información y de la comunicación (TIC).

Convenio entre AECEMCO y CPONET

La Asociación Empresarial de Centros Especiales de Empleo de COCEMFE (AECEMCO) y CPONET o la Ciudad de las Compras han firmado un convenio de colaboración por el cual ambas partes realizarán acciones conjuntas para la promoción de este espacio virtual entre los centros especiales de empleo, empresas de iniciativa social y las entidades del Tercer Sector. La Ciudad de las Compras es una red social compuesta por más de 17 mil profesionales de prácticamente todos los sectores de la actividad productiva, en la que se pueden establecer relaciones profesionales a todos los niveles, llegando incluso a la negociación y subasta electrónica.



Cipriano Suárez, responsable de CPONET, y Joaquín Fernández, presidente de AECEMCO, firman el convenio.

X Jornadas Mujer y Discapacidad

COCEMFE en colaboración con la Confederación Estatal de Mujeres con Discapacidad organizó las X Jornadas de Mujer y Discapacidad. Bajo el título “El impacto de la crisis sobre las mujeres con discapacidad: Retos de futuro” tuvieron como eje el impacto de la crisis sobre las mujeres con discapacidad y en ellas se analizó cómo está afectando a ámbitos como el empleo, la formación, o la sanidad. La inauguración de las Jornadas corrió a cargo de Roser Romero, Secretaria de Organización de COCEMFE y de la Confederación Estatal de Mujeres con Discapacidad (CEMD) y contó con las ponencias de la profesora de la Facultad de Filosofía de la Universidad Complutense de Madrid y miembro del Instituto de Estudios Feministas, Ángeles Jiménez Perona, y de la Secretaria de Finanzas de la Confederación Estatal de Mujeres con Discapacidad, Josefina Juste Cuesta.



Josefina Juste durante su intervención en las jornadas.

Deuda de 38 millones de euros

COCEMFE ha denunciado que las administraciones autonómicas y corporaciones locales adeudan a las organizaciones del sector de la discapacidad física y orgánica un total de 38,5 millones de euros en concepto de ayudas y subvenciones que están reconocidas pero no han sido abonadas.

Ante esta alarmante situación, COCEMFE quiere apoyar las propuestas que desde el tercer sector de acción social se están realizando para que se habilite un mecanismo extraordinario que permita a las administraciones territoriales saldar las deudas pendientes con las organizaciones que se dedican a las personas más vulnerables.



Los responsables de Comunicación de las entidades de COCEMFE durante el curso impartido en la UTC 2012

XII Universidad Técnica de COCEMFE

La Confederación ha celebrado durante los meses de octubre y noviembre la XII Edición de su Universidad Técnica. Los participantes pudieron formarse en “Nuevas Herramientas para desarrollar procesos en los servicios de integración laboral”, “Cómo llevar a cabo una comunicación externa más eficaz: claves y recursos”, “Captación de fondos a través de la empresa privada: RSC”, “La relación entre las empresas y las entidades no lucrativas: entre dimes y diretes”, o “Estrategias para la mejora de la competitividad en los CEE”.

ENFERMEDADES REUMÁTICAS: *Primera causa de incapacidad laboral en España*



Benito Martos Borrega
Presidente de Liga
Reumatológica Española.

El impacto económico, social y sanitario de las enfermedades reumáticas es enorme. En España más de 4 millones de personas padecen enfermedades reumáticas. Esta cifra significa que más del 10% de los españoles sufren reumatismos. Otro 40% de la población desarrolla algún dolor músculo esquelético cada año. Además es la primera causa de incapacidad laboral en nuestro país. Se pierden más jornadas de trabajo por enfermedades reumáticas que por cáncer, tuberculosis y diabetes juntos.

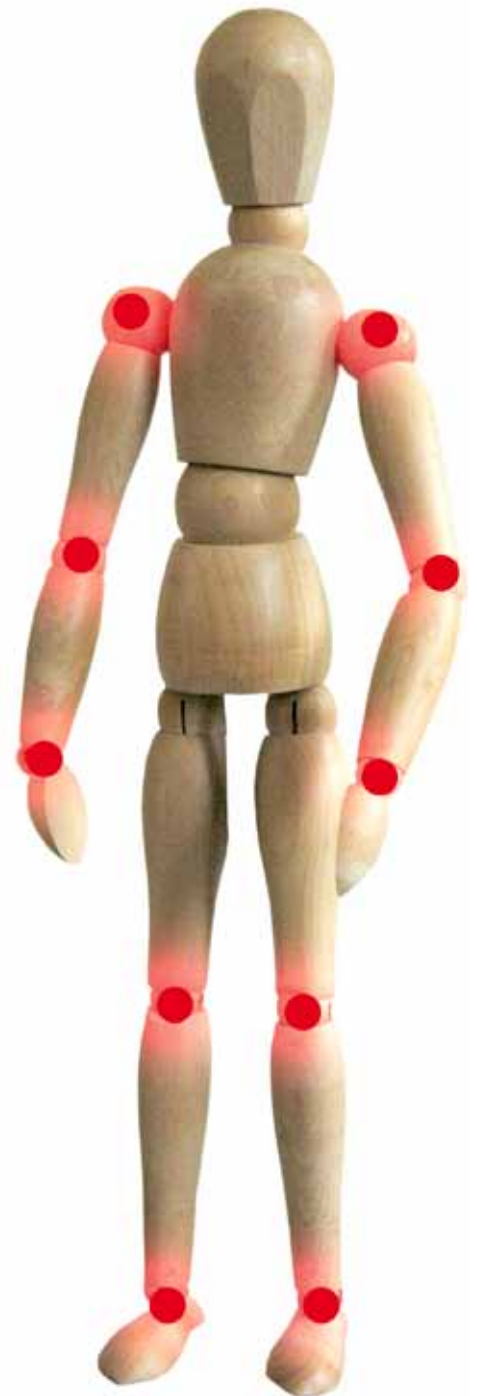
Por ello las asociaciones de pacientes y grupos de ayuda mutua son muy importantes para lograr el reconocimiento y la integración de los enfermos. El conocer a más gente con los mismos problemas y poner en común su propia experiencia es de gran ayuda para el enfermo. A partir de ahí, la agrupación de los pacientes en las distintas asociaciones permite luchar con un mayor apoyo a la hora de concienciar y sensibilizar a la sociedad respecto de su enfermedad.

En 1973 nació la Liga Reumatológica Española (LIRE) para luchar por los intereses de los enfermos. Actúa como una red social de apoyo basada en el conocimiento del enfermo reumático y sus circunstancias personales, colectivas, familiares y laborales. Trata de compensar el rechazo y la marginación social que sufren estos enfermos, la existencia de múltiples barreras arquitectónicas, psicológicas y sociales, y proporcionarles una atención más humanizada y solidaria. Fue fundada por un grupo de reumatólogos españoles, concienciados por la necesidad de efectuar una tarea social con los pacientes reumáticos. Los profesionales médicos, especializados en estas enfermedades, se agruparon creando las sociedades científicas, inicialmente nacionales, que a su vez promovieron las sociedades regionales con el tiempo se fueron creando Ligas Autonómicas, Asociaciones provinciales, locales y autonómicas dirigidas a los pacientes reumáticos, en 1979 fue declarada Asociación de Utilidad Pública y en la actualidad está presidida por un paciente reumático.

La LIRE es miembro de EULAR (European League Against Rheumatism), del Foro Español de Pacientes, de la Alianza General de pacientes y desde unos meses se adhirió a la Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica (COCEMFE).

Además está integrada por 70 asociaciones de pacientes reumáticos a nivel nacional, tanto provinciales, locales y autonómicas.

Para llegar a todos los pacientes que lo necesiten, la LIRE cuenta con un **teléfono de información de lunes a viernes de 10:00 a 14:00 horas (692 271 099)**, además de un correo electrónico **lire@lire.es**, dónde pueden entrar en contacto con la asociación y además de una página web **<http://www.lire.es>** dónde se puede realizar consultas médicas on-line a un médico reumatólogo.





Autocares Roncero

más de 25 años al servicio de las personas con discapacidad

ALFONSO VI, 8 - 45700 CONSUEGRA (TOLEDO) Tfno: 925 480 022 Fax: 925 475 746
www.autocaresroncero.com - info@autocaresroncero.com

la red

RENUEVA SU PÁGINA WEB



Joven dominicano con discapacidad navega por la Red.

La Red Iberoamericana de Entidades de Personas con Discapacidad Física (La RED) ha presentado su nueva página: **www.larediberoamericana.com**. Un nuevo espacio que ha refrescado y actualizado su imagen, adquiriendo además un gran dinamismo.

Desta manera, se publican semanalmente nuevas noticias de interés para el sector de la discapacidad de América Latina y el Caribe que son generadas por las entidades miembro de La RED. A su vez, a partir de la información publicada en la web, se realiza un boletín mensual que se difunde entre los suscriptores, que se han apuntado a través de la herramienta facilitada en la página. Asimismo, se ha creado una biblioteca virtual donde se cuelgan documentos de interés para el sector y se agrupa la normativa en materia de discapacidad de los diferentes países donde tiene presencia La RED.

La página ha sido diseñada para convertirse en una herramienta de comunicación tanto interna como externa y de esta manera, hacer una mayor incidencia sobre el cumplimiento de la Convención de Naciones Unidas sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad. “La puesta en marcha está siendo un éxito ya que desde marzo de este año ha recibido más de 6.000 visitas”, destacan desde el área de Cooperación para el Desarrollo de COCEMFE.

La renovación de la página web se ha enmarcado dentro del proyecto “TIC, Derechos Humanos y Discapacidad en Red, en América Latina y el Caribe” que la RED, con el apoyo de COCEMFE y financiada por la Agencia Española de Cooperación Internacional para el Desarrollo (AECID) y la Fundación ONCE puso en marcha en 2011.

La página ha recibido más de 6.000 visitas desde marzo

El proyecto tiene como objetivo promover la participación del movimiento asociativo de las personas con discapacidad en la defensa y promoción de los derechos del colectivo con el apoyo de las Tecnologías de la Comunicación y la Información (TIC) y se prevé que esté en ejecución hasta mediados del año 2013. La coordinación se realiza desde el Área de Cooperación para el Desarrollo de COCEMFE, apoyándose en las oficinas regionales de La Red que ya están establecidas en Iberoamérica, concretamente en El Salvador, Perú, Ecuador, República Dominicana, Colombia y México.

“El uso de las Tecnologías de la Comunicación y la Información ha crecido de manera extraordinaria durante los últimos años, siendo cada vez su uso, más popular entre las entidades que forman parte de La RED. Las TIC son un medio idóneo para la defensa y promoción de los Derechos Humanos ya que llegan a un gran número de personas de manera casi inmediata y desde cualquier parte del mundo con la ventaja añadida de que el acceso a las mismas no supone un gran coste para los usuarios”, explican desde el área de Cooperación para el Desarrollo de la entidad. ■



Nuevo fármaco para la Esclerosis Múltiple

El fármaco oral dimetilfumarato, BG-12, es eficaz y seguro para el tratamiento de la esclerosis múltiple remitente recurrente (EMRR), la forma más común de esclerosis, según los resultados de dos estudios en fase III que han sido expuestos en la 28 edición del Congreso del Comité Europeo para el Tratamiento y la Investigación de la Esclerosis Múltiple (Ectrimis, por sus siglas en inglés), en Lyon (Francia).

Las investigaciones sobre el candidato oral BG-12 para la EM, que está siendo examinado por las autoridades reguladoras de Estados Unidos, la Unión Europea, Australia, Canadá y Suiza, han demostrado que este medicamento activa la vía Nrf-2, mecanismo esencial en la defensa celular, explica Alfred Sandrock, vicepresidente senior de ciencias de desarrollo y director general médico de Biogen Idec.



Aumento de los trasplantes

El Registro Mundial de Trasplantes, que gestiona la Organización Nacional de Trasplantes (ONT) desde hace seis años en colaboración con la Organización Mundial de la Salud (OMS), estima en 106.879 el total de trasplantes de órganos sólidos efectuados en todo el mundo en el último año, lo que supone un aumento cercano al 3 por ciento respecto al ejercicio anterior.

Aumentan los accidentes cerebrovasculares en jóvenes

Un nuevo estudio, publicado en "Neurology", ha revelado que los accidentes cerebrovasculares están afectando a personas jóvenes. "Las razones de esta tendencia podría ser un aumento de los factores de riesgo, como la diabetes, la obesidad y el colesterol alto", según el autor del estudio Brett Kissela, de la Universidad de Cincinnati y miembro de la Academia Americana de Neurología.

Retraso con la accesibilidad

El Defensor del Pueblo ha solicitado información a la Secretaría de Estado de Planificación e Infraestructuras del Ministerio de Fomento, con el objetivo de conocer los motivos del retraso en la aprobación de las condiciones básicas de accesibilidad y no discriminación para el acceso y utilización de los bienes y servicios a disposición del público.

Señala haber recordado a la Secretaría de Estado que la Ley 51/2003, de 2 de diciembre, estableció en su artículo 10 que el Gobierno tiene la obligación de regular unas condiciones básicas de accesibilidad y no discriminación que garanticen unos mismos niveles de igualdad de oportunidades a todos los ciudadanos con discapacidad.

La URJC implanta una materia específica

La Universidad Rey Juan Carlos ha implantado una materia denominada "Accesibilidad universal y diseño para todos", en todas las titulaciones de grado, de forma que los futuros profesionales adquieran una formación básica acerca de estos conocimientos. En ella se recogen aspectos básicos sobre funcionalidad y diversidad funcional, inclusión, igualdad de oportunidades, accesibilidad universal, diseño para todos y cómo todos estos conceptos se relacionan con las personas con discapacidad.



Reforma de la esterilización forzosa

El Consejo de Ministros ha dado el visto bueno al anteproyecto de Ley de Reforma del Código Penal, que entre otros aspectos modifica el de la esterilización forzosa de las personas con discapacidad y la terminología para referirse a estos ciudadanos, que ya no se considerarán "incapaces".

La reforma fija un nuevo concepto de "personas con discapacidad de especial protección" en el ámbito del Derecho Penal, lo que el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) considera un "avance relevante", por tratarse de un enfoque "más nítido" de derechos humanos, de acuerdo con lo que ordena la Convención de la ONU sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad.

Mejoras para los enfermos renales

Diez sociedades científicas se han unido para mejorar la atención sanitaria y los indicadores de salud de la enfermedad renal crónica (ERC) mediante una alianza pionera de especialistas, que tiene como finalidad disminuir el impacto social, clínico y económico de esta enfermedad mediante una colaboración multidisciplinar que ayude a la sostenibilidad del sistema.

Para ello, una de las primeras iniciativas de este programa va a ser la elaboración de un consenso con el objetivo de concienciar sobre el impacto que tiene la enfermedad renal crónica y, por consiguiente, mejorar la prevención y facilitar la detección y el manejo adecuado de la patología.

Convocados por el Comité de Representantes de Personas con Discapacidad en Asturias, (CERMI Asturias), más de un millar de personas se dieron cita en la estación de Renfe de Oviedo para protestar contra los terribles recortes presupuestarios del año 2012 y los ya anunciados para el próximo 2013, recortes que se traducen en un deterioro radical de los derechos y la calidad de vida de las personas con discapacidad. Se trató de un acto reivindicativo sin precedentes en el sector de la discapacidad asturiana.



Numerosas personas con discapacidad y sus familiares recorrieron las calles de Oviedo.

La manifestación estuvo integrada principalmente por personas con discapacidad y sus familias, así como por trabajadores del sector, asociaciones y simpatizantes. Juntos recorrieron las calles de Oviedo para expresar su protesta no sólo por los recortes anunciados por el Gobierno Regional, sino también por la deuda que éste tenía en esa fecha con las entidades del CERMI Asturias por un valor aproximado de cuatro millones de euros.

Los manifestantes, vestidos de negro y portando pancartas alusivas a la situación, iniciaron su recorrido en la estación ovetense de Renfe, parando ante la Junta General del Principado de Asturias para corear su protesta, y finalizando el recorrido ante la sede de Presidencia del Gobierno del Principado.

Mónica Oviedo y José Luis Crespo, presidenta y vicepresidente del CERMI Asturias, respectivamente, acompañados por Cristina Sariego, secretaria de la entidad, dieron lectura en las escalinatas de la sede de Presidencia a un comunicado que minutos antes habían entregado por registro al Presidente del Principado. Con ello se puso fin a la manifestación, no sin antes agradecer el apoyo y la participación de los allí congregados, y anunciar que, en caso de no obtener una respuesta positiva a nuestras le-

La discapacidad asturiana unida contra los recortes sociales

gítimas reivindicaciones, se llevarían a cabo nuevas movilizaciones.

COCEMFE Asturias, como entidad miembro del CERMI Asturias, participó de forma activa en la manifestación, movilizando tanto a sus cargos directivos, como a los trabajadores, asociaciones y familias.

38,5 millones de deuda

Al conjunto de las entidades pertenecientes a COCEMFE Nacional se les adeudan, a fecha del cierre de la edición de esta revista, cantidades cercanas a los 38,5 millones de euros, en concepto de ayudas y subvenciones que están reconocidas, pero que aún no han sido abonadas.

La situación empieza a ser insostenible, y las organizaciones de discapacidad están al límite, corriendo serio e inmediato peligro de desaparecer, con las consecuencias terribles que ello supondría para los cientos de miles de personas con discapacidad a las que prestan servicios de atención directa a través de sus programas y actividades.

En palabras del presidente de COCEMFE, Mario García, "muchas entidades están cerrando servicios imprescindibles para mantener la salud y la calidad de vida del colectivo, como son los de Rehabilitación (Fisioterapia y Logopedia), o para su integración como los Servicios de Integración Laboral y las Oficinas de Accesibilidad".

"Tal es el caso de Asturias, donde además los trabajadores están sufriendo retrasos en el pago de las nóminas y, a la espera de que esta situación mejore, se están efectuando Expedientes de Regulación de Empleo, que tan negativamente repercuten en las condiciones laborales de muchas personas con discapacidad".

Ante esta alarmante situación, la Confederación quiere apoyar firmemente las propuestas que desde el tercer sector de acción social se están realizando para habilitar un mecanismo extraordinario que permita a las administraciones territoriales saldar las deudas pendientes con las organizaciones que se dedican a las personas más vulnerables. ■

Más de 150 gallegos se benefician de la natación terapéutica

Más de 150 personas con discapacidad de Galicia se benefician de la natación terapéutica a través de COGAMI. Este programa de natación terapéutica es posible a través del apoyo económico que le brinda la Fundación Iberdrola, entidad financiadora del programa, a la Confederación gallega.

El proyecto de natación terapéutica se enmarca dentro del programa que COGAMI tiene de apoyo a la mejora de la salud de las personas con discapacidad, teniendo como finalidad una atención especializada para que no se produzcan retrocesos en el estado de la discapacidad debido a la falta de atención especializada.

Desde la entidad se creyó que podría llevarse a cabo un programa de natación terapéutica que permitiera la participación de las personas con discapacidad de distintos ayuntamientos del mundo rural gallego, unas zonas

que siempre cuentan con menos recursos por ser núcleos de población dispersos, menos poblados, con dificultades de comunicación de transporte o con escasos medios económicos.

Es así como surge la idea de crear el programa que se va a desarrollar en 16 ayuntamientos de las cuatro provincias gallegas, permitiendo que se puedan beneficiar 160 personas usuarias de entidades que forman parte del movimiento asociativo de COGAMI.

Iniciado en el mes de octubre, el programa se aplicará a modo de dos sesiones mensuales de 45 minutos de duración cada una hasta que llegue a su fin en el próximo mes de junio. En total se distribuye en 16 sesiones de terapia acuática, que no sólo tiene por qué ser natación, también puede ser hidroterapia, tratamiento en un balneario con el que se tenga concierto u otra tipología que tenga como elemento rehabilitador el agua.



Actividades acuáticas en la piscina de Lalín.

En grupos que no superan las diez personas, éstas van a experimentar una mejora física y psicológica a través de los cuatro ejercicios básicos de natación que repercuten en la movilidad, la flotación, la respiración y la propulsión. Además, las personas participantes de este programa experimentarán una mayor interacción social porque las actividades se desarrollarán en piscinas municipales.

En definitiva, este programa que subvenciona la Fundación Iberdrola, permitirá mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad y sus familias mediante terapias de agua basadas en la rehabilitación y el mantenimiento físico. ■

Cinesiterapia MOTOMed

En la clínica | En la residencia | En casa

Cada día un movimiento eficaz | independiente | seguro | benéfico.

1. con motor 2. asistido por motor 3. con su propia fuerza



MOTOMed® viva 1

El modelo básico para el entrenamiento de piernas puede ser ampliado de varios grados hasta un equipo que combina el entrenamiento de piernas y brazos /cuerpo superior. A diferencia del equipo MOTOMed viva 2 el MOTOMed viva 1 es controlado por un mando a distancia práctico y desmontable con cable espiral. El Ejercicio de Simetría y el feedback del entrenamiento se indican por medio de una indicación digital.

>> Con el MOTOMed viva 1 se empieza fácilmente con el movimiento.

MOTOMed® gracile 12

MOTOMed® gracile 12 Adaptado especialmente a las necesidades de niños con discapacidad (parálisis cerebral, espina bífida, enfermedades musculares, ...). Características únicas de equipamiento son la distancia especialmente pequeña entre los pedales (12 cm), adaptada a la distancia pequeña de la cadera de niños, y el ajuste de altura del eje de pedal sin escalones. De esta manera se puede utilizar el MOTOMed gracile 12 hasta para niños muy pequeños ya que crece con el niño.

>> El MOTOMed gracile 12 es la recreación divertida para su niño.



Asistido por motor con Control Antiespasmo

MOTOMed® viva 2

La particularidad del MOTOMed viva 2 es el manejo fácil de la unidad de mando con teclas grandes, perceptibles y el sistema de guía de color. Todo eso garantiza un manejo simple. Los campos de teclas que lucen en verde en la pantalla le indican el paso siguiente recomendado. Durante el ejercicio el usuario puede hacer diferentes ajustes sin problema, como p. ej., cambiar la resistencia de freno y la velocidad del motor (pasiva).

>> El MOTOMed viva 2 es muy fácil de manejar.

MOTOMed® viva2_Parkinson

¡Nueva esperanza para muchos pacientes de Parkinson! Por casualidad investigadores en los EE.UU. descubrieron que ir en bicicleta tándem a velocidades altas (hasta 90 revoluciones por minuto), puede reducir considerablemente síntomas de Parkinson. Investigadores atribuyen este efecto a la rotación rápida de los pedales y basado en este saber desarrollaron el método de terapia "Forced Exercise". La empresa RECK ha mejorado continuamente su equipo de terapia exitoso MOTOMed viva2 para posibilitar un entrenamiento regular en todo momento en casa, sin ayuda de una segunda persona.

Con el nuevo equipo MOTOMed viva2_Parkinson y sus programas especiales de Parkinson, los pacientes tienen la posibilidad de dejarse mover por el motor, pasivamente, con hasta 90 revoluciones por minuto.

>> ¡Para mantener su bienestar mucho tiempo comience con la cinesiterapia MOTOMed hoy mismo!

PORTALES DE EMPLEO PARA PERSONAS CON DISCAPACIDAD

La revista EROSKI CONSUMER muestra varias páginas web que publican ofertas de empleo



Portal DISJOB.COM



Portal EMPLEA 2.0



Portal POR TALENTO

Las personas con discapacidad son uno de los grupos que más acusan la tasa de desempleo. Aunque pueden acceder a la mayoría de los puestos de trabajo a los que opta cualquier persona, en la práctica esto no siempre ocurre. Varios portales de empleo en Internet se han creado específicos para ellas, **con ofertas que se adaptan a las particularidades de las personas con discapacidad física, psíquica o sensorial**. El objetivo es impulsar la contratación de estas personas y ayudar a las empresas a encontrar los perfiles que se ajustan a sus propuestas.

Personas con discapacidad y empleo no siempre coinciden en el mismo escenario. Sin embargo, ambos actores son protagonistas de la actualidad. En un momento en el que la crisis económica afecta a numerosos ámbitos y personas, ellas salen más perjudicadas, si cabe. Por este motivo, en los últimos meses se han creado **nuevas herramientas para ayudar a las personas con discapacidad física, psíquica o sensorial a encontrar trabajo**. Varios portales de empleo se centran en ellas para dar a conocer ofertas específicas y ponerlas en contacto con las empresas interesadas.

DISJOB.COM, ESPECIALIZADO EN PERSONAS CON DISCAPACIDAD

DisJob.com es un portal de empleo especializado en Personas con discapacidad y que trabaja en toda España. Su objetivo es "fomentar la inserción laboral de las personas con discapacidad", tanto en la empresa ordinaria como en los centros especiales de empleo. Se busca la normalización, no limitar las ofertas a espacios concretos, sino abrir el abanico de posibilidades.

Después de algo más de dos años de funcionamiento, disJob.com se consolida como el Portal nº 1 para empleadores y demás entidades que buscan personas con discapacidad para insertar en diferentes puestos de trabajo. Espera conseguir al cerrar el año, las 1.000 ofertas laborales y haber insertado a 500 personas con discapacidad - en la actualidad cuentan con casi 900 ofertas. Pese a su juventud, el Portal de Empleo triplica en ofertas para el discapacitado a otros portales de inserción laboral y colabora ya con más de 2.500 entidades públicas y privadas, además de tener en su base de datos a más de 40.000 CV's demandantes de empleo con discapacidad.

EMPLEA 2.0, PARA PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL

Emplea 2.0 es la propuesta de FEAPS Madrid para las personas con discapacidad intelectual. Esta experiencia piloto persigue la integración laboral, más en tiempos de crisis y con una tasa de desempleo superior a la media.

Las personas interesadas en acceder a este servicio deben registrarse, ya sean candidatos o empresas, puesto que se da la posibilidad a ambos. En cuanto a las ofertas, un buscador facilita el acceso a las mismas, con un filtro por provincias y tipo de empresa: centro especial de empleo, empresa de inserción, empresa, Administración o cualquiera de las anteriores.



OTROS PORTALES DE EMPLEO

Este portal propone ofertas adaptadas y específicas para las personas con discapacidad intelectual, cuida los requisitos de accesibilidad y usabilidad de la página web, a la vez que ajusta los puestos vacantes "a la trayectoria formativa y curricular de las personas con discapacidad intelectual y a la oferta laboral de las empresas", señala.

POR TALENTO, A FAVOR DE LA IGUALDAD

Por Talento es un proyecto liderado por FSC Inserta, entidad sin ánimo de lucro de Fundación ONCE. Las personas con certificado de discapacidad se benefician de la bolsa de trabajo que gestiona este programa para encontrar un empleo adecuado.

Empresas y candidatos acceden a la bolsa de empleo tras darse de alta. Todas las personas pueden consultar las ofertas, aunque solo es posible la inscripción en el caso de las personas que se hayan dado de alta. Los puestos vacantes cubren todo el país. Un buscador permite el filtrado por categoría y provincia.

EHLABE

es una asociación compuesta por siete entidades, que engloban a un centenar de centros de trabajo ubicados en el País Vasco. En su punto de mira, "la generación de oportunidades de empleo para las personas con discapacidad, como medio de integración social y desarrollo personal y profesional".

CAPACES.ORG

Este portal atiende a las personas con discapacidad de Huesca, a quienes da la opción de enviar el currículum, mientras que permite a las empresas y asociaciones dar a conocer sus ofertas de trabajo.

EMPLEADIS

Este portal de empleo se centra en la búsqueda y selección de perfiles profesionales con discapacidad o minusvalía reconocida igual o superior al 33%.



Portal EHLABE



Portal CAPACES.ORG



Portal EMPLEADIS

El VII Programa Experimental de Empleo duplica objetivos

El VII Programa Experimental de Empleo “SIL COCEMFE-BADAJOZ”, subvencionado por el Servicio Extremeño Público de Empleo (SEXPE) del Gobierno de Extremadura, ha permitido que se oriente a 1.440 usuarios, de los cuales 1.221 han recibido formación, 21 han realizado prácticas laborales en empresas, y 74 han encontrado un puesto de trabajo. Resultados que duplican los establecidos por el SEXPE.



Los resultados reflejan el elevado nivel en la ejecución de este programa que supera los objetivos marcados inicialmente y que es base de un trabajo metódico desarrollado por un equipo multidisciplinar...

Para que estos resultados se produzcan ha sido necesaria la intermediación con el tejido empresarial, como así lo prueban las 1.380 empresas visitadas y los 18 convenios firmados para la realización de prácticas laborales en empresas. Además, se ha asesorado a diversos empresarios para constituir centros especiales de empleo.

La atención individualizada ha sido otra de las claves así como la aplicación de acciones innovadoras en distintas áreas: en el área de accesibilidad se ha informado y asesorado para la adaptación de puestos de trabajo, elaborando informes personalizados tanto a usuarios/as como a empresas y en materia de autoempleo destaca la participación de nuevos emprendedores con acciones sobre “Iniciativa al emprendimiento”, con el apoyo de la “Guía para emprendedores con discapacidad” y el asesoramiento prestado tanto por técnicos de la entidad como a través de acciones presenciales y a través de una plataforma virtual con expertos en innovación, gestión empresarial, marketing, nuevas tecnologías, financiación, entre otras.

Otra de las acciones de impacto ha sido el contar durante un periodo

concreto con un vehículo denominado Unidad Móvil Itinerante, cedido por la Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica, totalmente accesible que ha permitido acercarse al medio rural y muy especialmente a aquellas personas que presentaban problemas de movilidad de las localidades de Zafra, Llerena, Castuera, Navalvillar de Pela, Don Benito, Mérida, Almendralejo y Badajoz.

Este vehículo que contaba con las condiciones de accesibilidad y el equipamiento tecnológico necesario, dirigida tanto a prestar asesoramiento y orientación a personas con discapacidad, como a informar y sensibilizar a los empresarios sobre las medidas de fomento, recursos y legislación de interés, resultando un recurso ágil y accesible, contaba en su interior con dos zonas claramente diferenciadas: una destinada a encuentros con empresas y otra para usuarios/as con dos

puestos informáticos con acceso a Internet, así como con una plataforma trasera para el acceso de las personas con movilidad reducida.

Igualmente se han llevado a cabo diferentes jornadas de sensibilización en materia de discapacidad, integración y accesibilidad, seguridad e higiene y salud laboral dirigida a empresas y usuarios/as, celebradas en nuestras instalaciones.

Los resultados reflejan el elevado nivel en la ejecución de este programa que supera los objetivos marcados inicialmente y que es base de un trabajo metódico desarrollado por un equipo multidisciplinar que ha permitido llegar a los usuarios y empresas tanto del entorno urbano como rural, facilitando todas las herramientas necesarias y la incorporación de estrategias innovadoras para el acceso al mercado laboral. ■



“Avancemos juntos”

El Saliente

La Asociación de Personas con Discapacidad “El Saliente”-CEE llevará a cabo desde octubre de este año a junio de 2013 el proyecto “Avancemos juntos”, gracias a una colaboración de la Fundación Intervida, una ambiciosa iniciativa para el tratamiento de niños y jóvenes de hasta 18 años que presenten algún tipo de retraso en el desarrollo, que se realizará en las instalaciones del Centro para la Prevención, Diagnóstico e Intervención en Retrasos en el Desarrollo “El Saliente”.



Una profesional del Centro desarrolla una sesión con un niño.

Esta es la segunda ocasión en que la Fundación Intervida apoya este proyecto social de la entidad. Esta vez, la ayuda, conseguida permitirá dar un paso más en el tratamiento especializado que reciben los usuarios del centro y dar respuesta a sus necesidades terapéuticas, llevando a cabo una intervención basada en los métodos y terapias más novedosas.

Esta circunstancia, entre otras cuestiones, implica el reto de elaborar una Escala de Valoración del Desarrollo que supere las limitaciones de las existentes como por ejemplo, que abarque el tramo de edad hasta los 18 años y que no sólo tenga una pequeña adaptación para personas con discapacidad severa, sino que discrimine más niveles de desarrollo y progreso dentro de este colectivo.

En el Proyecto anterior los objetivos se centraron en la formación de los profesionales en instituciones de referencia nacional, formando así un equipo multidisciplinar, integrado por una Psicóloga, un Logopeda y una Fisioterapeuta, que una vez formados comenzaron con la intervención directa en el Centro en enero de 2012. ■

nuestras entidades

40 años avanzando con energía

Desde 1972 avanzamos con energía, fabricando y suministrando combustible. Empleamos la tecnología más avanzada y el capital humano más cualificado para construir un futuro mejor.

ENUSA
Comprometidos con el desarrollo sostenible.
Comprometidos contigo.



Con dos pastillas de uranio de 6 gramos cada una se obtiene la energía eléctrica suficiente para abastecer a una vivienda unifamiliar durante un año.

ENUSA
INDUSTRIAS AVANZADAS, S.A.
www.enusa.es



La presidenta de CANF-COCEMFE Andalucía, M^a Ángeles Cózar es una de las 15 personas incluidas en “Activistas” un libro editado por el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (CERMI), mitad crónica mitad semblanza dialogada, en el que se recogen 15 historias de vida de otros tantos activistas significados del movimiento social de la discapacidad en España.

Ma Ángeles CÓZAR entre los 15 “Activistas” destacados de la discapacidad

A juicio del autor, “durante décadas, las personas con discapacidad permanecían ocultas en los hogares, al rebufo familiar. Un castigo divino o un capricho del destino que había que asumir con cierta vergüenza. La llegada de la democracia y la eclosión de los partidos políticos dejaron poco hueco para “cuestiones menores” relacionadas con la discapacidad. Un déficit de ciudadanía que ha ido menguando, pero del que hay sobradas muestras en la sociedad actual”.

Y, continúa Ledesma, “en ese camino hacia la igualdad de oportunidades convergieron los “activistas” que dan vida a la publicación, escrita bajo la ambiciosa premisa de desnudar el perfil más humano de sus extensas y prolijas biografías”.

Quince personalidades, una por cada año de vida del CERMI. Todas, sin excepción, son acreedores de reconocimiento público a su trayectoria y compromiso vital con la discapacidad.

La lista de activistas la conforman Mario García, Rafael de Lorenzo, Antonio Millán, Ana Peláez, Antonio Ventura Díaz, Josefa Álvarez, Miguel Pereyra, María Isabel Bayonas, Luis Jesús Cañón, María Teresa Lasala, Simona Palacios, Paulino Azúa, Mari Luz Sanz y Manuela Muro.

Según Juan Antonio Ledesma, “un equipo de lujo para ilustrar unas páginas cargadas de vida, sueños, desafíos, retos, sinsabores, anhelos, angustias y alegrías”. ■

Como señala su autor, el periodista Juan Antonio Ledesma, “en un pasado no muy lejano, el calificativo de “activista” arrastraba connotaciones subversivas, una carga inherente que disparaba las alarmas y situaba al borde del abismo a quienes eran señalados como sospechosos de agitar una ficticia paz social”.

“Activistas”, en el mejor de los sentidos del término, es el tercero y último de los libros editados por el CERMI en 2012 para documentar los quince años de historia de la Organización, nacida en 1997.

Para Ledesma, el libro “es la excusa perfecta para rendir homenaje a un grupo hombres y mujeres que han hecho bandera de la discapacidad, que han volcado su vida en la defensa de los derechos más elementales de millones de españoles discriminados, ignorados y apartados de la vida social”.

POR UNA VIDA CON MOVIMIENTO

DEMOSTRACIONES SIN COMPROMISO EN TODA ESPAÑA



S-MAX



ESCALINO



C-MAX



C-MAX

Más movilidad en la vida cotidiana.

La silla de ruedas con función Subeescaleras supera cualquier obstáculo dentro y fuera de casa.

Gracias a las dimensiones compactas y repopiés plegable se puede subir y bajar incluso en escaleras de caracol y muy estrechas.



ESCALINO

Es la silla salvaescaleras autónoma más práctica y económica para la vida cotidiana.

El sistema único de ascenso de *escalino* funciona con absoluta fiabilidad sobre los materiales más diversos que se utilizan para recubrir las escaleras.

Los frenos de seguridad frenan automáticamente en cada borde de escalón. Por eso resulta muy fácil manejar el escalino.



S-MAX

El subeescaleras para silla de ruedas. Sube escaleras quedándose en su silla de ruedas, con facilidad y rapidez.

El sistema s-max puede adaptarse a la mayoría de las sillas de ruedas, incluso a las sillas de ruedas para niños, que son particularmente delgadas.

El sistema modular de soportes, un desarrollo especial, facilita el montaje.

MAX-E

El motor eléctrico para su silla de ruedas. El max-e se instala y se desinstala fácil y rápidamente en su silla de ruedas.

Es muy ligero y especialmente sencillo de utilizar. Así le hace a usted independiente en su casa, en el trabajo o en la calle. Compatible con el subeescaleras S-MAX. Dos potentes motores eléctricos se encargan de que, con el *max-e*, usted pueda subir pendientes fácilmente.

V-MAX

Ayuda efectiva para acompañante de desplazamiento y freno.

Es un nuevo desarrollo de ayuda para freno y empuje, con accionamiento directo sobre las ruedas traseras. Muy fácil de instalar y desinstalar.

Es compatible con el sistema S-MAX.



Todas las personas somos **SEXUADAS** ♀♂

La sexualidad es una parte central en la personalidad y el desarrollo humano que es imposible reprimir. Y las mujeres con discapacidad no son diferentes a la hora de explorar su sexualidad o relacionarse sexualmente. Estas fueron las ideas que compartieron las más de 150 personas que siguieron la novena edición del Foro Mujer y Discapacidad organizado por Fekoor, bajo el título "¿Asexuadas? Derechos sexuales y reproductivos de las mujeres con discapacidad" y que tuvo lugar en el Palacio Euskalduna de Bilbao.



Isabel Caballero, de la Federación LUNA Andalucía, en el centro, durante su intervención.

Un foro que cumplió el objetivo de "deconstruir" los prejuicios y los mitos que existen en torno a la sexualidad de las mujeres con discapacidad. A través de una mirada transparente y sin prejuicios sobre una realidad que a menudo se trata de eludir u ocultar, y que convierte a estas mujeres en personas asexuadas, sin derecho a vivir y experimentar una sexualidad libre y plena.

Pilar Ramiro, representante de la Comisión de la Mujer del CERMI y Secretaria General de la Coordinadora de Personas con Discapacidad Física de la Comunidad de Madrid, que intervino en primer lugar, partió del hecho de que el derecho a la sexualidad es "el último en la lista de prioridades y necesidades de las propias mujeres con discapacidad". En este sentido, uno de los mitos más extendidos en la visión tradicional de la discapacidad ha sido la ausencia de necesidades sexuales, puesto que la existencia de tabúes ha limitado la posibilidad de desarrollarlas.

A continuación, las sexólogas y psicólogas clínicas Ester Pérez Opi, y Agurtzane Ormatza de BikoArloak-Sexologia Elkarte y Sena Sexologia Zentroa, respectivamente, desarrollaron estas mismas ideas al hablar de la sexualidad en la gente joven con discapacidad. El modelo estético y sexual condiciona el aprendizaje y modela el deseo desde edades tempranas, sobre todo en un colectivo de



personas que no se identifican con los estándares y estereotipos que impone la sociedad. Además, la sobreprotección y el aislamiento reduce las oportunidades de relación de este colectivo a edades en las que el resto de jóvenes empieza a descubrir y experimentar su sexualidad. A partir de aquí, factores como "la ocultación, el miedo, el rechazo al propio cuerpo y la desinformación dan lugar a una sexualidad represora y reprimida", señalaron las expertas.

Isabel Caballero Pérez, coordinadora del Departamento de la Mujer de la Federación LUNA Andalucía expuso la realidad desde la que las mujeres con discapacidad afrontan el hecho de ser madres en España. Un derecho fundamental que en numerosos casos se vulnera, bien a través

de la esterilización forzosa, de la interrupción del embarazo, o de la tutela de los hijos e hijas cuando dan a luz.

Caballero reivindicó el diseño de programas de planificación familiar específicos que tengan en cuenta todas las necesidades en función de los tipos de discapacidad, incluyendo la garantía de la autonomía de las mujeres en la toma de decisiones respecto a la interrupción voluntaria de su embarazo. También demandó la promoción de la creación de puntos de información y ayuda mutua entre mujeres con discapacidad que quieran ser madres y las que ya lo han sido.

Para finalizar, la sexóloga, mujer con discapacidad y madre Rosa Ugartemendia compartió su testimonio personal con la sala para terminar de derribar el muro de los juicios preconcebidos y los estereotipos y reivindicar la identidad sexual de las mujeres con discapacidad y su derecho fundamental a decidir sobre su maternidad en plena libertad y sin sentirse coaccionadas desde ningún ámbito. ■

Doscientas personas, entre asociados y simpatizantes, se dieron cita en Getafe para participar en el XIX Congreso sobre Osteogénesis Imperfecta organizado por la asociación de ámbito estatal AHUCE. Al mismo tiempo, cerca de cincuenta profesionales del ámbito de la salud estuvieron presentes en la I Jornada Científica Internacional sobre esta misma patología que tuvo lugar en paralelo al congreso.

ÉXITO DE PARTICIPACIÓN EN EL XIX Congreso sobre Osteogénesis Imperfecta



Pequeños y mayores disfrutaron y aprendieron en el Congreso.

Mercedes Vinuesa, directora general de Salud Pública, Calidad e Innovación, en representación de la ministra de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Ana Mato, saludó a los presentes e hizo hincapié en la firme voluntad del Ministerio de apoyar la especial problemática que suelen presentar las enfermedades “raras” o de baja prevalencia.

Durante la mañana, un grupo de adultos con osteogénesis imperfecta se reunió durante dos horas en el marco del II Encuentro Nacional para este colectivo con el fin de debatir problemas de carácter social que les preocupan: las escasas posibilidades de encontrar trabajo; la problemática de la salida del mercado de trabajo a medida que las personas se van haciendo mayores; los efectos de la sobreprotección familiar, el papel de la persona con OI en el círculo familiar...

Mientras tanto, los padres de los afectados más jóvenes, e incluso algunos de los propios niños (los más mayores), tuvieron la oportunidad de ponerse al día sobre diferentes tipos de tratamientos (quirúrgicos, fisioterapéuticos, medicamentosos...).

Después de la comida, el atleta Vicente Martín y el nadador Javier de la Torre hablaron sobre los efectos positivos del deporte para las personas diagnosticadas con Osteogénesis Imperfecta. En la mesa también estuvo presente la fisioterapeuta de la asociación, Ana Duarte, que ratificó la idea expuesta por los dos ponentes.

El congreso tuvo un punto de inflexión cuando los socios de AHUCE celebraron su asamblea anual ordinaria.

El doctor José Ignacio Parra, presidente del comité científico y socio de honor de AHUCE presentó a los asistentes al congreso las conclusiones de la Jornada Científica.

Y después de la cena, los reconocimientos a diferentes socios y colaboradores de AHUCE y los ritmos cálidos al son de la música cubana pusieron fin a un apretado día.

Entre los homenajeados cabe destacar a los Ayuntamientos de Torrelavega (Cantabria) y Valencia de Don Juan (León), representados respectivamente por sus autoridades municipales, que recibieron el premio Municipio Solidario por su estrecha colaboración con asociados de aquellas localidades para dar a conocer lo que representa la osteogénesis imperfecta.

PRESENCIA INTERNACIONAL

Al día siguiente, tres destacados especialistas en osteogénesis imperfecta, los doctores Glorieux y Fassier, del Hospital Shriners de Montreal y el Dr. Semler, del Hospital Clínico Universitario de Colonia, ofrecieron a los socios de AHUCE tres ponencias con información sobre las últimas novedades en el tratamiento de la patología y sobre las aproximaciones terapéuticas en fase de experimentación.

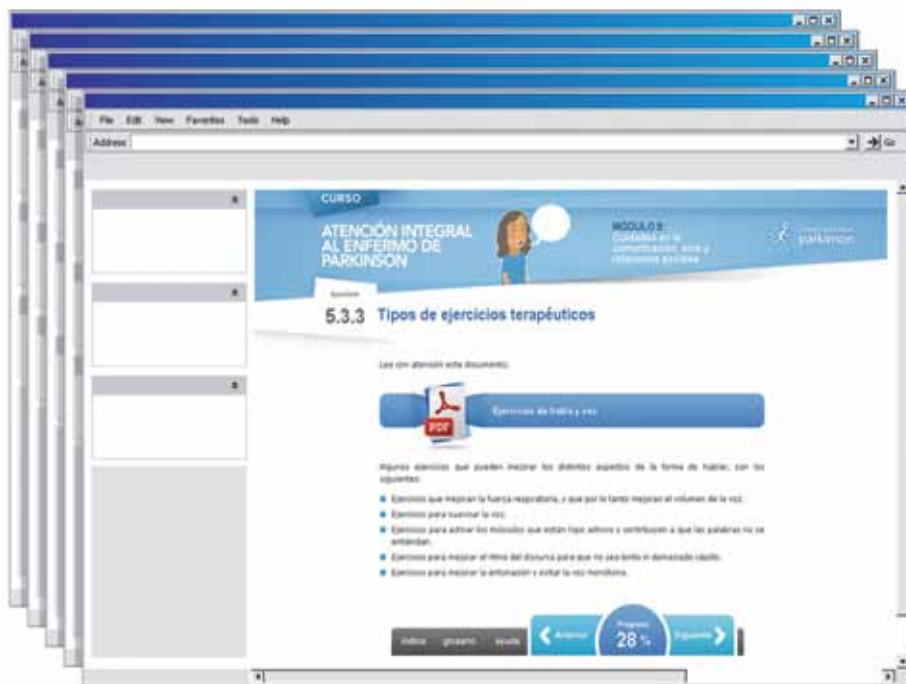
La mesa redonda sobre cooperación internacional “*La OI en el mundo: no estamos solos*”, en la que participaron Miriam Escalante, delegada de actividades internacionales de la entidad; Dayana Castillo, presidenta de la Fundación Panameña de OI; el Dr. Hernán Abad, representante de la Fundación Ecuatoriana del OI; María Barbero, presidenta de AHUCE y de la asociación alemana de cooperación internacional OI-Paten/Padrinos-OI; Ute Wallentin, presidenta de OIFE (Federación Internacional de Asociaciones de OI) y Taco Van Welzenis, representante de la Asociación Neerlandesa de OI, puso el broche de oro a un congreso en que la gente además de escuchar y participar de los contenidos del programa, estaba ansiosa de relacionarse con sus “iguales”, de socializar, de compartir.

Los Ayuntamientos de Torrelavega (Cantabria) y Valencia de Don Juan (León), recibieron el premio Municipio Solidario.

I edición del curso online de Atención Integral para el Enfermo de Párkinson

El pasado mes de noviembre, la Federación Española de Párkinson, en colaboración con EADS Casa, inauguró el portal formativo especializado en Párkinson “E-Aula” con la primera edición del curso online de Atención Integral para el Enfermo de Párkinson.

Este curso formativo, que tiene una duración de 80 horas, tiene por objetivo capacitar a los profesionales sanitarios en base a una formación específica que abarca toda la problemática de los afectados de Párkinson. “La enfermedad de Párkinson tiene una serie de características propias que hacen que los afectados necesiten una atención específica dirigida por profesionales sanitarios que conozcan su problemática y estén especializados en esta patología. Hace unos años detectamos la falta de oferta formativa en este campo, es por ello que decidimos poner en marcha un portal formativo dirigido a formar a profesionales sanitarios, afectados y cuidadores”, explica María Gálvez, directora general de la Federación Española de Párkinson.



Este curso está orientado principalmente a alumnos que posean las titulaciones universitarias de Enfermería, Fisioterapia, Logopedia, Psicología Clínica, Terapia Ocupacional; y de Formación Profesional de Técnicos en cuidados auxiliares de enfermería y geriatría

Ocupacional; y de Formación Profesional de Técnicos en cuidados auxiliares de enfermería y geriatría. “La primera edición del curso ha tenido una gran acogida, por ello, ya está abierto el plazo de inscripción para la segunda edición del curso que comenzará en marzo del año que viene”, explica Gálvez.

La formación se realizará a través de una plataforma online donde los alumnos podrán acceder a los contenidos. Además, estarán tutorizados por Mayca Marín e Ignacio Martínez, psicóloga y enfermero de la Federación Española de Parkinson.

El portal formativo “E-Aula” nació a través de un convenio de colaboración que la Federación Española de Párkinson y la empresa EADS Casa firmaron el pasado mes de julio. “Con la colaboración de la empresa EADS Casa tenemos la oportunidad de dar un empuje a la formación en párkinson de forma que cumplimos también con el objetivo de que nuestros afectados estén mejor atendidos por profesionales que conocen la enfermedad y las necesidades que se derivan de ella”, declara Gálvez.



Trabajamos para mejorar tu calidad de vida

- Servicios y productos de apoyo para la autonomía personal.
- Adaptación y venta de vehículos.
- Comunicación aumentativa y Acceso al Ordenador.
- Adaptación del hogar y espacios públicos.
- Estudios completos de accesibilidad: Revisión y Auditoría de accesibilidad para entidades privadas e instituciones públicas.
- Accesibilidad a la Información y la Comunicación.
- Ortopedia Técnica
- Sedestación y sistemas de posicionamiento



**COMPRA TU SILLA ELECTRÓNICA
O SCOOTER EN VÍA LIBRE
Y TE REGALAMOS
EL PRIMER AÑO DE SEGURO**

MADRID CENTRO
C/ Don Ramón de la Cruz, 38
28001 Madrid
Tel. 91 121 30 00

BARCELONA
C/ Gava, 11-17
080014 Barcelona
Tel. 93 206 00 07

TOLEDO
C/ De Paraplejos, 5
45004 Toledo
Tel. 925 25 27 48

GRANADA
Camino de la Ronda, 147
18003 Granada
Tel. 958 80 60 20

MADRID ESTE
C/ José Paulete, 20
28038 Madrid
Tel. 91 478 15 14

A CORUÑA
C/ Palomar, 10
15004 A Coruña
Tel. 981 14 22 10

FERROL
Crta. de Catabols, 623
15105 Ferrol
Tel. 981 33 06 17

www.vialibre.es



Castilla y León

Tente Lagunilla es un montañero palentino acostumbrado a superar los desafíos más importantes que impone la naturaleza y sin embargo, él mismo insiste en que “muchas veces hace falta más coraje y más valor para las cosas diarias, para el día a día, que para subir una montaña o para realizar cualquier gesta deportiva. Creo que este es el caso, porque además este tipo de asociaciones me tocan muy de cerca y estoy encantado de prestar mi imagen para una campaña de este tipo”.



Consuelo Santiago, presidenta de la entidad, y el montañero Tente Lagunilla durante la presentación.

Juntos... un paso más

Él ha sido el padrino elegido para poner en marcha una campaña de captación de fondos que sirva para financiar las obras de acondicionamiento del local cedido por el Ayuntamiento de Palencia como nueva sede de COCEMFE Castilla y León. El presupuesto de la obra es de 48.649,66 euros y cuenta con una aportación total de 30.100 euros financiados por la Fundación Once y la Diputación Provincial. El objetivo de esta campaña es, por tanto, conseguir los 18.549 euros restantes.

Para ello se ha planteado la puesta en marcha de una serie de acciones, entre ellas, la inclusión de un conta-

dor en la web de COCEMFE Castilla y León. Además, se ha habilitado un número de cuenta para que cada vez que se realice una aportación tenga reflejo en un termómetro que marcará la “temperatura” de todas las contribuciones que nos ayudarán a superar el desafío que nos hemos marcado.

Consuelo Santiago, presidenta de la entidad, indicó en la presentación de esta campaña a los medios de comunicación que los funcionarios que participan en el movimiento “Viernes de Negro” tienen previsto realizar una donación que se sumará a lo recaudado en el contador, al igual que las que realicen otros colectivos que están estudiando la fórmula para poder sumarse a esta campaña. La presidenta incidió en la importancia de trasladarse cuanto antes a su nueva sede porque los gastos del alquiler del actual local suponen un gasto muy grande para el colectivo.

Hay además otros eslabones en esta cadena solidaria. El Teatro Ortega (que celebra su 75 aniversario) acogió la celebración de un festival infantil con la actuación del Grupo in-

fantil PLIS PLAS, la colaboración de los alumnos de la Escuela de Danza Bella Luna y el desfile de ropa infantil de Pulilos. La colaboración de todos ellos es absolutamente altruista.

Como en años anteriores la entidad realizó la venta de lotería de Navidad. La recaudación de este año se destinará íntegramente a la financiación de las obras. Y coincidiendo con estas fechas añadimos otra iniciativa novedosa para esta campaña: la denominada “Cesta Solidaria”. Carrefour cedió una cesta de Navidad que fue sorteada entre todos aquellos que compraron una papeleta. El sorteo se realizó el día antes de la Lotería, en la propia sede de COCEMFE Castilla y León. Igualmente, la recaudación obtenida en la cena solidaria que cada año se organiza con motivo de la celebración de la Navidad sirvió para alcanzar ese reto, un desafío que alcanza los 18.000 euros y en el que contamos con todos los palentinos para que “Juntos... podamos dar un paso más”. ■



A partir de ahora, esta mesa tendrá como misión mantener un diálogo constante con las entidades sociales que trabajan por la discapacidad a través de sus principales plataformas elevando propuestas al Ejecutivo



Entidades y Gobierno se reunieron para constituir la Mesa.

Se crea en Aragón la Mesa por la Discapacidad

El consejero de Sanidad, Bienestar Social y Familia, Ricardo Oliván, presidió la primera reunión de constitución de la Mesa por la Discapacidad en Aragón, donde están todos los colectivos que la representan (CERMI, FEAPS, COCEMFE Aragón, FEALES, Foro Aragonés de Pacientes y PADIS) así como el Gobierno de Aragón, a través de los departamentos de Economía y Empleo, Educación y Cultura, Sanidad y Atención al Usuario y Servicios Sociales y Dependencia.

A partir de ahora, esta mesa tendrá como misión mantener un diálogo constante con las entidades sociales que trabajan por la discapacidad a través de sus principales plataformas elevando propuestas al Ejecutivo.

En esta primera reunión constitutiva, se establecieron las bases para la elaboración de un reglamento de funcionamiento interno. También se estipuló la creación de las mesas de trabajo que se ocuparán de la modificación de la Ley de Dependencia buscando mayor atención en la prestación de servicios, el copago y los centros especiales de empleo, entre otros temas. ■

nuestras
entidades

la funcionalidad y la elegancia
no entienden de medidas



**MAMPARAS
ASTURIANAS S.L.**
Mobiliario de Oficina y Complementos



Polígono de Falmuria, Nave 5. 33438 - Prendes (Carreño) Asturias
Tif.: 984 100 307 - Fax: 984 110 224 - Móvil: 607 547 753

"Nuestra marcha continúa"

Conseguir que el Día Nacional de la Artritis, enfermedad poco conocida por la sociedad, e incluso por los propios pacientes, sea todo un éxito es un importante reto y un gran logro. ConArtritis, la Coordinadora Nacional de Artritis, lo ha conseguido este año gracias a las múltiples actividades que ha organizado, junto con las distintas asociaciones miembros, en torno al 1 de octubre, Día Nacional de la Artritis.



VIII Jornada Nacional de Artritis celebrada en Madrid.

Bajo el lema "Nuestra marcha continúa", ConArtritis puso en marcha la VIII campaña "Octubre, mes de la artritis", una iniciativa con la que la Coordinadora pretende potenciar el trabajo del movimiento asociativo acercándose, aún más, a los pacientes, así como a las entidades públicas y privadas para hacer más visible la artritis reumatoide. Para ello, se llevaron a cabo diferentes actividades a lo largo de la geografía española. En concreto, fueron 15 las ciudades en las que se organizó la VIII Jornada Nacional de Artritis (punto de encuentro y de coloquio entre pacientes y expertos en la materia), y 17 en las que se instalaron mesas informativas en centros de salud y espacios especializados donde se informó sobre la enfermedad a todos los interesados.

Fitness Day

En Madrid las actividades se distribuyeron en diferentes puntos. Por un lado, el Centro Comercial Príncipe Pío quiso apoyar el trabajo de ConArtritis cediendo su espacio para organizar el Fitness Day. La Coordinadora impartió talleres sobre la actividad física que los pacientes pueden realizar para mejorar su estado físico y conseguir el bienestar corporal. Además, en el centro comercial también se instaló un stand informativo donde se intercambiaron impresiones y se repartió material didáctico sobre la artritis reumatoide.

A la VIII Jornada Nacional acudieron más de un centenar de personas, entre expertos en reumatología y pacientes

Por otro lado, el Hospital Clínico de Madrid acogió la VIII Jornada Nacional de Artritis, en este caso, organizada por la Asociación Madrileña de Personas de Artritis Reumatoide (AMAPAR), en colaboración con ConArtritis. Al acto acudieron más de un centenar de personas, entre expertos en reumatología y pacientes, en el que se habló sobre la importancia de la realización de ejercicio físico programado para mejorar la calidad de vida de los pacientes, el destacado avance que han experimentado en estos últimos años los tratamientos far-

macológicos, y el papel del médico de atención primaria en la detección de esta patología, entre otros temas.

Obras que reflejan una realidad

ConArtritis quiso aprovechar también el ambiente creado en torno al Día Nacional de la Artritis para presentar dos de sus últimos trabajos.

"Paso a paso, diario de la Artritis Reumatoide" es la obra más novedosa que ha promovido la Coordinadora, ya que se trata de un libro que recoge las experiencias y las vivencias de 15 pacientes de artritis reumatoide, narradas en primera persona. Con su edición, ConArtritis pretende acercar los sentimientos de las personas afectadas a otras que estén en la misma situación para que comprendan que no están solas y que, al igual que ellos, es posible gozar de una buena calidad de vida, a pesar de la enfermedad.

"Artritis Reumatoide: la relación de los pacientes con sus tratamientos", es el segundo trabajo presentado por la Coordinadora en octubre, y el tercero de una serie de estudios en los que se aborda la enfermedad desde otra perspectiva, en este caso, la del análisis de la aceptación, la convivencia y la adaptación de la vida de los pacientes de artritis reumatoide en relación con los fármacos que toman. ■



Fitness Day en el centro comercial Príncipe Pío.

GRUPO AMIAB,
con ámbito de Actuación Nacional,
aporta su experiencia y profesionalidad
en el campo de la Gestión de Servicios.

Tlf: 902 191 093
presupuesto sin compromiso
www.amiab.com

Cuenta con nosotros por un Fin Social.



Polígono Industrial Romica
Avenida A nº57 - 02007
ALBACETE - Apdo. 5116
Tlf.: 902 191 093
Fax: 967 191 117
www.amiab.com



Servicios Globales en Comunicación Integral

Servicio de Limpiezas Integrales

Gestión Integral de Grandes Colectividades

Higiene Industrial / Control de Plagas

Prevención de Legionella / Limpieza de Conductos Aire Acondicionado / Laboratorio

Pintura y Decoración

Manufacturados y Manipulados Industriales

Restauración

Kioscos de Prensa

Estaciones de Servicio

Federación Mestral

Los alumnos prueban lo que es jugar al baloncesto en silla de ruedas.



ÉXITO ROTUNDO DE

“No pases de rueda a rueda”

2.700 alumnos han participado durante el curso 2011-2012 en el programa de la Federación MESTRAL COCEMFE Tarragona y la Lligad' Afectats Reumatològics de las comarcas de Tarragona, “No pases de rueda a rueda”.

El programa nació el año 2000, en un contexto en que cada vez son más el número de personas con dificultades de movilidad y dependencia una situación alarmante que aumenta aun más con la cantidad de accidentes de tráfico que se registran en las carreteras. Esta realidad social que se demuestra día tras día en la calle ha de contar con medidas de control pero, también, con una importante campaña de prevención y concienciación que impacte a los jóvenes. Por este motivo, la actividad está dirigida a los adolescentes y jóvenes de escuelas e institutos de las comarcas de Tarragona y, a lo largo de estos diez años de historia, ya la han realizado más de 10.000 personas.

Las campañas de “No pases de rueda a rueda”, no sólo informan a través de charlas, también hacen que los jóvenes participen, por ejemplo, jugando un partido de básquet en silla de ruedas, realizando un circuito de detección de barreras arquitectónicas o recibiendo educación vial y prevención. Permite a los jóvenes ver, sentir y tocar el que significa una silla de ruedas.

Aunque el programa va destinado al segundo ciclo de primaria y, sobretodo, a los adolescentes que cursen ESO, se ha ampliado también a empresas, para concienciar de la necesidad de la integración e inserción laboral de las personas con discapacidad. ■



“Aire Fresco” para las entidades de Cataluña

La Federación MESTRAL-COCEMFE Tarragona en colaboración con la Lligad' Afectats Reumatològics lanza el programa “Aire Fresco”. El programa trata de ofrecer una serie de excursiones durante todo el año, con el objetivo de crear unos espacios y tiempos de encuentro entre las personas con discapacidad y sus familiares y cuidadores.

Ambas entidades han organizado varias salidas con la finalidad de hacer posible que personas que, normalmente no pueden realizar actividades de este tipo por no disponer de recursos o transporte, puedan realizarlas. El poder

relacionarse con otras personas externas a su entorno más directo (favoreciendo su socialización) y la concienciación de no gastar recursos familiares (humanos o económicos) para realizar las actividades de ocio a las que han tenido acceso gracias al programa les aporta una descarga emocional que les resulta del todo positiva. ■

Fibrosis Quística



Federación Española de Fibrosis Quística
www.fibrosisquistica.org

de acogida para trasplante, el programa de fisioterapia respiratoria a domicilio, o la concesión de becas para investigación en Fibrosis Quística.

Por otra parte, es importante destacar que la Federación fue declarada "Entidad de Utilidad Pública" por el Ministerio del Interior en noviembre de 2005, por su labor sanitaria en beneficio de las personas con Fibrosis Quística y sus familias, por su función de integración social de las personas con riesgo de exclusión y por fomentar la investigación. En 2010 consiguió el sello EFQM +200 por su excelencia en la gestión de la calidad y en 2011, el premio "Compromiso a la Investigación" de la Fundación Farmaindustria.

Después de estos 25 años, la Federación Española de FQ y las asociaciones que forman parte de ella van a continuar luchando para que la Fibrosis Quística deje de ser una enfermedad desconocida y que los médicos e investigadores, pioneros en esta lucha, puedan llegar a descubrir en un futuro una cura para esta enfermedad genética. Seguiremos trabajando unidos en la mejora de la calidad de vida de las personas con Fibrosis Quística y sus familias. 25 años trabajando unidos, 25 años respirando juntos. ■



Trabajadores de la Federación Española de FQ.

25 años respirando juntos

Este año 2012, la Federación Española de Fibrosis Quística cumple 25 años desde su creación el 24 de octubre de 1987 (aunque no fue inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones hasta el 24 de noviembre de 1988). Su constitución fue promovida por padres y madres para ayudar a las familias que tenían hijos con Fibrosis Quística, y actualmente agrupa a 15 asociaciones de las diferentes comunidades autónomas, a las cuales representa y apoya.

A lo largo de estos años se ha demostrado la necesidad de la existencia de la Federación, dados los logros obtenidos por la misma en la mejora de la calidad de vida de las personas con FQ y sus familiares,

así como en la divulgación de esta enfermedad y su tratamiento tanto entre los profesionales de la salud como entre la sociedad en general.

Entre los logros conseguidos, figuran algunos tan importantes como la obtención de los medicamentos de forma gratuita para todas las personas con FQ, la creación de unidades específicas de FQ en los hospitales, la concesión por parte del Ministerio de Sanidad del Día Nacional de la FQ el 4º miércoles de abril, o la creación de grupos profesionales (fisioterapeutas, nutricionistas, psicólogos, etc.). En los últimos años, además, se han comenzado a realizar actividades de gran valor para las personas, como la creación de un piso

nuestras
entidades

Autocares Roncero
ALFONSO VI, 8 - 45700 CONSUEGRA (TOLEDO)
Tlfno: 925 480 022 Fax: 925 475 746
www.autocaresroncero.com - info@autocaresroncero.com

*más de 25 años al servicio
de las personas con discapacidad*



La Gestión Ética y Socialmente responsable representa una respuesta de las organizaciones a los retos de transparencia, integridad y sostenibilidad, entendida esta última en su triple vertiente: económica, ambiental y social.

FEBHI, trabaja por la integración de las personas con discapacidad desde 1980 y ha sido Declarada de Utilidad Pública por el Ministerio del Interior y está certificada en el Modelo de Excelencia de Gestión EFQM.

Por ello, desde la entidad creen que la vía de la Responsabilidad Social en la Empresas desde una perspectiva integral y transversal da lugar a empresas más sostenibles, competitivas y responsables.

En esta política de Responsabilidad Social se encuentra la integración de la discapacidad en los diferentes ámbitos de la empresa (diseño para todos, accesibilidad, integración laboral de las personas con discapacidad) que va más allá del estricto cumplimiento de la Ley y que plantea una cultura organizacional preparada para la diversidad y el cambio, así como el aprovechamiento de nuevas oportunidades.

“FEBHI colabora gratuitamente con las empresas que quieran incorporar esta perspectiva de la discapacidad en su modelo de negocio: asesorando en materia de discapacidad; tanto en lo relacionado con la accesibilidad de los puestos de trabajo, adaptaciones necesarias, bonificaciones y otras ayudas para las empresas

derivadas de la contratación de personas con discapacidad; también realiza acciones de sensibilización en los diferentes niveles de organización”, explican desde la Federación.

Igualmente, lleva a cabo un servicio de preselección de profesionales con discapacidad. FEBHI cuenta con un servicio de intermediación laboral especializado en profesionales con discapacidad, que se adecua a las necesidades del mercado y tiene como objetivo satisfacer tanto las necesidades de la empresa como del trabajador. Actualmente ha sido reconocida como Agencia de Colocación de la Comunidad de Madrid. Este servicio facilita a las empresas cumplir con la cuota de reserva de trabajadores con discapacidad del 2% recogida en la LISMI.

También favorece el cumplimiento de las medidas alternativas. Al trabajar por la inserción de personas con discapacidad y estar declaradas de utilidad pública las empresas que tengan reconocidas las medidas alternativas pueden colaborar con FEBHI para el cumplimiento de las mismas.

Asimismo desde FEBHI se da la oportunidad de llevar a cabo acciones de voluntariado corporativo. “Todos podemos colaborar a crear un mundo mejor, desde lo que mejor sabemos, si estáis interesados podéis participar con nuestra labor, como micro voluntarios, voluntariado presencial o voluntariado virtual”, destacan desde la entidad. ■

➔ “FEBHI colabora gratuitamente con las empresas que quieran incorporar esta perspectiva de la discapacidad en su modelo de negocio: asesorando en materia de discapacidad; tanto en lo relacionado con la accesibilidad de los puestos de trabajo, adaptaciones necesarias, bonificaciones y otras ayudas para las empresas derivadas de la contratación de personas con discapacidad; también realiza acciones de sensibilización en los diferentes niveles de organización”...

Aqualogy. La marca global de soluciones integradas del agua

El desarrollo de la sociedad y la preservación del medio ambiente exigen una gestión eficiente del agua. Talento, innovación y compromiso son los pilares de Aqualogy, la marca global de soluciones integradas del agua. Aqualogy ofrece soluciones adaptadas a las necesidades de las instituciones o empresas. Al servicio de las personas.

Bienvenidos al futuro del agua

www.aqualogy.net



AQUALOGY
Where water lives.

LUIS CAYO PÉREZ BUENO

PRESIDENTE DEL **CERMI**

“Pecamos de ingenuidad al pensar que las posiciones estaban aseguradas”

Especialista en filosofía moral y jurídica, máster en gestión de empresas, escritor, traductor y poeta, Luis Cayo Pérez Bueno (Calasparra, Murcia, 1967) desembarcó en el sector de la discapacidad en 1994. En junio era reelegido presidente del Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (CERMI), renovando hasta 2016 el mandato iniciado en 2008 al frente de esta organización. Por delante un periodo difícil y convulso con múltiples retos para el sector de la discapacidad.

Texto: Sheila Martínez
Fotos: CERMI



El CERMI celebra su XV aniversario, ¿cómo han cambiado las cosas en estos quince años? ¿Qué balance se podría hacer de este periodo?

CERMI es una parte del movimiento social de la discapacidad, la surgida y articulada para ejercer la incidencia política, esto es, para influir allí donde se toman las decisiones en los asuntos públicos, a fin de lograr que la discapacidad esté en la agenda política global con mayor presencia y creciente protagonismo. El movimiento de la discapacidad, si se caracteriza por algo, es por su activismo, resulta su nota definitoria; persigue generar cambio social para que las personas con discapacidad y sus familias alcancen cotas de derechos, bienestar e inclusión similares a las del resto de la ciudadanía. Sentado esto, si hacemos balance de estos 15 años de existencia del CERMI, aunque mi juicio no sea lo distante y neutral que debiera, sí me atrevería a decir que ha habido avances, que las condiciones de vida y de ciudadanía de las personas con discapacidad y de su entorno familiar, son más aceptables, globalmente consideradas. En el largo proceso para nuestra completa emancipación, que está lejos de haberse culminado, y que corre peligros nuevos, hemos adelantado, somos más dueños de nosotros mismos como individuos, de nuestro proyecto social; somos más visibles socialmente y más respetados, estamos y contamos más en

la vida en comunidad. Desde luego, no atribuiría todo esto al CERMI, pero ha favorecido, ha servido de catalizador a este proceso. Ha sido útil y eso es ya mucho.

El panorama económico y social actual es desalentador para los ciudadanos de este país y sobremanera para las personas con discapacidad...

CERMI siempre ha tenido en su horizonte avanzar en derechos, en bienestar, en inclusión para las personas con discapacidad y sus familias. Hasta ahora, nos parecía que esta lucha era lineal, que íbamos, con dificultades, contra viento y marea, adelantando, y conquistando posiciones, que se tornaban irreversibles. Ya no tenían vuelta atrás. Esta maldita crisis, este estado de cosas terrible que vivimos desde hace unos años, nos está enseñando –la letra con sangre entra– que eso no era verdad; que pecábamos de ingenuidad al pensar que las posiciones estaban aseguradas. Hay peligro real, es un hecho que podemos perder lo escaso que teníamos. Es triste luchar no para seguir avanzando, sino para no retroceder, pero en esas estamos.

¿Qué trabajo se está realizando desde el CERMI para que estos derechos no retrocedan?

Pues redoblar, acentuar, “recrudecer” nuestra misión, que no

ha variado, incidir más y mejor, en el plano político, para contrarrestar esa peligrosa deriva, ejercer más presión, lo cual incluye también la movilización y contestación activas. La discapacidad está en situación de emergencia, es casi un área catastrófica, y eso hace que se varíen los modos de incidir. Sabremos estar a la altura del desafío.

Si la legislación española es una de las mejores a nivel europeo en cuanto a protección de derechos de las personas con discapacidad, ¿por qué siguen incumpléndose las leyes?

Esto es casi una fatalidad en nuestro país; progresivamente, con enorme esfuerzo, hay mejores leyes, más amplias, más intensas y más extensas, también en materia de discapacidad, pero seguimos viendo que son más nominales que reales. Que un derecho o un apoyo o recurso aparezcan enunciados en un boletín con el rango de norma jurídica, por desdicha, no significa que sean inmediatamente vinculantes y exigibles, que se respeten y apliquen. Eso denota, no solo en discapacidad, sino más globalmente, la poca imperatividad de la Ley en España; nuestra cultura dista de otras, en la consideración de la Ley, del derecho, como cosa imperativa, insoslayable, si se aprueba se cumple. Aquí no, aquí hay una distancia entre el texto y su práctica. Es un hecho.

¿De qué sirven, entonces, si sólo están en los papeles?

No debemos resignarnos, debemos cambiar esa cultura, accionar la Ley, ejercer los derechos, forzar sus cumplimientos y denunciar las faltas de observancia. Hemos de ir y estar en la defensa jurídica activa; no transigir con ninguna vulneración de derechos; hacer uso de todas las herramientas que nos concede un Estado de Derecho para que se verifique lo que es nuestro. Quizás en este punto el movimiento asociativo no ha sido todo lo incisivo que las circunstancias requerían; no hemos actuado con demasiado vigor e insistencia en la parte de defensa legal activa; es un espacio poco transitado, que debemos recorrer con más asiduidad en el futuro.

Este año se ha cumplido el treinta aniversario de la LISMI ¿qué valoración hace de la misma?

La LISMI fue la primera carta de naturaleza legal, globalmente considerada, que tuvimos las personas con discapacidad en España. Puede calificarse como el primer estatuto legal integral de la discapacidad. Pese a sus fallos de modelo, vistos desde el presente, o a sus incumplimientos sistemáticos, que la desvirtuaron y vaciaron de contenido, el juicio general es positivo. Ha per-

mitido, ha ayudado a las personas con discapacidad y a sus familias a avanzar en su proceso de inclusión. Ha sido productiva. Nos quedamos con eso, con ese elemento de valor. Por eso, nunca pedimos su derogación, ni su sustitución completa. Ha estado vigente 30 años y ha constituido una herramienta provechosa, con sus limitaciones.

¿Su futuro?

Tres décadas después, ha llegado el momento de trascenderla, de quedarse con sus aportaciones y enseñanzas, de respetar su acumulado positivo, pero también de pasar a otra fase, en que exista una nueva ley general de discapacidad, que sea el resultado de la refundición de todas las normas jurídicas de rango legal genéricas de la discapacidad, que ordene, aclare y armonice, que dé seguridad, y todo bajo el enfoque de derechos humanos que consagra la Convención de la ONU.

Desde el CERMI se ha propuesto endurecer las sanciones por incumplimiento de la cuota de reserva de empleo. ¿En qué consistirían estas sanciones?

Las propuestas del CERMI en este punto son variadas y concurrentes, y en diversos ámbitos, pero buscando el mismo objetivo: que lo que dice la ley en cuanto a la reserva legal de empleo para personas con discapacidad se cumpla. Por una parte, reclamamos que se eleve de grave a muy grave la sanción por no observar el 2%, lo que evitaría que a muchos empresarios les sea más rentable no cumplir que cumplir. Además, pedimos que en la legislación de contratación pública, la que rige las compras de las Administraciones, se establezca que ninguna empresa obligada a la reserva de empleo pueda ser adjudicataria de un contrato público, si no queda

acreditado previamente que cumple el 2%. Otra medida coadyuvante, sería la de modificar la legislación general de subvenciones para que ninguna empresa, entidad, institución o persona reciba ningún tipo de ayuda pública si estando obligada a reservar empleo para trabajadores con discapacidad, no lo hace efectivamente. A todo esto, habría que añadir la intensificación de la labor inspectora, de vigilancia. Son medidas que de llevarse a la práctica, encarrilarían el tren hoy en vía muerta de la reserva legal de empleo.

¿Cree que peligrará el futuro de la Ley de Autonomía Personal?

La Ley de Autonomía Personal es un barco sino a punto de hundirse, naufragado, sí varado, embarrancado que en no mucho puede zozobrar. Nació, hace ya casi seis años, con defectos importantes, como que no estuviera en la Seguridad Social, como reclamamos desde el CERMI, por ejemplo, pero su despliegue ha sido irregular, espasmódico, difuso y confuso. Ahora, la crisis ha hecho mella en él, y parece haberlo condenado antes siquiera de haber vivido.

¿No hay futuro, entonces?

España como país, como sociedad, a pesar del momento económico, está en condiciones de sostener un sistema de protección social que atienda las necesidades de apoyo de las personas con discapacidad y de las personas mayores. No hablamos de todas las personas, sino de aquellas que están en mayor situación de vulnerabilidad. Se lo debemos como Estado, como país y como comunidad social. Y no hay excusas ni pretextos para no hacerlo; sería casi un crimen de lesa humanidad desmantelar o dejar morir esta nascente arquitectura de protección social. ■





90 MIL PERSONAS DICEN

¡NO A LOS RECORTES!

La marcha "SOS Discapacidad - Derechos, Inclusión y Bienestar a Salvo" reunió el pasado 2 de diciembre en Madrid a 90.000 personas procedentes de toda España. Un encuentro histórico ya que, todo el colectivo de la discapacidad se unió para reivindicar en la calle sus derechos.

Texto: Sheila Martínez. Fotos: Salvador García

El acto, enmarcado en la celebración del Día Internacional y Europeo de las personas con discapacidad, transcurrió en un ambiente festivo. Personas con discapacidad, familiares, trabajadores del sector y simpatizantes recorrieron las céntricas calles de Goya y Serrano hasta llegar a Colón.



La discapacidad se hizo presente "pacíficamente, pero con firmeza"

La marcha estuvo encabezada por niños con discapacidad y el Psico Ballet de Maite León, amenizados por una batucada. Tras ellos, estuvieron los deportistas paralímpicos, a quienes les siguieron personas con discapacidad visual y sus perros guías, así como usuarios de sillas de ruedas; y, por último, formaron parte el resto de asistentes, quienes entre cánticos (él más repetido fue "¡Derechos sí, recortes no!") avanzaron lentamente como un mar de banderas blancas que se desbordó llenando la plaza de Colón y sus alrededores.

LA DISCAPACIDAD UNIDA

Ya en Colón se procedió a la lectura de la proclama del CERMI, elaborada con motivo de esta marcha en la que participaron la deportista paralímpica, Teresa Perales; Luis Castro, joven con síndrome de Down; Laura López Espejo, joven con discapacidad auditiva; Mercedes Pérez de Prada, representante del área de género del CERMI, con discapacidad auditiva; María José Alonso Parreño, madre de un hijo con autismo, y Alicia Villarejo, niña con discapacidad visual. A través de esta lectura, se demandó evitar el colapso de los sistemas y dispositivos de promoción y protección de las personas con discapacidad y sus familias.

El presidente del CERMI Estatal, Luis Cayo Pérez Bueno, por su parte reclamó un pacto de Estado para garantizar que al menos hasta 2020 las políticas en apo-



LÍDERES EN LA RED

Días antes de que se celebrara la marcha, la discapacidad ya había cosechado otro éxito. El hashtag #SOSdiscapacidad consiguió ser Trending Topic (el tema más hablado) en la red social Twitter en apenas media hora. Durante la celebración de la misma también se mantuvo entre los temas más comentado por los twiteros. Una demostración del apoyo que la movilización tuvo a todos los niveles y en todos los espacios, también el virtual.

yo a este colectivo "no retrocedan y sigan avanzando bajo el esquema de los Derechos Humanos".

Pérez Bueno subrayó que la marcha demostró que la discapacidad "se hace presente pacíficamente, pero con firmeza", agradeciendo la participación en la misma de las 7.000 organizaciones que integra dicho comité estatal.

"No vamos a tolerar los retrocesos de nuestros derechos. Decimos SOS Discapacidad porque no somos gente pasiva, sino que decimos, con contundencia, que no permitiremos retrocesos de lo poco que hemos conseguido estos años", indicó.

Pérez Bueno criticó la "mala gestión" que hace la clase política de la crisis. "No se puede asfixiar a los países porque están compuestos por un conjunto de personas, al que si se les asfixia, se les ahoga", denunció. Así, animó a la participación en una marcha en Bruselas o Berlín ya que, destacó, en Europa hay 80 millones de personas con discapacidad.

APOYO INTERNACIONAL

El presidente del Foro Europeo de la Discapacidad (EDF), Yannis Vardakastanis, presente también en el acto se dirigió a las personas asistentes a la marcha para hacerles ver que no están "solos en esta importante batalla de la discapacidad". Asimismo, mantuvo que "sólo unidos" se conseguirá "el éxito ante este difícil reto".

Vardakastanis criticó también al Gobierno y al sector empresarial y bancario. "Nos han llevado a esta crisis, que hace que las personas más vulnerables estén sufriendo sus consecuencias", dijo al tiempo que reclamó políticas que "no hagan daño" a las personas con discapacidad.

El cántico más repetido fue "¡Derechos sí, recortes no!"

COCEMFE EN LA MARCHA

COCEMFE promovió y estuvo presente en la gran marcha de la discapacidad, porque como destacó el presidente de la entidad, Mario García, "estamos convencidos de que el camino que están llevando las diferentes administraciones, independientemente del color político o de quien esté al frente de las mismas, es el equivocado y hay que dar un giro de manera urgente".

Esta marcha, según García "ha sido una llamada de socorro masiva para dejar claro que no toleramos retrocesos en los logros conseguidos hasta la fecha y que están pendientes de un hilo como consecuencia de los recortes en las prestaciones sociales que se están adoptando. Con estas medidas se agrava la situación de la que veníamos en la que, a pesar de los avances obtenidos, la discriminación de este colectivo y las desigualdades con respecto a la población en general siguen existiendo".

Por este motivo desde COCEMFE, "queremos mostrar nuestro máximo agradecimiento a las 90.000 personas que se unieron para recorrer las calles de la capital, los 800 voluntarios, las organizaciones internacionales, nacionales, provinciales, autonómicas y locales, y a todas las personas que no pudieron acudir pero les hubiera gustado o que apoyaron la marcha", afirmó Mario García.

El acto culminó con una animada batucada y una suelta de globos blancos que puso la puntilla a la esencia festiva de esta concentración. ■



aecemco

entra en “La Ciudad de las Compras”

empresarias

CPOnet o la Ciudad de las Compras podría ser definida casi como un paraíso para los profesionales de las compras. Un espacio virtual de confianza en el que, a través de las mejores herramientas del mercado, se pueden establecer relaciones profesionales a todos los niveles, llegando incluso a la negociación y subasta electrónica.

“¿Se imagina usted como responsable de compras paseando por un espacio en el que hubiera mas de 17.000 potenciales clientes suyos? Estamos hablando de un estadio como el del Getafe repleto de profesionales de compras”. Con estas palabras describe Cipriano Suárez, presidente del Grupo Editorial Siglo XXI, y máximo impulsor de CPOnet, este proyecto.

Con una estructura básica de Red Social Profesional y dotada de servicios útiles tanto para los compradores como para los proveedores, la Ciudad de las Compras cuenta con 17.000 “habitantes”, de más de 7.000 empresas diferentes. Y desde el pasado mes de noviembre la Asociación Empresarial de Centros Especiales de Empleo de COCEMFE (AECEMCO) ha pasado a ser un habitante más.

Sin duda una oportunidad de negocio, ya que “las empresas en general no tienen suficiente información de como relacionarse con los Centros Especiales de Empleo (CEE) y esto es un hándicap importante ya que éstos han tenido que orientar sus ventas a las administraciones públicas”, destaca

Cipriano Suárez. “En ese sentido, uno de los objetivos del acuerdo con la Asociación consiste en ayudar a los CEE a reorientar en mayor medida sus ventas al sector privado”, explica.

Y añade, “¿por qué un CEE con domicilio y actividad en un punto alejado de los grandes mercados españoles tiene que vivir cautivo de su mercado local? Es necesario eliminar estos tabúes. Cuanto mayor sea el número de objetivos comerciales de nuestras empresas, mayor será la posibilidad de éxito y menor su riesgo”.

“En AECEMCO creemos que estar en la Ciudad de las Compras es una inmensa oportunidad para todos los centros adheridos y para cualquier empresa de iniciativa social del movimiento asociativo, sin olvidar las entidades. Formar parte de esta red de compradores y vendedores, estar en contacto con miles de empresas del ámbito nacional nos abre las puertas para numerosas acciones e iniciativas y opciones de actividad productiva para nuestras empresas”, destaca el presidente de AECEMCO, Joaquín Fernández Recio.



Dentro de CPOnet los responsables de Compras de las compañías, así como sus departamentos de Administración, Dirección y Ventas obtienen unas oportunidades y beneficios diversos según su departamento. “Los responsables de Compras podrán disminuir costes tratándose de un espacio en el que conviven muchos proveedores, mientras que para estos últimos es un excelente espacio de expansión de negocio y de nuevas oportunidades comerciales”, destaca el presidente de Grupo Editorial Siglo XXI.

“Vamos a crear una Central de Compras de Iniciativa Social dentro de la propia Ciudad de las Compras. Hoy más que nunca este tipo de acciones son de vital importancia en nuestro sector”, concluye Recio.



Cipriano Suárez, izquierda, y Joaquín Fdez. Recio durante la firma del convenio.



SUBARU

Confidence in Motion



TE PRESENTAMOS TU PRÓXIMO CROSSOVER

Nuevo **SUBARU XV** desde **18.900*** € **Plan PIVE** incluido

Si no eres de los que quiere un crossover porque ahora mola tener uno. Si no te conformas con un 4x2 porque sabes que en la ciudad también hay imprevistos. Si no te gusta tener el mismo coche que tu vecino... Este es tu coche. Entra en subaru.es y descubre más sobre el XV.



Motores Boxer, tracción Symmetrical All Wheel Drive, llantas de 17", sistema auto Start-Stop y los más avanzados sistemas de seguridad activa y pasiva.
Consumo combinado: 5,6-6,6 l/100km. Emisiones CO₂ combinadas: 146 a 153 gr/km.



*Precio recomendado para Península y Baleares para XV 1.6i Advance. IVA (21%), plan PIVE (-2.000€), transporte e impuesto de matriculación incluido. El precio ofertado no se corresponde con el modelo visualizado.

Síguenos en: flickr

MARÍA ESCARIO

Periodista de TVE y presentadora del espacio de Deportes en el Telediario Fin de Semana

Larga trayectoria profesional, estilo cercano y sonrisa permanente han hecho de María Escario uno de los rostros más queridos de la televisión y el ejemplo de muchas periodistas deportivas. Tras recuperarse completamente del derrame cerebral que le alejó del Telediario de La 1 durante casi tres meses, ha vuelto a la normalidad en el trabajo, ha dejado de ser noticia para sólo contarlas y ha aprendido a pulsar la tecla de pausa.

Texto: Enrique Moreta. Fotos: RTVE

¿Cómo valoras la igualdad en la información deportiva?

Ha habido un avance espectacular, era un mundo muy masculinizado y excluyente. Ahora está pero no tiene el mando. Se ve a la mujer como “florero” y nos falta estar en los puestos de responsabilidad.

¿Qué función cumplen las redes sociales en el periodismo?

Son una herramienta más que nos da mucha inmediatez, pero pone en valor a los periodistas. La libertad de expresión siempre tiene un límite y debemos ser muy rigurosos y no autenticar cualquier noticia que aparezca en Twitter.

“Hay que volver a la normalidad y que el derrame no sea el protagonista”

¿Los usuarios de estas redes están indefensos?

Hasta cierto punto. Nos ponen a todos en el mismo foro y cualquiera tiene la posibilidad de insultar o agredir verbalmente. Yo he sido víctima de una agresión y lo he denunciado. La gente tiene que saber que se puede localizar a quien te agrede. Es un proceso largo pero hay que hacerlo.

¿Te tranquiliza saber que sube la audiencia cuando empieza tu sección?

Jamás miro las audiencias, puede ser una temeridad por mi parte pero no quiero estar condicionada. Aunque reconozco que está bien saber qué es lo que a la gente le gusta, sobre todo cuando hay una pérdida progresiva de audiencia, porque quiere decir que algo estamos haciendo mal.

¿Cómo han afectado los recortes al Telediario?

Mucho, en cinco años ha cambiado completamente. Hay una falta de personal y de medios enorme. Ahora hacemos los telediarios igual pero con muchos menos medios y a veces no llegamos a donde todo el mundo espera. Antes podíamos comprar las noticias donde no podíamos cubrirlas, ahora hay que apañarse con lo que hay.

¿Con qué te quedas de los Juegos Paralímpicos de Londres?

Sobre todo con el espíritu de superación y la alegría con que llevan la alta competición. Es muy dura para cualquier deportista, pero para una persona con discapacidad muchísimo más; nadie como ellos sabe llevar el sacrificio que supone el deporte de élite. La dignidad y el orgullo con que lo llevan es una lección de vida.

¿Por qué se dedica tan poco tiempo en los medios a los deportes adaptados?

No hay tantas competiciones como las que hay para personas sin discapacidad. Nosotros hemos sido el único medio que realmente ha apoyado desde el primer momento a los paralímpicos, creo que en eso hemos echado el resto. En otras cadenas, se mueven por criterios exclusivamente económicos y solo se interesan por lo mediático.

¿Los deportistas son lo suficientemente solidarios?

Siempre se puede hacer más. Los equipos tienen su política de comunicación muy marcada, y los que podrían romper esto son los deportistas, pero no se mojan lo suficiente. Están mal asesorados, porque casi todos prestan ayuda solidaria a temas muy blancos, políticamente correctos, y no quieren vincularse nunca con el sacrificio o el dolor. Aunque también hay deportistas que ayudan y no lo publicitan, que en realidad es como tendría que ser.

¿Ha cambiado algo en tu vida el derrame cerebral?

La vida no, pero si ciertas formas de verla. Me ha cambiado el modo de enfrentarme a determinadas cosas, a saber pulsar la tecla de "pausa", tomarme las cosas con mucha más calma y darle valor a las cosas que lo tienen, que son muy poquitas.

“La dignidad y orgullo de los paralímpicos es una lección de vida”.

¿Cómo fue la vuelta al trabajo?

Estupenda, venía cargada de batería aunque también muy lenta porque con una desconexión de casi tres meses cuesta coger el ritmo. Me sirvió para comprobar el cariño de la gente y no solo de la más cercana. Twitter fue terapéutico para mí porque recibí mensajes muy bonitos y de corazón, que me hicieron llorar muchas veces. Personas que no conoces de nada pero que les ha afectado mucho que estés enferma.

¿Ya has dejado de ser noticia?

Bueno... estamos hablando por lo que me pasó y he recogido el Premio Ictus Social 2012, así que al final sigo siendo noticia en este tema pero creo ya he vuelto a donde estaba.

¿Eres obediente con el protocolo médico?

Más o menos. Cuando salí estaba muy mentalizada. Ahora, como para ciertas cosas soy muy perezosa, me cuesta pero te aseguro que estoy en ello, ya hago ejercicio con asiduidad, evito ciertas prácticas que no son saludables y llevo una dieta sana. Vamos, todo lo que ya sabemos que hay que hacer pero que no aplicamos.

¿Qué aconsejarías a personas y familiares que se enfrentan a un derrame cerebral?

La vida me ha dado una segunda oportunidad, he tenido mucha suerte, pero hay muchos otros enfermos a los que no se la ha dado, por eso es muy difícil dar consejos, cada derrame cerebral es diferente. Creo que el mejor consejo es intentar volver a la normalidad y superarlo con optimismo y energía; y para los familiares, intentar ayudar sin que el derrame sea el protagonista para recuperar tu vida.

¿Alguna meta profesional por conseguir?

No me he puesto metas jamás. Mi vida profesional ha sido pura improvisación, mi ambición es hacer bien el telediario de mañana. He entrevistado a las grandes estrellas del deporte, he ido a los Juegos Olímpicos..., pero lo más bonito es ir a comprar el periódico y que el del quiosco te diga que le gusta lo que haces o la señora que no ve los deportes pero te dice que le gusta cómo se lo cuentas. ■



- **Afición:** El bricolaje.
- **Comida y bebida:** Cocido madrileño y vino tinto bueno y español.
- **Canción:** "Antonia" de Pat Metheny.
- **Libro:** Cualquiera de Stefan Zweig sobre la Alemania nazi.
- **Lugar:** Las playas de Cádiz.
- **Virtud:** Optimismo.
- **Defecto:** Perfeccionista en exceso.
- **Sueño:** Vivir en el campo cerca del mar rodeada de animales de cuatro patas.

PÁRKINSON, MUCHO QUE APRENDER

reportaje

Casi todo el mundo asocia la enfermedad de Párkinson con el temblor y con una edad avanzada. Alberto García y la Federación Española de Párkinson destierran éste y otros mitos sobre la enfermedad. Se estima que en España hay 150.000 personas con la enfermedad y que al año se diagnostican 10.000 nuevos casos. De ellos, la mayoría tienen temblores, el 70%, pero existen otros síntomas mucho más invalidantes que los temblores como la rigidez, la falta de motricidad fina, el exceso de salivación o la incontinencia urinaria, y otros que no son motores como la depresión, la confusión o la disfunción sexual. Además, los síntomas son tan variados y cambiantes en el tiempo, que exigen reajustes frecuentes de tratamiento e impiden, en muchas ocasiones, planificar a largo plazo o incluso en un mismo día.

Texto y fotos: Enrique Moreta

Una vida con Párkinson pasa por intentar minimizar al máximo todos sus síntomas. Conocer el cuerpo y aprender a tratar con él es esencial en el caso de Alberto para desarrollar una vida de la forma más normalizada posible: “Cada Párkinson es distinto, yo tengo mis trucos para dejar de pararme y para combatir la rigidez, que complemento con el tratamiento farmacológico”. Por ejemplo, el Tai Chi y el yoga para relajar los músculos que se tensan hasta producir dolor; tomar aire y levantar la barbilla antes de empezar a andar o dar una voltereta hacia atrás cuando empieza a notar la rigidez, lo cual le ha ocasionado varias caras de perplejidad a su alrededor.

“Si no eres solidario con quien ha tenido menos suerte, no merece la pena ganar”

DE LA PERPLEJIDAD A LA DISCRIMINACIÓN

Es un paso sencillo y, desgraciadamente, muy común. Hay personas que relacionan sus movimientos involuntarios con un estado de embriaguez y, de hecho, justo cuando se dirigía a la Federación Española de Párkinson (FEP) para este reportaje, alguien salió del portal cerrándole la puerta en las narices. Se lo toma con humor y sobre todo con comprensión, entiende que posiblemente él haría lo mismo si desconociera que no sólo la ebriedad te hace andar así. Por esta y otras razones, los esfuerzos de concienciación y de información son necesarios y en ello se vuelcan las asociaciones y la propia FEP.

Pero no solo en el día a día, también ha sufrido discriminación en el trabajo. Estuvo durante muchos años al frente de una importante compañía alimenticia del país, pero como lamenta Alberto, “el mundo de la empresa es muy competitivo, no admite a enfermos y te aparta. Yo abogo por recuperar la empatía y comprensión, porque un mundo en el que para enriquecerse y progresar lo único que sirve es la inteligencia, competitividad y eficacia no vale la pena. Si no eres solidario con quien ha tenido menos suerte que tú, no merece la pena ganar”.



DIAGNÓSTICO TARDÍO

Los pacientes tardan una media de 7 años en saber que tienen la enfermedad de Párkinson. Alberto en este sentido tuvo suerte porque desde los primeros síntomas, cojera y problemas en la escritura, hasta el diagnóstico pasaron dos años. “Fue un diagnóstico muy eficaz, pero una mala noticia que hizo que se me cayera el mundo encima a los 44 años”. Consiguió superar el miedo y una fuerte depresión gracias a su hermana, que es psicóloga, y el apoyo de la Asociación de Párkinson Madrid, donde consiguió remontar el vuelo aprendiendo cosas, tan aparentemente sencillas pero cruciales, como contárselo a sus hijos y a su entorno, o lo más duro: asumir que tiene la enfermedad.

Le preocupaba mucho la incertidumbre que tenía la familia de notar que algo pasaba y no saber qué. Sus hijos se lo tomaron bien y de forma natural cuando les dijo: “tengo Párkinson, los síntomas son éstos, pero por eso no dejo de ser válido, voy a seguir al frente de la familia y podéis seguir chuleando de padre”. Poco a poco siguió saliendo del armario: primero con los



“Tengo Párkinson pero por eso no dejo de ser válido y voy a seguir al frente de la familia”

Alberto García es miembro de la Junta Directiva de la Federación Española de Párkinson y de la Asociación Parkinson Madrid.

más allegados, luego amigos, más tarde en su empresa y finalmente a toda España acudiendo a un programa nacional de televisión.

Desde entonces no ha parado de trabajar para devolver todo lo que ha recibido de la asociación madrileña de Párkinson ayudando a personas que tienen la enfermedad y tienen que rehacer su vida. “No es por solidaridad, es por justicia. Empecé en los grupos de jóvenes, donde pude conocer gente con las mismas inquietudes y aprender de la experiencia y herramientas de los demás, y después me dediqué a enseñar a los nuevos”, explica Alberto.

Asegura que el mejor consejo que les puede dar es “que cada uno sea el protagonista de su vida, y no la enfermedad, ir asumiendo lo que va viniendo, adaptándote a las circunstancias e intentando que el ritmo de la enfermedad vaya al ritmo de tu vida”.

TRATAMIENTOS Y RECORTES

La FEP se muestra optimista de cara al futuro, debido al elevado número de estudios en marcha, evidencias experimentales positivas, las nuevas preparaciones farmacológicas, los ensayos clínicos y las terapias celulares y génicas.

La efectividad de los tratamientos tiene mucho que ver con la alimentación. Es necesario llevar una dieta sana y equilibrada para favorecer la absorción de cada pastilla. En el caso de Alberto, tiene que hacer seis comidas ligeras y tomarse una pildora cada tres horas y media, siempre quince minutos antes de comer para que vaya por delante.

Desde que en los años 60 se empezara a usar la Levodopa para reponer los niveles de dopamina y reducir los síntomas cardinales de la enfermedad se han multiplicado los tratamientos farmacológicos, se han minimizado muchos de los síntomas secundarios que éstos provocaban y se ha avanzado en los tratamientos quirúrgicos, la atención de los síntomas no motores y en las terapias de rehabilitación.

Y estas terapias, como la logopedia, la fisioterapia o la terapia ocupacional, son las que los afectados de Párkinson reivindican para que se incorporen al Sistema Nacional de Salud, ya que actualmente son las asociaciones de pacientes las que lo ofrecen.

La preocupación de la Federación se centra también en los recortes sanitarios y

en dependencia para que no se traduzcan en un descenso en la calidad asistencial y que, como medida de ahorro, no se ofrezcan tratamientos adecuados y sean los afectados quienes tengan que asumir el coste sanitario.

Además de luchar por que los derechos de los afectados no se vean vulnerados y apostar por la investigación, la Federación Española de Párkinson desarrolla diferentes proyectos que persiguen mejorar la calidad de vida de los afectados, desde la formación de afectados y profesionales hasta proyectos vinculados con la rehabilitación, la reducción del aislamiento de los afectados y la visibilidad de esta patología, la segunda enfermedad neurodegenerativa más prevalente. ■

Son una de las bandas de rock más reconocidas en Australia. Y más peculiares. Tres de sus cuatro miembros tienen diferentes discapacidades. *Rory Burnside* nació ciego, tiene el síndrome de Asperger y epilepsia y es el cantante y compositor del grupo; *Josh Hogan*, se encarga de la percusión y tiene autismo; *Sam Beke* con síndrome de Down, realiza performances durante las actuaciones y *Rohan Brooks* (en este caso no tiene ninguna discapacidad), veterano cantante, compositor y productor musical, alma del proyecto, completa esta peculiar banda.



Texto: Sheila M. Cué. Fotos: Rudely Interrupted.

“Rudely Interrupted”: Rock australiano sin barreras

El grupo nació de las sesiones de musicoterapia que se habían organizado para un grupo de personas con discapacidad en el Centro Churinga en las afueras de Melbourne. Rohan Brooks, el profesor, apostó por unir a este grupo de chavales y convertirlos en una auténtica banda de rock.

“Al principio fue muy duro, los comportamientos del grupo estaban sin control, y no muchas personas escogen bandas a las que tengan que poner freno a su comportamiento, pero con Rudely Interrupted funcionó”, comenta su alma mater, Brooks.

Algunos de sus componentes tenían ya relación con la música, otros nun-

ca antes habían tocado el instrumento con que hoy día se suben al escenario... pero a todos les unía algo, les encanta el rock. “Hacemos canciones de rock porque amamos el rock. Nuestras canciones son fruto de nuestras conversaciones, algunas veces son tontas, otras son significativas. Rory y yo componemos, grabamos los temas y los distribuimos”, explica.

Una experiencia que ha sido positiva para todos ellos, pero que no ha estado exenta de altibajos. Los principales, la incompreensión del entorno, “la percepción era que ‘estos tipos no pueden alcanzar el éxito’, pero ahora es un hecho reconocido, podemos hacerlo, aunque la sociedad a veces lo haya puesto difícil”, o la dureza de las giras que implica que tengan que llevar cuidadores “lo que encarece muchísimo las salidas”, o que precisamente esta dureza haya hecho que una de sus miembros originarias, Connie, tuviese que dejar el grupo.

Pequeños escollos que han ido superando y que hoy por hoy les sitúa

en una posición privilegiada dentro del panorama musical australiano. Por el momento han actuado en USA, Canadá, Reino Unido, Alemania, Nueva Zelanda y Singapur. En el horizonte Italia en mayo de 2013 y China en octubre.

¿Y España? “Nos encantaría ir a España y tocar. Tenemos fans allí. iTunes España además tiene disponible toda nuestra música para descargar y nuestra aplicación Rudely Active”, afirma Rohan Brooks.

El nombre de la banda “Rudely Interrupted” fue acuñado por su cantante, Rory, y significa “Groseramente Interrumpido” ya que sentía que su vida había sido groseramente interrumpida por su síndrome de Asperger y su ceguera. Sin embargo, la música como señala Brooks, “les da experiencia de vida, les da fuerza para conceptualizar un mundo más grande y más brillante”, y desde luego, la banda no piensa interrumpir esta aventura.

El nombre de la banda “Rudely Interrupted” fue acuñado por su cantante, Rory, y significa “Groseramente Interrumpido” ya que sentía que su vida había sido groseramente interrumpida por su síndrome de Asperger y su ceguera.





**AHORA, TU BILLETE
EN EL MÓVIL.**

renfe

Desde ahora los billetes de Renfe se pueden descargar en cualquier terminal móvil que tenga conexión a internet, para que puedas viajar de la forma más cómoda. Además, gracias al servicio Combinado Cercanías, con tu billete, los trayectos de Cercanías para el día del viaje te salen gratis. Ahora venta anticipada desde 120 días antes.

*Para viajes en AVE, Avant y Larga Distancia.



RAMÓN CAPDEVILA PAGÈS

DIRECTOR DE LA FUNDACIÓN UNIVERSIA

FUNDACIÓN
uni>ersia

“Es necesaria una gran labor de información para que se conozcan los servicios de las Universidades”

Ramón Capdevila es director desde el año 2007 de la Fundación Universia, una entidad privada sin ánimo de lucro que favorece la inclusión educativa y laboral de las personas con discapacidad, con especial atención al ámbito universitario y al empleo de calidad. Recientemente, su Fundación premiaba a COCEMFE en la primera convocatoria de sus Premios de Ayudas a Proyectos Inclusivos.

Texto: Sheila Martínez. Fotos: Fundación Universia.

¿Qué programas desarrolláis desde la Fundación?

Fundación Universia estructura su actividad en cuatro programas principales: el Programa de Empleo, donde tratamos de incentivar las prácticas profesionales para los universitarios con discapacidad, para

después promover su contratación en el mercado laboral ordinario en posiciones acordes a su formación y competencias, e impulsar el desarrollo profesional dentro de entidades públicas o privadas; el Programa de Igualdad de Oportunidades e Inclusión, donde por ejemplo, en los últi-

mos 5 años venimos realizando una Guía de orientación, que se ha distribuido a 3.500 centros de educación secundaria de todo el país, a través del cual se informa de las posibilidades que ofrece el sistema universitario español y que nos ha permitido cuantificar un incremento del 122% en los estudiantes con discapacidad matriculados en las universidades españolas. También concedemos ayudas económicas y/o técnicas a estudiantes con discapacidad (Becas Fundación Universia Capacitas) y Becas Master, mediante convenios con entidades como el Centro Garrigues o ESADE; a través del Programa de Información y Trabajo en Red impulsamos el trabajo en RED con otras entidades del Tercer Sector y la sociedad en general y finalmente con el Programa de Desarrollo del Espacio Iberoamericano del Conocimiento, perseguimos fundamentalmente, la promoción de la actividad académica que se genera en los diferentes sistemas universitarios de habla iberoamericana.

Personalmente, ¿qué le resulta más gratificante de su trabajo?

Probablemente, en un momento como el actual, el hecho de tener un trabajo es de por sí gratificante. Esta satisfacción es mayor si se considera que, a través de la fundación, podemos trabajar en el ámbito universitario, promoviendo la formación y el empleo de un colectivo al que se ha marginado históricamente, sobre todo por desconocimiento de sus capacidades reales, sin tener en cuenta que todos somos personas con capacidades diferentes.

¿Cómo valora la situación del acceso a la educación de las personas con discapacidad?

El acceso a la educación de las personas con discapacidad tiene diferentes tratamientos y, por tanto, diferentes grados de inclusión en función de la etapa educativa que estemos considerando. La serie de



En julio del 2012, en la universidad española había algo más de 18.000 estudiantes con discapacidad. Es decir aproximadamente un 1,2% de la población universitaria.

medidas que se han ido adoptando, de unos años hacia aquí, ha propiciado un incremento de la incorporación de las personas con discapacidad en el proceso educativo. En todo caso queda mucho camino por recorrer hasta alcanzar los niveles de integración que una sociedad moderna y desarrollada debe exigirse.

¿Por qué el acceso a los estudios universitarios sigue siendo una barrera casi insuperable para estos alumnos?

En julio del 2012, en la universidad española había algo más de 18.000 estudiantes con discapacidad. Es decir aproximadamente un 1,2% de la población universitaria. Esta infrarepresentación de un colectivo que representa el 8,5% de la población total se debe, a mi juicio a diferentes causas que afectan a todos los agentes implicados. Para intentar identificarlas se ha realizado durante este curso, en colaboración con el CERMI, un barómetro para medir el grado de inclusión en la Universidad. En cualquier caso el incremento de estudiantes universitarios con discapacidad ha doblado su número en los últimos cinco años, lo que es una buena señal que indica que se va progresando hacia una normalización en la integración.

¿Cómo ve la disposición de las Universidades a la integración de alumnos con discapacidad?

Las universidades son sensibles a la situación de las personas con discapacidad y han tomado iniciativas para corregir el desequilibrio existente. A las medidas de carácter estrictamente económico, gratuidad de la matrícula en la Universidad Públi-

ca y reducción de las tasa en la Universidad Privada, se debe añadir la creación, en prácticamente todas las Universidades españolas, de oficinas de atención a la discapacidad, que incorporan personal especializado y capacitado para dar apoyo a este colectivo y conseguir una mayor inclusión y una efectiva igualdad de oportunidades. Existe, sin embargo un problema de comunicación, es necesario realizar una importante labor de Información que permita dar a conocer la existencia de estos servicios y el alcance de los mismos. Desde Fundación Universia hemos querido colaborar a esta difusión con la elaboración de la antes citada Guía de Servicios de Atención a la Discapacidad.

¿Qué queda por hacer?

Queda mucha labor por hacer sobre todo en la sensibilización de los agentes implicados y en la eliminación de determinados prejuicios que llevan a la confusión de que la existencia de una discordancia con lo que se considera habitual, implica una discapacidad para desarrollar cualquier actividad, sin tener en cuenta que, en la mayor parte de los casos, la disfunción nada tiene que ver con las actividades profesionales que puede desarrollar esa persona.

¿Cuántas personas con discapacidad pueden llegar a formar parte de sus proyectos o disfrutar de vuestras becas al cabo del año?

Respecto al programa de préstamo gratuito del Banco de Productos de Apoyo, la Fundación ha prestado más de 700 productos de apoyo desde que comenzó su actividad. En el programa de Becas Fundación

Universia "Capacitas" se han entregado un total de 334 ayudas como cifra acumulada desde 2007. Esto significa que la relación de becas por año ha aumentado notablemente. En 2007 entregamos 8, 32 en 2008, 69 en 2009, 103 en 2010 y ya en 2011 se concedieron 122 ayudas para estudiantes con discapacidad de las universidades españolas. Actualmente nos encontramos en la sexta convocatoria de estas ayudas, con una asignación de recursos de más de 300.000 euros, que se resolverá en el mes de diciembre. A estas cifras deberíamos añadir los estudiantes beneficiados por nuestros programas de Maes-In, Asistentes, Formaciones, Doctorado, Máster, Premios PFC y Ayudas de la Fundación Carolina, entre otros.

Después de la educación, el empleo, es otro de los pilares básicos por los que pasa la integración social de las personas con discapacidad, ¿cómo trabaja Fundación Universia en este campo?

La Fundación realiza un servicio gratuito de consultoría, orientación e intermediación laboral para las empresas, especializado en perfiles cualificados de personas con discapacidad. Con el programa de Empleo, hemos atendido a 1.200 candidatos con discapacidad, desde nuestra puesta en marcha. En esta misma área, desde la Fundación nos apoyamos en nuestro portal de empleo Online (www.empleo.fundacionuniversia.net), y desarrollamos acciones innovadoras a través del teletrabajo y la orientación e intermediación laboral. Desde el mes de marzo, hemos sido autorizados por el Servicio Público Estatal, del Ministerio de Empleo y Seguridad Social como Agencia de Colocación. Esta calificación nos permite optimizar los procedimientos de intermediación laboral de las personas con discapacidad y gestionar ofertas de trabajo y solicitudes de empleo de toda España. Implicados con la educación superior inclusiva, promovemos también prácticas profesionales para los universitarios con discapacidad. ■

Cristobal Colón recibe el Premio de manos de Soraya Sáenz.



Entrega del IV Premio INTEGRÁ de BBVA



Foto de familia con todos los premiados en esta edición.

Francisco González entregó el IV Premio INTEGRÁ, dotado con 200.000 euros, a la entidad gerundense La Fageda, que fomenta la integración laboral de las personas de la comarca de la Garrotxa con discapacidad intelectual o trastorno mental severo.

La vicepresidenta y ministra de la Presidencia, Soraya Sáenz de Santamaría, presidió el acto que contó con la presencia de Luis Cayo, presidente de CERMI; Emilio Sáez, presidente de FEACEM; Miguel Carballeda, presidente de la Fundación ONCE; Enrique Galván, director general de FEAPS; Pablo Gómez, vicepresidente de ADECEM; María Isabel Rodríguez, gerente de FEAFES EMPLEO; y Pedro Sergio Moyano, secretario de Finanzas de COCEMFE.

“El Premio INTEGRÁ da a conocer historias de personas que con una actitud basada en la excelencia y la innovación sacan adelante proyectos de éxito con un alto impacto social. Además, es una de las iniciativas de BBVA que mejor materializa que trabajamos por un futuro mejor para las personas”, afirmó Francisco González, presidente de BBVA durante el acto de entrega del Premio.

Cristóbal Colón, presidente de La Fageda, recogió el galardón y agradeció a BBVA y resto de organizaciones. “El Premio INTEGRÁ supone una gran honor y una ayuda real para La Fageda, precisamente ahora que cumplimos nuestro 30 aniversario. También estamos orgullosos de que la sociedad, en este caso a través de BBVA, defienda la dignidad y los derechos básicos de las personas que presentan mayores dificultades para salir adelante en su vida”.

Francisco González afirmó durante el acto de entrega del premio: “En BBVA nos sentimos muy identificados con La Fageda y con su fundador, Cristóbal Colón, claro referente de emprendedor social que supone una auténtica fuente de inspiración”. El presidente de BBVA añadió que “nuestras sociedades necesitan de emprendedores sociales como él, que sepan afrontar de forma innovadora y sostenible los retos a los que nos enfrentamos, especialmente, en un contexto tan complejo como el que vivimos actualmente”. Además felicitó a los otros seis proyectos ganadores y recordó la buena acogida de la primera edición de Momentum Project, programa del Grupo BBVA para apoyar y formar a emprendedores sociales, que este año está acompañando a 10 iniciativas más en España y que acaba de ser lanzado en México.

El resto de iniciativas premiadas fueron Hospedería de Arquis de ATADES Huesca; Venta y Reparación de bicicletas eléctricas de Fundación Intras; Distribución de frutas y verduras ecológicas de Fundación Viver de Bell-Lloc; Servicio de Reciclado de RAEEs y de aceite doméstico de Albacete de Recuperación S.L; Recuperación de Alimentos Frescos para Personas sin Recursos de Associació de Pares Minusvàlids del Baix Camp-Tarragona y Fabricación de productos manuales con materiales reciclables del Centro Especial de Empleo Dédalo. ■

El 85% de las tiendas Vodafone España, accesibles

LOS COMERCIALES DE LAS TIENDAS HAN RECIBIDO FORMACIÓN TANTO SOBRE LOS PRODUCTOS Y SERVICIOS SOCIALES COMERCIALIZADOS POR VODAFONE ESPAÑA, COMO SOBRE LAS PAUTAS DE ACTUACIÓN EN LA RELACIÓN Y TRATO CON CLIENTES CON DISTINTOS TIPOS DE DISCAPACIDAD.



El 85% de la red de tiendas propias de Vodafone España han sido certificadas por la empresa AENOR como accesibles obteniendo el Certificado del Sistema de Gestión de la Accesibilidad Universal según UNE 170.001-2:2007.

De esta forma, Vodafone España se convierte en la primera empresa en nuestro país que obtiene dicha certificación para una amplia red comercial de tiendas, ya que hasta la fecha las certificaciones otorgadas se referían exclusivamente a instalaciones específicas, tales como determinados centros comerciales o culturales, hoteles, playas, etcétera.

La Certificación en Accesibilidad Universal de la red de tiendas propias de Vodafone España ga-

rantiza a cualquier persona, con o sin discapacidad, el acceso y disfrute de los servicios prestados en las tiendas de Vodafone España, incluyendo las actividades de venta, información, contratación y postventa de productos y servicios de telecomunicaciones.

La certificación obtenida abarca el 85% de las tiendas propias de Vodafone España repartidas por toda la geografía nacional. Con esta iniciativa, Vodafone no sólo pone a disposición de sus clientes productos y servicios para personas con necesidades especiales, tales como personas con algún tipo de discapacidad (sensorial, física o cognitiva) o personas mayores, etc., sino que además sus tiendas propias facilitan que la adquisición de estos productos y servicios se realice en entornos normalizados y dise-

ñados para todas las personas. Para ello, en el diseño de las tiendas propias de Vodafone España se han contemplado actuaciones tanto de tipo arquitectónico como técnico en las tiendas y su entorno, tales como salva escaleras, rampas de acceso, accesos alternativos, señalización adecuada, baldas de atención a personas con movilidad reducida, instalación de bucles magnéticos para personas que usan audífono.

Otras actuaciones llevadas a cabo en el curso del proyecto han sido las relacionadas con la formación a comerciales de dichas tiendas, que han recibido formación tanto sobre los productos y servicios sociales comercializados por Vodafone España, como sobre las pautas de actuación en la relación y trato con clientes con distintos tipos de discapacidad. ■

Centro de Atención Integral COCEMFE Asturias:

VIDA PARA EL USUARIO, TRANQUILIDAD PARA LA FAMILIA

Texto: Sheila Martínez.
Fotos: COCEMFE Asturias.

Tranquilidad y seguridad. Estas son las dos palabras que más repite Aurelia García Maza, directora del Centro de Atención Integral COCEMFE Asturias, a la hora de referirse a este centro pionero en el Principado.

“Se trata del único espacio convivencial y de alojamiento para personas con discapacidad física y orgánica en Asturias y desde su apertura en 2007 ha supuesto una revolución para todos aquellos asturianos que tienen a una persona con discapacidad a su cargo. Aunque de momento no lo demanden, para ellos es una tranquilidad saber que existe un centro como éste. Antes existía cierta angustia, ¿qué pasará si me pongo enfermo y no puedo cuidar de mi familiar?, ¿qué pasará cuando yo envejezca y no pueda hacerme cargo de él/ella? Preguntas que siempre rondan a los cuidadores familiares y que ahora tienen respuesta gracias a este centro”, destaca.

Ubicado en Gijón, para su puesta en marcha se contó con el patrocinio del Ministerio de Trabajo y Asuntos Sociales, la Consejería de Bienestar Social, la fundación ONCE y las obras sociales de Cajastur, Caja Madrid, y la Caixa. Cuenta con una superficie de 2.500 metros cuadrados (parcela cedida por el Ayuntamiento de Gijón en el barrio de Viesques) y rebosa actividad ya que además de ser residencia, también cuenta con servicio de rehabilitación y Centro de Día.

De esta manera y gracias al transporte adaptado, los usuarios van al centro



Varios usuarios durante el taller de manipulativos.

Cuenta con una superficie de 2.500 metros cuadrados y además de ser residencia y Centro de Día también ofrece servicio de rehabilitación

para realizar diversas actividades. Todos tienen discapacidad física reconocida y son miembros de alguna de las asociaciones de COCEMFE Asturias.

“El programa de Rehabilitación, denominado “Mejora”, consta de terapias de logopedia y fisioterapia y por él llegan a pasar unas 240 personas al mes aproximadamente”, explica su directora.

En el Centro de Día, dependiendo del nivel cognitivo y del deterioro físico, realizan unas actividades u otras. Todos los usuarios acuden con el Programa Individual de Atención (PIA) ya hecho, es decir, con una valoración de grado y nivel según la Ley de Promoción de la Autonomía Personal y Atención a Personas en Situación de Dependencia. No obstante, en el centro se les realiza de nuevo una valoración a través del equipo multiprofesional.

“Tenemos talleres de tipo cognitivo, como el de memoria, lenguaje, razonamiento, cálculo, nuevas tecnologías o manualidades (arcilla, abalorios, pintura...); de carácter rehabilitador, como los talleres de autocuidado, manejo financiero, mejora del aspecto físico, manejo en la



muchos años. Suelen provenir de zonas rurales, donde por las circunstancias comunes a cualquier pueblo, sea donde sea, la eliminación de barreras todavía es muy deficiente y por lo tanto han vivido casi toda su vida en casa, con salidas esporádicas”.

Por ello, “venir a un lugar como éste, sin barreras arquitectónicas, donde entran y salen libremente, donde pueden ir a tomar un café tranquilamente, o a hacer sus gestiones, les supone un cambio radical. Unas sensaciones que hasta entonces nunca habían tenido”, añade.

Esto para los usuarios, pero indudablemente el centro tiene un efecto también muy positivo para los familiares de estas personas con discapacidad, quienes habitualmente han sido sus cuidadores. La tranquilidad de saber que sus seres queridos están en las mejores manos posibles, que la asistencia que reciben es la mejor que pudieran tener.

“El centro fue construido como respuesta social a una demanda reivindicada hace mucho tiempo. Las familias de personas con grandes discapacidades tienen ahora un servicio único a su disposición y la tranquilidad y seguridad de estas familias es algo que se percibe tanto en las de los usuarios de la residencia como en aquellas familias que todavía no han recurrido al centro pero saben que en caso de necesitarlo, aquí estará”, concluye Aurelia García.

comunidad o habilidades domésticas, entre otros”, explica Aurelia García.

Se trata de talleres cíclicos, normalmente trimestrales o cuatrimestrales, para que los usuarios no se cansen y tengan una oferta variada y tengan la posibilidad de adquirir a lo largo del año diversos conocimientos.

Mejor que en casa

La residencia fue el primer servicio que se ofreció. Comenzó su andadura en noviembre de 2007, con una oferta de 21 plazas, y “literalmente” cuatro residentes, como comenta con gracia la directora del centro. Poco a poco empezaron a llegar más, hasta llegar a los 18 con los que actualmente cuenta. Gente joven, con una edad máxima de 55 años. La media en estos momentos está en 45 años.

Un centro único y pionero en toda Asturias. Cuenta con un

completo servicio de atención a la persona residente, con las mejores técnicas domésticas para su atención y con, por supuesto, unos profesionales que cuidan las 24 horas de ella.

Tanto es así que, como Aurelia García comenta, muchos familiares tienen incluso “pelusa” del centro. “Cuando los usuarios se van a casa a pasar el fin de semana o de vacaciones, los familiares nos comentan que no dejan de mirar el reloj, esperando la hora de volver a la residencia. Nos preguntan: ¿pero qué les dais allí?”, explica orgullosa.

La atención profesional es una de las razones, el ambiente “realmente bueno”, es otra, pero la más importante según la directora del centro, es que se trata de “un perfil de persona que normalmente ha estado muy ‘metida’ en casa por su discapacidad y durante

INAUGURACIÓN REAL

La Reina Doña Sofía fue la invitada de excepción en la inauguración oficial del centro en abril de 2009. La Reina fue recibida a su llegada por el presidente de COCEMFE Asturias, Mario García; el Delegado del Gobierno en el Principado de Asturias, Antonio Trevín, la Alcaldesa de Gijón, Paz Fernández-Felgueroso y representantes del Gobierno del Principado, tras lo cual realizó un recorrido por las instalaciones del Centro, conversando con residentes y trabajadores, para finalmente descubrir una placa conmemorativa.



La Reina Doña Sofía posó junto a los trabajadores y representantes del Centro y COCEMFE Asturias.



EN GALICIA SE APUESTA POR LA PARTICIPACIÓN DE LA COMUNIDAD EDUCATIVA EN LA CONSTRUCCIÓN DE UNA ESCUELA INCLUSIVA QUE PROMUEVA LAS POTENCIALIDADES DE CADA ESTUDIANTE

El decreto 229/2011 por el que se regula la atención a la diversidad del alumnado gallego representa una apuesta de la Consellería de Cultura, Educación y Ordenación Universitaria de La Xunta de Galicia por la participación del conjunto de la comunidad educativa y por la colaboración entre las distintas administraciones para promover el desarrollo de las potencialidades de cada estudiante, en el marco de la construcción de una escuela inclusiva.

Se trata de una norma que viene a reforzar las actuaciones que se venían ya desarrollando en este campo, tal y como lo presentó el conselleiro, Xesús Vázquez Abad, en el Parlamento de la Comunidad Autónoma. De hecho, en Galicia existe ya una inclusión real, ya que 9 de cada 10 alumnos con

La Consellería de Cultura, Educación y Ordenación Universitaria ha elaborado una norma que refuerza las actuaciones desarrolladas para lograr una inclusión real.



necesidades educativas especiales están escolarizados en centros comunes, mientras que sólo un 0,2% asiste a centros de educación especial, en este último caso porque así lo determinaron los profesionales de los equipos de orientación y así lo solicitaron sus familias. Para ello es necesaria la imprescindible labor desarrollada por la red gallega de departamentos de orientación, y por los 3.169 profesionales especializados en la orientación y en la atención a la diversidad que atienden a las alumnas y alumnos con necesidades educativas especiales en las aulas gallegas -profesores de pedagogía terapéutica, audición y lenguaje, e intérpretes de lengua de signos, entre otros-.

LUCHA CONTRA EL ABSENTISMO

Entre las líneas prioritarias del Decreto de Atención a la Diversidad destaca su impulso a la promoción del alumnado en el sistema educativo y el éxito escolar, a través de medidas proactivas de detección y prevención de las necesidades específicas de apoyo educativo,

En Galicia 9 de cada 10 alumnos con necesidades educativas especiales están escolarizados en centros comunes.

con objeto de atajar cuanto antes el fracaso escolar. Además, el decreto adopta una posición muy precisa respecto de la promoción de la permanencia del alumnado en el sistema educativo, en el marco de la lucha de la Consellería contra el absentismo escolar y contra el abandono escolar temprano.

Por otro lado, la norma procura respuestas a las realidades sociales del momento, a las que debe adaptarse una sociedad democrática, solidaria e inclusiva. De esta forma contempla situaciones como la educación hospitalaria, la escolarización de las jóvenes embarazadas y, de ser el caso, sus parejas, o el alumnado que está afectado por violencia de género, acoso escolar o perteneciente a familias itinerantes.

AUTONOMÍA DE LOS CENTROS

Entre las novedades del Decreto de Atención a la Diversidad, cabe destacar la apuesta que la Consellería hace por la autonomía de los centros, a través del Plan General de Atención a la Diversidad, eje vertebrador de las actuaciones de atención a la diversidad del alumnado gallego. Se trata de un documento elaborado por cada centro educativo, a través de los departamentos de orientación, en el que se concretan todas las medidas que el centro educativo desarrolla para dar las respuestas educativas necesarias a las alumnas y alumnos de cada centro educativo atendiendo a sus necesidades específicas.

Cada centro elaborará un Plan General de Atención a la Diversidad propio, habida cuenta sus fortalezas y debilidades.

El éxito de este Plan depende claramente del trabajo conjunto de la comunidad educativa en cada colegio o instituto, que debe analizar cuál es su situación, sus debilidades y fortalezas, reflexionar y tomar decisiones. Además, los equipos directivos de cada

centro velarán por el cumplimiento del mismo, en el marco de la cultura de la evaluación que la Consellería de Cultura y Educación está imprimiendo en todas sus actuaciones en el campo de la enseñanza.

COOPERACIÓN DE LA COMUNIDAD EDUCATIVA

En definitiva, a través de esta norma la Consellería busca generar ilusión e implicar al conjunto de la comunidad educativa y a toda la sociedad en la tarea de conseguir una educación inclusiva. De hecho, el departamento educativo de la Xunta de Galicia ha dialogado con las asociaciones vinculadas con el alumnado con necesidades específicas de apoyo educativo a

la hora de elaborar este decreto, con el fin de darle respuesta en el mismo a sus demandas.

Tal y como explicó el conselleiro, Xesús Vázquez Abad, durante la presentación de esta norma en el Parlamento, “creemos que es fundamental generar motivación para conseguir una verdadera escuela inclusiva, pero tenemos que conseguirlo desde la cooperación entre todos”.

De este modo se ponen en valor el trabajo de los profesionales de la docencia que contribuyen al desarrollo de los estudiantes.



"ARTE BRUTO"

El arte puede surgir donde nadie lo espera y el reconocimiento como artistas de pleno derecho de enajenados, personas con discapacidad, presos, marginales y, en general, de personajes anti-sistema así lo demuestra, como se aprecia al visitar en Suiza una de las mayores colecciones de "arte bruto" del mundo.

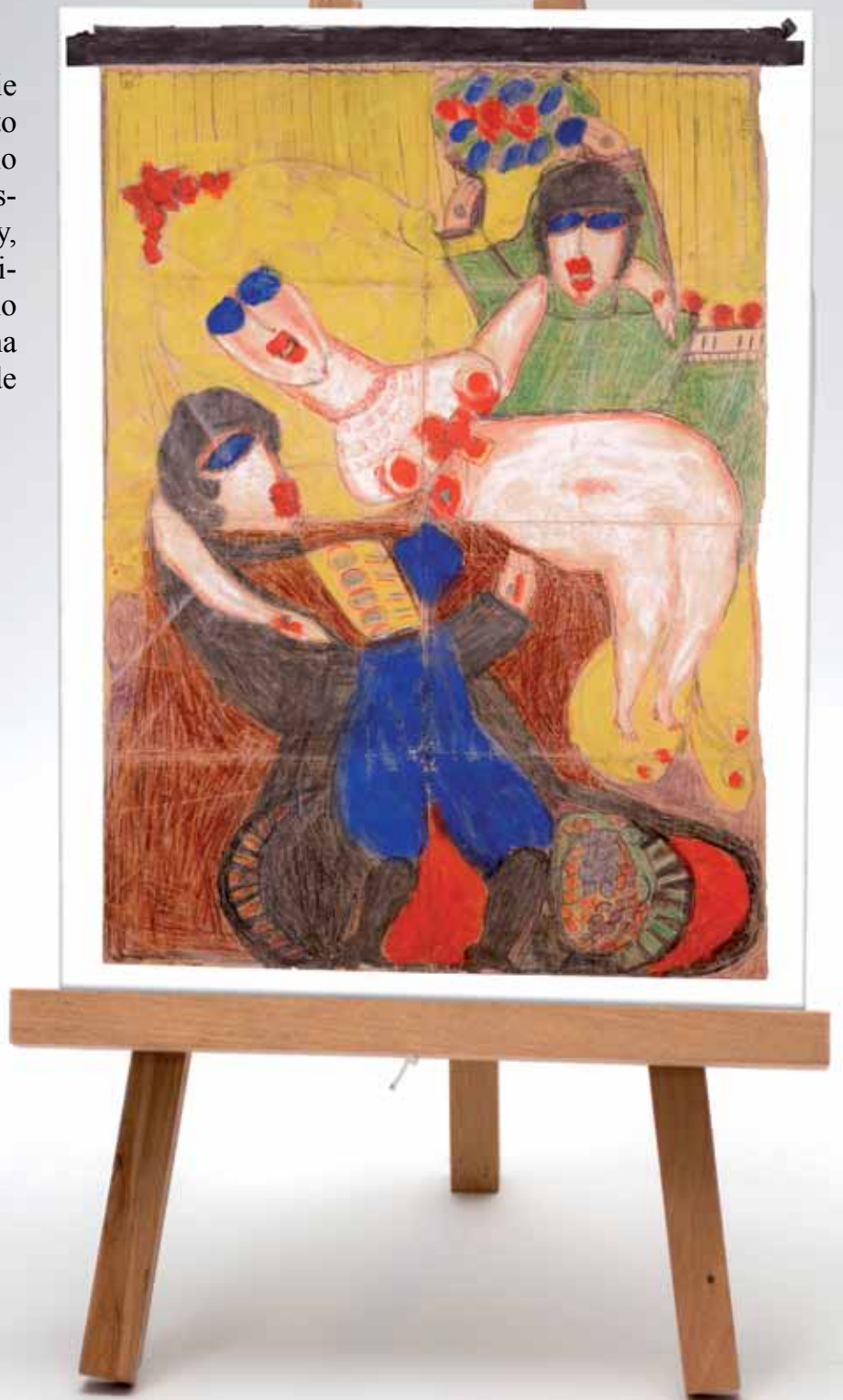
Texto: EFE

Fotos: Museo de Arte Bruto

El recinto del Museo de Arte Bruto de Lausana reserva innumerables sorpresas y propone al visitante un horizonte artístico muy ajeno al de los museos convencionales, cuyas colecciones y exposiciones suelen estar definidas por artistas, corrientes o épocas específicas.

Con un fondo de más de 6.000 obras de 400 artistas, este museo alberga una variada colección que refleja la intensidad de emociones y sentimientos, un fuerte inconformismo y extraños universos creados por sus autores.

Independientemente de que las obras naciesen en un asilo psiquiátrico, en una cárcel, en un sótano o en plena calle, la gran mayoría comparten características comunes: el desdén por el mundo formal del arte, el desinterés por la obra una vez finalizada, el enfermizo y acelerado ritmo de creación y la utilización de materiales reciclados.



Adolf Wolfi



El término "arte bruto" fue acuñado por el pintor francés Jean Dubuffet para designar producciones de autores autodidactas, y capaces de crear fuera de toda regla y marco institucional que hubiese formateado su creatividad.

Más de medio siglo después, la concepción de arte bruto no solo sobrevive, sino que se ha convertido en una forma de expresión que interesa cada vez más a galerías y coleccionistas, y que se ha convertido en un nicho más del mercado del arte, según confirma la responsable de prensa del museo, Cathy Savioz.

"Hasta hace algunos años no había rentabilidad en el arte bruto, no existía el criterio comercial, pero esto va cambiando y poco a poco han empezado a surgir galerías especializadas", comenta a Efe.

La historia de Eloise (1886-1964), una mujer suiza que pasó la mayor parte de su vida en un asilo psiquiátrica, que pintaba de forma obsesiva, es un caso de esos.

Eloise, cuyas obras se centran en la mujer y el amor, produjo miles de pinturas que iba regalando a enfermeras y médicos, que reconociendo su valor artístico conservaron unas 800 que legaron al Museo de Arte Bruto, una historia parecida a la del minero francés Gaston Duf (1920-1966), recluido por trastornos psiquiátricos y que hacía curiosos dibujos con motivos de bufones o animales extraños.

El suizo Adolf Wolfi (1864-1930) provenía de una familia suiza indigente, fue huérfano y víctima de maltratos, pero produjo una colosal obra de más de 25.000 páginas que reunían ámbitos tan diversos como el dibujo, la música, la filosofía y las matemáticas.

Fue la figura humana masculina el tema de predilección del austriaco Josef Hofer, con retraso mental, así como de problemas de audición, habla y movimiento, para quien el dibujo se convirtió en la única manera de expresión.

Más reciente es la obra de Martine Copenaut (1955-2004), quien realizó minuciosos dibujos que aparentaban a mosaicos multicolores de los que emergen figuras humanas o paisajes, o de Judith Scott (1943-2005), quien realizaba esculturas de capullos gigantes o fetiches de significado mágico. Ambas mujeres eran trisómicas, pero Scott era además sorda y muda.

La colección no se agota en creadores europeos, sino que ha logrado incorporar obras de otros continentes, entre las que destacan la del ghanés Ataa Oko, quien fabrica ataúdes figurativos personalizados, o del japonés Shini-chi Sawada, autista que esculpe criaturas mágicas salidas de una mitología personal, ambos vivos.

Tras casi cuarenta años de funcionamiento, el Museo de Arte Bruto de Lausana cuenta con una red a través de la cual recibe propuestas de nuevos artistas, entre los que se hecha en falta a autores españoles o latinoamericanos.

Al tratar de explicar esa ausencia, Savioz comenta que probablemente se debe a que los anteriores directores de la institución carecían de contactos con el mundo hispánico, pero asegura que el museo siempre está abierto a nuevas propuestas.

Con un número de visitas anuales de cerca de 40.000, cada vez son más los interesados en este tipo de arte, incluyendo familias, profesores de artes visuales y artistas en busca de inspiración. ■

El Museo de Arte Bruto de Lausana tiene más de 6.000 obras de 400 artistas.





MODIFICACIÓN DEL RECONOCIMIENTO DEL GRADO DE DISCAPACIDAD

El Consejo de Ministros ha aprobado un Real Decreto por el que se modifica el procedimiento para el reconocimiento, declaración y calificación del grado de discapacidad, que consiste en establecer un único baremo en todas las Comunidades Autónomas para determinar cuándo es necesaria la asistencia de una tercera persona, tanto en las situaciones de discapacidad, como en las de dependencia.

La norma modifica otro Real Decreto de 1999, de 23 de diciembre, de procedimiento para el reconocimiento, declaración y calificación del grado de discapacidad por el Real Decreto 1364/2012, de 27 de Septiembre.

Con esta modificación, se suprime la obligación de señalar el tipo de discapacidad física, psíquica o sensorial en el certificado del grado de discapacidad para "proteger" la privacidad de las personas. Además, la información sobre el grado de discapacidad sólo se entregará a instancias de la propia persona interesada o de su tutor o representante legal, en su caso. El certificado se emitirá en un plazo de 15 días naturales desde la solicitud.

En cuanto, a la señalada necesidad de concurso de una tercera persona, la determinación de la necesidad, se realizará mediante la aplicación del baremo establecido conforme a lo dispuesto en el artículo 27.2 de la Ley 39/2006, de 14 de diciembre, de Promoción de la Autonomía Personal y Atención a las personas en situación de dependencia.

Se estimará acreditada la necesidad de concurrencia de tercera persona cuando de la aplicación del referido baremo se obtenga una puntuación que dé lugar a cualquiera de los grados de dependencia establecidos.

Con esta reforma, España se adapta a lo señalado por la Convención sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad de la ONU, que define la discapacidad como un concepto que evoluciona y establece que los estados tienen el deber de proteger la privacidad de la información sobre la salud de estas personas. ■



Con esta modificación, se suprime la obligación de señalar el tipo de discapacidad física, psíquica o sensorial en el certificado del grado de discapacidad para "proteger" la privacidad de las personas.



XIV CONVENIO COLECTIVO

El pasado mes de Octubre se publicó en el boletín Oficial del Estado el XIV Convenio colectivo general de centros y servicios de atención a personas con discapacidad. Este convenio regula las condiciones de trabajo entre las empresas y los trabajadores y trabajadoras de los centros de trabajo, de titularidad privada, y de los servicios de atención a personas con discapacidad que tienen por objeto la atención, diagnóstico, rehabilitación, formación, educación, promoción e integración laboral de personas con discapacidad física, psíquica o sensorial, independientemente de la fórmula de financiación de las plazas disponibles así como las asociaciones e instituciones constituidas con esa finalidad. También afectará a todos los centros de trabajo de titularidad pública gestionados por empresas, fundaciones o asociaciones de carácter privado con ese mismo ámbito funcional. ■



Maleta inteligente

El diseñador español Rodrigo García González ha creado una maleta que acompaña al propietario a unos 80 centímetros de distancia y que no tiene ruedas, sino una cinta tipo oruga que permite que pueda subir escaleras. El proyecto es un prototipo básico que fue presentado en un concurso internacional de inventos y de diseño y que tiene como objetivo ayudar a personas con discapacidad.

"La maleta contiene tres receptores que reciben y triangulan las señales que llegan desde el móvil del usuario. Luego un microcontrolador Arduino (un sistema de código libre) interpreta estas señales para conocer la posición del teléfono respecto a la maleta y la dirige mediante un sistema de oruga, que también le permite subir escalones", explicó García.

La maleta ha sido bautizada como "Hop" y cuenta con un dispositivo que avisa por teléfono cuando la roban.

Aplicación móvil para denunciar discriminaciones

El Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) ha creado la primera aplicación para dispositivos móviles inteligentes dedicada a la denuncia de vulneraciones y violaciones de los derechos de las personas con discapacidad. Se encuentra disponible tanto para entornos Android como para Apple -dispositivos iPhone y iPad-, y puede descargarse gratuitamente desde el canal '¿Ha sufrido discriminación por discapacidad?', de la página: www.cermi.es.

Un anticonceptivo con ácido fólico

Bayer lanzará al mercado un nuevo anticonceptivo oral (AO) que es el primer anticonceptivo fortificado con Levomefolato de calcio (Metafolin). Esta innovación en anticoncepción ya está siendo utilizada en los Estados Unidos, y Argentina es el primer país de Latinoamérica donde desembarca este novedoso anticonceptivo. De esta manera, este nuevo producto se convierte en el vehículo ideal para el suministro de esta vitamina fundamental en el organismo de toda mujer en edad reproductiva y que puede reducir hasta un 70% los riesgos de un defecto del tubo neural (DTN) como la Espina Bífida.

El doctor Julio Seoane, asesor médico de Bayer explicó que "con ese novedoso vehículo, la mujer obtiene al mismo tiempo anticoncepción altamente efectiva y una eficaz forma de mejorar sus niveles de folato, de manera simultánea y sin tener que cambiar el hábito de toma de la píldora anticonceptiva". "Por otro lado, el uso de una píldora con folato brinda al médico una excelente oportunidad de informar a la mujer acerca de los defectos del tubo neural así como de los beneficios de tener un nivel óptimo de folatos para prevenirlos", agregó.



Silla robótica que sube escalones

De forma un tanto tosca pero eficiente, una silla del Chiba Institute of Technology de Japón puede subir pequeños escalones aumentando así la movilidad de personas que van en silla de ruedas. Tiene cuatro ruedas y cinco ejes, lo que le confiere algo de movilidad extra; el resto se consigue con un ingenioso juego de sensores y estabilizadores.

Cámaras ocultas y discapacidad

El festival de televisión de Cannes celebró una nueva edición del Mipcom, una feria de compra y venta de formatos. Durante la misma se celebró la conferencia FreshTV, con los formatos más rompedores del mercado mundial, que reúne a todo el sector.

Entre estos formatos más novedosos se encontraba el programa británico "T'mspazticus" que juega con el concepto de la discapacidad para crear un "show" de cámara oculta. Cuando una persona en silla de ruedas pide colaboración, todo el mundo se presta, ¿pero qué ocurre cuando las peticiones son absurdas? Situaciones hilarantes con la discapacidad como protagonista.



Mayor inclusión en las aulas argentinas

La inclusión de niños con discapacidad al sistema educativo convencional aumentó en Argentina un 91% en la última década. En las escuelas especiales el incremento fue del 16%.

La sanción de la Ley 26.206 fue el gran disparador, aunque los especialistas advierten que el crecimiento todavía es lento. Faltan docentes auxiliares calificados y algunas escuelas todavía ofrecen obstáculos. En el nivel secundario las cifras continúan siendo bajas.





Lary, el tesón de una sirena

Lary León demuestra, a partir de su propio testimonio, que es posible sacar partido de la adversidad. El amor, el tesón y la imaginación son las armas que utiliza Lary, una sirena muy especial que es capaz de demostrar que ser "diferente" fortalece y enriquece, no sólo a uno mismo sino a todo el que está alrededor.

(Editorial Plataforma, 2012)

La Cenicienta que no quería comer perdices

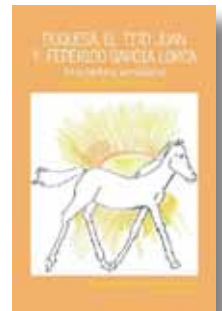
“Este cuento está dedicado a todas las mujeres valientes que quieren cambiar su vida y a todas aquellas que la perdieron y nos iluminan desde el Cielo”. Así describen la autora y la ilustradora, Nunila López y Myriam Cameros, respectivamente esta obra. Un cuento moderno, realista, divertido y profundamente esperanzador que nos muestra la situación de tantas mujeres que un día descubren que la vida no es ese cuento de hadas que le prometieron y que se creyeron.

(Editorial Planeta, 2009)



Duquesa, el Tito Juan y Federico García Lorca

Apasionante cuento infantil (a partir de 6 años) escrito por Laura Mercedes Navarro, ilustrado por M^a Cruz García y editado por la Asociación El Saliente, que nos enseña, tanto a niños como a mayores, que "nunca podemos considerar a nadie débil o insignificante porque puede que guarde un tesoro muy valioso dentro de sí".



BOLETÍN DE SUSCRIPCIÓN

Deseo recibir en mi domicilio su Revista. Indicar:

- Suscripción gratuita para particulares (presentando Certificado de Minusvalía)
- Nueva suscripción 20 euros al año (IVA incluido)
- Cambio de domicilio

Nombre y apellidos:.....
 D.N.I./NIF:.....
 Dirección:.....
 C.P:..... Población:.....
 Provincia:.....
 Teléfono:.....



De acuerdo con lo establecido en la Ley Orgánica 15/1999 de Protección de Datos de Carácter Personal, le informamos que los datos personales que Ud. nos facilite a través de esta solicitud, serán tratados automáticamente en ficheros de COCEMFE, con la finalidad del envío de la revista.
 El titular de los datos se compromete a comunicar por escrito a la Compañía cualquier modificación que se produzca en los datos aportados.
 Ud. podrá en cualquier momento ejercer el derecho de acceso, rectificación, cancelación y oposición en los términos establecidos en la Ley Orgánica 15/1999.
 El responsable del fichero es COCEMFE, con domicilio en la calle Luis Cabrera, 63 - 28002 Madrid

Remitir a: Redacción y Administración. Servicios Centrales de COCEMFE
C/ Luis Cabrera, 63 - 28002 MADRID Telf. 917 443 600

CONFEDERACIÓN ANDALUZA DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA Y ORGÁNICA (CANF-COCEMFE Andalucía)

Ctro. Polivalente - C/ Portobello, 11 - 41006 SEVILLA
Teléfono 954 33 10 24 Fax 954 33 02 10
central@canfandalucia.org http://www.canfcocemfe.org

COCEMFE ARAGÓN

C/ Concepción Saiz de Otero, 10 - 50018 ZARAGOZA
Teléfono 976 799 982 Fax 976 799 984 cocemfearagon@gmail.com

COCEMFE ASTURIAS

C/ Doctor Avelino González, 5 Bajo - 33211 Gijón - ASTURIAS
Teléfono 985 39 68 55 Fax 985 99 07 56
federacion@cocemfeasturias.es http://www.cocemfeasturias.es

COORDINADORA FEDERACIÓ BALEAR DE PERSONES AMB DISCAPACITAT

Carrer de Vinyassa, 12 C Bajo - 07005 PALMA DE MALLORCA
Teléfono 971 77 12 29/971 49 87 77 Fax 971 46 02 76
coordina@coordinadora.es http://www.mallorcaweb.net/coordinadora

COCEMFE CANARIAS

Edificio de Usos Múltiples del Valle de Jinamar; Local 17
(Antiguas Gerencias) C/ Lomos de las Brujas, 1
35220 Valle de Jinamar - Telde - GRAN CANARIA
Teléfono 928 71 74 70 Fax 928 71 74 70
cocemfecanarias@terra.es http://www.cocemfelaspalmas.org

COCEMFE CANTABRIA

Av. Cardenal Herrera Oria, 63 interior - 39011 SANTANDER
Teléfono 942 32 38 56 Fax 942 32 36 09
cocemfe@cocemfecantabria.org http://www.cocemfecantabria.org

COCEMFE CASTILLA-LA MANCHA

Paseo de Merchán, 2 - 45003 TOLEDO
Teléfono 925 28 52 75 Fax 925 21 08 05
cocemfeclm@cocemfeclm.org http://www.cocemfeclm.org

COCEMFE CASTILLA Y LEÓN

C/ Plaza San Pablo, 6 - 34005 PALENCIA
Teléfono 979 744 614 Fax 979 745 840 coordinacion@cocemfecyl.es

COCEMFE CATALUÑA

C/ Vie Laietana, 57, 1º - 1ª - 08003 BARCELONA
Teléfono 933 011 565 - catalunya@cocemfe.es

COCEMFE EXTREMADURA

Avda. Pierre de Coubertain, 5 - 10005 CÁCERES
Teléfono 927 239 028 Fax 927 418 259
cocemfeextremadura@yahoo.es

CONFEDERACIÓN GALEGA DE PERSOAS CON DISCAPACIDADE

Rua Modesto Brocos, 7- 3 Bajo
15704 Santiago de Compostela - A CORUÑA
Teléfono 981 57 46 98 Fax 981 57 46 70
correo@cogami.es http://www.cogami.es

COCEMFE LA RIOJA

Plaza Martínez Flamarique, 11 Bajo - 26004 LOGROÑO
Teléfono 941 20 43 69 Fax 941 20 43 70 info@lariojasinbarreras.org

FEDERACIÓN DE ASOC. DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA Y ORGÁNICA DE LA COMUNIDAD DE MADRID (FAMMA COCEMFE Madrid)

C/ Galileo, 69 Bajo Derecha - 28015 MADRID
Teléfono 915 93 35 50 Fax 915 93 92 43
secretaria@famma.org http://www.famma.org

FAMDIF COCEMFE MURCIA

C/ Mariano Montesinos, 14 Bajo - 30005 MURCIA
Teléfono 968 29 28 26 Fax 968 29 28 16
famdif@famdif.org http://www.famdif.org

COCEMFE NAVARRA

C/ de Ermitagaña, 42, bajo
31008 Pamplona - NAVARRA
Teléfono 948 38 38 84 Fax 948 383 884 federacion@cocemfenavarra.es

COCEMFE COMUNIDAD VALENCIANA

C/ Poeta Navarro Cabanes, 12 Bajo - 46018 VALENCIA
Teléfono 963 83 25 34 Fax 963 83 25 34
cocemfe.cv@ono.com http://www.cocemfecv.org

Entidades Estatales de Cocemfe

(ACCU-España) CONFEDERACIÓN DE ASOCIACIONES DE ENFERMOS DE CROHN Y COLITIS ULCEROSA

C/ Hileras, 4 - 4º, despachos 6 y 7 - 28013 MADRID
Teléfono 915 42 63 26 / 915 47 55 05 Fax 915 42 63 26
accuesp@accuesp.com http://www.accuesp.com

(ADAMPI) ASOCIACIÓN DE AMPUTADOS IBÉRICA GLOBAL

C/ Marqués de Riscal, 2-1º Esc.Int - 28010 MADRID
Teléfono 902 19 44 01 Fax 913 08 40 87
asociacion@adampi.org http://www.adampi.org

(ADELA) ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA

C/Emilia, 51 - 28029 MADRID
Teléfono 913 11 35 30 / 902 142 142 Fax 914 59 39 26
adela@adelaweb.com http://www.adelaweb.com

(AEDM-COCEMFE) ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ESCLEROSIS MÚLTIPLE

C/ Sangenjo, 36 - 28034 MADRID
Teléfono 914 48 12 61 Fax 914 48 12 61
aedem@aedem.org http://www.aedem.org

(AEPAC) ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE PACIENTES CON CEFALEA

C/ Marqués de Dos Aguas, 3 - Piso 3 - 46002 VALENCIA
Teléfono 963 25 67 67
info@dolordecabeza.net http://www.dolordecabeza.net

(AHUCE) ASOCIACIÓN NACIONAL DE HUESOS DE CRISTAL ESPAÑA O.I.

C/ San Ildefonso, 8 - 28012 MADRID
Teléfono 914 67 82 66 Fax 915 28 32 58
ahuce@ahuce.org http://www.ahuce.org

(ALCER) FEDERACIÓN NACIONAL ALCER

C/ Don Ramón de la Cruz, 88 -Ofic. 2 y 3 - 28006 MADRID
Teléfono 915 61 08 37 Fax 915 64 34 99
federacion@alcer.org http://www.alcer.org

(ALDE) ASOCIACIÓN DE LUCHA CONTRA LA DISTONIA EN ESPAÑA

C/ Camino Vinateros, 97 - 28030 MADRID
Teléfono 914 37 92 20 Fax 914 37 92 20
alde@distonia.org http://www.distonia.org

(AMES) ASOCIACIÓN MIASTENIA DE ESPAÑA

C/ Hornos, 45, Casa 11 - 41100 Coria del Río - SEVILLA
Teléfono 954 77 13 35
ames@miasteniagravis.es http://www.miasteniagravis.es

(ASEM) FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE ENFERMEDADES NEUROMUSCULARES (FEDERACIÓN ASEM)

C/ Ter, 20, Oficina 10, 08026 BARCELONA
Teléfono 934 51 65 44 Fax 934 08 36 95
asem15@suport.org http://www.asem-esp.org

ATAM

C/ Orotava, 4 - 28660 Boadilla del Monte - MADRID
Teléfono 917 09 80 00 Fax 917 09 80 21 info@atam.es www.atam.es

AUXILIA

C/ Germán Pérez Carrasco, 65 - 28027 MADRID
Teléfono 91 407 33 01 Fax 91 408 93 16
sat@auxilia.es http://www.auxilia.es

(CEAFA) CONFEDERACIÓN ESPAÑOLA DE FAMILIARES DE ENFERMOS DE ALZHEIMER Y OTRAS DEMENCIAS

C/ Pedro Alcatarena, 13 Bajo - 31014 Pamplona - NAVARRA
Teléfono 948 174 517 / 902 174 517 Fax 948 265 739
ceaafa@ceaafa.es http://www.ceaafa.org

(CONARTRITIS) COORDINADORA NACIONAL DE ARTRITIS

C/ Cea Bermúdez, 14 B, 2º A - 28003 MADRID

Teléfono 902 013 497 Fax 915 358 807
conartritis@conartritis.org http://www.conartritis.org

CONFEDERACIÓN ESTATAL DE MUJERES CON DISCAPACIDAD

C/ Luis Cabrera, 63 - 28002 - MADRID
Teléfono 917 44 36 00 Fax 914 13 19 96
cocemfe@cocemfe.es http://www.cocemfe.es

CONFEDERACIÓN NACIONAL DE FIBROMIALGIA Y SÍNDROME DE FATIGA CRÓNICA

Avda de los Toreros, 26 - 3º E - 28028 MADRID
Teléfono 616 617 668
confederacionfmfc@confederacionfmfc.org

(FEBHI) FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE ASOCIACIONES DE ESPINA BÍFIDA E HIDROCEFALIA

C/ Pechuán, 14, Local 6 - 28002 MADRID
Teléfono 914 15 20 13 Fax 915 19 39 01
g.garcia@febhi.org http://www.febhi.org

(FEDAES) FEDERACIÓN DE ATAXIAS DE ESPAÑA

C/ San Martín, 17- 47003 VALLADOLID
Teléfono 983 278 029
sede.gijon@fedaes.org http://www.fedaes.org

FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE FIBROSIS QUÍSTICA

C/ Duque de Gaeta, 56 - 5ª pta. 14 - 46022 VALENCIA
Teléfono 963 31 82 00 Fax 963 318 208
fqfederacion@fibrosis.org http://www.fibrosis.org

(FEDEAL) FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE ASOCIACIONES DE LINFEDEMA

C/ Honorio García Condoy, 12 Local - 50007 ZARAGOZA
Teléfono 976 37 90 24 federacionfedeval@gmail.com

(FEDHEMO) FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE HEMOFILIA

C/ Sinesio Delgado, 4 Pabellón 16 - 28029 MADRID
Teléfono 913 14 65 08 Fax 913 14 59 65
fedhemo@hemofilia.com http://www.hemofilia.com

(FELUPUS) FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE LUPUS

C/ Lagunilla, 25, local 3 y 4 - 29012 MÁLAGA
Teléfono 952 25 08 26 Fax 952 25 08 26
info@felupus.org/felupus@felupus.org http://www.felupus.org

(FEP) FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE PARKINSON

Paseo Reina Cristina, 8, 3º B - 28014 MADRID
Teléfono 902 11 39 42/914 34 53 71 Fax 914 34 53 71
direccion@fedeparkinson.org http://www.fedeparkinson.org

(FEPNC) FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE PADRES DE NIÑOS CON CÁNCER

C/ Bustos, 3 - 28038 MADRID
Teléfono 915 57 26 26 Fax 915 57 26 26
federacion@cancerinfantil.org http://www.cancerinfantil.org

(FNETH) FEDERACIÓN NACIONAL DE ENFERMOS Y TRASPLANTADOS HEPÁTICOS

C/ Santiago de Compostela, 38, 7º B, 28034 MADRID
Teléfono 957 41 14 98 Fax: 957 41 14 98 fneth@fneth.org
http://www.fneth.org

(FRATER) FRATERNIDAD CRISTIANA DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD

C/ Pedro Cerón, 17 - 35001 LAS PALMAS DE GRAN CANARIA
Teléfono 928 33 54 40 Fax 928 31 30 82
correo@fratersp.org http://www.fratersp.org

(LIRE) LIGA REUMATOLÓGICA

Apartado de correos, nº 6, 28980 Parla, MADRID
Teléfono 658 80 12 99 lire@lire.es http://www.lire.es

ANDALUCÍA

FEDERACIÓN DE ASOCIACIONES DE DISCAPACITADOS FÍSICOS Y/O ORGÁNICOS DE MÁLAGA (FAMF-COCEMFE Málaga)
C/ Góngora, 28, Bajo - 29002 MÁLAGA
Teléfono 952 35 51 52 / 17 42 Fax 952 35 17 42
famfmálaga@famfmálaga.org http://www.famfmálaga.org

FAMS-COCEMFE SEVILLA
Polígono Hytasa. C/ Lino, 14 - 41006 SEVILLA
Teléfono 954 93 27 93 Fax 954 64 84 24
fams@cocemfesevilla.es

FEDERACIÓN GADITANA DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA (FEGADI)
C/ Aurora, 44 - 11300 La Línea de la Concepción - CÁDIZ
Teléfono 956 17 14 23 Fax 956 76 07 32
fegadilinea@fegadi.org http://www.fegadi.org

FEDERACIÓN PROVINCIAL DE ASOCIACIONES DE MINUSVÁLIDOS FÍSICOS DE JAÉN
C/ Juan Pedro Gutiérrez Higuera, 3 (Edf. Moraleda, Local 1) 23005 JAÉN
Teléfono 953 26 75 66 / 605 83 95 49 Fax 953 27 50 23
fejdidif@fejdidif.org http://www.fejdidif.org

FEDERACIÓN ALMERIENSE DE ASOC. DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD (FAAM)
C/ Granada, 190 Local D-2 Residencial "La Cartagenera" 04008 ALMERÍA
Teléfono 950 27 39 11 Fax 950 27 81 84
faam@faamalmeria.com http://www.faamalmeria.com

CANF - COCEMFE HUELVA
C/ Alameda de Sundheim, 8 entreplanta - 21003 HUELVA
Teléfono 959 25 86 44 / 28 22 52 Fax 959 28 22 52
fedehuelva@canfandalucia.org http://www.fedehuelva.org

FEDERACIÓN GRANADINA DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA Y ORGÁNICA (CANF-COCEMFE Granada)
Paseo Laguna de Cameros, 6 (esquina calle Torre de la Bruja) 18008 GRANADA
Teléfono 958 12 34 35 Fax 958 12 65 73
fegradi@fegradi.org http://www.fegradi.org

FEDERACIÓN PROVINCIAL DE MINUSVÁLIDOS FÍSICOS DE CÓRDOBA (FEPAMIC)
C/ María Montessori, s/n - 14011 CÓRDOBA
Teléfono 957 76 77 00 Fax 957 76 74 94
fepamic@fepamic.org http://www.fepamic.org

COCEMFE HUESCA
C/ Pedro Arnal Cavero, 22 - 22001 HUESCA
Teléfono 974 212 091
cocemfehuesca@gmail.com

COCEMFE TERUEL
C/ Ripalda, 5 - 44001 TERUEL
Teléfono 976 799 982
cocemfeteruel@gmail.com

COCEMFE ZARAGOZA
C/ Concepción Saiz de Otero, 10 - 50018 ZARAGOZA
Teléfono 976 799 984 Fax 976 799 984
cocemfezaragoza@gmail.com

COCEMFE LAS PALMAS
Edificio de Usos Múltiples del Valle de Jinamar, local 17 (Antiguas Gerencias) C/ Lomos de las Brujas, 1 35220 Valle de Jinamar - Telde - GRAN CANARIA
Teléfono 928 71 74 70 Fax 928 71 74 70
sil@cocemfelaspalmas.org http://www.cocemfelaspalmas.org

COCEMFE TENERIFE
C/ Doctor Salvador Pérez Luz, Edf. Munat III - bajo 38008 SANTA CRUZ DE TENERIFE
Teléfono 922 20 16 99 / 66 84 Fax 922 20 18 73
cocemfetenerife@gmail.com

COCEMFE TOLEDO
Avda. Boladiez, 64 A - 45007 TOLEDO
Teléfono 925 62 15 20 Fax 925 28 03 21
cocemfe-toledo@cocemfeclm.org

COCEMFE GUADALAJARA
Avda. de la Salinera, 68 - 19005 GUADALAJARA
Teléfono 949 21 15 60 Fax 949 22 98 73
sil-gu@hotmail.es http://www.cocemfe-guadalajara.org

COCEMFE ORETANIA CIUDAD REAL
Travesía de Las Tercias, 4, Centro Social 13250 Daimiel - CIUDAD REAL
Teléfono 926 85 49 28 Fax 926 85 49 28
cocemfeoretania@cocemfeoretania.es http://www.cocemfeoretania.es

COCEMFE - FAMA ALBACETE
Centro de Atención a Grandes Discapacidades Físicas de COCEMFE FAMA. C/ Guadalajara, 1 - 02001 ALBACETE
Teléfono 967 24 66 52 Fax 967 24 80 41
cocemfe-fama@cocemfe-fama.com http://www.cocemfe-fama.com

COCEMFE CUENCA
C/ Juan Martín, 2 bajo izquierda - 16003 CUENCA
Teléfono 969 23 29 29 Fax 969 23 00 44
cocemfe@cocemfecuenca.org

CANARIAS

CASTILLA LA MANCHA

CASTILLA LEÓN

FEDERACIÓN DE ASOCIACIONES DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA DE BURGOS (FEDISFIBUR)
Avda. de Castilla y León, 22 - 2ª Planta (Ctro. Comercial Camino de la Plata) 09006 BURGOS - Teléfono 947 21 43 43 Fax 947 24 48 13
fedisfibur@gmail.com http://www.fedisfibur.org

FEDERACIÓN PROVINCIAL DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA U ORGÁNICA DE LEÓN - COCEMFE LEÓN
C/ Bajos del Estadio Toralín, 3 - 24400 Ponferrada - LEÓN
Teléfono 987 42 67 01 cocemfeleon@gmail.com

FEDERACIÓN PROVINCIAL DE ASOCIACIONES DE DISCAPACIDAD FÍSICA Y ENFERMOS RENALES DE SORIA (FADISO)
C/ Venerable Carabantes, 9 - 11 - 42003 SORIA
Teléfono 975 23 21 50 Fax 975 12 36 63 fadiso.soria@gmail.com

FEDERACIÓN PROVINCIAL DE ASOCIACIONES DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD DE PALENCIA (FEDISPA)
C/ Ignacio Martínez de Azcoitia, 10 - 34001 PALENCIA
Teléfono 979 70 13 87 Fax 979 70 13 87
sil.palencia@yahoo.es

COCEMFE VALLADOLID (FECOVAL)
C/ San Martín, 17 - 47003 VALLADOLID
Teléfono 983 278 029 pian8@hotmail.com

FEDERACIÓN FRANCES LAYRET COCEMFE BARCELONA
C/ Vie Lletana, 57, 1º - 1ª - 08003 BARCELONA
Teléfono 933 011 565
info@cocemfe-barcelona.es http://www.cocemfebarcelona.es

FEDERACIÓN MESTRAL. FEDERACIÓ DE ASSOCIACIONS DISCAPACITATS FÍSICS MESTRAL
Carrer del Dr. Ferran, 33-35 - 1º Edf. Creu Roja - 43202 REUS-Tarragona
Teléfono 977 32 70 93 Fax 977 32 70 93
comunicacio@mestralonline.org www.mestralonline.org

CATALUÑA

CEUTA

COCEMFE CEUTA
C/ Capitán Claudio Vázquez, Edf. Reina. Portal 5 - Local 11 derecho 51002 CEUTA
Teléfono 956 52 20 91 Fax 956 50 27 61
silceuta@terra.es http://www.cocemfeceuta.blogspot.com

EUSKADI

FEDERACIÓN COORDINADORA DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA DE VIZCAYA (FEKOOR)
C/ Blas de Otero, 63 bajo - 48014 BILBAO
Teléfono 944 05 36 66 Fax 944 05 36 69
fekoor@fekoor.com

EXTREMADURA

COCEMFE CÁCERES
Centro de Servicios Múltiples
C/ Pierre de Coubertain, 5 - 10005 CÁCERES
Teléfono 927 23 90 66 / 28 Fax 927 23 81 18
admon@cocemfecaceres.org http://www.cocemfecaceres.org

COCEMFE BADAJOZ
C/ Gerardo Ramírez Sánchez, s/n (Bda.Valdepasillas) - 06011 BADAJOZ
Teléfono 924 22 07 50 Fax 924 24 37 20
presidente@cocemfebadajoz.org http://www.cocemfebadajoz.org

GALICIA

FEDERACIÓN PROVINCIAL DE ASOCIACIONES DE DISCAPACITADOS FÍSICOS DE ORENSE
Centro Integral de Servicios de Aixíña. Rúa de Farisa, 7, bajo 32005 OURENSE
Teléfono 988 24 87 69 Fax 988 24 87 69
discafis@hotmail.com

COGAMI CORUÑA
Rua Modesto Brocos, 5 Baixo 3 15704 Santiago de Compostela - A CORUÑA
Teléfono 981 57 50 61 Fax 981 57 50 61
fed.cogamicoruna@cogami.es http://www.cogami.es/federacioncoruna

COGAMI LUGO
Rua Da Luz, 4 - 27002 LUGO
Teléfono 982 25 33 32 Fax 982 28 09 77
fed.cogamilugo@cogami.es

COGAMI PONTEVEDRA
Rua Martínez Garrido, 21 Interior - 36205 Vigo - PONTEVEDRA
Teléfono 986 48 79 25 Fax 986 28 18 97/93
fed.cogamipontevedra@cogami.es

MELILLA

COCEMFE MELILLA
C/ Carlos de Arellano, 17, bajo derecha - 52004 MELILLA
Teléfono 690 826 328
clubadimel@gmail.com

VALENCIA

COCEMFE CASTELLÓN
C/ Obispo Salinas, 14 - 12003 CASTELLÓN
Teléfono 964 23 40 85 Fax 964 23 98 51
administracioncocemfecs@cocemfe.es

COCEMFE ALICANTE
Cronista Joaquín Collia, 5, Bajo - 03010 ALICANTE
Teléfono 965 25 71 87 Fax 965 25 71 87
cocemfealicante@cominet.org http://www.cocemfealicante.org

COCEMFE VALENCIA
C/ Pilota Valenciana, 2, bajo - 46018 VALENCIA
Teléfono 963 83 77 08 Fax 963 70 01 59
administracion@cocemfevalencia.org http://www.cocemfevalencia.org



vodafone

Conéctate a la **VIDA**

En **Amplifon** trabajamos para mejorar la comunicación de las personas usuarias de audífonos y móvil, en colaboración con **Vodafone**.

Por ser de Vodafone, en los centros auditivos Amplifon te entregarán totalmente gratis:

**Un móvil Emporia RL2
y Un Unite-Phone,**

el complemento perfecto para conectar tus audífonos al móvil y escuchar tus llamadas con total claridad y sin interferencias, al comprar tus audífonos*



* Oferta por la compra de audífonos Alera, con tecnología bluetooth.



www.amplifon.es

Atención al cliente Amplifon

☎ 902 11 88 45

Productos



EROSKI

1 año

**SIN
GRASAS
TRANS***

***PROCEDENTES
DE ACEITES
VEGETALES
PARCIALMENTE
HIDROGENADOS**



POR TU SALUD

Más información en www.eroski.es

Te escuchamos 902 540 340

Síguenos en   



EROSKI

contigo