

# EnMarcha



Revista Informativa de la Discapacidad Física y Orgánica de España

## La Sonrisa

# SOLIDARIA

## Asamblea y VI Edición de los Premios COCEMFE



# MOTOmed

¡viva la cinesiterapia!



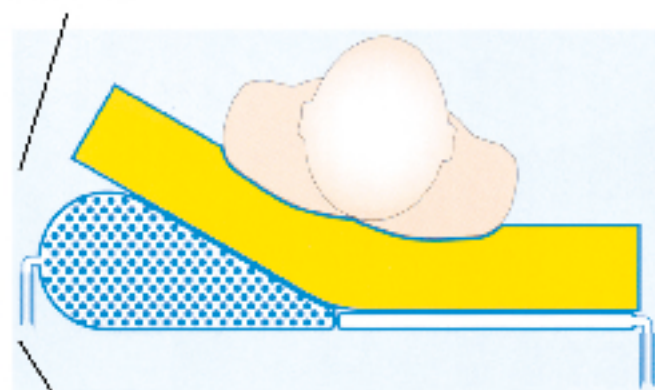
**Indicado para:**

Esclerosis múltiple, Paraplejia, Apoplejía, Enfermedades Neurológicas  
Falta de movimiento. Como Profilaxis efectiva de las contracturas y la trombosis.

# Lenos Light

Sistema de encamado 30° para diferentes posiciones e intervalos de postración.

Posición  
máx. 30°



Sistema de  
tubos de aire

Sistema de  
tubos de aire

Utilización para la profilaxis de decúbito y el apoyo de la terapia de decúbito hasta el estadio III o para la terapia posterior hasta el estadio IV (de Seller), así como para cuadros patológicos especiales, p.ej., dolencias pulmonares o pacientes obesos.

**THAMERT**  
Ortopedia, S.L.

C/ Conde Toreno, 57 - Bajos - 33204 Gijón  
Tel.: 985 36 20 30 · Fax: 985 36 80 90  
E-mail: info@thamert.net



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



Con la colaboración del Ministerio de Trabajo y Asuntos Sociales

**Consejo de Redacción:**

Mario García Sánchez  
Roser Romero  
Pedro Moyano

**Director:**

Carlos Laguna Asensi

**Redactor-Jefe:**

Alberto Rodríguez

**Redacción:**

Enrique Moreta

**Fotografía:**

Salvador García  
Archivo Cocemfe

**Corresponsales:**

FEGADI: Miguel Ángel de la Torre  
FEKOOR: Ana Osuna  
COCEMFE Badajoz: Jesús Gumiel  
FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE HEMOFILIA: David Silva  
CANF-COCEMFE Andalucía: Mercedes Vega  
FUNDACIÓN FIBROMIALGIA: Emilia Altarriba  
FED. ESP. CONTRA LA FIBROSIS QUÍSTICA: Aisha Ramos  
ASOC. ANDALUZA CONTRA LA FIBROSIS QUÍSTICA: Palma Barbancho  
COCEMFE Asturias: Eva de las Heras  
FAMMA-COCEMFE: Jéssica Hernández  
COCEMFE Castilla-La Mancha: Marta de Lucas  
COCEMFE Comunidad Valenciana: Mar Gracia  
COCEMFE Alicante: Paqui Medina  
ASEM Comunidad Valenciana: Carmen Minguet  
ALCER: Roberto Ortiz  
FED. ESPAÑOLA DE LUPUS: Isabel Díaz  
LA RED: Margarita Pinto Paredes

**Maquetación y Diseño:**

Salvador García

Dibujo Payaso Portada: S. García Burón

**Publicidad:**

Conchi Fernández  
Grupo Iniciativas de Comunicación Integral S.L.

D.P.: M-7276/1980

**Distribución:**

AMIAB

**Imprime:**

Printerman

# en este número

- 04 cartas al director
- 07 editorial
- 08 cocemfe actualidad
- 18 cermi
- 21 tribuna de opinión
- 23 nuestras entidades



## reportajes

44 la sonrisa solidaria

60 estas vacaciones serán diferentes



52 se habló de... la ley de reproducción asistida

## entrevistas

54 José Manuel Pichel, Director Gerente de la Fundación ONCE del Perro Guía



66 libros. Entrevista a Alfredo Hurtado

70 jurídico

73 directorio





## Carta abierta a la Presidenta de la Comunidad de Madrid

Excma. Sra. Presidenta de la Comunidad Autónoma de Madrid

Con fecha 08/08/2005 aparece publicado en el B.O.C.M., el Decreto 79/2005, 2 agosto por el que se aprueba la Oferta de Empleo Público de la Comunidad Autónoma de Madrid para el año 2005

En dicho decreto se establece un turno independiente y separado para personas con discapacidad, disponiendo de una reserva para discapacitados de al menos el 6% del total de las plazas ofertadas.

El periódico Cermi.es de septiembre de 2005 publica que para Ignacio González, Vicepresidente Primero del Gobierno Regional, "este Decreto potenciará la separación de los distintos tipos de ejercicios o exámenes para fomentar la integración de las personas con discapacidad, estableciendo convocatorias individualizadas que permitan concursar a este grupo social en igualdad de oportunidades".

Soy una persona con discapacidad que desearía presentarse a unas oposiciones de la Comunidad Autónoma de Madrid.

Acudí a informarme a la Plaza del Descubridor Diego de Ordás. El personal funcionario desconocía que las personas con discapacidad pudieran examinarse en convocatorias individualizadas, negándome una y otra vez tal existencia.

El mismo personal funcionario también me informó que la reserva del 6% es del total de las plazas ofertadas; y que habría que esperar a que la convocatoria fuera publicada para saber cuál es la reserva de personas con discapacidad en esa convocatoria.

Por todo lo expuesto, a fin de poder presentarme a alguna convocatoria, le rogaría me contestara a la mayor brevedad posible a lo siguiente:

En primer lugar, si existen o no convocatorias individualizadas para personas con discapacidad. Y de existir, ¿cómo se realizarían esas convocatorias individualizadas?

En segundo lugar, si yo quisiera presentarme en la convocatoria del Grupo A: Letrados, donde solicitan cinco personas, ¿tendría derecho a la reserva de una plaza por ser una persona con discapacidad?

Por último, ¿qué criterio siguen ustedes para aplicar la reserva del 6%?

Muy agradecida de antemano por el interés prestado en solucionar mis dudas, Atentamente

Natividad Berzal Molero  
Madrid

## Quiero vivir!!

Soy un tetrapléjico que siempre ha respetado la libertad de cada uno y nunca he juzgado la decisión de nadie, que como Ramón Sampredo puso fin a su inmovilidad de la manera que lo hizo. Pero yo pienso que antes que ayudar a morir, lo que tienen que hacer los poderes políticos y sociales es ayudarnos a vivir, porque existen personas que como yo estamos en sus mismas o peores condiciones y queremos vivir. Yo no tengo creencias religiosas de ningún tipo y aunque he estado en varias ocasiones al borde de la muerte y al ser un tetrapléjico como Christopher Reeve, siempre he querido vivir.

No he contado con otra ayuda que la de mi mujer, pues todos incluso mis padres, mis hermanos dicen quererme mucho y rezar mucho por mi, pero ni preguntan por mi, ni me han visitado nunca salvo en dos o tres ocasiones que les ha interesado venir.

Si Ramón Sampredo hubiera contado con más medios técnicos, más personal especializado para mejorar su salud, más ayudas de su entorno, menos hipocresía social, seguramente él hubiera actuado de otra manera; pero yo veo como él, que estoy sólo, pero lo que no puedo hacer nunca es rendirme.

Hay que luchar siempre por vivir pues la vida es lo más importante que tenemos y siempre apuesto por aquellas personas que como ustedes siguen creyendo en nosotros y nos defienden.

Francisco Javier Esparza  
Burgos



# Monedas de Colección

## III SERIE PROGRAMA EUROPA

### "PERSONAJES EUROPEOS"

#### Carlos I de España y V de Alemania

**MONEDA ORO**  
P.V.P.: 435 €



**MONEDA PLATA**  
P.V.P.: 41,76 €



La Real Casa de la Moneda dedica la emisión a Carlos I de España y V de Alemania, personaje de gran trascendencia en la Europa que abandona el Medievo para situarse en pleno Renacimiento, lo que se refleja en su arte monetario.



**COLECCIÓN COMPLETA**  
P.V.P.: 476,76 €

#### Especificaciones técnicas

**MONEDA DE PLATA**

Plata: 825 milésimas

Calidad: Proof

Diámetro: 40 mm

Peso: 27 gramos

Valor facial: 10 euros

Tirada máxima: 35.000

P.V.P.: 41,76 euros (IVA incluido)

**MONEDA DE ORO**

Oro: 999 milésimas

Calidad: Proof

Diámetro: 30 mm

Peso: 13,5 gramos

Valor facial: 200 euros

Tirada máxima: 3.500

P.V.P.: 435 euros (IVA incluido)

Solicite su colección en:

**La Tienda del Museo**  
Doctor Esquerdo, 36  
28009 - Madrid  
Tel.: 91 566 65 42  
Fax: 91 563 68 96

**Aeropuerto de Barajas**  
Terminal Internacional  
Tel.: 91 393 68 36

**Lamas Bolaño**  
Gran Vía, 610  
08007 - Barcelona  
Tel.: 93 270 10 44  
Fax: 93 302 16 47  
Galileo, 95  
06026 - Barcelona  
Sants, 36  
08014 - Barcelona

**Julián Lorenzo**  
Espoz y Mina, 15  
20012 - Madrid  
Tel.: 91 321 06 41  
Fax: 91 531 10 92

**EDIFIL**  
Bordadores, 8  
28013 - Madrid  
Tel.: 91 366 42 71  
Fax: 91 366 48 21  
Diputación, 305  
08009 - Barcelona  
Tel.: 93 487 02 00  
Fax: 93 487 03 92

**División de venta a distancia de El Corte Inglés**  
Tel.: 902 103 010

... y en Comercios Numismáticos, Históricos y Estancieros



Real Casa de la Moneda  
Banco Nacional de España y Tesoro



## Tengo cáncer, ¿y qué?

Sr. Director

Hace dos años fui tratada de un cáncer de ovarios; actualmente estoy en tratamiento de quimioterapia por un cáncer de abdomen. Quiero, en pocas palabras, dar a conocer mi enfermedad ya que existe una serie de falsas creencias sobre el cáncer que pretendo esclarecer.

El cáncer no se contagia, es decir, si yo doy la mano a una persona, ni con este gesto ni con otro transmito mi cáncer.

Es verdad que el cáncer produce una gran mortalidad, pero no es menos cierto que también la produce los infartos o accidentes de tráfico, sobre todo en España.

La supervivencia del cáncer es cada vez mayor y las investigaciones para obtener su curación van a una velocidad increíble.

España es un país puntero en investigación y tratamiento de cáncer.

Hoy por hoy, sólo existe, para la gran mayoría de los tumores, una medicación llamada quimioterapia. El tratamiento deja nuestro cuerpo muy cansado y con muchas ganas de vomitar, es decir, necesitamos unos días para recuperarnos. Quisiera pedir a los empresarios que respeten nuestro absentismo laboral, quienes hayan pasado por este tratamiento saben que está de sobra justificado. Existen otras enfermedades que provocan mayores "bajas" que un cáncer.

Cuando una persona muere de cáncer se dice que ha muerto "tras una larga enfermedad". No. Eso es ocultar la verdad. Cuando una persona muere de cáncer, muere de cáncer y punto. A las demás enfermedades se las llama por su nombre, ¿no? El cáncer, por si mismo, provoca depresión; casi todos los enfermos oncológicos necesitamos ayuda psiquiátrica o psicológica, esta ayuda debería ir ligada a la labor del oncólogo.

Por todo lo expuesto, ruego al Ministerio de Sanidad, a las Consejerías de Sanidad de las Comunidades Autónomas y a las distintas Asociaciones de Lucha contra el Cáncer, que hagan campañas publicitarias explicando en qué consiste el cáncer para evitar que a muchos enfermos se nos aisle de esta sociedad simplemente por tener cáncer.

Mar López  
Toledo



## El Circular, no me deja circular

Sr. Director,

Soy una persona con discapacidad, amputada de miembros inferiores, me traslado en silla eléctrica y debo viajar en autobuses con rampa. El pasado día 20 de abril, llegué a la parada número 185 en Reina Victoria, hacia las seis y media de la tarde, con intención de tomar el autobús circular. Uno tras otro pasaron los coches 6136, 6111, 6130, 6118 y 6113, todos ellos sin rampa y de la línea circular. Al fin llegó el 6182 y pude subir al autobús.

No acabo de entender cómo es posible que el servicio se organice ignorando las necesidades de las personas con movilidad reducida.



Los responsables de organización no han debido sentir nunca la impotencia de quien necesita un transporte público y no lo consigue, porque si no no entiendo tanto desinterés.

Las personas con movilidad reducida tenemos los mismos derechos que los otros ciudadanos para acceder al transporte público, pero esto parece que no lo entienden -ni lo sienten- algunos responsables municipales.

Consuelo Rubio Tovar  
Madrid



Quizás ante esa afirmación todos coincidimos, quizás el llanto de una persona, no sólo de los niños, sea lo que más dolor nos produce y su sonrisa lo que más alegría nos da. Es por ello que en este número de EN MARCHA llevamos como tema central el trabajo que hacen los llamados “médicos sonrisa”. Se trata de hacer más fácil la estancia de una persona que tiene que pasar una temporada en los hospitales, ya de por sí de ambiente frío y triste. Muchos estudios médicos afirman que el enfermo se recupera mejor y en menos tiempo si el ambiente en el que permanece es agradable, dentro de las limitaciones de un hospital. Según estos estudios, un niño en situación normal sonríe unas 300 veces al día, cuando está hospitalizado se reduce a unas 15. El trabajo de estos profesionales es vital para que el niño no pierda la sonrisa y con ella la esperanza de seguir con su vida una vez pasado el trámite hospitalario.

Pero no sólo los niños necesitan reír, los adultos también, y nuestro colectivo necesita un poco más de optimismo, de alegría, de esperanza. La risa, la sonrisa, es parte fundamental del ocio, y éste es una de las facetas de la vida en la que tenemos menos oportunidades. Apenas se nos ve como grupo importante de clientes potenciales. Existen agencias de viaje especializadas en personas con discapacidad pero apenas se nos ofrece unos viajes fuera de nuestras fronteras a unos precios competitivos. Las escasas ofertas que nos hemos encontrado a la hora de realizar el reportaje titulado “Estas vacaciones serán diferentes” no son precisamente asequibles al bolsillo de todos, si queremos hacer algo diferente. Las agencias de viajes y los mayoristas deberían saber que dejar al margen a cerca del 10% de la población española es perder un sector comercial muy importante y aquellos valientes que se atrevan a lanzarse a la aventura de organizar viajes accesibles (tanto en lo que se refiere a barreras como en lo tocante a los precios) se darán cuenta de que también hay negocio procurando ocio y descanso a las personas con discapacidad. Desde COCEMFE vemos el disfrute del ocio y del tiempo libre como una inyección de optimismo, alegría y esperanza para todos los que participan. Y por ello, en nuestro Programa de Vacaciones, este año se van a realizar más de 30 viajes de Junio a Diciembre y nos vamos a quedar cortos porque cada vez son más las personas con discapacidad que se lanzan a viajar, a descubrir nuevos destinos, a disfrutar plenamente de su tiempo libre viajando.

Por último, ¿no nos hace sonreír ver un cachorro de perro que en un futuro será un guía para una persona invidente? Sus travesuras, sus ganas de jugar y su cara de sorpresa hacen que todos los que los ven se los quieran llevar a casa. Pero estos perros serán los ojos de las personas que no pueden ver, serán duramente adiestrados, preparados y educados para que una persona con discapacidad visual también pueda sonreír cuando disfrute de su tiempo libre, de sus vacaciones, pueda integrarse laboral y socialmente y se pueda sentir útil para la sociedad.

En resumen. En este número de la revista EN MARCHA, hemos querido sonreír por las vacaciones que se nos acercan, hemos querido que la sonrisa sea el eje central en una época en la que es necesaria para los tiempos que se nos avecinan.

Sonrisas, muchas sonrisas y deseos de mejoras para el futuro fue lo que quisimos transmitir en la entrega de la VI Edición de los Premios COCEMFE de los que también informamos en el interior. La colaboración con el colectivo de la discapacidad por parte de empresas, corporaciones locales o medios de comunicación cada vez es más visible y gracias a ellos el futuro para las personas con discapacidad lo vemos con una esperanzadora sonrisa.

“Nada  
más cruel  
que el  
llanto de  
un niño.  
Nada más  
bello  
que su  
sonrisa”



## CONVENIO DE COLABORACIÓN CON IBERMUTUAMUR

El presidente de COCEMFE, Mario García, y el Director General de Ibermutuamur, Heraclio Corrales, han firmado un convenio de colaboración para el desarrollo a nivel nacional de programas conjuntos en materia de accesibilidad y actividades dirigidas al colectivo de personas con discapacidad.

Tanto COCEMFE como Ibermutuamur tienen como uno de sus objetivos mejorar la calidad de las condiciones de trabajo de las personas con discapacidad. En este sentido, ambas entidades colaborarán en áreas como el análisis de riesgos, programas de atención sanitaria para el colectivo o programas de reinserción laboral. COCEMFE e Ibermutuamur tienen previsto elaborar un plan de identificación de posibilidades de optimización e intensificación de uso de las instalaciones rehabilitadoras que posee Ibermutuamur, con el fin de que se usen por personas dependientes necesitadas de rehabilitación.

También está prevista la programación y realización de Jornadas y estudios en relación con la reinserción laboral, con la evaluación de los programas relacionados con el desarrollo legal de la normativa en materia de dependencia y su referencia a los efectos de las coberturas de Ibermutuamur o actuaciones en materia de accesibilidad de instalaciones y servicios.

## COCEMFE Y VODAFONE PRESENTAN INTERNET COMO MOTOR DEL PROYECTO @ALTER

Coincidiendo con el 17 de mayo, Día Internacional de Internet, se celebró los días 16 y 17 de mayo en Madrid, bajo el lema "Accesibilidad y discapacidad y TDT: retos en inteligencia ambiental", el III Encuentro de Telecomunicaciones y Discapacidad, organizado conjuntamente por el Colegio Oficial de Ingenieros Técnicos de Telecomunicación (COITT), por la Escuela Universitaria de Ingeniería Técnica de Telecomunicación (EUITT) y por el Centro Estatal de Autonomía Personal y Ayudas Técnicas (CEAPAT), en el que COCEMFE, en colaboración con VODAFONE, presentó la relevancia que tiene Internet y las Telecomunicaciones para la ejecución de su proyecto @ALTER.

Este Proyecto es novedoso en cuanto a la forma y el contenido y se basa en una atención individualizada en los domicilios de los propios usuarios. Es decir, serán los técnicos los que se desplacen para realizar las acciones necesarias para facilitar la inserción laboral de los usuarios. Los principios metodológicos se basan en un enfoque psicosocial (se incide sobre el individuo para favorecer su autonomía en el ámbito social y laboral), un enfoque sistémico (desde el entorno familiar, sobre los hábitos, las actitudes, las emociones..., del individuo buscando potenciar las conductas que



favorecen sus posibilidades de inserción laboral) y un enfoque comunitario (se incide sobre el entorno local, en ayuntamientos, centros base, sector empresarial...) buscando favorecer medidas paliativas relacionadas con la discapacidad).

Las acciones formativas se realizan en los domicilios de las propias personas con discapacidad, siendo los técnicos los que se desplazan hasta sus casas. Para el desarrollo de estas acciones cobra gran importancia el uso y manejo de Internet, como recurso clave de integración social y laboral.



# LAMBEA<sup>®</sup>

Para Información y Reservas llama al 902 474 748

**¡No deje pasar esta oportunidad!**

**Llame ahora y llévase un 20% de descuento**





## COCEMFE ENTREGA LA



Como acto previo a la Asamblea General de la Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica (COCEMFE), el pasado 16 de Junio se celebró la VI Edición de los Premios que llevan su nombre en un acto en el que se reconoció a distintas entidades, empresas y personalidades por la colaboración realizada con el colectivo de personas con discapacidad física y orgánica.

El presidente de COCEMFE, Mario García, durante su intervención, afirmó que “desde la eliminación de barreras en las corporaciones locales, a la difusión de todas aquellas informaciones que nos son de utilidad y que nos hacen más visibles día a día ante la sociedad, sin olvidar el trabajo de toda una vida dedicado a las personas con discapacidad de una persona especial, comprometida y solidaria o el compromiso de una empresa responsable y copartícipe de nuestros principios... todos y cada uno de los premiados en el día de hoy son merecedores de este reconocimiento”.

El acto, precedido de una cena, fue conducido por el presentador de Informativos Telecinco, Pepe Ribagorda, ya habitual en los actos de entrega de estos premios. Los premios están repartidos en cuatro categorías: Corporaciones locales, Medios de Comunicación, Empresa y Trayectoria Humana.

Los Ayuntamientos de Palencia y Castellón compartieron el premio a Corporación Local por su apoyo al Movimiento asociativo de la discapacidad y a sus integrantes gracias a las acciones de inserción que ambos municipios han venido desarrollando durante años, con la puesta en marcha de políticas integradoras en vivienda, accesibilidad y contratación laboral o con la creación de infraestructuras sociales destinadas a la atención de personas con discapacidad. El Alcalde de Palencia, y Presidente de la Federación Española de Municipios y Provincias, Heliodoro Gallego Cuesta, afirmó tras recoger el premio que “en la vida hay que ser sencillo y reconocer a cada uno lo suyo”, por eso el Ayuntamiento de Palencia reconoce el trabajo de COCEMFE para integrar socialmente a las personas con discapacidad y trata que su vida poco a poco sea mejor. Concluyó diciendo que “antes





# I EDICIÓN DE SUS PREMIOS ANUALES

tenía conocidos y hoy tengo amigos”, en referencia al colectivo de personas con discapacidad de Palencia y que pueden contar con él para continuar en la lucha por una sociedad más justa y solidaria para todos.



Por su parte, la Primer Teniente de Alcalde de Bienestar Social y Empleo del Ayuntamiento de Castellón, Carmen Amoros Granell se disculpó en primer lugar por la ausencia del Alcalde de Castellón y posteriormente animó a todos los ayuntamientos para que pongan en marcha el transporte adaptado ya que “si queremos la igualdad para todos hay que tomar medidas como esta”. El transporte adaptado lleva en Castellón 14 años y es un servicio gratuito para cerca de 200 familias.



El Premio COCEMFE al Medio de Comunicación Social fue a parar a la Agencia de Noticias Servimedia, por su esfuerzo de sensibilización social respecto a los colectivos más desfavorecidos. José Manuel González Huesa, Director General de la Agencia también quiso hacer un llamamiento para el resto de medios de comunicación, para que “ el camino abierto por Servimedia lo sigan otros medios” y afirmó que su trabajo lo seguirán haciendo “con más fuerza gracias a este premio ya que quedan muchas cosas por hacer”.



Por su parte, la Fundación Vodafone recibió el Premio a la Empresa por su compromiso, denominado “Diseño para todos”, con el que pretende hacer accesibles las nuevas tecnologías para las personas con discapacidad y de esta manera que sean el paso previo para la integración social del colectivo. José Luís Ripoll García, Director General de la Fundación Vodafone dijo que en Vodafone tenían el objetivo de que las nuevas tecnologías no se separen del colectivo de personas con discapacidad porque “no puede haber misión más noble que hacer que las nuevas tecnologías lleguen a todos”. Terminó afirmando que “me llevo el premio más importante que me podía llevar, vuestro reconocimiento”.



Finalmente, Alberto Arbide, fue el galardonado con el Premio COCEMFE a la Trayectoria Humana por su dedicación al colectivo de personas con discapacidad a lo largo de su vida. En sus palabras de agradecimiento quiso destacar que aún falta mucho por conseguir pero que se conseguirá. “Me he encontrado integrado y eso es todo, porque hemos luchado por tener empleos, accesibilidad... Ahora luchamos por todo eso y más, porque tengan derechos, pero derechos exigibles que podamos exigir ante los jueces”, concluyó.

Un año más el reconocimiento de COCEMFE a las empresas, instituciones y personalidades se cerró con el deseo de que el año que viene sean muchas más las colaboraciones de las diferentes organizaciones a favor de la integración social de las personas con discapacidad.

**E**l pasado 17 de junio se celebró la Asamblea General de la Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica (COCEMFE). Más de 100 delegados de las más de 1.300 entidades repartidas por toda España asistieron para debatir sobre la situación de las personas con discapacidad, las nuevas perspectivas que abre la nueva Ley de Autonomía Personal y evaluar los resultados del año anterior.

La Asamblea fue inaugurada por la secretaria de Estado de Servicios Sociales, Familias y Discapacidad, Amparo Valcarce, a la que Mario García, presidente de COCEMFE, presentó como la “embajadora de nuestros temas y nuestra secretaria de Estado”. Por su parte Amparo Valcarce quiso felicitar y reconocer públicamente el trabajo diario y la larga trayectoria de COCEMFE ejemplo de “labor responsable que nos



facilita la búsqueda de soluciones necesarias para el colectivo de personas con discapacidad”. Afirmó que la colaboración con el movimiento asociativo da muy buenos resultados y que en un futuro se espera seguir colaborando intensamente en este sentido.

La secretaria de Estado de Servicios Sociales, Familias y Discapacidad hizo un breve recorrido por los compromisos adquiridos por el Gobierno que preside José Luís Rodríguez Zapatero como el Proyecto de Ley de Autonomía Personal, el IVA súper reducido para vehículos o el acceso gratuito a la justicia para el colectivo de personas con discapacidad. En el transcurso de su exposición anunció el nuevo Plan de Choque de Accesibilidad al que se prevé destinar un millón de euros adicionales a los 24 que está previsto invertir en eliminación de barreras tanto en edificaciones como en urbanismo en 2006. Asimismo afirmó que se va a realizar una auditoría a los servicios públicos con el fin de que “todos los ministerios y departamentos

## ASAMB COCEM

adopten las medidas oportunas para que todas las páginas web sean accesibles”. También habló del “acceso integrado al mundo laboral” para el que dijo que el Gobierno tiene un compromiso firme en la mejora al acceso al empleo. Anunció medidas para favorecer el empleo estable, tanto público como privado, y la intención del Gobierno de superar la reserva del 5% de plazas para personas con discapacidad en la Administración.

Por último, y sobre el anunciado Plan de Acción para las mujeres con discapacidad que tiene previsto elaborar el Gobierno, Amparo Valcarce afirmó que este plan es “imprescindible por la doble discriminación histórica que han sufrido las mujeres” por lo que el







## LEA FE 2006

objetivo es garantizar el libre ejercicio de los derechos de este colectivo como la incorporación al empleo, la vida íntegra, promoción de vida personal o integración en la sociedad, y el disfrute del ocio.

Finalizó su intervención apuntando que "sin vosotros no podemos vencer los retos que tenemos por delante" y prediciendo una colaboración continuada del movimiento asociativo con la Administración.

Posteriormente se repasó la actividad de la Confederación durante 2005. Entre las cosas que se destacaron estaban el Plan Integral Experimental de Formación y Empleo, PIEFE, y el Proyecto @ALTER, un proyecto novedoso que quiere sacar del olvido a todas las personas con discapacidad que se encuentran en zonas rurales y que no tienen las mismas oportunidades que el resto del colectivo que habita en



ciudades mayores. También se resaltó la continuidad de la Universidad Técnica de Verano que se organiza en Toledo, lugar donde en el curso pasado más de 300 personas de la organización pusieron al día sus conocimientos y los actualizaron para que su trabajo sea, día a día, más efectivo y con mejores resultados.

En cuanto a resultados, para el presidente de COCEMFE, Mario García, "los estamos viendo en los más de 30 Centros de Usos Múltiples que tenemos repartidos por toda la geografía nacional y los 15 que en la actualidad están en construcción y que en poco tiempo ayudarán a ese objetivo de integrar socialmente a las personas con discapacidad".

La proyección fuera de nuestras fronteras también fue destacada en esta Asamblea. La Red Iberoamericana de Entidades de Personas con Discapacidad está constituida por 28 organizaciones de



13 países diferentes y durante 2005 han seguido trabajando con intensidad las cuatro oficinas de República Dominicana, El Salvador, Ecuador y Perú. En cuanto a la colaboración con entidades europeas, COCEMFE aporta sus ideas en la Comisión Europea, con la Internacional de Personas con Discapacidad y con el Foro Europeo de la Discapacidad. Además siguen adelante proyectos que tienen tanta importancia en temas de accesibilidad como los Proyectos USEM, NODES y UNIACCES.

Por último, en la Asamblea General de COCEMFE se presentó una nueva incorporación a la Confederación. Se trata de la Confederación Española de Familiares de Enfermos de Alzheimer y otras Demencias (CEAFA) que cuenta con 13 Federaciones y 6 Asociaciones Autonómicas Uniprovinciales aglutinando a 200 Asociaciones locales. En total, CEAFA agrupa a más de 60.000 familias de enfermos de Alzheimer.



**E**l pasado 28 de Junio se presentó en la Sociedad General de Autores, la llamada "Cinta Solidaria por la Discapacidad", un proyecto de COCEMFE y el Centro Especial de Empleo GPS que pretende por un lado, sensibilizar a la población sobre un problema real con el que se encuentran muchos millones de personas en España y, por otro, recaudar fondos para ser destinados a acciones de formación e inserción sociolaboral para las personas con discapacidad.

Este accesorio de moda para llevar el móvil, llaves o acreditaciones, ha sido elaborado por 8 diseñadores de prestigio del panorama actual: Adolfo Domínguez, Ángel Schlessler, Amaya Arzuaga, Jocomomola de Sybilla, Madelove.es -marca de bebés-, Purificación García, Roberto Verino y el pintor sevillano Joaquín González, que han cedido sus diseños altruístamente con el objetivo de promocionar la imagen del colectivo de personas con discapacidad.

Personajes públicos como la actriz Llum Barrera, los periodistas Juan Pedro Valentín o Carme Chaparro, los participantes de esta edición de "Mira Quién Baila", deportistas olímpicos como Gervasio Defer, Fermín Cacho así como el presidente del Comité Olímpico Español, Alejandro Blanco Bravo, ya se han sumado al proyecto y tienen su "Cinta Solidaria por la Discapacidad".



## Presentación de La Cinta Solidaria por la Discapacidad





Bajo el slogan "¡Yo También!" muchos personajes famosos, periodistas o deportistas se dieron cita en este evento para aportar su grano de arena siendo los "embajadores solidarios" de este producto que pretende dar notoriedad al colectivo de personas con discapacidad además de realizar acciones formativas y de inserción sociolaboral para las más de 3 millones y medio de personas con algún tipo de discapacidad que habitan en España.

Con este proyecto se pretende, además aunar cuatro mundos para que la sociedad se dé cuenta de que a su alrededor existen personas con una problemática que es fácil resolver con la ayuda de todos:

**El mundo de la discapacidad**, una realidad cercana que requiere de iniciativas que recuerden a la sociedad que sigue siendo necesario defender los intereses de este colectivo. Un proyecto que despierte la conciencia de la sociedad y acerque la realidad de millones de personas a la calle, estimulando su solidaridad mediante su colaboración en un proyecto atractivo y de fácil participación.

**El Mundo de la Moda** mediante la vinculación de Diseñadores de actualidad. Las cintas solidarias han sido diseñadas por artistas reconocidos en el panorama actual, que han ligado su imagen a este proyecto solidario.

**El Mundo de la Empresa** a través de aquellas que ligando su imagen corporativa a la del proyecto ha querido demostrar que son Socialmente Responsables.

**Y la sociedad en general** a través de la adquisición de una cinta solidaria que pueden comprar para contribuir a mejorar las condiciones de vida de las personas con discapacidad.





## EL MINISTRO CALDERA SE REÚNE CON LOS RESPONSABLES DE AECEMCO

El Ministro de Trabajo y Asuntos Sociales, Jesús Caldera, ha mantenido una reunión de trabajo con la nueva Junta Directiva de la Asociación Empresarial de Centros Especiales de Empleo de COCEMFE (AECEMCO), presidida por Joaquín Fernández Recio. En la misma se ha mostrado muy receptivo ante las propuestas de la Asociación para la mejora en la calidad de empleo de las personas con discapacidad física y orgánica.

Entre las demandas que los representantes de AECEMCO pusieron encima de la mesa y por las que el Ministro de Trabajo se mostró muy interesado, se encontraba el cumplimiento de las medidas alternativas a la cuota del 2% de trabajadores con discapacidad por las empresas de más de 50 trabajadores, contratando los servicios de los Centros Especiales de Empleo. El Ministro afirmó que se mandaría una carta a los empresarios para que cumplan con la ley y se hará un seguimiento y control de su cumplimiento. Asimismo manifestó su intención de que las diferentes Administraciones no contraten empresas que no hayan cumplido con la reserva de empleo para las personas con discapacidad o, en su caso, con las medidas alternativas que establece la ley.

Para Joaquín Fernández, "el Ministro Caldera ha mostrado una gran predisposición para los temas que le hemos planteado e incluso nos ha prometido que habrá un representante de AECEMCO en la toma de decisiones del Ministerio que afecten a los Centros Especiales de Empleo a los cuales representamos como asociación empresarial".

Otra de las propuestas de las que se ha hablado en la reunión ha sido el impulso de los incentivos actuales de coste salarial a los Centros Especiales de Empleo, es decir, el incremento de la subvención del coste salarial del 50% para aquellos trabajadores que estén gravemente afectados por una discapacidad física. Además de un impulso a la formación de las personas que trabajen en un Centro Especial de Empleo para que se puedan reciclar y optar a otros puestos de trabajo mejor cualificados.

El Ministro se mostró muy preocupado por la situación de las mujeres con discapacidad y su acceso al empleo y prometió fomentar la contratación de este colectivo históricamente discriminado.

Por último, los representantes de AECEMCO expusieron al Ministro la problemática de los Centros Especiales de Empleo en lo que se refiere a la baremación del grado de minusvalía de las personas que en ellos trabajan. En concreto se habló de la posibilidad de que se modifique el Real Decreto 1971/99 de 23 de



diciembre que regula la calificación del grado de minusvalía y, de esta manera, que las personas que trabajan en un Centro Especial de Empleo no vean rebajado su grado de minusvalía y se queden sin su puesto de trabajo al no tener la condición de discapacitado y, por tanto, no poder optar a una plaza en un Centro Especial de Empleo. Jesús Caldera prometió abordar este y otros temas en futuras reuniones para solucionar la problemática laboral de las personas con discapacidad.

A la reunión acudieron, junto al Ministro y el presidente de AECEMCO Joaquín Fernández Recio, Valeriano Baillo, Director General del INEM, María Luz Rodríguez Fernández, asesora del Ministro y los representantes de AECEMCO, Pedro S. Moyano, Jesús Gumiel y Jesús Eloy Sánchez de la Nieta Pinilla.



## NUEVAS OPORTUNIDADES PARA ALCANZAR LA INTEGRACIÓN EN IBEROAMÉRICA

**E**l Acuerdo de Cooperación para poner en funcionamiento el Proyecto para la Promoción y Exigibilidad de los Derechos Políticos y Laborales de las Personas con Discapacidad del Ecuador, entre las cinco Federaciones Nacionales de y para la Discapacidad y la Agencia de los Estados Unidos para el Desarrollo Internacional USAID, se firmó en Ecuador el 23 de junio de 2006, en el Hotel Dann Carlton.

La propuesta presentada en el proyecto por las Federaciones Nacionales consiste, por un lado en fomentar la participación ciudadana de las personas con discapacidad en el ámbito político, y por el otro en desarrollar un Servicio de Integración Laboral (SIL) para la población con discapacidad del Ecuador.

De los 60 proyectos presentados a la convocatoria abierta en Enero 2006 por la AID en Washington, 11 fueron seleccionados a nivel mundial, de los cuales 2 corresponden a América Latina. El proyecto presentado por FENEDIF en representación de las Federaciones Nacionales es uno de ellos. La cantidad que USAID entregará para el desarrollo de este proyecto es de 375.000 dólares.

La principal finalidad de las Federaciones es representar al colectivo de personas con discapacidad del país, y desarrollar los mecanismos legales y sociales adecuados y necesarios para lograr la normalización e integración social de la población con discapacidad. A través de la ejecución de este proyecto, las personas con discapacidad del Ecuador apuestan por una representación unitaria de intereses y propuestas de desarrollo en el sector de la discapacidad como forma de lucha contra la pobreza y la discriminación.

En la elaboración del proyecto, las Federaciones contaron con el apoyo técnico de La Red Iberoamericana de Entidades de Personas con Discapacidad Física (LA RED), a través de su Oficina Técnica Regional en

Ecuador. Además, la Confederación Estatal de Minusválidos Físicos de España (COCEMFE) colaborará en el desarrollo del Sistema de Integración Laboral (SIL) para las personas con discapacidad en Ecuador.

El proyecto tiene una duración de 18 meses. A principios de agosto iniciará el proceso de selección del equipo multidisciplinario y el equipamiento de las oficinas del SIL en Quito y Guayaquil; asimismo, entre otras acciones, se trabajará con el Tribunal Supremo Electoral (TSE) para desarrollar el programa que garantice



el cumplimiento del reglamento electoral en materia de discapacidades y aplicarlo en las próximas elecciones presidenciales de octubre 2006 que se realizarán en Ecuador.

En el evento estuvieron presentes la Sra. Linda Jewell, Embajadora de los Estados Unidos; el Dr. Juan Abel Echeverría, Secretario General de la SENRES; Sr. Pablo Ponce, Concejal de Quito, Ing. Juan de Dios Villafuerte, Presidente del CONADIS, Dr. Ramiro Cazar, Director Ejecutivo del CONADIS y Presidentes de las Federaciones Nacionales de y para la Discapacidad quienes se comprometieron a aunar esfuerzos y trabajar juntos para construir una sociedad en igualdad de condiciones para todos y todas.

## EL CERMI CONDECORADO CON LA ORDEN DEL MÉRITO CIVIL

El Ministerio de Asuntos Exteriores, a petición del Ministerio de Administraciones Públicas, ha concedido al Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (CERMI) la máxima categoría dentro de la Orden del Mérito Civil, la Placa de Honor.

El motivo esgrimido para conceder tan alto galardón ha sido “la encomiable labor realizada por el CERMI en sus años de trayectoria”. Esta Orden, creada en 1926, reconoce a las personas y entidades que han prestado relevantes servicios, de carácter civil, al Estado o han realizado hechos ejemplares que deben premiarse.

La Placa de Honor se otorga a personas jurídicas que no tienen reconocido el derecho al uso de banderas. Su distintivo consiste en una placa rectangular plateada, en cuya parte superior central figurará la insignia correspondiente a la Encomienda de la Orden, y debajo el nombre de la entidad receptora y la fecha de concesión.



## ¿CIUDADANOS DE SEGUNDA?

El Cermi ha realizado dos estudios en los que se habla de dos colectivos de personas con discapacidad que tienen más problemas a la hora de reclamar sus derechos como ciudadanos.

Por una parte, la comisionada para los asuntos de la Mujer del Cermi, Ana Peláez, ha presentado en el Congreso de los Diputados el libro “Por la Igualdad, Unidas en la Diversidad” en el que se pide al Gobierno un plan de acción para los más de dos millones y medio de mujeres y niñas con discapacidad que se calcula existen en España. En este estudio pide que se tenga en cuenta la perspectiva del género en las políticas y legislaciones sobre discapacidad, así como que se busquen fórmulas para que las propias afectadas, o en su caso los cuidadores, tengan asegurada una buena cobertura social. Entre los datos que se pueden leer en este libro destaca que el 36’64% de las mujeres con discapacidad en edad laboral carece de estudios y sólo el 2’1% tiene formación universitaria. Además en el terreno laboral, el 76% son inactivas, es decir que ni buscan trabajo, ni lo tienen ni cobran ningún tipo de subsidio.

Por otro lado, el Cermi ha realizado un amplio estudio en el que analiza la problemática de las personas con discapacidad en el medio rural. La conclusión es que esta parte de la población se encuentra en “pluridesventaja” con respecto a otra parte del colectivo por la serie de dificultades añadidas que les acarrea vivir en este medio.





En el campo de la educación se ha manifestado un nivel formativo menor: el índice de niños con discapacidad no escolarizados es más del doble que el medio urbano. En cuanto a sanidad, necesitan usar con más frecuencia el transporte sanitario y, en relación al empleo, hay más desempleados, hay una mayor tendencia a la contratación temporal y acceden en menor medida al empleo público.

## REDUCCIÓN EN LA DECLARACIÓN DEL IRPF

El Cerami ha pedido a los grupos parlamentarios que una persona con discapacidad pueda beneficiarse de una reducción de 18.000 euros en la declaración de la renta si tiene que contratar a un cuidador. En la actualidad esta reducción es de 2.270 euros y es considerada insuficiente por el sector.

Por otra parte, el Cerami reclama poder mantener la reducción del 50% para el rescate de los planes de pensiones que ha quedado reducida al 40% y duplicar el mínimo por descendiente con discapacidad, de forma que se pase de 1.400 a 2.800 euros. Estas peticiones se han realizado en el marco de la tramitación parlamentaria del proyecto de ley de reforma fiscal y, entre otras enmiendas, también se pide que se declaren exentas algunas percepciones, en caso de las prestaciones derivadas de una incapacidad permanente parcial o las ayudas destinadas a financiar la estancia en residencias de todas las personas con discapacidad, no sólo las declaradas con el 65% de minusvalía.



## LA DISCAPACIDAD PRESENTE EN EL OBSERVATORIO DE VIOLENCIA SOBRE LA MUJER

La Discapacidad estará presente en el Observatorio de Violencia sobre la Mujer con una vocalía según recoge el real decreto que regula este órgano. Según el Cerami, será la Presidencia del Observatorio quien a propuesta del Consejo Nacional de la Discapacidad designe la vocalía correspondiente.

Para el Cerami, la presencia del sector de la discapacidad en esta entidad responde a la confluencia de factores como el género y la discapacidad que convierten a las mujeres con discapacidad en un grupo de grave riesgo de sufrir algún tipo de maltrato.

Según las cifras que actualmente se barajan en Europa, el 40% de estas mujeres han sufrido alguna forma de violencia.

Pese a que poco a poco tanto los políticos como los organismos de igualdad y la sociedad en general tienen consciencia del grave problema que supone la violencia de género, hasta el momento nunca se había tenido en cuenta a las mujeres con discapacidad con sus peculiaridades como colectivo sobre el que actuar, dándole un protagonismo que se cree necesario.



# LÍNEAS MAESTRAS DE LA FUTURA LEY DEL SUELO



Foto: Servimedia

**E**l presidente del CERMI, Mario García, ha mantenido una reunión con la ministra de Vivienda, María Antonia Trujillo, para aportar algunas medidas que el colectivo de personas con discapacidad considera de importancia a la futura Ley del Suelo. En un principio, el CERMI muestra su apoyo a la Ley del Suelo por incorporar valores como la accesibilidad y el diseño para todos.

Entre las aportaciones que Mario García expuso a la Ministra se encontraban las que se refieren a incorporar en el articulado el principio de desarrollo “inclusivo” junto al de desarrollo sostenible; o el derecho que tienen los ciudadanos a una vivienda no sólo digna y adecuada, sino también “accesible, concebida con arreglo al principio de diseño para todas las personas”. En el apartado de deberes del ciudadano se incluye el deber de respetar y contribuir a preservar “las condiciones de accesibilidad para las personas con discapacidad”.

La futura Ley establece por primera vez un estatuto mínimo de ciudadanía que permitirá a los ciudadanos la participación efectiva y una mayor transparencia del sector. Los puntos destacados de esta futura Ley del Suelo son la utilización racional, sostenible y eficiente del suelo, la disponibilidad de suelo para vivienda

protegida y una mayor la eficiencia en los mercados de suelo y la gestión pública

La colaboración entre el CERMI y el Ministerio de Vivienda ha registrado destacados avances para el colectivo en los últimos tiempos como el Plan Estatal de Vivienda 2005-2008, la regulación mediante decreto de las condiciones básicas de accesibilidad y no discriminación en materia de edificación y urbanismo; la incorporación de la accesibilidad como parte integrante del Código Técnico de la Edificación, y la participación del CERMI como miembro de pleno derecho del Consejo para la Sostenibilidad, Innovación y Calidad de la Edificación.

Para lo que resta de legislatura, el Ministerio y el CERMI tienen pendientes otras cuestiones relevantes, como la de abordar una reforma de la Ley de Propiedad Horizontal para mejorar las actuaciones de accesibilidad.

La ministra de Vivienda, María Antonia Trujillo, aseguró que “la reserva del 25% de suelo para vivienda protegida que establece el anteproyecto de Ley del Suelo tendrá que hacerse efectiva, de forma obligatoria, en un plazo breve de tiempo, que aún debe determinarse durante el proceso de tramitación de dicha Ley”.



# VOLUNTARIADO Y FELICIDAD

Decía el Secretario General de Naciones Unidas, Kofi Annan, “en el corazón del voluntario se encuentran los ideales de servicio y solidaridad y la creencia de que juntos podemos hacer del mundo un lugar mejor”. Y es que, ante el dolor y la injusticia, no se puede permanecer imparcial, hay que reaccionar, dando un paso decisivo, sin pedir nada a cambio.

Pero tras la ilusión y empeño que vienen demostrando los voluntarios en lograr una sociedad igualitaria y justa, sintiéndose claros protagonistas de la transformación de ese espacio que día a día vamos ganando, está el convencimiento de que es posible cambiar la realidad social y, a su vez, alcanzar la felicidad.

Sin duda, un doble reto en el que muchas personas organizadas en torno a asociaciones y colectivos del tercer sector están implicados, llegando a más de 4.200.000 en nuestro país coordinados por entidades sin ánimo de lucro, de los que específicos de Acción Social hay 1.073.000 personas. Significativo es también el número de personas vinculadas a entidades del Tercer Sector, que asciende a 5.079.977, de las que un 84% son voluntarias.

Ello evidencia que en los últimos años hemos experimentado un aumento significativo como expresión del creciente sentimiento de solidaridad en la sociedad civil como respuesta a las necesidades sociales desde un compromiso compartido con las instituciones y el sector privado.

Y es que la ayuda a los colectivos más desfavorecidos o excluidos de la sociedad y la participación en programas solidarios es una tarea compartida con las organizaciones no gubernamentales, desde las que los voluntarios prestan su apoyo, dedicación y sobre todo el enorme entusiasmo que les caracteriza.

Abundando en nuestra inquietud social, llama también la atención que las ONG's de nuestro país centran sus actividades principales en Acción Social, le siguen en salud y asistencia sanitaria, cooperación y desarrollo, educación y cultura. Ello nos lleva a ser uno de los países europeos donde la atención social está más desarrollada vía ONG, mientras que las tareas educativas se realizan en mayor medida que las sanitarias o sociales en el conjunto de Europa.

Pero estas estadísticas reflejan también que la presencia de voluntarios en nuestras ONG's es más intensa que en el conjunto de Europa. Lo que a su vez supone que las organizaciones españolas



Jesús Gumiel Barragán  
Presidente de COCEMFE-Badajoz

tengamos una mayor dependencia del voluntariado para cumplir nuestros fines, de modo que la promoción y difusión del mismo adquieran una mayor relevancia.

Todo esto está en clara consonancia con nuestros principios y valores, basados en la solidaridad y la justicia social, velando por los intereses de las personas, trabajando en la cobertura de las necesidades que detectamos en la sociedad.

En el apartado legislativo nuestro país cuenta con una Ley específica de voluntariado -ley 6/1996 de 15 de enero- y una amplia gama de disposiciones que tocan aspectos relacionados con aquél. Además, el rodaje que ofrece la ejecución de dos planes de voluntariado: 1997-2000; 2001-2004; y el vigente 2005-2009, con el acierto de contemplar que el reto está en la modernización y la eficacia de la acción voluntaria, la dotación de recursos económicos, humanos y tecnológicos a las entidades de voluntariado, y, ante todo, la coordinación entre todos los agentes y sectores que intervienen en la conformación de una sociedad solidaria.

Ante este panorama esperanzador y de futuro, COCEMFE y sus entidades se presentan ofreciendo a los voluntarios, tal y como lo venimos haciendo desde hace años, nuestros brazos abiertos para servir de cauce a todos aquellos que saben que si queremos vivir de forma plena, hay que acostumbrar al espíritu a percibir todo lo que hay de positivo en la vida, y que el camino más rápido para alcanzar el equilibrio positivo radica en ayudar a los demás.

Y bajo esta premisa de sumar para avanzar, damos un paso adelante con la incorporación de un miembro de nuestro Comité Ejecutivo en la Comisión Permanente de la Plataforma del Voluntariado de España, la principal red de entidades voluntarias en nuestro país, y que tiene como finalidad promover y potenciar el voluntariado social en la sociedad española, la participación de modo permanente en la elaboración de propuestas sobre políticas de voluntariado, servir de portavoz de sus miembros ante foros nacionales e internacionales, y la defensa de los intereses e independencia del voluntariado organizado, avanzando en la eliminación de las desigualdades y la educación en valores.

Decía Fray Betto, dominico brasileño: "Ser voluntario es sumar esfuerzos, entrar por la puerta de la compasión y repartir lo que ningún mercado ofrece o provee: cariño, apoyo, talento, complicidad, a fin de dar la vez a quien enmudeció la opresión y voz a quien la injusticia marginó. Voluntario, soy multitud. Solidario, soy trabajo compartido. Sumando con todos aquellos que tienen hambre y sed de justicia".

Y es que desde el sector de la discapacidad física y orgánica sabemos muy bien que la simple búsqueda del placer no nos lleva a la felicidad duradera. Lo que hace que realmente la felicidad se consolide radica en servirse de lo mejor que hay en nosotros para contribuir a que los demás alcancen el bienestar. Lo dicho, con los brazos abiertos...





## FEGADI

sensibiliza

en la

Universidad y crea ilusiones



La Federación Gaditana de Personas con Discapacidad Física y Orgánica (FEGADI) ha conseguido sensibilizar a los estudiantes de la Universidad de Cádiz sobre las necesidades de las personas con discapacidad, y su proyecto "Creciendo Juntos" recibirá fondos de la Fundación Solidaridad Carrefour al haber sido seleccionado por el programa "Juntos Creamos Ilusiones".

FEGADI colocó un stand informativo del programa Voluntarios para la Discapacidad (VODI) en la Escuela Universitaria de Turismo y Trabajo Social de la Universidad de Cádiz en la ciudad de Algeciras para sensibilizar a la comunidad universitaria de las necesidades del colectivo de personas con discapacidad y ofrecer la posibilidad de colaborar como voluntarios en la Federación a los alumnos que dispongan de tiempo libre.

Por otro lado, la Fundación Solidaridad Carrefour ha desarrollado la 2ª Edición del Programa "Juntos Creamos Ilusiones" con el objetivo de recaudar fondos para más de 95 proyectos de ONG's de toda España. Entre ellos, se encontraba el proyecto "Creciendo Junt@s" de FEGADI.

El programa se ha desarrollado hasta el día 31 de julio en los 124 hipermercados, entre los que se encuentra los Centros carrefour de Los Barrios y La Línea, donde la recaudación se ha realizado con la venta de unos adhesivos y colgantes luminosos para personalizar el teléfono móvil.

Fabricamos, exportamos, importamos  
y distribuimos artículos de geriatría,  
ortopedia, podología, fisioterapia y rehabilitación

*especialistas en ti...  
y en tu bienestar*

www.apoyoshumanos.com  
Tlfno: 902 22 11 40  
Fax: 901 200 333

Apoyos **AH** Humanos

## Congreso sobre personas con discapacidad física en Vizcaya

A rededor de 350 personas asistieron al I Congreso sobre personas con discapacidad física que, bajo el título “Ciudadanía activa y calidad de vida”, se celebró en el Palacio Euskalduna de Bilbao durante los días 24, 25 y 26 de mayo, organizado por la Federación Coordinadora de Personas con Discapacidad Física de Vizcaya.

la Autonomía Personal y Atención a las Personas en Situación de Dependencia, se constató la “cautelosa” postura de la Federación y de los allí asistentes, ya que hasta la propia denominación de la Ley es significativa porque resalta la parte negativa.

Se demandó una Ley que comprenda y garantice todos los apoyos necesarios que

promuevan la autonomía personal, la calidad de vida, la Igualdad de Oportunidades, y la incorporación y participación plena y activa en todos los ámbitos de la vida, priorizando el mantenimiento en los entornos naturales de las personas. Si sólo se cubre

la parte asistencial, el criterio de vida independiente queda relegado. Para la organización del Congreso, “estamos consolidando un Derecho menos fundamental que los ya tres pilares del Estado de Bienestar consolidados (pensiones, educación y sanidad) y apuntando en dirección contraria a las tendencias y directrices europeas”. Por este motivo, se reivindicó la prestación de los servicios, al igual que en

los sistemas de educación y sanidad, sin costo añadido. El Congreso también fijó su atención en la doble discriminación que sufren las mujeres con discapacidad. Se constató que ser mujer con discapacidad marca una trayectoria de doble discriminación, como mujer y como persona con discapacidad, y añade barreras que dificultan acceder a la igualdad de oportunidades, a la participación social y al ejercicio de la libertad individual. “Los Movimientos de mujeres y feministas han de impulsar la visibilidad de las mujeres más vulnerables y, simultáneamente, las mujeres con discapacidad física debemos tomar conciencia de nuestra responsabilidad en defender nuestro derecho a construir un proyecto de vida pleno desde nuestra feminidad”.

Por último, otra de las cuestiones que se valoraron en el Congreso fue la relación entre ética, Derecho y biogenética.

Se reclamó la corresponsabilidad de la comunidad afectada en la toma de decisiones para la gestión de los avances en biotecnología humana. A tal fin, el derecho a la difusión y circulación de la información y del conocimiento científico debería ser reconocido, y tan garantizado y protegido, como el derecho a la creación científica.



El Congreso destacó el papel fundamental que desempeñan la lucha contra la discriminación y la promoción de la participación de las personas del colectivo en la economía y en la sociedad, y el logro de la consecución de los principios de Igualdad de Oportunidades y No discriminación, Accesibilidad Universal y Libertad individual.

En cuanto al Proyecto de Ley de la Promoción de



## Lavamóvil y Talleres de alfabetización tecnológica en Badajoz

La Federación de Asociaciones de Personas con Discapacidad Física y Orgánica de la Provincia de Badajoz ha organizado unos talleres de alfabetización tecnológica en los Nuevos Centros del Conocimiento (NCC) para 76 participantes con discapacidad en situación de desempleo.

Los talleres pretendían introducir a personas desempleadas con discapacidad de COCEMFE-Badajoz en las Tecnologías de la Información y Comunicación para que comprendan su utilidad en la vida cotidiana y facilitarles nuevas oportunidades laborales más estables y de mejor calidad.

Los cursos se han desarrollado en Monesterio, Zafra, Don Benito, Villanueva de la Serena, Los Santos de Maimona, Mérida y la barriada de San Roque en Badajoz.

La experiencia de COCEMFE-Badajoz en el sector de integración socio-laboral ha llevado a impartir estos talleres de alfabetización puesto que las empresas cada vez demandan perfiles profesionales con mayores conocimientos y manejo de

las nuevas tecnologías, y el colectivo de la discapacidad no se puede quedar al margen.

Los NCC son espacios públicos, de acceso libre y democrático a la Red, dotados de equipamiento informático para que la ciudadanía y las organizaciones sociales, económicas y culturales conozcan, practiquen y experimenten con la tecnología.

Además, los usuarios en estos centros realizan su entrenamiento tecnológico de una forma lúdica, participativa y comprometida.

Por otro lado, la Asociación para la atención y la integración social de las personas con discapacidad física de Extremadura (APAMEX), entidad miembro de COCEMFE-Badajoz, ha presentado la patente del Lavamóvil, un lavabo que permite adaptar la altura a la necesidad del usuario.

Esta nueva patente ha salido ya a la venta y según afirma su creador, Antonio Méndez, cada persona con discapacidad puede subir y bajar el lavabo según le convenga, así como lavarse la cabeza y peinarse ante un



espejo que también sube y baja.

La pila de este nuevo lavabo se asemeja a la de las peluquerías e incluye una alcachofa como la de la ducha que facilita el aseo. El uso es muy sencillo: al apretar un botón ubicado en el lateral derecho, éste se coloca a la altura deseada. Además esta novedosa ayuda técnica permite fijar la presión y la altura del agua.

El inventor entregó a APAMEX un Lavamóvil para que lo donara a una persona con discapacidad que lo necesitase.



### " LA CALIDAD DESDE LA EXPERIENCIA "

Asesoramiento, venta y alquiler de ayudas técnicas, ortopedia técnica a tu medida. Venta y adaptación de vehículos.



En constante evolución para mejorar tu calidad de vida

MADRID: C/ Don Ramón de la Cruz, 38 - 28001 - Tf.: 911 21 30 00, Fax: 911 21 30 08

GRANADA: Camino de Ronda, 147 - 18003 - Tf.: 958 80 60 20, Fax: 958 80 51 33

TOLEDO: Cr. de Parapléjicos, 5 - 45004 - Tf.: 925 25 27 48, Fax: 925 21 47 82

A CORUÑA: C/Palamar, 10 - 15004 - Tf.: 981 14 22 10, Fax: 981 14 24 00

www-vialibre.es

## XXXV Asamblea Nacional y Simposio Médico-Social de Hemofilia

La Federación Española de Hemofilia celebró el pasado mes de abril su XXXV Asamblea Nacional y el XIII Simposio Médico-Social de Hemofilia contando con la participación de más de 450 personas en las actividades programadas.

Bajo el lema "Por un tratamiento seguro y con futuro" se desarrolló este encuentro reuniendo a hemofílicos, familiares, médicos y demás profesionales involucrados en el tratamiento de la hemofilia para conocer las últimas novedades del sector, así como para pasar unos días juntos.

Los actos se desarrollaron en el Palacio de Congresos Auditorio "Príncipe Felipe" de Oviedo. El Simposio se encontró dividido en dos sesiones. La primera, fue moderada por la Dra. Carmen Rodríguez Pinto, Jefa del Servicio de Hematología del Hospital Universitario Central de Asturias y en ella la Dra. M<sup>a</sup> Isabel González trató el tema del impacto psicológico que se produce en los padres al recibir su hijo un diagnóstico de hemofilia y la Dra. Inmaculada Soto dio indicaciones sobre la profilaxis primaria en hemofilia.

La segunda sesión fue moderada por la Presidenta de la Comisión Científica de la Real Fundación Victoria Eugenia, Dra. Ana Villar, y en ella el Dr. Julio Martín, Director del Instituto Valenciano de Infertilidad, habló de las Opciones reproductivas en el diagnóstico Genético Preimplantacional y de las ventajas y desventajas del estudio génico frente a la selección de sexo.

Antes de la celebración de la XXXV Asamblea Nacional, el Dr. Paul Giangrande, Vicepresidente Médico de la Federación Mundial de Hemofilia, sorprendió a los asistentes con su ponencia, expuesta íntegramente en español, so-

bre la calidad de vida en hemofilia. A continuación se presentaron los informes de Gestión y económico correspondientes al año 2005, el plan de trabajo para el año 2006 y el Informe de la Real Fundación Victoria Eugenia. Así mismo, se aprobó la celebración de la próxima Asamblea en la ciudad de Córdoba y para terminar se ratificaron los nuevos cargos de miembros de la Comisión Permanente. Como vocales se incorporaron Clemen Formariz, José A. Muñoz Puche y Fernanda Fernández Canal y el cargo de Secretario General, que dejó vacante Enrique Martínez de Galisonga, fue asumido por David Silva.

Enrique Martínez de Galisonga se despidió con unas palabras de agradecimiento a las personas que han compartido con él la lucha por la Hemofilia y después la Asociación Asturiana y la



Federación Española de Hemofilia, le entregaron una Cruz de la Victoria, símbolo de Asturias, y una placa, respectivamente, en agradecimiento a toda su labor.

La Federación organiza desde su creación en el año 1971 una Asamblea Nacional con carácter anual que pretende ser punto de encuentro de los hemofílicos y sus familiares, que en nuestro país suman más de 7.000 personas.



# THERA TRAINER®

Especialmente recomendadas para:

- Minusvalía del aparato locomotor
- Tercera edad
- En general en caso de disminución de movimiento
- Reumatismo
- Esclerosis múltiple
- Problemas cardiológicos
- Problemas cardiorrelatorios
- Artrosis
- Atrofia muscular
- Enfermedad de Parkinson
- Paraplejía
- Ataque de apoplejía
- Pacientes de diálisis



**THERA-vital**

Para la preparación y la ayuda del tratamiento del movimiento terapéutico, el THERA-vital es el compañero ideal. La terapia de movimiento de THERA-vital cuida de paciente para el mantenimiento de sus naturales funciones corporales.



**THERA-fit plus**

llegó eso sencillamente las eas cosas. Incluso si alerra reina un vendaval y está nevando, Jhl. está sentado confortablemente en su sala y se deja mimar poco ante suaves movimientos de piernas o cuerpo sin tener que renunciar a sus demás planes.



**THERA-live**

Con el THERA-live usted puede continuar su terapia de Reha y hacer gimnás a fáilmente en su hogar. De esta manera usted puede continuar siendo independiente, para cada día.



## S-max EL SUBEESCALERAS para su silla de ruedas

## C-max EL SUBEESCALERAS universal



- Ideal para pasillos estrechos o de canal - adecuado para toda clase de moquetas. Los bordes de los peldaños no sufren deterioro
- Sistemas de escalar de nuevo desarrollo - ligero cambio de carga para una fácil maniobra y un segura manejo
- Un segura concepto modulado, con frenos automáticos de seguridad que frenan en cada borde de los escalones
- La velocidad es libremente seleccionable adecuado para cualquier situación de escalado
- Caben casi en todos los marcos
- Medidas compactas y peso reducido
- Selección de un funcionamiento estándar por escalón con un máximo y suave confort para el manejo y escaladas



## CANF-COCEMFE Andalucía reúne a más de cien representantes de sus entidades



**L**a Confederación Andaluza de Personas con Discapacidad Física y Orgánica (CANF-COCEMFE Andalucía) reunió a todos los representantes del movimiento asociativo andaluz en la XVIII Asamblea General Ordinaria celebrada en Sevilla para exponer los Balances de Gestión y Económico de 2005 que fueron aprobados por unanimidad, y para presentar el presupuesto y propuestas para el próximo año.

Las acciones desarrolladas a través del Plan de Acción Integral para personas con discapacidad en Andalucía fueron valoradas durante esta Asamblea y se acordaron las actuaciones que se emprenderán en relación al nuevo sistema de dependencia.

La presidenta de la Confederación María

Ángeles Cózar, afirmó durante este encuentro que un “45% de los andaluces con discapacidad física, es decir, algo más de 200.000 se beneficiarán de la futura Ley de Autonomía Personal”, además mostró su deseo por que esta normativa cubra “las necesidades de las personas gravemente afectadas y que verdaderamente sea una ayuda a la independencia de este colectivo que siempre ha estado marginado”.

Resumiendo el pasado año 2005, M<sup>a</sup> Ángeles Cózar apuntó el logro conseguido con la modificación de “una norma injusta que impedía la construcción de centros residenciales para personas con discapacidad física, una lucha histórica que, después de más de diez años, hemos conseguido cambiar para poder levantar nuestros centros”.

Además, la presidenta resaltó el avance que han experimentado las políticas de igualdad, a través de las acciones del Programa de Atención Integral para mujeres con discapacidad de Andalucía (PAIM), financiado por la Consejería de Empleo y que ha permitido la dinamización del 58% de las personas con discapacidad.

“Las personas con discapacidad queremos participar en la construcción de nuestro país y en la creación de bienes que hagan crecer nuestra comunidad porque tenemos plena capacidad para participar, y así lo hemos reflejado en nuestras aportaciones al Estatuto, que incluirá la discapacidad como concepto jurídico”, apuntó M<sup>a</sup> Ángeles Cózar.

En este sentido, la consejera para la Igualdad y Bienestar Social, Micaela Navarro, destacó las aportaciones de los colectivos de personas con discapacidad al texto de Reforma del Estatuto Andaluz, así como el aumento a un 5% de la reserva de plazas para empleo público destinadas a personas con discapacidad.

Micaela Navarro también afirmó durante la inauguración de la Asamblea que Andalucía se ha adelantado a la aprobación de la Ley de Autonomía potenciando la creación de un mayor número de plazas residenciales y la mejora de la calidad de las mismas, con la firma de un Plan de Calidad, tanto de atención a los usuarios como de los profesionales que trabajan en ellos.



# nuestras ENTIDADES



*Día Mundial*

*Fibromialgia*

*y*

*Síndrome de Fatiga Crónica*

La Fundación de Afectados de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica, miembro de COCEMFE, aprovechó el Día Mundial de estas enfermedades para llamar la atención sobre la situación de entre el 3 y el 6% de la población española que las padece.

El Tercer Manifiesto del Día Mundial de la Fibromialgia y el Síndrome de Fatiga Crónica, elaborado por la Fundación, destacó tres puntos fundamentales.

En primer lugar, la histórica falta de reconocimiento social, profesional y administrativo del enfermo. En segundo lugar, el avance lento en algunas comunidades autónomas con planes de salud para estas enfermedades, en profesionales a nivel individual más concienciados y en cuanto a presencia en la sociedad.

Y por último, el manifiesto también denuncia la dificultad para la normalización de estas enfermedades en la actualidad por culpa de la falta de protocolos unificados en todo el territorio español o la diversidad de criterios médicos a la hora de evaluar al enfermo.

Dicho manifiesto ha sido entregado a responsables políticos de ámbito local, provincial, autonómico y estatal.

Hasta el momento, el Estado de Bienestar ignoraba el malestar de los afectados; pero ha sido el trabajo de las asociaciones el que ha ido concienciando a los poderes públicos y a la opinión pública en toda España para que entiendan que no hay enfermedades inexistentes. Como consecuencia, la sociedad ha entendido que estas enfermedades existen y han surgido profesionales que se han ocupado de ellas.

Otro avance es el desempeñado por algunas comunidades autónomas al desarrollar planes de abordaje de las enfermedades, así como protocolos de diagnóstico y de tratamiento. Las investigaciones se han incrementado y estimulado mediante premios, convenios y colaboraciones entre la comunidad científica, involucrando a los medios de comunicación que ya hablan de estas enfermedades con preocupación y normalidad.

La Fundación afirma que avanzar no quiere decir haber alcanzado el objetivo, ya que “estamos hablando de unas enfermedades que tienen ámbito mundial, pero todavía anclados en la miopía voluntaria de unas instituciones que siguen sin darse cuenta de la importancia del problema”.

El Día Mundial también sirvió para que la Fundación de Afectados de FF y SFC presentara su nuevo logo, diseñado exclusivamente para estas enfermedades por Agatha Ruiz de la Prada, en el que el dolor y la fatiga están representados por un insecto pertinaz revoloteando alrededor de un corazón que simboliza la comprensión, el reconocimiento... y huye lejos del enfermo.

## Suelta de globos para celebrar el Día Nacional de la Fibrosis Quística

La Federación Española contra la Fibrosis Quística celebró el pasado mes de abril el Día Nacional de esta enfermedad lanzando miles de globos en todas las Comunidades Autónomas con el fin de ser oídos, vistos y sentidos por la sociedad y las instituciones.

La falta de conocimiento que la sociedad tiene sobre esta enfermedad impulsó a la Federación a utilizar el mensaje “Si no se nos conoce, difícilmente podrán ayudarnos” con la intención de que la FQ no se quede en el anonimato como una “enfermedad rara”.

La Federación y sus asociaciones reivindicaron la creación de unidades funcionales en todos los hospitales de referencia y que las ya existentes se consoliden y refuercen dotándolas de mejores recursos de forma que la esperanza de vida de los afectados se iguale a la de otros países.

El Día Nacional también sirvió para hacer un llamamiento a la donación de órganos y el apoyo de los equipos de trasplantes Biplumonar y Hepático. Para ello, sería necesario dedicar más

recursos económicos y humanos que mejoren la asistencia de los enfermos, así como la investigación básica y clínica.

Por otra parte, la Federación también reclamó apoyo para realizar el registro nacional de afectados de fibrosis quística, a la vez que demandó una mayor sensibilidad en el ámbito social hacia los enfermos y sus familias, y que se les reconozca el grado de minusvalía.



## Encuentro anual entre profesionales de Fibrosis Quística

El Grupo Español de Trabajadores Sociales y Psicólogos para la Fibrosis Quística (GETS/PS) ha celebrado en Sevilla su reunión anual con la finalidad de unificar criterios entre los profesionales de las asociaciones de FQ, así como de potenciar la formación continua y promover la investigación dirigida al estudio de necesidades psicosociales de los afectados y sus familiares.

El encuentro contó con la asistencia de los trabajadores sociales y psicólogos de las asociaciones de Andalucía, Aragón, Asturias, Valencia, Extremadura, Galicia, Madrid, Murcia, de la Fundación Canaria Oliver Mayor y de la Federación Española contra la FQ. Como novedad este año fueron invitados a participar en el encuentro los representantes del Grupo Español de Fisioterapeutas para la Fibrosis Quística de Madrid, Murcia y Canarias. La primera parte de la reunión consistió en un curso teórico titulado “El cuidado

del/la profesional: cuidarme para poder cuidar”, que abordó cuestiones como los factores que contribuyen a la satisfacción laboral, las soluciones para las situaciones de deterioro que sufren los profesionales y las técnicas para reducir el aislamiento. La segunda parte consistió en una reunión de intercambio de ideas, en la que se llegó a una serie de acuerdos para mejorar la práctica de los profesionales.



## II Jornadas de Fibrosis Quística en Andalucía

La Asociación Andaluza contra la Fibrosis Quística celebró durante los días 27 y 28 de mayo las II Jornadas de Fibrosis Quística en Andalucía, contando con la participación de diversos profesionales como médicos, psicólogos, fisioterapeutas y trabajadores sociales.

Afectados, familiares y expertos colaboraron con sus intervenciones en el desarrollo de las II Jornadas a las que asistieron unas setenta personas, confirmando el éxito de la iniciativa, en gran parte motivado por el elevado número de personas que en Andalucía padecen la enfermedad y que se estiman en más de 500.

El objetivo de las Jornadas radicaba en la necesidad de promover, divulgar e informar acerca de esta tan desconocida enfermedad, tanto a la sociedad en general, como a los propios profesionales que reciben a los afectados en sus consultas y sufren la dificultad de su diagnóstico.

Varios doctores incidieron en la necesidad de que los profesionales trabajen coordinados para atender pacientes que sufren dolencias que afectan a diferentes especialidades e insistieron en la importancia de la educación de los familiares y los propios afectados en su patología porque se traduce en un mejor cuidado y mejora de la calidad de vida. Además, las Trabajadoras Sociales de



la Asociación, aclararon cómo los afectados y familiares deben actuar para recibir ayudas y prestaciones.

A pesar de que la fibrosis quística es una dolencia crónica y grave, la legislación que regula la asignación del grado de minusvalía no es totalmente favorable a los afectados y por ello, la Asociación tiene como objetivo un proyecto de modificación en este Real Decreto. La psicología y la fisioterapia fueron campos importantes para los afectados de fibrosis quística que participaron en las Jornadas. Debido al padecimiento pulmonar, la fisioterapia respiratoria se convierte en una aliada clave para la mejoría de la patología; así como el apoyo psicológico de que precisan tanto afectados como familiares para la lucha de esta enfermedad crónica y grave que implica desajustes emocionales y problemas sociales.

Por ello, las psicólogas de la Asociación realizaron diversos talleres de relajación para aprender a paliar el estrés que conlleva dicha enfermedad.

## Soluciones prácticas de accesibilidad

Tu hogar confortable y accesible

- salva todos los obstáculos
- seguridad garantizada
- instalación rápida y sin obras



Sillas salvaescaleras  
Plataformas salvaescaleras  
Elevadores verticales

**PRESUPUESTO SIN COMPROMISO**

teléfono: 961094339  
www.bcc-elevaprac.com



# nuestras ENTIDADES

**C**OCEMFE-Asturias en colaboración con la Consejería de Salud y Servicios Sanitarios ha diseñado y desarrollado un programa de rehabilitación continuada y estructurada que permite la realización de un programa de entrenamiento, mantenimiento y recuperación de funciones, destinado a aquellas personas que presentan déficit o deterioros funcionales.

El pasado 18 de mayo tuvo lugar la presentación oficial del Programa de Rehabilitación "MEJORA" El acto se desarrolló en la sede de la Consejería de Salud y Servicios Sanitarios del Principado, y contó con la presencia de José Ramón Riera Director General de Organización de las Prestaciones

## PROGRAMA MEJORA PARA

Sanitarias, José Antonio González, Director de Caja Madrid en Gijón (cómo representante de la Obra Social de Caja Madrid), y Mónica Oviedo, Vicepresidenta de COCEMFE-Asturias.

La Federación y la Consejería de Salud, están llevando a cabo este programa de rehabilitación continuada, conscientes de que el acceso a la rehabilitación física es el primer paso que una persona con discapacidad física debe afrontar para lograr una mayor autonomía personal, integrarse en la sociedad y lograr una autonomía personal y una vida aceptable.



El programa Mejora lleva funcionando en Asturias desde el mes de septiembre de 2004

## 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:.....

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 los 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 11/1999.

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



# LA REHABILITACIÓN CONTINUADA

y permite diseñar planes de entrenamiento, mantenimiento y recuperación de funciones, dirigidos a personas con carencias o deterioro funcional. En esta iniciativa de COCEMFE-Asturias la Consejería de Salud y Servicios Sanitarios ha invertido 132.556 euros.

Este año ha contado también con el apoyo de Caja Madrid, que ha aportado 18.000 euros destinados a la ampliación del Programa, permitiendo la contratación de dos profesionales más, que se unirán al equipo ya existente de tres fisioterapeutas, un psicólogo y un logopeda. Durante el año pasado este programa

prestó atención a 135 pacientes pertenecientes a las tres Áreas Sanitarias.

Trece de ellos presentaban una discapacidad absoluta, en 79 pacientes ésta era severa, y en 43 se trataba de una discapacidad moderada.

La mayoría de los usuarios padecen enfermedades de tipo neurológico, como la esclerosis múltiple, hemiplejías o parkinson; algunos padecen también patologías muy severas de la columna vertebral y es frecuente asimismo la presencia de trastornos graves derivados de su enfermedad. Frecuentemente su actividad social es deficiente

y presentan dificultades para comunicarse. La media de tres actividades por cada sesión programada alcanzó hasta ahora la suma de 13.200 para el conjunto total del Programa. Dichas actividades tienen como objetivo ralentizar el curso de las enfermedades tratadas y apoyar a los usuarios a conseguir un mayor grado de autonomía funcional.

El balance hasta ahora se puede considerar como altamente positivo ya que los destinatarios del mismo en más del 50% califican las actividades en las que participan como "muy buenas", y casi el 41% de "buenas".






Apartamentos  
**mar y sol** 

**Nº 1 de Accesibilidad en España**

- **Centro de terapia.**
- **Programa de animación.**
- **Alquiler de equipamientos técnicos.**
- **Viajes en grupo o individuales.**
- **Todas las habitaciones y baños adaptados para sillas de ruedas.**
- **24 horas de emergencia médica.**
- **Piscina a 32º accesible mediante grúa.**
- **Buceo adaptado.**

*Para más información*  
Apartamentos Mar y Sol  
Avda. Anselmo 8, 39650 Los Escobos  
tel.: 922 / 9 57 00 Fax: 922 / 9 57 13  
e-mail: info@marysol.org



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

# I

## Certamen de Premios de FAMMA-COCEMFE

El pasado viernes 9 de junio se celebró la segunda edición de galardones que otorga la Federación de Asociaciones de Minusválidos Físicos y Orgánicos de la Comunidad de Madrid (FAMMA-Cocemfe Madrid). La periodista Marta Robles fue la encargada de conducir este acto que contó con la asistencia de numerosos personajes públicos del mundo de la política, la cultura y el espectáculo.

Tras una cena de gala con representación de todos los sectores que se esfuerzan por hacer más visibles al colectivo de las personas con discapacidad, el Presidente de FAMMA-Cocemfe Madrid, Javier Font, manifestó el compromiso de la asociación de “convertir las palabras en hechos para avanzar hacia una sociedad más avanzada, plural y por supuesto, adaptada”. En el transcurso de la gala se proyectó un vídeo titulado ‘Salimos a la calle’ donde se pudo comprobar que cada vez los espacios públicos están más adecuados a las necesidades del colectivo pero aún no es suficiente.

La relación completa de galardonados está formada por:

**Margarita Retuerto**, a título póstumo, como “Premio Especial de Honor”, por la dedicación a lo largo de su vida, tanto profesional como personal, a colectivos más desfavorecidos, entre ellos el de las personas con discapacidad. El premio fue recogido por su hijo que mostró una gran emoción compartida por toda su familia.

**Sanitas y Fremap** (premio compartido) por su “Responsabilidad social corporativa de empresas”. Sanitas, por su seguro sanitario “Sanitas Accesible” destinado a terminar con la discriminación que padece el colectivo en el sector sanitario. Fremap, por sus trabajos en los Programas de Readaptación profesional con el objetivo de ofrecer rehabilitación integral a las personas afectadas por un accidente laboral grave.

**Carlos Sobera**, como “Premio a la Solidaridad”, por su ejemplar labor de colaboración con diferentes entidades sin ánimo de lucro y su apoyo a proyectos solidarios. El conocido presentador vasco no pudo asistir a la gala por encontrarse en Latinoamérica, sin embargo su representante señaló que una de las cosas más incómodas de este viaje había sido precisamente no poder recoger el premio personalmente.

**El Ayuntamiento de Parla**, por el “Proyecto innovador para la atención de personas con discapacidad”, por la construcción de un tranvía totalmente adaptado a las personas con movilidad reducida.

**La 2 Noticias**, como “Medio de comunicación”, por contribuir a la sensibilización de la sociedad mediante la cobertura informativa de noticias relacionadas con el mundo de la discapacidad.

La gala reunió a diversas personalidades del mundo político, cultural y asociativo como la viceconsejera de Familia y Asuntos Sociales de la Comunidad de Madrid, Regina Plañol, el periodista Constantino Mediavilla, el director general de Trabajo de la Comunidad, Javier Vallejo, la adjunta al Defensor del Menor, Carmen González, el periodista Fernando Jáuregui y representantes de los diferentes partidos políticos y el movimiento asociativo.





im  
**Guidosimplex**<sup>®</sup>



**PROGEO**<sup>®</sup>  
 Active Wheelchairs



im  
**Guidosimplex**<sup>®</sup>

C/ Sant Pere, nº 5  
 Telf. 93 594 20 66 Fax: 93 691 31 90  
 08291 Ripollet (Barcelona)  
 E-mail: guidosimplex@im-guidosimplex.com  
 www.im-guidosimplex.com



## COCEMFE Castilla-La Mancha estudia la realidad de las **mujeres** con discapacidad

La Confederación Regional de Minusválidos Físicos de Castilla La Mancha (COCEMFE-CLM) ha presentado el "Estudio Cualitativo de la Situación de la Mujer con Discapacidad en Castilla-La Mancha".

El estudio, subvencionado por el Instituto de la Mujer y Caja Castilla-La Mancha, recoge un análisis pormenorizado y extrae conclusiones de los distintos aspectos que influyen en la situación de la mujer con discapacidad de la región, como son la tasa de actividad, la accesibilidad, la salud o la violencia de género, entre otros.

El acto de presentación contó con la presencia de Isabel Moya, Directora del instituto de la Mujer, Ana Quintanilla, Presidenta de COCEMFE CLM, y Agustín Bayot, principal investigador del Estudio.

Este trabajo era necesario para contrastar la frialdad de los números con la realidad y la opinión de las mujeres de la región.

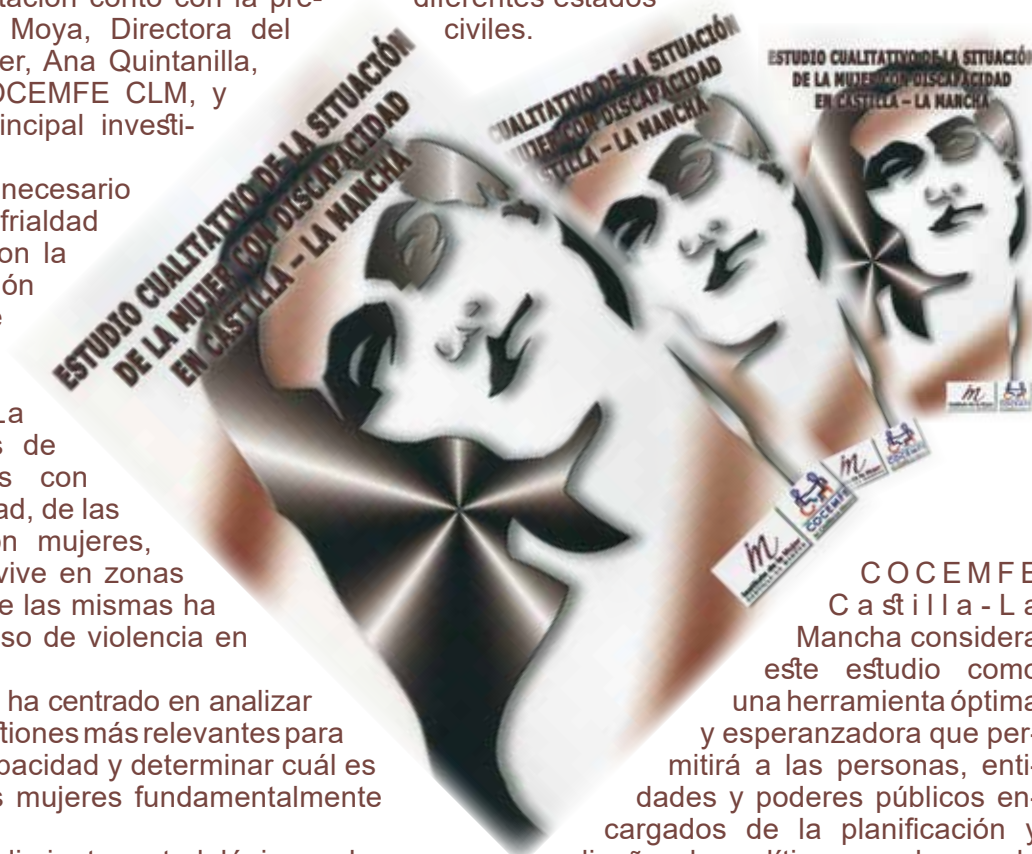
El estudio revela que en Castilla-La Mancha hay más de 164.000 personas con alguna discapacidad, de las cuales 94.000 son mujeres, la mitad de ellas vive en zonas rurales y el 21% de las mismas ha conocido algún caso de violencia en su entorno.

La investigación se ha centrado en analizar cuáles son las cuestiones más relevantes para la mujer con discapacidad y determinar cuál es la situación de las mujeres fundamentalmente en el medio rural.

Para ello, el procedimiento metodológico se ha basado en primer lugar en grupos de discusión de las diferentes provincias, en los que han participado un total de 87 personas con discapacidad física, sensorial y enfermedad mental, de

diferente estado civil y edades comprendidas entre los 19 y 79 años. En las diferentes sesiones trataron temas como la accesibilidad, la salud personal y la asistencia de las instituciones sanitarias, el apoyo familiar, la percepción de la propia imagen, la formación, la situación profesional, la violencia en un sentido global, y la sexualidad y relación de pareja.

En segundo lugar, la metodología se ha basado en la investigación descriptiva mediante una encuesta en la que han participado 225 personas mayores de edad, y en unos talleres con 34 participantes de diferentes estados civiles.



COCEMFE Castilla-La Mancha considera este estudio como una herramienta óptima y esperanzadora que permitirá a las personas, entidades y poderes públicos encargados de la planificación y diseño de políticas y planes de igualdad, hacer inclusiva y efectiva la realidad más inmediata que debe plasmarse en medidas, programas y actuaciones de cara a la consecución de la igualdad merecida.



**Buscamos familias  
que le den la mejor acogida.**

**COLABORA**

Hay niños que por diferentes motivos se han visto separados de sus familias. Pensando en ellos, la Consejería de Bienestar Social lleva a cabo un Programa de Acogimiento Familiar que les proporciona una alternativa adecuada.

Buscamos personas que les ofrezcan el afecto que les falta y que hagan que se sientan queridos.



Ministerio de Bienestar Social

**Programa de  
Acogimiento Familiar**

**012**



**Castilla-La Mancha**

## La viagra sigue **subvencionada** en la Comunidad Valenciana

La Consellería de Bienestar Social de la Comunidad Valenciana ha renovado el convenio de colaboración que firmó el pasado año con COCEMFE CV, la Asociación de Lesionados Medulares de la Comunidad Valenciana (ASPAYM) y la Federación de Espina Bífida e Hidrocefalia de la Comunidad Valenciana, con el objetivo principal de desarrollar un programa de educación sexual para personas con discapacidad física.

accesible sobre el funcionamiento sexual de su cuerpo.


Este convenio surgió como una herramienta más en la lucha por el cumplimiento de la citada Resolución, y las entidades firmantes pretenden educar, orientar y ayudar a las relaciones sexuales y personales de las personas con discapacidad que quieran formar parte del programa.

En concreto, se desarrollarán distintas acciones educativas como charlas informativas y orientativas, y estarán especialmente dirigidas a las personas afectadas por lesiones medulares, espina bífida y esclerosis múltiple, debido a que por sus patologías tienen mayores dificultades a la hora de practicar sus relaciones sexuales.

El aspecto más destacable del programa es que incluye la financiación de medicamentos vasodilatadores a nivel periférico para disfunciones eréctiles, como por ejemplo la popular viagra, con el objetivo de fomentar un ejercicio responsable y efectivo de la sexualidad con plena igualdad de oportunidades.

Además, el programa pretende realizar un estudio epidemiológico que cuantifique y evalúe las necesidades de las personas con discapacidad física de estas características.

Todos aquellos que deseen participar en este innovador programa podrán apuntarse hasta finales de año y para ello deberán cumplir cuatro requisitos: tener reconocida una minusvalía igual o superior al 33%, estar empadronado en cualquier municipio de la Comunidad Valenciana, ser mayor de edad y poseer la prescripción médica de necesidad de vasodilatadores periféricos por problemas de disfunción eréctil en el caso de querer la financiación de dichos fármacos.



Por la Resolución 48/96, de diciembre de 1993 aprobada por la Asamblea General de las Naciones Unidas, se aprobaron las Normas uniformes sobre igualdad de oportunidades para el colectivo que establecen que las personas con discapacidad no deben ser privadas de la oportunidad de experimentar su sexualidad, tener relaciones sexuales o tener hijos, debiendo promoverse desde los poderes públicos el establecimiento de aquellos servicios de orientación apropiados, así como información



## COCEMFE ALICANTE Y ORTOPEDIAS POL YANGUAS FIRMAN UN CONVENIO DE COLABORACIÓN



El pasado 30 de mayo, COCEMFE Alicante, firmó un acuerdo de colaboración con el grupo de Ortopedias Pol Yanguas.

La firma de acuerdo se realizó en la sede de la Federación de Asociaciones de Discapacitados Físicos de la Provincia de Alicante, estando presentes Juan Carlos Pérez, Presidente de COCEMFE Alicante y Francisco Javier Pérez, director de Ortopedias Pol Yanguas. En el transcurso de la firma se puso en evidencia que a las dos entidades les une la misma finalidad, mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad.

El objetivo de este convenio es ofrecer tanto a Asociaciones Federadas a Alicante como a los socios de las mismas, personas con discapacidad con un grado igual o superior al 33%, unos descuentos especiales en los productos que ofrece dicha ortopedia. Se establece un descuento directo del 15% del importe total de la factura en dichas ortopedias para las Asociaciones Federadas a Alicante y un 8% para los socios de las mismas con su correspondiente acreditación.

Ortopedias Pol Yanguas tiene como principal actividad en toda la red de sus establecimientos la realización de actividades de comercio al por menor de todo tipo de artículos de ortopedia, suministros clínicos, aparatos de geriatría, eliminación de barreras arquitectónicas y adaptación del medio a personas con discapacidad.



## Mucho Más

### ALICANTE

**Farmacia** Avda. Padre Esplá, 35

**Ortopedia** Aaiún, 31

**Ortopedia** Avda. Padre Esplá, 29

### BENITACHELL

**Parafarmacia - Ortopedia** Avda. Lepanto, 2

### CALPE

**Farmacia - Herboristería** Avda. Ifach, 10

**Ortopedia** Avda. Ifach, 12

**Farmacia** Juan Carlos I, 14

### PEDIDOS

T 902 158 172 / 965 837 607 F 965 830 576

E-MAIL [presupeorto@polyanguas.net](mailto:presupeorto@polyanguas.net)

[www.polyanguas.net](http://www.polyanguas.net)

## Jornada médica Charcot-Marie-Tooth de ASEM Comunidad Valenciana



La Asociación de Enfermedades Neuromusculares de la Comunidad Valenciana (ASEM CV) organizó el pasado mes de mayo la Jornada sobre la Enfermedad de Charcot Marie Tooth (CMT) y sobre diagnóstico Prenatal y Preimplantación.

La Jornada se celebró en el centro del voluntariado FUNDAR, contando para su inauguración con el Director Territorial de Valencia, Daniel Pablo Comeche, en nombre de la Consejería de Sanidad, quien animó a ASEM CV en su trabajo con los afectados y la labor que desempeña dando a conocer este tipo de patologías tan poco conocidas.

Muchos afectados de CMT asistieron a estas jornadas que contaban con interesantes ponencias por parte de la Dra. Sevilla, neuróloga del Hospital La Fe, y el Dr. García Planells, genetista de sistemas genómicos.

La Dra. Sevilla acercó a esta Jornada los avances que se realizan en estos momentos en el Hospital Santander y en el Hospital La Fe, mientras que el Dr. Javier García Planells basó su ponencia en el diagnóstico prenatal y de preimplantación.

Los afectados por enfermedades neuromusculares hereditarias se enfrentan con graves problemas a la hora de tener descendencia puesto que quieren tener un hijo sano. La Seguridad Social sólo cubre el diagnóstico prenatal,

es decir, la mujer está embarazada y si el feto tiene la enfermedad, ésta puede decidir interrumpir el embarazo.

La otra opción es el diagnóstico de preimplantación, pero no se incluye en la Seguridad Social de todas las Comunidades Autónomas, y realizar el diagnóstico de forma privada supone un desembolso que la mayoría de las familias no se puede permitir.

La CMT es una enfermedad genética, hereditaria, neuromuscular, de naturaleza evolutiva que no reduce la esperanza de vida, afecta a los nervios periféricos, lo que provoca una amiotrofia de las pantorrillas, antebrazos y manos, hay varios tipos de CMT, y actualmente no existe ningún tipo de tratamiento curativo. Sin embargo, es importante tomar medidas preventivas, fisioterapia, aparatos ortopédicos, ayudas técnicas, etc. La CMT es una de las enfermedades neurológicas más frecuentes en Francia y debe su nombre a los médicos que la descubrieron en 1886.

Además de la Jornada de CMT, ASEM CV pondrá en marcha grupos de otras enfermedades neuromusculares para reunir por patologías a los afectados y familiares, ya que éstas son muy diferentes unas de otras y no se puede hablar en general de todas ellas. Estos grupos serán Distrofia de Duchenne, Steiner, Facio-Escapulo-Humeral, Amiotrofia Espinal, Ataxias, entre otros.



# ALCER

## celebra el Día Nacional del Donante de Órganos

La Federación Nacional de Asociaciones para la Lucha Contra las Enfermedades Renales (ALCER), con motivo del Día Nacional del Donante de Órganos, celebró el pasado mes de junio una rueda de prensa en el Ministerio de Sanidad y Consumo, y organizó el "I Torneo Triangular Homenaje al Donante".

El presidente de la Federación Nacional ALCER y Fundación Renal ALCER España, Alejandro Toledo, quiso agradecer a los donantes y sus familias el hecho de poder decir que "llevamos muchos años siendo campeones del mundo en cuanto a donación y trasplante".

El Día nacional del Donante de Órganos sirvió para recordar a la sociedad española que a pesar de que España es el primer país del mundo en donación y trasplantes, es necesario no bajar la guardia, ya que aún hay más de 4.000 personas en lista de espera y sin donantes nunca podrían ser trasplantados.

Según datos de la Organización Nacional de Trasplantes (ONT), la donación de órganos por parte de personas extranjeras residentes en nuestro país ha crecido de forma constante alcanzando en los últimos siete años una media del 3,7%. Y si nos centramos en el año 2005, el 8,1% de todas las donaciones provenían de población inmigrante, que en su mayoría procede de Europa Occidental, Latinoamérica y Europa del Este.



La distribución de los donantes por Comunidades Autónomas es muy variable aunque predominan las donaciones efectuadas en la costa mediterránea: Baleares (34,8%), Comunidad Valenciana (21,2) y Murcia (21,1%).

Por ello, ALCER Illes Balears agradeció la generosidad de los donantes y familiares que ha permitido convertir las Islas Baleares en la primera comunidad de España en donación de órganos y salvar la vida de 143 personas con 46 donaciones.

Por otro lado, los veteranos del Atlético de Madrid se adjudicaron el "I Torneo Triangular Homenaje al Donante" al empatar con el Real Valladolid a un gol, e imponerse en el choque decisivo por dos goles a uno al Real Betis Balompí.

Dos mil espectadores acudieron al campo municipal Nuestra Señora de la Torre de Vallecas (Madrid) para disfrutar de este torneo disputado en la modalidad de tres en uno, con tres partidos de cuarenta y cinco minutos cada uno.

El objetivo de este Torneo fue rendir un sentido homenaje en el XXX Aniversario de la Federación Nacional ALCER a todos los donantes y sus familias, que con su gesto altruista y solidario han salvado o mejorado la vida de muchas personas donando sus órganos, a lo largo de los más de 40 años que se realizan trasplantes en nuestro país.



## V Congreso Nacional de Lupus Eritematoso en Sevilla

Con motivo de la celebración del Día Mundial del LUPUS, el pasado mes de mayo tuvo lugar el V Congreso Nacional de LUPUS en el Hospital Virgen del Rocío de Sevilla, que fue organizado por la Federación Española de Lupus (Felupus) y la Asociación de Autoinmunes y Lúpicos de Sevilla (ALUS). Este Congreso ha sido reconocido de interés sanitario por el Ministerio de Sanidad y de interés científico-sanitario por la Junta de Andalucía.

Durante dos días se ofreció información sobre los aspectos psicológicos, sexuales, sociales y sanitarios de los afectados de LUPUS y sus familias. Asistieron 300 congresistas, contó con la participación de relevantes profesionales tanto a nivel nacional como internacional en esta patología y se transmitió online a través de la página web de la Federación [www.felupus.org](http://www.felupus.org).

También se presentaron los resultados del Registro Español de Pacientes de LUPUS Eritematoso Sistémico y Síndrome Antifosfolípido Primario a través de Internet, que es administrado por la Federación desde sus comienzos en el año 2003. Se trata de un registro en el que los usuarios autorizados – especialistas en la enfermedad y asociaciones de LUPUS de nuestro país- incluyen a los afectados. Actualmente hay 2.983 pacientes de esta patología que han sido incluidos por 68 médicos y por 18 asociaciones ([www.registrosaf.com](http://www.registrosaf.com)).

El Comité de Honor de este congreso estaba presidido por SAR Doña Elena de Borbón y Grecia y formaban parte también el Presidente de la Junta de Andalucía, la Ministra



de Sanidad y Consumo, el Ministro de Trabajo y Asuntos Sociales, el Alcalde de Sevilla, la Consejera de Salud, la Consejera para la Igualdad y el Bienestar Social, el Consejero de Innovación, Ciencia y Empresa de la Junta de Andalucía, el Presidente de la Diputación Provincial de Sevilla y la Duquesa de Alba.

Los asistentes valoraron muy positivamente la organización del Congreso, el contenido y los ponentes. Se produjo una asistencia muy significativa a las actividades complementarias programadas, tales como el almuerzo de trabajo, la visita turística y el cóctel de clausura, donde congresistas y ponentes dispusieron de un espacio para compartir sus experiencias.

Con este V Congreso Nacional de LUPUS las dos entidades organizadoras han pretendido reivindicar la realidad de los afectados de LUPUS y sus familias, concienciar a la sociedad, organismos y entidades asociadas, así como proporcionar un lugar de encuentro donde los asistentes se han relacionado, han realizado sus propuestas y han aclarado sus dudas y mitos sobre esta enfermedad.





adaptación de todo tipo de vehículos • mandos de conducción • transformados  
plataformas • escalones laterales • asientos giratorios



● TRANSFORMADOS

● CHAIR TOPPER



● MANDOS DE CONDUCCIÓN

● PUERTA LATERAL AUTOMÁTICA



**CARadap**  
Gran Via de les Corts Catalanes, 320  
08004 Barcelona  
Tel. 93 419 19 49  
Fax 93 494 06 38  
email: info@caradap.com  
[www.caradap.com](http://www.caradap.com)



Reportaje

LA SONRISA

SOLIDARIA





## Nada más cruel que el llanto de un niño. Nada más bello que su sonrisa.

Quizás nunca nos hayamos parado a pensar en el sufrimiento, físico o psicológico, de un niño con discapacidad.

Cuando no se encuentra en su medio, entre unos u otros, se trata de que asuma adecuadamente su condición. Cuando se halla en un centro médico, en un hospital, todo es extraño, la tristeza se agranda por el medio donde se encuentra, incluso, muchas veces, la enfermedad no se cura con la rapidez que médicos o familiares desean porque el niño no está en su medio. Allí, rodeados de sufrimiento, enfermedades y dolor también se puede encontrar la sonrisa de un niño, de ello se encargan los llamados “médicos sonrisa”.

Texto: Alberto Rodríguez

Fotos: Sonrisa Médica, Payasos sin Fronteras y Fundación Theodora





**E**n nuestro país funcionan algunas organizaciones de médicos, voluntarios o artistas que tratan de sacar una sonrisa en los peores momentos, tratan de que el paso por el centro médico no sea recordado como un calvario y que dentro de tanto dolor, también haya un momento para el divertimento y la alegría.

La "Sonrisa Médica" son un grupo de médicos, enfermeros o celadores que llevan buscan y encuentran la sonrisa en los centros hospitalarios de Mallorca. Sus actuaciones artísticas ayudan a los niños a sobrellevar de mejor manera su hospitalización y se concretan en espectáculos adecuados los diferentes espacios y situaciones. Ellos tratan de que los espectáculos sean interactivos y los niños actúen de la misma manera que reciben la carga de alegría. Antes de visitar a un nuevo paciente, se reúnen con los médicos para conocer su historial, su estado de ánimo y ver de qué manera es más conveniente visitarlo. Saber acercarse al niño es fundamental para que su

trabajo sea efectivo porque en más de una ocasión les ha pasado que los niños en vez de sonrisa se han echado a llorar porque no estaban preparados para el acontecimiento o no han querido participar porque su estado de ánimo se lo impedía. Su recompensa es ver la sonrisa en los ojos de esos diminutos pacientes, notar cómo participan, cómo se comunican en el lenguaje universal de los gestos.

Su compromiso con la medicina es, desde el principio una de las causas que les mueve. Al margen de ayudar al resto de compañeros en momentos como curas dolorosas, acompañar al niño al quirófano o revisiones de operaciones, los payasos han firmado un código deontológico para garantizar el respeto y la confidencialidad que requiere un centro sanitario. El mejor momento es cuando el niño abandona el hospital curado con una sonrisa entre los labios, pero por desgracia también pasan por momentos duros, la muerte de pacientes, las enfermedades sin cura...como nos cuenta un miembro de La Sonrisa Médica.





## VEHÍCULOS ACCESIBLES

# HACEMOS REALIDAD TUS SUEÑOS

Transformación trasera sobre  
vehículos de primeras marcas,  
facilidad de acceso y gran confort.

Espacio especialmente diseñado  
para la correcta ubicación de la  
persona en silla de ruedas.

Sistema de seguridad  
última generación.

TURNY · CARONY · RAMPAS · CAROLIFT · CHAIR TOP · PLATAFORMAS · TURNY · CARONY · RAMPAS · CAROLIFT



KIA CARNIVAL



FIAT MULTIPLA



SISTEMA CARONY



SUZUKI WAGON R



VOLKSWAGEN CADDY

Todas nuestras transformaciones  
son realizadas de acuerdo a la  
Orden CTE 3191/2002, 5 de Diciembre



# Reportaje

La sonrisa solidaria se busca y se encuentra no sólo en los hospitales, centros médicos o recintos sanitarios. También en campos de refugiados, zonas de conflicto o exclusión se busca sensibilizar a la sociedad y promover actitudes positivas, solidarias a través de una sonrisa. En este ámbito actúa, Payasos sin Fronteras. Esta es una organización de ámbito internacional creada por un colectivo de artistas procedentes del mundo de las artes escénicas. Se fundó en 1993 como consecuencia de la necesidad manifestada por un colectivo de educadores que desarrollaban un programa de educación para la paz en escuelas de Cataluña. En este marco se invitó al artista Tortell Poltrona a actuar en el campo de refugiados de Veli Joze (Savudrija) en Croacia, el 26 de febrero de 1993. Tras esta experiencia en la que se demostró la utilidad de las actividades artísticas y socio-educativas para mejorar la situación psicológica de poblaciones posconflicto (especialmente infancia), se establecieron las bases para la constitución de la entidad.

Para Jesús González, responsable de PsF, no serán necesarios “el día en que el mundo se dé cuenta de que la risa y el arte escénico son imprescindibles para recomponer realidades humanas deterioradas”.

Su público prioritario, en palabras de uno de los fundadores de PsF, “son los niños y los adolescentes que sufren la exclusión social y económica, y por lo tanto la cultural, por razones que pueden fundamentarse en una rotura de equilibrio o en una marginación crónica e histórica. También lo son aquellos que sufren las consecuencias de la guerra y de desastres naturales y los que viven inmersos en situaciones de violencia”. Su mayor recompensa es comprobar como su trabajo no sólo entretiene o divierte sino que es una ayuda que forma parte del proceso de reconstrucción de la vida de las personas para las que trabaja. Es por ello que se siguen estremeciendo cuando ven el miedo hacia los adultos extraños que se puede observar en los niños que han sufrido o sufren un conflicto armado.

Pepe Viyuela, reconocido actor y ex presidente de Payasos sin Fronteras resume perfectamente qué significa reír. “La risa y el humor son elementos que propician la comunicación y la autocrítica, ambas tan necesarias en un mundo en que todos parecemos empeñados en llevar razón. Siendo ese afán por tener “la razón” el que nos suele llevar a enfrentarnos por poseerla; lo peor de todo es que solemos llamar razón a un montón de intereses económicos más que a nada que tenga que ver con

la ideología. La risa es probablemente lo más humano que poseemos junto con el llanto y ambos están separados por una fina película, por un alambre sobre el que caminamos. Ambos nos hacen humanos y de nosotros depende apostar por una o por otro, por un mundo en el que prevalezca la risa o en el que domine el llanto.”. Si, porque donde ellos acuden suele ser un sitio donde el llanto prevalece, desde los campos de refugiados del Sahara, Gaza y Cisjordania a la zona del catastrófico Tsunami en Sri Lanka o llevando las risas de sus espectáculos a los niños tanto en la ciudad como en las comunidades del río Patuca en Honduras, Payasos sin Fronteras tratan de cambiar el mundo y hacerlo más justo y solidario, no entienden de ideologías y menos de armas sólo del ser humano. “Una nariz roja en medio de un universo de pólvora y agresividad es una apuesta por el ser humano. En medio de los fusiles y de los tanques un payaso parece no pintar nada, pero es entonces cuando quizá también podamos preguntarnos quién es quien pinta menos en la vida de los hombres, ¿qué nos hace menos falta: una nariz roja o un fusil?”.

Para ellos la risa tiene un potencial tremendo. Cuando una persona en una situación dolorosa, enfermedad, conflicto armado... asiste a un espectáculo de Payasos Sin Fronteras se ríe y de esta manera comprueba que es capaz de sobreponerse, que no todo está perdido, que hay esperanza. “No hay reconstrucción exterior sin una reconstrucción interior previa” para la que la risa es el mejor medicamento.

Durante 2005, han realizado 14 proyectos de los que 1 ha sido en España y los 13 restantes corresponden a otros países donde ha habido desastres naturales, conflictos o situaciones de precariedad y exclusión. El África Subsahariana se ha consolidado como zona de trabajo para PsF con un importante aumento del número de proyectos. También ha aumentado la actividad en el Sudeste Asiático donde la intervención de PsF en años anteriores había sido muy escasa y limitada casi exclusivamente a Filipinas.

En América Latina el trabajo realizado por PsF en años anteriores ha ido sedimentando en iniciativas





# Reportaje



lideradas por artistas e instituciones locales que han estado vinculados a los proyectos de la organización. Así ocurre en Nicaragua y Colombia, países en los que PsF ha trabajado desde hace varios años en proyectos dirigidos a niños de la calle o niños víctimas de la violencia. En ambos países PsF impulsa la creación de sendas Escuelas de Circo que en el caso de Managua ya se ha consolidado durante 2005 mientras que en el caso de Colombia ha comenzado a dar sus primeros pasos.

Por primera vez, PsF ha intervenido en una situación de desastre como el Tsunami durante la misma fase de emergencia.

La Fundación Theodora también trabaja para llevar una sonrisa y hacer más llevadera la estancia de los niños en los hospitales. Los “Doctores Sonrisa” que con ellos trabajan están activos en 89 centros repartidos por todo el mundo. En España trabajan desde el año 2000 y ya visitan a niños de 11 hospitales de la geografía española semanalmente. También ellos orientan su actividad según la capacidad de cada niño para moverse o comunicarse haciéndole participe en la magia y en los juegos. Los 15 Doctores Sonrisa de la Fundación visitan a más de 30.000 niños al año y su principal proyecto de futuro es conseguir más donaciones y patrocinadores que

# Reportaje

les permita formar más Doctores Sonrisa y visitar más niños hospitalizados.

Esta fundación internacional nace en Suiza en 1993 y fue fundada por los hermanos Jan y André Poulie en memoria de su madre, Theodora. Pensaron que los niños necesitaban mucha alegría en los periodos de enfermedad y así nació esta fundación.

El primer proyecto fuera de las fronteras suizas fue en Bielorrusia con la creación de un equipo de 4 Doctores Sonrisa que acudían a visitar a los niños enfermos como consecuencia de la catástrofe de Chernobyl. Poco a poco los proyectos fueron expandiéndose por otros países como Gran Bretaña, Hong Kong, África del Sur, Italia, Turquía, Francia y España. Los principios por los que se rigen son simples y asumidos por todas las Fundaciones Theodora del Mundo:

- Cada visita es individual. El Doctor Sonrisa juega, improvisa y orienta su actividad en torno al niño, para que sea el centro de la acción. De este modo, el pequeño paciente puede escaparse del entorno sanitario y volver a su mundo de niño, hecho de colores, música, magia y alegría. El Doctor Sonrisa también tiene en cuenta el entorno familiar del niño (padres, hermanos, abuelos...) y sugiere su participación cuando puede ser beneficiosa.

- Existe una intensa colaboración con los hospitales y con sus equipos médicos y sanitarios. Esta colaboración incluye el desarrollo de los programas de formación inicial y continua, realizados conjuntamente con la Escuela Universitaria de Enfermería de "La Paz".

- La financiación de la Fundación procede de las empresas colaboradoras o de donantes privados,

y así los hospitales no tienen que contribuir económicamente. Las visitas de los Doctores Sonrisa son un obsequio para los niños y para los hospitales.

Para Carmen Olivera Palacios, Dra. Zepi que trabaja como Dra. Sonrisa desde que la Fundación inició sus actividades en España, "cada Dr. Sonrisa lleva en sus bolsillos o maletín una serie de recursos o habilidades (magia, globos, música, canciones, cuentos, adivinanzas, pantomimas, improvisaciones, dramatizaciones incluyendo a los padres o visitas allí presentes, etc.) que empleará o no según el contacto personal que realice dentro de esa habitación". Todo esto trata de abrirles una "ventana de aire fresco" para aliviarles el sufrimiento y conseguir momentos de felicidad en situaciones no tan felices. Sin embargo no siempre hay un cambio de expresión en los niños, una risa espontánea o un rato de complicidad con los profesionales de la sonrisa. Para la Dra. Zepi uno de sus peores momentos fue "cuando un niño adolescente me reconoció, después de tres años de haberme visto en otro Hospital, y hoy lo encuentro nuevamente ingresado por una metástasis". Según ellos, un niño en situación normal sonríe unas 300 veces al día, cuando está hospitalizado se reduce a unas 15. "Es importante que podamos reducir esa distancia". ■



## Sonrisa Médica

C/ Andrea Doria 42,  
bajos. 07014 Palma de  
Mallorca  
Tf.: 971 28 41 06  
[www.sonrisamedica.org](http://www.sonrisamedica.org)

## Payasos Sin Fronteras

Oficina de Madrid 91  
522 01 77  
Roser, 74 08004  
Barcelona  
[www.clowns.org](http://www.clowns.org)

## Fundación Theodora

C/ Narvéez 48, 6ºB.  
28009 Madrid  
Tf.: 902 02 33 22  
91 431 25 90  
[www.theodora.org](http://www.theodora.org)



Superar límites, desarrollar la autonomía, conquistar espacios: Con la Skippi es divertido experimentar cada día algo nuevo. Gracias a su velocidad y alta maniobrabilidad acompaña el impulso natural de movimiento de los niños y su deseo de descubrir y curiosear en todo lo que está a su alrededor. La movilidad amplía sus horizontes, y así los niños aprenden de forma activa.

La Skippi es una silla de ruedas con accionamiento eléctrico especialmente diseñada y dirigida al mundo infantil, ya que hasta el momento los niños debían usar sillas de ruedas eléctricas adaptadas para ellos.

### Ventajas:

- Adaptación personalizada.
- Desmontable.
- Asistencia sin complicaciones.
- Compacta y móvil.

### Opciones:

- Basculación eléctrica del asiento o bien, mediante un resorte de gas comprimido.
- Regulación eléctrica del ángulo de respaldo o bien, mediante un resorte de gas comprimido.
- Adaptador órtesis asiento.
- Mesa de terapia.
- Control para acompañante.
- Horquilla protectora parachoque.
- Reposapiés de una pieza de aluminio.



BASCULACIÓN DEL ASIENTO



FÁCIL DESMONTAJE PARA TRANSPORTE



REPOSAPIÉS DESMONTABLES

# SKIPPI

## Descubrir el Mundo



### Datos Técnicos

Velocidad máx.	6 Km/h
Capacidad batería	32 Ah
Autonomía	aprox. 30 Km.
Carga máx.	45 Kg
Peso sin carga	68 Kg
Superación máx. obstáculos	como A 200 (50mm.)
Ancho total	57 cm.
Longitud total sin reposapiés	70 cm.
Longitud total con reposabrazos	85 cm.
Radio de giro	55 cm.
Altura asiento	43 cm.
Ancho asiento	26-38 cm.
Profundidad asiento	30-37 cm.
Inclinación asiento (opcional: progresiva)	3°/12°, (-5° hasta 25°)
Altura reposabrazos	16-27 cm.
Altura respaldo	30/40/42/44/46 cm.
Ancho respaldo	30 cm.
Ángulo respaldo	-9°/1°/11°/21° ó 0°/10°/20°/30°
Longitud pantorrilla	11-26 cm.
Colores chasis	amarillo, azul y rojo

OTTO BOCK IBERICA S.A.

C/ Majada, 1. 28760 Tres Cantos - Madrid

Tlf.: 902 877 600 · Fax: 900 314 253 · www.ottobock.es

## Escoger embriones para salvar vidas

### La Ley de reproducción Asistida

La Ley de Reproducción Asistida, ratificada por el Pleno del Congreso de los Diputados, principalmente pretende facilitar tener hijos a aquellas personas que padezcan problemas de fertilidad mediante la eliminación de una serie de restricciones legales que parten de la normativa aprobada en 2003.

Según el Ministerio de Sanidad, la norma también tiene como objetivo aplicar estas técnicas de reproducción a la prevención y tratamiento de enfermedades, incrementar la seguridad de estos procesos y ofrecer una mayor y mejor información a los usuarios.

En concreto, la normativa pretende ayudar en la prevención y tratamiento de las enfermedades incurables. Permitirá la posibilidad de utilizar el diagnóstico preimplantacional, realizado sobre el embrión antes de ser implantado en el útero, para evitar enfermedades hereditarias graves en hermanos, así como con fines terapéuticos en terceras personas, únicamente en casos excepcionales y con una autorización previa de las autoridades sanitarias y la Comisión Nacional de Reproducción Humana Asistida.

El texto establece que en la Comisión Nacional de Reproducción Humana Asistida, que desempeña un papel predominantemente asesor, haya como mínimo un representante de las personas con discapacidad y sus familias para cumplir la Ley de Igualdad de Oportunidades, No Discriminación y Accesibilidad Universal de las Personas con Discapacidad.

La Ley de Reproducción Asistida suprime la limitación a tres de los ovocitos fecundados en cada ciclo, dejando a criterio médico el número de embriones que deben implantarse en cada caso para aumentar así las posibilidades de embarazo. Las parejas decidirán si quieren congelar estos ovocitos para su uso en un futuro, para donarlos a otras parejas o para que se utilicen en la investigación.



Esta Ley creará un registro de Actividad de los centros de reproducción asistida, con informaciones sobre tipología de técnicas y procedimientos, tasas de éxito, número de preembiones que conservan y otras cuestiones sobre la calidad de cada centro que deberán hacerse públicos al menos una vez al año.

A partir de la entrada en vigor de la Ley las familias no tendrán que acudir a otros países como ocurría hasta ahora para desarrollar este tipo de técnicas. En este sentido, la Ministra de Sanidad y Consumo, Elena Salgado, ha asegurado que existen unas 150 familias españolas a la espera de estas nuevas técnicas de diagnóstico preimplantacional.



Se contemplan sanciones de hasta un millón de euros según la gravedad de la infracción si se revela la identidad de los donantes, en los casos de mala práctica con técnicas de reproducción asistida y materiales biológicos, si lesionan los intereses de donantes o usuarios, o si transmiten a los descendientes enfermedades congénitas o hereditarias evitables.

La gravedad variará los riesgos para la salud de la madre o los preembriones a generar, el grado de intencionalidad, la gravedad de la alteración sanitaria o social producida, la generalización de la infracción y la reincidencia.

La normativa prohíbe la práctica de las “madres de alquiler” y la clonación de seres humanos con fines reproductivos, con una formulación idéntica a la que aparece en la Constitución Europea.

En cuanto a la aplicación de la clonación con fines terapéuticos, al no tratarse de una técnica de reproducción humana asistida sino de investigación será regulada en la Ley de Investigación en Biomedicina.

La normativa pretende ayudar en la prevención y tratamiento de las enfermedades incurables

El proyecto de Ley inicial se topó en el Senado con la ausencia de varios senadores socialistas y de los grupos parlamentarios que apoyan al Gobierno por lo que el Pleno del Senado aprobó las enmiendas presentadas por el Partido Popular.

El Congreso más tarde se encargaría de ratificar de forma definitiva esta Ley suprimiendo las enmiendas del PP que se referían al

establecimiento de límites y responsabilidades en el diagnóstico preimplantacional y la selección embrionaria, favorecer el tratamiento de enfermedades que requieran de donantes incompatibles, y promover el uso de ovocitos en lugar de embriones preimplantatorios para la investigación.

En palabras del senador socialista Joaquín Bellón, los cambios introducidos por el PP atacaban el núcleo fundamental del proyecto y suponía el retorno a la ley de 2003, aprobada bajo el Gobierno de José María Aznar. Tras la votación, Elena Salgado lamentó que el PP no se sumara al consenso, y defendió la Ley como “garantista” y “abierta al futuro”.



Todavía queda conseguir la autorización final de las Comunidades Autónomas. La Conferencia Episcopal criticó la Ley, entre otras cosas, porque a su juicio estas técnicas “suplantán la relación personal de los padres en la procreación, no son conformes con la dignidad de la persona y arrastran consigo serios males para las personas”.



En medio de multitud de obras se levanta el complejo de la Fundación ONCE del Perro Guía, más de 110.000 metros cuadrados dedicados al cuidado y adiestramiento de unos perros que serán los ojos de las personas con deficiencias visuales. A nuestra llegada los perros que se encuentran en las zonas ajardinadas, nos llaman la atención con sus ladridos como sabiendo que los protagonistas de esta historia son ellos.

Texto: Alberto Rodríguez  
Fotos: Fundación ONCE

# PERROS GUÍA:

## La luz de las personas invidentes

**J**osé Manuel Pichel es el Director Gerente de la Fundación Once del Perro Guía. Una entidad creada en 1990 y que tiene capacidad para adiestrar a cien perros anualmente aunque las previsiones son que se aumenten ya que la demanda es mucha y los perros pocos. Nos recibe en el hall del edificio de oficinas. Allí nos explica todos y cada uno de los edificios que componen este centro dedicado a los perros guía. Desde un principio nos damos cuenta que los perros como dije verdaderos y únicos protagonistas de esta historia, viven con todas las comodidades, atenciones y cuidados que necesitan. Sólo así, al cabo de un duro periodo de aprendizaje, podrán ser los ojos de una persona, la prolongación del ser humano.

**¿En qué consiste la Fundación ONCE del perro guía y cuándo nació?**

*Este año se celebra el 15 Aniversario de la Escuela, nació en 1990 y desde 1999 está ubicada en Boadilla del Monte (Madrid) pero antes ha estado en otras localidades. El fin prioritario de la Fundación es facilitar gratuitamente a las personas ciegas o con deficiencias visuales perros guía que contribuirán a su integración en la sociedad.*

**Anteriormente ¿no existía nada parecido en cuanto al adiestramiento de perros para personas ciegas?**

*El Club de Los Leones siempre ha estado llevando personas ciegas a Rochester para buscar perros guías de esta Escuela Americana. Esto sigue ocurriendo, nosotros*

*tenemos la obligación de entregar 100 perros guía perfectamente adiestrados al año y 24 más se van cada año a buscarlos a Rochester. Algún día esta Escuela será autosuficiente, pero no lo es aún. En España ha habido alguna que otra escuela que patrocinaban algunas ópticas pero esto es mucho anterior a la presencia de la ONCE en estos temas.*

Hace 30 años, los perros guía en España se englobaban en el Club de Los Leones, los primeros que llegaron fueron de Rochester, Michigan e Inglaterra. Antonio Picornell, en Palma de Mallorca fue uno de los primeros adiestradores de perro guía en España, esto ocurrió en el periodo de 1966 a 1987, después la ONCE pensó en crear una escuela de categoría como la que hoy en día existe.



### **¿Qué razas de perros pueden ser guías?**

Cualquier perro que tuviera unas características determinadas podría valer como perro guía pero las tres razas que trabajamos porque se adaptan más son el Labrador, Golden Retriever y el Pastor Alemán.

### **Al margen de estas ya demostradas ¿se investiga para ver si existen otras?**

Tenemos una raza muy parecida al Golden Retriever, que ya está testada, pero bueno...en algunos lugares tienen otros como caniches gigantes pero los más eficaces son con los que trabajamos. Es que hay muchas escuelas en el mundo, en Inglaterra hay 12 escuelas, en Estados Unidos más de 20, en Francia 10... y los perros más testados son estas 3 razas, pero puede haber otra, en otros lugares han metido otras. De todas maneras yo creo que hay más innovación por probar que realidad porque esta escuela no es algo de hoy, los ingleses ya llevan 75 años... y la experiencia mejor que tenemos es con estos perros.

### **¿Cómo se seleccionan los reproductores?**

Los reproductores tienen que ser seleccionados, muy seleccionados. Los perros guía están castrados, pero los seleccionamos desde nuestros cachorros y se les hace unas pruebas de carácter sanitarias durísimas. No pueden tener ni mucha ni poca sensibilidad, no pueden tener instinto de protección, caza, no pueden ladrar, ni tener ningún tipo de miedo... Se les hace percusiones con pistolas de 9 milímetros cerca del perro para que no tenga



miedo, por ejemplo, en unas fiestas como las Fallas y deje a la persona abandonada. Son difíciles estas pruebas de carácter que no son fáciles que las pasen, pero además en temas de salud, un perro debe tener displasia sin signos en caderas, codos y hombros, que es difícil encontrar perros de razas sin estos signos ya que es consustancial a las razas. Después se les hacen unas pruebas muy duras de alergias a 34 alérgenos. No que tenga ningún síntoma clínico de alergia, sino predisposición a no tenerla, por tanto podría rechazarse un perro por alergias que nunca vaya a desarrollar alguna alergia. También en ojos se les hace unos análisis muy fuertes para ver no sólo que no tienen síntomas de nada sino que no tienen predisposición a nada, ni a glaucoma, cataratas etc. Y se les hace electrocardiogramas y observación de todo tipo de glándulas... Todos los perros están más asépticos que nosotros porque no sólo estas pruebas, sino que cada 3 meses se les desparasita por dentro y por fuera y cada 6 meses se les hace unas pruebas de algunas patologías que un perro podría transmitir a un ser humano. Nosotros decimos, y así lo marca la normativa, que los perros guía pueden entrar en todos los lugares salvo en un quirófano.

## **¿Cómo es la manera de adiestrarles?**

El perro nace aquí en la escuela o se coge de adopción y a los dos meses los adoptan las familias adoptantes que tienen que ser de la Comunidad de Madrid para poder adoptar uno de estos perros por el seguimiento al que le sometemos.

Estas familias tienen que dar al perro una educación, una obediencia básica, tienen que aprender muchas cosas... con las familias ir siempre a la izquierda, familiarizarse con todo, con metro, con autobuses, con obras, con ruidos... una obediencia básica de sentarse, acudir a la llamada bien... Eso hasta el año, en este momento lo traemos a la Escuela entre 6 y 8 meses en dos periodos, uno de entrenamiento básico y otro de entrenamiento avanzado, lo formamos para que ya pueda venir la gente ciega



## **“ESTAMOS BUSCANDO FAMILIAS DE ACOGIDA PARA NUESTROS PERROS”**

a pasar ese curso de tres semanas que deben pasar para llevarse y adaptarse el uno al otro. Nosotros no queremos que nuestros perros sean ni perros de compañía, ni de protección, tienen que ser perros de trabajo para guiar. Además se forman para que tomen muchas decisiones.

Hay gente ciega que va por la calle corriendo con el perro, el perro tiene que desde lejos ver moto a la izquierda, bordillo en el centro, coche por la derecha... y encima un velador y el perro debe saber tomar decisiones. Incluso toma decisiones que llamamos “inteligentes”, cuántas veces cuando un ciego va a pasar el perro se cruza delante porque hay un bordillo muy alto, una zanja que la acaban de abrir ese día o porque hay un andamio.

## **¿Quién puede acceder a un perro guía?**

Los requisitos generales son que deben ser afiliados de la ONCE, ser capaz de hacerse responsable del mantenimiento y cuidados del perro, poseer las condiciones físicas y psíquicas necesarias para poder manejar al perro y saber orientarse en el espacio y darle las instrucciones correctas.

Tiene que saber que un perro tiene muchas ventajas pero también tiene muchas servidumbres. Por lo tanto tienen que pasar unos test contundentes. Luego se les hace un examen de movilidad porque tiene que saber moverse bien, no vale decir que se engancha del arnés y que me lleve el perro donde quiera.

## **Los usuarios escogidos ¿pasan un curso para socializar al animal y darle sus primeras lecciones?**

Están 3 semanas en un curso, emparejándose con el perro. Se elige a la gente de la lista de espera que se va a hacer a las características de los perros, perros tranquilos



## entrevista

para personas más tranquilas, perros con más carácter para personas con mucho carácter y de la misma manera perros más rápidos o más lentos andando para personas con estas características. Es decir, se adapta la persona al perro, puede parecer el mundo al revés pero es la mejor manera de asegurar una efectividad en el trabajo del perro.

Al concluir el curso, el usuario firma un contrato con la Fundación, mediante el cual recibe en usufructo al perro y se compromete a cuidarlo a lo largo de su vida.

### **¿Quién paga los gastos del animal?**

En ninguna Escuela del mundo el perro tiene coste para el usuario. Estas escuelas se nutren siempre de patrocinadores y de donaciones. Para hacerse una idea, en Inglaterra el Centro de cría y adiestramiento de perros guía tienen un presupuesto de 60 millones de euros, nosotros no llegamos a 4 millones de euros. Evidentemente cuanto mayor es el presupuesto más perros salen para los usuarios. En Inglaterra, nacen en la escuela casi 1.400 perros y le dan perros a casi 800 personas ciegas, nosotros a 100 más los 24 de la gente que va a Estados Unidos.

**Hemos hablado de la casa de acogida para perros que van a ser adiestrados, en este caso si pueden ser personas no relacionadas con la ONCE ¿cómo se elige a la persona?,**

Para ser adoptantes se les hace unas pruebas de que de verdad quieren tener un perro y que además tienen la casa idónea, por ejemplo, no nos gustan los chalet porque

el perro va a vivir en una casa. Nosotros de cimos que necesitamos cariño y tiempo, nosotros se lo pagamos todo, le pagamos un seguro por si rompe algo, la comida, las atenciones veterinarias...

De cada cuatro familias que llamamos elegimos una porque se tienen que dar muchas condiciones, tienes que tener tiempo, nosotros decimos que nunca se puede dejar sólo al perro más de dos horas...

Hemos pasado en poco tiempo de tener 69 familias a tener 105 y queremos tener 160 por lo que vamos a hacer una campaña para animar a las familias a adoptar estos perros. La familia nos llama, nos dice que quiere tener un perro y sabe que lo tiene que tener desde los dos meses al año, luego nos lo traen y nos hacemos cargo. Dicen que los niños sufren por dejar el perro aquí, pero yo creo que es al revés, que son los padres los que más disgusto se llevan. Los críos se sienten orgullosos al saber que este perro va a ser preparado para ser guía. En Estados Unidos hay lista de espera para ser familia adoptante sin pagarles nada, de más de dos años.

**¿Estos perros tienen la misma libertad de tránsito en locales o centros públicos que los que acompañan a invidentes? Se que hay algún problema entre los comerciantes o conductores de los medios de transporte**



**público al no ser la persona invidente la que lleve el perro.**

Cada vez hay muchas menos dificultades aunque sigue habiendo dificultades incluso para perros guías. La familia adoptante tiene el mismo carnet, además los perros lle-

van un peto amarillo que pone "futuro perro guía" y lleva la documentación en regla...cada vez hay menos dificultades. Hace poco me contaba una usuaria que además es profesora aquí en el colegio que en Vigo, primero cuando fue a coger un taxi, el taxista le impidió la entrada al perro, después, antes de poner la denuncia va con un familiar a tomar algo y en el bar lo mismo, no le dejan entrar. Va al ayuntamiento y allí también le dicen que no se admiten perros...dice, "menos mal que en la comisaría si me dejaron entrar...." Eso no es lo habitual pero ocurre a veces.

### **¿Cómo se puede adoptar un perro de la Fundación?**

Hay cuatro posibilidades de adopción, una de cachorritos, hasta un año más o menos, y hay gente que lleva 16 cachorros ya adoptados, otra sería cuando son jubilados. También hay gente que adopta reproductores, tenemos en estos momentos 36 y tendríamos que llegar a 60 o 70, en estos casos sólo tienen que venir aquí, si es perra en el periodo de celo y si es perro para montar una hembra, y por supuesto los rechazados. Cualquiera de ellos es una satisfacción por lo cuidados que están.

En la Fundación Once del perro guía hay 51 personas trabajando además de las empresas auxiliares. Del adiestramiento de los futuros perros guía se encargan 18 entrenadores/adiestradores cuya mayor felicidad es entregar unos de estos perros a una persona que lo necesite en las mejores condiciones.

### **¿Quién puede ser adiestrador de perros guía?**

## **“TENEMOS COMO OBJETIVO ENTREGAR 150 PERROS GUÍA A CORTO PLAZO PARA PODER REDUCIR LA LISTA DE ESPERA DE LOS USUARIOS”**

usuarios con perros nuestros, la demanda es muy alta en España. Tenemos una lista de espera de 400 personas. Eso se traduce en tiempo en 2 años y medio de espera. Para ir a Rochester la espera y la lista es más corta, porque la gente puede elegir cogerlo aquí o ir a Estados Unidos a por él.

### **¿Los perros guía se jubilan?**

Si, nosotros los jubilamos cuando pierden facultades y los perros jubilados, si quiere el ciego quedarse con ellos puede, pero habitualmente vuelven a tener otra función social. Clínicas geriátricas o in-



La ONCE formó a 12 adiestradores en Inglaterra, tres años. Son gente muy especializada. Ahora ya vamos a sacar alguno de aquí, poco a poco vamos formando gente, primero son cuidadores de perrera, luego pasan por ser entrenadores y posteriormente instructores. Aquí hay mucha vocación, la gente tiene una vocación total.

### **¿Cuál es la demanda de uno de estos perros?**

Si bien ya hay 1000

cluso el embajador de Inglaterra en España se ha llevado varios perros y ahora algunas instituciones penitenciarias, como Salamanca, quieren también llevarse perros rechazados y jubilados para aquellos reclusos que están en periodo de adaptación nuevamente a la sociedad y que están en régimen de seminternado.

Los perros que se quedan aquí en la escuela ya no están en las perreras, se tienen en las oficinas, tienen un parque para ellos.■



# Revolucionario Sistema de Rampas Portátiles Enrollables

Alquílelas para solucionar sus problemas de accesibilidad ocasional (vacaciones, conferencias, eventos..)



Las rampas de Roll-a-ramp son portátiles, enrollables y ajustables, adaptándose a multitud de pavimentos, en la mayoría de los casos sin necesidad de anclajes, soportes ni aparatos.

La rampa es de aluminio aeroespacial, por lo tanto, muy ligera pero a su vez muy fuerte. Una rampa standard simple pesa sólo 23Kg. y puede soportar 450 Kg. Una rampa doble no llega a 11 Kg. cada una y soporta hasta 900 Kg.

- **Fácil de transportar en cualquier tipo de vehículo convencional.**
- **Segura y Versátil.**
- **Se colocan, se usan y se enrollan.**

Todas las rampas cumplen la **Directiva 92/59/ECC** del 29 de Junio de 1992 relativa a la Seguridad General de los Productos.

**Roll**  **Ramp** IBERICA

**Telf. 93 664 26 79**

Avda. Constitución 143, 2<sup>a</sup> 1<sup>a</sup>  
08860 Castelldefels (Barcelona)  
info@rollarampiberica.com  
[www.rollarampiberica.com](http://www.rollarampiberica.com)





Una persona con discapacidad que quiere cambiar sus habituales vacaciones por algo más exótico o menos típico, lo tiene bastante complicado pero no es imposible.

Cada vez encontramos más facilidades para poder viajar a lugares donde hace tiempo era impensable, pero todavía quedan asignaturas pendientes. Una de ellas es que las partes implicadas en la organización de un viaje de este tipo para el colectivo de la discapacidad, unan sus esfuerzos y sean capaces de ofertar el mismo abanico de ocio que para aquellos que no tienen discapacidad.

# estas vacaciones serán DIFERENTES

Texto:  
Enrique Moreta

Fotos:  
Costa Cruceros,  
Decthird, Fundación  
Deporte y Desafío,  
Archivo COCEMFE

**P**oder contar con una empresa o destino accesible requiere crear plataformas conjuntas que permitan mejorar la comunicación entre los turistas, los operadores turísticos y los medios de comunicación de los principales mercados involucrados. Para ello, es necesario crear unas herramientas de comunicación que sean capaces de captar la atención de los operadores turísticos y de su público. Es el caso de la edición de guías de accesibilidad turística, el diseño de páginas web accesibles y la formación de informadores turísticos sobre la accesibilidad en los diferentes destinos.

## En busca de una mayor implicación

Los diferentes agentes, públicos y privados involucrados en la actividad turística deberían tener mucho más en cuenta a un colectivo formado por unos 3,5 millones de personas en España, unos 50 millones en Europa y más de 500 millones en el mundo.

Como podemos observar, existe un amplio segmento de mercado con necesidades específicas de viajar, pero que a veces se ve frustrado por las limitaciones estructurales que impiden practicar actividades turísticas.



# Reportaje

Otra motivación para estos agentes involucrados en el turismo es que las cifras no parece que vayan a quedarse estancadas, pues el número de personas con discapacidad, por desgracia, seguirá aumentando con motivo de los cambios socio-demográficos que se están produciendo en las sociedades más desarrolladas, como el envejecimiento de la población, la mayor movilidad de la población que hace aumentar el riesgo de sufrir un accidente de tráfico y los accidentes laborales.

El turismo, además de ser un vehículo clave para el desarrollo humano, es un derecho fundamental reconocido en 1980 por la Organización Mundial del Turismo a través de la Declaración de Manila.

Las instituciones nacionales e internacionales llevan muchos años trabajando activamente a favor de la promoción de mejores condiciones de vida para las personas con discapacidad. Entre las medidas tomadas encontramos la facilitación del disfrute y acceso a las infraestructuras y servicios turísticos con el objetivo de alcanzar el "Turismo para Todos". Un turismo que pretende crear una oferta turística dirigida a todos los segmentos de población por igual, sin que se produzca ningún tipo de discriminación.

## Un poquito de organización...

Lo primero que tenemos que hacer al buscar nuestro viaje perfecto es conseguir que el agente turístico con el que estamos negociando confirme la accesibilidad del alojamiento, del transporte, de los centros de ocio, recreación y restauración, de los lugares donde vayamos a hacer las compras típicas y de todos los puntos que vayamos a visitar.

La agencia debe poder garantizar la movilidad durante todo el recorrido y podemos informarnos a través de las Oficinas de Turismo o de los Ayuntamientos de las localidades que vamos a visitar, pero siempre puede darse el caso de que se nos escape algún detalle.

Ante cualquier adversidad, es imprescindible que tengamos paciencia y cierto espíritu de aventura, de modo que evitemos, tanto nosotros, como nuestro acompañante y la persona que puede resolvernos el problema, perder la calma y estropear las vacaciones.

Esa persona que nos acompañará, o a la que acompañaremos nosotros, a lo largo de todo el viaje debe ser de confianza para que conozca en qué



## ENTREVISTA:

Jesús Tamayo,  
responsable del  
Departamento de  
Ocio y Tiempo Libre  
de COCEMFE



• En general, ¿cuáles son los destinos preferidos de las personas con discapacidad españolas? ¿Y los que reciben menos visitas?

Los destinos preferidos, desde la perspectiva del programa de vacaciones a través de los años en que se viene desarrollando, son los destinos de costa. Esto se debe principalmente a la preferencia de los propios usuarios y a las mejores condiciones de accesibilidad, tanto de establecimientos como del entorno de los mismo.



# Reportaje

momentos puntuales debe prestarnos su ayuda. Aunque si no disponemos de un acompañante así, cualquier otra persona puede hacerlo si le explicamos los momentos en que le vamos a necesitar.

Una vez elegido nuestro destino, debemos informarnos sobre las recomendaciones sanitarias y medidas preventivas en los servicios médicos de forma personalizada, así como averiguar el tipo de convenio que existe con el país de destino en un Centro de Atención de la Seguridad Social.

No nos podemos dejar la documentación imprescindible, además de la tarjeta sanitaria y dependiendo del destino, necesitaremos el Documento Nacional de Identidad, el Pasaporte, un visado o tarjeta turística.

En el caso de que no hablemos idiomas buscaremos a alguien que nos ayude, y es conveniente contactar a través de Internet con asociaciones de personas con discapacidad del lugar de destino.



Antes de utilizar cualquier medio de transporte a lo largo del viaje deberíamos acercarnos al servicio de atención al cliente para que la empresa conozca nuestro tipo de billete y aquello que necesitamos para que nos puedan dar las recomendaciones necesarias. Por ejemplo, en el aeropuerto facturaremos la silla de ruedas aunque continuemos sentados en ella.

Nunca nos podemos olvidar de los medicamentos que tomemos en una cantidad suficiente para no saltar el tratamiento.

## Destinos de ensueño

A través de Internet podemos hacer viajes virtuales hasta cualquier rincón del planeta, pero no hay muchas agencias que ofrezcan información sobre turismo accesible y que organicen viajes de este tipo. A pesar de esto, encontramos otros recursos como [www.viatgeaddictes.com](http://www.viatgeaddictes.com), la página personal de una pareja de viajeros con la documentación necesaria para preparar un viaje alternativo por libre para personas con movilidad reducida, así como enlaces específicos para turismo accesible, solidario, responsable y sostenible.

Cuando menos problemas solemos encontrar es a la hora de hacer un crucero, el hecho de que todas las actividades se desarrollen en una embarcación que está adaptada a nuestras necesidades convierte esta opción una gran oportunidad.



Los menos visitados son los lugares del interior, por no reunir suficientes condiciones de accesibilidad.

• ¿El turismo adaptado se va extendiendo por nuestro país?

Si, pero no al ritmo que debería. Cada vez se están creando nuevas iniciativas en las que se tiene en cuenta al colectivo de la discapacidad física (hoteles con mayor número de habitaciones adaptadas y empresas de transporte que cuentan con autobuses adaptados). Esto es gracias a los distintos planes de accesibilidad que se están llevando a cabo por las distintas Administraciones y asociaciones.

• ¿Qué viaje recomienda para vivir emociones fuertes?

COCEMFE, este año ha preparado un viaje a Asturias con actividades de turismo activo como rutas en quads, paint-ball, descensos en bicicletas de montaña adaptadas, tiro con arco, etc., acompañadas de actividades culturales.

Otro de los viajes en los que se pueden sentir sensaciones fuertes, es el que se desarrolla en Viella (Lérida), en el cual se realizan actividades de rafting.

Hay distintas entidades que organizan actividades que permiten sentir distintas emociones: vuelo sin



Hay quien piensa que la alta tecnología es sólo para los deportistas...  
En SHORTES creemos que no... y por eso distribuimos

**panthera**



por prestaciones, durabilidad, materiales, ligereza, manejabilidad...  
lo de **panthera** es otra cosa.

Modelos que se adaptan a cada necesidad

U2 (nueva versión más ligera)

S2  
BT  
BAMBINO  
MICRO



**ELIMINANDO BARRERAS**

DIN EN ISO 9001:2000  
Certificada Nº 01103 049056

**DANDO SOLUCIONES**

**902 007 770**



# Reportaje

Costa Cruceros dispone de camarotes debidamente adaptados para personas con movilidad reducida y nos ofrece la oportunidad de vivir la experiencia de un crucero sin dejar de disfrutar de ninguna de sus instalaciones. El buque insignia de la compañía, el Costa Concordia, cuenta con 22 camarotes adaptados y pasará este verano realizando itinerarios de una semana con escalas en Savona, Barcelona, Palma de Mallorca, Túnez, Malta y Palermo. Además de ir de compras o echar una carrera en un simulador de Fórmula 1, sin salir del Concordia podremos prepararnos en su centro de estética o su SPA para disfrutar de una noche en el casino, en el teatro de tres plantas, en una discoteca con efectos especiales o de la cena más íntima en el lugar más alto del barco.



Para descargar adrenalina no hace falta que nos vayamos lejos, ni si quiera salir del país. La Fundación Deporte y Desafío demuestra cada año que el límite de la discapacidad está sólo donde nosotros mismos lo pongamos, con actividades tan diversas como unos cursos de golf gratuitos por distintos puntos del país. Deporte y Desafío también ofrece la posibilidad a los niños y jóvenes hasta 25 años de disfrutar de campamentos multiaventura en enclaves perfectos para practicar deportes de aventura al aire libre como tirolina, piragüismo, escalada, tiro con arco, senderismo o natación. Otra de las actividades de la Fundación para este verano es el programa de esquí náutico a través del cual podemos en cuatro días llegar a deslizarnos sobre el agua a 18 metros del barco e introducimos en el slalon.



Si lo que queremos es viajar lejos pero sin dejar de compartir el idioma con el país en cuestión podemos dirigirnos a la página web [www.dectthird.com](http://www.dectthird.com) y elegir entre una gran variedad de destinos argentinos por menos de 1.500 euros. Entre ellos, las Cataratas de Iguazú que con sus 80 metros de altura son un espectáculo de la naturaleza y están consideradas como una de las siete maravillas del mundo. En el Bosque de Arrayanes en Bariloche podemos tomar un chocolate caliente con una porción de torta en la histórica casita de té, hasta donde es posible llegar gracias a un sendero accesible. Los amantes de los animales marinos disfrutarán como nunca en el Puerto de Madryn mezclándose con los pingüinos de Punta Tombo y avistando ballenas abordo de una embarcación hasta la que accederán con la ayuda de profesionales expertos en acoger personas con movilidad reducida.



motor, esquí, vela buceo, pero están condicionadas muchas veces no al grado de minusvalía, sino al espíritu aventurero del participante.

• ¿Y el viaje más exótico?

De los viajes más exóticos que ha realizado COCEMFE pueden considerarse a las islas de Tenerife, Lanzarote y Mallorca. También hay empresas que ofrecen viajes accesibles por Argentina.

• ¿Cuáles son las grandes ofertas del Programa de Vacaciones de COCEMFE para este verano?

Desde el Departamento de Ocio y Tiempo Libre tratamos de realizar un programa lo más

atractivo y variado posible. Tenemos muchas limitaciones, tanto presupuestarias como a la hora de conseguir hoteles que se ajusten a nuestras necesidades de accesibilidad y económicas. Para este año tenemos previsto 31 viajes de junio a diciembre. Los destinos son variados, destacando los de costa, seguidos por los destinos en islas, termalismo, viajes en el interior y este año como novedad hemos incluido el viaje a Asturias con actividades de turismo activo.

• ¿Por qué hay tan poca oferta de destinos a otros países?

Por las dificultades que entraña manejar un



# Reportaje

Todos los itinerarios que ofrece Decthird son diseñados para cada persona en función de su discapacidad y pone en contacto al pasajero con el personal adecuado para cada caso concreto.

Un sorprendente cambio de aires lo podemos conseguir con FRONTIA, una empresa que ofrece viajes a destinos asiáticos a medida para poder adaptar el itinerario a los deseos, necesidades y discapacidad de cada cliente. Los medios de transporte de Asia en general, no están preparados para llevar un número grande de sillas y los hoteles no suelen disponer de más de tres habitaciones habilitadas para personas que se desplazan en silla de ruedas, pero esta agencia permite que las personas con movilidad reducida puedan llegar hasta China con un acompañante por 1.750 € cada uno, para pasear por la Plaza de Tiananmen en Beijing, así como visitar la Gran Muralla y el Jardín Yuyuan de Shanghai.



Además de la deslumbrante artesanía tradicional, su reconocida gastronomía y las excelentes manifestaciones artísticas de China, esta misma agencia ofrece la posibilidad de encontrar la paz interior en un viaje adaptado a Japón. Tendremos que ahorrar unos 4.000 euros por persona para poder alojarnos y visitar la tradicional ciudad de las geishas Kyoto, la ciudad futurista de Osaka conocida por su gastronomía como la “Cocina de Japón”, así como por tener un Acuario libre de barreras con más de 35.000 especies, y Kobe, la ciudad portuaria cosmopolita de la isla de Honshū.

Aclarado queda el amplio abanico del que disponen las personas con movilidad reducida para organizar un verano diferente. Todavía quedan lugares donde resulta muy difícil viajar, sobre todo aquellos que no han alcanzado un gran desarrollo. Pero es cuestión de tiempo y voluntad de los organizadores de viajes que la accesibilidad llegue hasta esos parajes y que la oferta turística para las personas con discapacidad consiga equilibrar la balanza a nuestro favor.■



Han colaborado:

Fundación Deporte y Desafío  
[www.deporteydesafio.com](http://www.deporteydesafio.com)

Destinos Asiáticos - FRONTIA S.A.  
[www.destinosasiaticos.com](http://www.destinosasiaticos.com)

Viatgeaddictes  
[www.viatgeaddictes.com](http://www.viatgeaddictes.com)

Decthird  
[www.decthird.com](http://www.decthird.com)

Vía Libre  
[www.vialibre.es](http://www.vialibre.es)

Coستا Cruceros  
<http://www.costacruzeros.es/>

grupo con nuestras características, y conseguir itinerarios accesibles que se ajusten a nuestras peculiaridades y ritmo. Para la próxima primavera estamos proyectando la realización de dos viajes internacionales, cuyos destinos pueden ser Francia o Italia.

- ¿Cree que las personas con discapacidad demandarían este tipo de destinos?

Por supuesto, hay un gran interés por estos viajes. Como a cualquier persona, a las personas con discapacidad nos gusta conocer culturas y lugares diferentes.

- ¿Por qué las empresas no apuestan por

destinos menos comunes? ¿No tienen confianza en el mercado

Por las dificultades de logística que entraña un grupo o una persona con movilidad reducida y sobre todo por desconocimiento e ignorancia.

El día que las empresas del sector turístico (hoteles, transporte, etc.) se concienzen de que nosotros somos un potencial de clientes importante y nos consideren como un cliente más (adaptando sus establecimientos con un diseño universal), habrán conseguido un aumento de clientes insospechado.■





## ALFREDO HURTADO, UNA VIDA DE LIBRO

**A**lfredo Hurtado tiene una enfermedad incurable, el mal de Buerger, o formación de trombos en arterias. Desde que se lo diagnosticaron, a los 23 años y ahora tiene más de 60, decidió no tirar la toalla, rendirse y tratar de vivir con toda la intensidad posible el tiempo que tuviera que vivir. Cogió su guitarra y se dispuso a conocer mundo y vivir las experiencias que culturas lejanas le podían proporcionar.

Alemania, Holanda, Suecia, China o Tailandia son algunos de los países que visitó hasta que decidió fijar su residencia en el Centro de Atención a Minusválidos Físicos (CAMF) de Alcuéscar, en Cáceres.

El escritor Agustín Romero Santisteban trabaja actualmente en trasladar a papel las vivencias de este viajero que hoy carece de manos y piernas y vive sobre una silla de ruedas.

El libro será editado por COCEMFE Badajoz y, con una tirada inicial de 4.000 ejemplares, pretende ser el relato de una experiencia de superación. Las experiencias de Alfredo Hurtado servirán para que aquellos que se encuentran en una situación similar logren superar su enfermedad.

La obra tendrá formato de novela y recogerá la experiencia y la personal filosofía de vida que Alfredo ya ha mostrado colaborando en las charlas de COCEMFE-Badajoz.

A principios de año, la entidad extremeña presentó el argumento de esta novela en cuya primera parte y a través del reencuentro con un amigo, podremos conocer la vida de Alfredo Hurtado hasta que se va de casa. A continuación, las confesiones que hace a ese amigo sobre su propia experiencia; y por último, su reflexión personal en el centro de Alcuéstar donde reside desde hace más de diez años.

La filosofía de Hurtado, que persigue la búsqueda de uno mismo, le permite asegurar que para la vida no hay recetas, sino que hay que aceptarse y no obstaculizar el crecimiento propio porque "los límites no los pone la vida, los ponemos nosotros".

Los beneficios que se obtengan de esta publicación, una vez que se hayan cubierto todos los gastos de edición, serán para Alfredo Hurtado, quien los destinará a la función social que considere conveniente. Por su parte, el escritor Agustín Romero ha decidido no cobrar por su labor, sólo los gastos de desplazamiento que suponen las entrevistas con el protagonista una vez por semana.

Alfredo Hurtado es un ejemplo de lucha por la vida para todas las personas que sufren alguna discapacidad puesto que ha ido superando todas las barreras que el destino le ha querido poner para terminar encontrando la felicidad y en este libro se verán claramente reflejados los sentimientos de dolor y de sufrimiento, pero también los de superación y esperanza. ►



# adaptación de vehículos

PARA PERSONAS CON MOVILIDAD REDUCIDA

Lláme y asesórese en el  
 **902 934 292**

Móvil: 637 70 58 63 / 637 70 58 37



Realizamos todo tipo de adaptaciones:

- Cajeados traseros
- Eurotaxi
- Plataformas elevadoras
- Rampas manuales
- Rampletes
- Asientos Turny-Carony
- Peldaños para facilitar el acceso de personas mayores.
- Asideros
- Sistemas de seguridad para sillas de ruedas
- Grúa sube-silla
- Baca sube-silla
- Tablas de transferencia
- Vehículos nuevos y de segunda mano adaptados



  
**REHATRANS**  
REHABILITACIÓN, TRANSFORMACIÓN Y TRANSPORTE

Autovía Madrid Toledo, Km. 14,400 - 28905 Getafe (Madrid)

[www.rehatrans.com](http://www.rehatrans.com)

[info@rehatrans.com](mailto:info@rehatrans.com)

## Le dieron dos años de vida y ya ha cumplido los 60...

No es que me dieran dos años de vida, eso lo oí una noche en el hospital y vendría de algún médico joven porque el médico que me estaba tratando nunca me dijo eso, es algo que pillé por casualidad. Nunca se lo dije a mi familia, simplemente cogí y me fui por ahí a vivir esos dos años.

## ¿Su libro es un ejemplo de superación para otras personas que se encuentren en situaciones similares?

Fue una idea de alguien de COCEMFE-Badajoz que me dijo que podía ayudar y lo escribí. Yo no tenía ninguna intención determinada pero pienso que puede ayudar.

## ¿Sus viajes le han ayudado a vivir?

No, yo me buscaba la vida con la guitarra, era lo único que sabía hacer cuando tenía la enfermedad. Estaba estudiando, pero era muy mal estudiante y cuando vi que daba dinero empecé a tocar los inviernos en el conservatorio en España y los veranos en el extranjero.

*“el que viviendo en una cárcel sabe buscarse un rincón de paraíso es un artista de la vida”*

## ¿Qué le han aportado sus viajes?

El vivir simplemente me aporta muchísimo. Me he hecho un espectador de la vida más que un actor y me gusta bastante.

## Y no lo cambia por nada, ¿verdad?

No, no he conocido otra vida pero esta me gusta bastante, realmente suele tener más misterio que nosotros mismos, entonces si en lugar de ser actor eres espectador se disfruta más. Tengo sesenta años, aquello fue a los 23 y a veces he agradecido mi enfermedad porque sin ella no hubiera vivido como he vivido.

## Pese a dos intentos de suicidio ahora dice que “hay que aceptarse y no obstaculizar el crecimiento propio” ¿qué le ha movido a este cambio tan radical?

No fue una postura intelectual ni nada, la primera vez que me lo intenté llevaba dos años sufriendo como un cerdo, las gangrenas son muy dolorosas en mi caso por falta de circulación, luego te amputan y en vez de cicatrizar se vuelve a infectar, y vuelven los dolores..., no descansa uno. Y el segundo fue en una isla del mar de China porque sabía que volver a España significaba la dependencia. Yo tenía muchos prejuicios contra centros como éste, pero el destino me trajo aquí agarrándome por los huevos, si no yo no hubiera venido. Y viviendo aquí soy feliz, así que el destino en realidad me hizo un favor enorme como ha pasado muchas veces en la vida. El camino no queremos andarlo, pero te meten a la puerta y de pronto te encuentras lo que no te esperabas. Ese ha sido muchas veces mi caso. Entonces hoy día le hago más caso y doy confianza a la vida, porque veo que siempre, los peores palos



son los que más me han enseñado. Y aprender a vivir no es ninguna tontería.

Leí una vez una frase muy bonita que hice mía hace mucho tiempo “el que viviendo en una cárcel sabe buscarse un rincón de paraíso es un artista de la vida”; y cuando tuve que dejar la guitarra me dediqué a ese arte. Flotar en la existencia, sobre todo aquí que somos ermitaños de lujo y tenemos ya nuestro tiempo, es una bellísima experiencia. ■



## CUIDAR AL QUE CUIDA

La psicóloga Margarita Rojas ha publicado este interesante libro cuya finalidad es servir de ayuda para los cuidadores de las personas dependientes. El libro recoge las fases por las que se pasa al cuidar a una persona en estas circunstancias y ofrece consejos para afrontarlas con éxito. Hacer ejercicios periódicos o “desconectar” una parte del tiempo al día de esta tarea para dedicarse a otras cosas son dos simples ejemplos de lo que propone. Una guía sencilla y práctica para que el cuidador no se vea arrastrado él mismo a la enfermedad o el desánimo.

La autora une su experiencia profesional a infinidad de testimonios, que entrelaza con los diferentes aspectos que se tratan en esta obra: las renunciaciones, los sentimientos de culpa, la dependencia emocional, la búsqueda de la alegría, la serenidad, la comunicación, la autoestima y un largo etcétera. Un libro imprescindible que aporta luz y esperanza a uno de los problemas más acuciantes de nuestra sociedad.



## MANUAL DE INSTRUCCIONES DEL SER HUMANO

El libro Manual de Instrucciones del Ser Humano ofrece al lector la posibilidad de adentrarse en su propia estructura, como ser que habita en este plano, a través de un viaje por las distintas partes que lo componen (tangibles e intangibles). Para ello, se establece un paralelismo entre la descripción y funcionamiento de sus componentes y la de las partes de cualquier producto actual de los que se explican en los manuales de instrucciones.

Según sus autores, Isabel Hernández y Pedro López, es “una forma sencilla de eliminar las famosas barreras mentales” y tiene un objetivo fundamental, dar las pautas básicas para aprender a diferenciar en la experiencia cotidiana, en las experiencias que denominamos paranormales, esotéricas y en las que llamamos místicas, qué es simplemente producto de la mente o qué es real del SER.



## GUÍA UNIVERSIDAD Y DISCAPACIDAD

El contenido de esta guía editada por el Cermi y escrito por Carmen Molina y Juan González-Badía, se divide en dos bloques: en el primero, se analiza la normativa estatal vigente universitaria y de atención a personas con discapacidad, de común aplicación para todas las Administraciones estatal, autonómicas y universitarias, así como, los recursos con los que cuenta la única Universidad Pública no presencial con docencia de carácter oficial, la Universidad Nacional de Educación a Distancia. El segundo bloque aparece estructurado por Comunidades Autónomas deteniéndose, en cada una de ellas, en analizar la normativa autonómica sobre Universidad que afecta a los y las estudiantes con discapacidad y, posteriormente, mostrando los recursos con los que cuenta cada Universidad en función de su ámbito territorial en la atención a este colectivo, incluyendo la legislación emanada de la propia Universidad (Estatutos y Reglamentos).

Se trata de un instrumento que pretende poner de manifiesto cuáles son las Universidades que actualmente garantizan la igualdad de oportunidades de todos sus alumnos y alumnas a través de la adopción de medidas de acción positiva que permitan la normalización de la vida universitaria.



## I.V.A. TIPO SUPERREDUCIDO:

Ley 6/2006 modifica la Ley del IVA:

### ¿Cómo afectará la Ley en la compra de vehículo?

La persona con discapacidad de más del 33% y con movilidad reducida (acreditada) podrá optar a la aplicación del tipo superreducido del IVA, establecido en un 4%.

### ¿Es automática la aplicación del tipo superreducido del 4% para la compra?

No, este derecho debe ser solicitado en la Agencia Tributaria con anterioridad a la compra.

Si no se solicita no tendrá derecho a la aplicación del tipo superreducido y deberá comprar y pagar el vehículo al tipo general del 16%.



### ¿Para las reparaciones de vehículo me puedo beneficiar?

No, solo para las sillas de ruedas, y para los autoturismos siguientes: Coche de minusválido. Automóvil cuya tara no sea superior a 350 kilogramos y que, por construcción, no puede alcanzar una velocidad superior a 45 kilómetros construido especialmente para el uso de persona con incapacidad física.

### ¿Y si necesito adaptar mi vehículo?

Podré adaptar los siguientes:

1. Autoturismos especiales para transporte de personas con minusvalía en silla de ruedas
2. Autotaxis para transporte de personas con minusvalía en silla de ruedas.
3. Vehículos a motor (adaptados o no) que transporten personas con minusvalía en silla de ruedas o movilidad reducida de manera habitual. Independientemente de quién sea el conductor.

### ¿Es necesario que se me otorgue el derecho a poder aplicarme el IVA Superreducido del 4%, para comprarme un vehículo, o adaptarlo, o reparar una silla de ruedas?

Si, Hacienda debe reconocer el Derecho a aplicarme el 4%, ya que si no es así no podría adquirir o adaptar mi vehículo a este tipo sino que me tendría que aplicar el tipo general del 16%. Lo debe reconocer con anterioridad a la aplicación del tipo superreducido.

### ¿Qué ocurre si Hacienda no me reconoce el Derecho a poder disfrutar de este tipo con anterioridad a la compra de mi vehículo?

Se debe comprar el vehículo al tipo del 16% (tipo general), y posteriormente solicitar la devolución de ingresos indebidos si es concedida la aplicación del tipo superreducido al 4%.



### ¿El vehículo que poseo puede beneficiarse del tipo superreducido del 4% para personas con movilidad reducida aunque no este adaptado?

No es necesario que el vehículo este adaptado para personas con movilidad reducida, ya que el tipo superreducido puede aplicarse incluso si el conductor no es la persona que tiene la movilidad reducida y se utiliza para el transporte habitual de personas con movilidad reducida o en silla de ruedas.



**tal vez mañana podemos evitar los accidentes**



**lo que ES SEGURO...  
es que hoy podemos prestar**

**AYUDA**

porque damos atención gratuita y orientación legal, social, psicológica y sanitaria a las personas accidentadas por cualquier causa y a sus familiares.

**DIA**

**ASOCIACIÓN PARA DEFENSA E  
INTEGRACIÓN DE ACCIDENTADOS**

Si eres trabajador social (trabajando o no), psicólogo, profesional sanitario, periodista, informático, sociólogo o tienes algo que aportar llámanos TE NECESITAMOS.

[info@asociaciondia.org](mailto:info@asociaciondia.org)

**902 36 71 76**

## UNIDADES APOYO ACTIVIDAD PROFESIONAL CENTROS ESPECIALES DE EMPLEO

(RD 469/2006)

### ¿En qué consisten?

Equipos multiprofesionales que permiten ayudar a superar las barreras que tengan las personas con discapacidad en su trabajo.

### ¿Qué funciones tienen?

1. Detectar las necesidades de apoyo del trabajador, en función de sus capacidades.
2. Establecimiento de relaciones con el entorno familiar y social.
3. Desarrollar programas de formación.
4. Establecer apoyos para cada trabajador.
5. Favorecer la autonomía de los trabajadores.

### ¿Por quienes van a estar formadas las unidades?

A) 15 trabajadores (discapacitados):  
Un Técnico de grado medio o superior, o con conocimientos y/o experiencia equiparables, el 20% de su jornada y un encargado de apoyo a la producción a tiempo completo.  
O proporcional si es a tiempo parcial.

B) De 16 a 30:  
Un Técnico de grado medio o superior o con conocimientos y/o experiencia equiparables al menos al 80% de la jornada, y 2 encargados de apoyo a la producción a tiempo completo, o proporcional si es a tiempo parcial.

C) De 31 a 45:  
Dos Técnicos de Grado Medio o Superior, o con conocimientos y/o experiencia equiparables, uno de los técnicos a tiempo completo y el otro al menos al 50% de su jornada, y 3 encargados



de apoyo a la producción a tiempo completo, o proporcional si la contratación es a tiempo parcial.

d) De 46 a 60:  
2 Técnicos de Grado Medio o Superior, o con conocimientos y/o experiencia equiparables, a tiempo completo, y 4 encargados de apoyo a la producción a tiempo completo, o proporcional si la contratación es a tiempo parcial.

e) De 61 a 75:  
3 Técnicos de Grado Medio o Superior, o con conocimientos y/o experiencia equiparables, dos de los técnicos a tiempo completo y el otro al menos al 50% de su jornada, y 5 encargados de apoyo a la producción a tiempo completo, o proporcional si la contratación es a tiempo parcial.

f) Para más de 75 trabajadores, se establecerá la plantilla de la Unidad de Apoyo a la Actividad Profesional proporcionalmente.

### ¿Quiénes son los destinatarios finales?

a. Personas con parálisis cerebral, o enfermedad mental o discapacidad intelectual, con un grado de minusvalía reconocido igual o superior al 33%.

b. Personas con discapacidad física o sensorial con grado de minusvalía reconocido igual o superior al 65%.

O apoyo a otros trabajadores discapacitados, sin menoscabar el apoyo a los anteriores.

Asesoría Jurídica:  
Ana Aparicio



## Confederaciones Autonómicas

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

C/ Alfarería, 126, A 41010 SEVILLA  
Teléfono 954 33 10 24/60 66 Fax 954 33 02 10  
central@canfcocemfe.org http://www.canfcocemfe.org

### 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 FEDERACIÓN 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@bitel.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  
info@cocemfelaspalmas.org http://www.cocemfelaspalmas.org

### COCEMFE CANTABRIA

Av. Cardenal Herrera Oria, 63 interior 39011 SANTANDER  
Teléfono 942 32 38 56 Fax 942 32 36 09  
cum@cocemfe-cant.e.telefonica.net

### COCEMFE CASTILLA-LA MANCHA

Paseo de Merchán, 2 45003 TOLEDO  
Teléfono 925 28 52 75 Fax 925 28 03 21  
cocemfe\_clm@infonegocio.com

### COCEMFE CATALUÑA

C/ Arquitecto Sert, 11 - 2º, 1 - 08005 BARCELONA  
ballesteros@cocemfe.es

### COCEMFE EXTREMADURA

Avda. Pierre de Coubertain, 5 10005 CÁCERES  
Teléfono 927 23 90 28 Fax 927 23 81 18  
cocemfeextremadura@yahoo.es http://www.cocemfecaceres.org

### CONFEDERACIÓN GALLEGA DE MINUSVÁLIDOS FÍSICOS

Rúa 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

C/ Boterías, 7-9 26001 LOGROÑO  
Teléfono 941 20 43 69 Fax 941 20 43 70 info@lsb-larioja.org

### F.A.M.M.A. COCEMFE Madrid (FEDERACIÓN DE MINUSVÁLIDOS FÍSICOS DE LA COMUNIDAD DE MADRID)

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

### FEDERACIÓN DE ASOCIACIONES MURCIANAS DE MINUSVÁLIDOS FÍSICOS (FAMDIF COCEMFE)

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

### 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

### COCEMFE CASTILLA LEÓN

C/ Ignacio Martínez de Azcoitia, 10 Bajo 34001 PALENCIA  
Teléfono 979 701 387 Fax 979 701 387

### COCEMFE NAVARRA

C/ Nerín, 25 Bajo 31013 Ansoain NAVARRA  
Teléfono 948 35 58 64 Fax 948 35 58 64  
gestion@ademna.e.telefonica.net

## Entidades Estatales de Cocemfe

### ASOCIACIÓN DE AMPUTADOS IBÉRICA GLOBAL (ADAMPI)

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

### ASOCIACIÓN 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

### ASOCIACIÓN DE LUCHA CONTRA LA DISTONÍA EN ESPAÑA (ALDE)

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

### ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA (ADELA)

C/Hierbabuena, 12 28039 MADRID  
Teléfono 913 11 35 30 / 902 142 142 Fax 914 59 39 26  
adela@adelaweb.com http://www.adelaweb.com

### ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ESCLEROSIS MÚLTIPLE (AEDEM-COCEMFE)

C/ Modesto Lafuente, 8 - 1 centro derecha 28010 MADRID  
Teléfono 914 48 12 61 Fax 914 48 12 61  
aedem@aedem.org http://www.aedem.org

### ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE LUCHA CONTRA LA POLIOMIELITIS (ALPE)

C/ Orense, 23 - 2º C. 28020 MADRID  
Teléfono 914 17 10 01 Fax 915 56 18 58

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

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

### ATAM

C/ Camino Largo, 13 28223 Pozuelo de Alarcón 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  
auxilia100@hotmail.com

### FEDERACIÓN ECOM

C/ Gran Vía de las Cortes Catalanas 562 ppal, 2A 08011 BARCELONA  
Teléfono 934 51 55 50 Fax 934 51 69 04  
ecom@ecom.es http://www.ecom.es

### FEDERACIÓN NACIONAL DE ENFERMOS Y TRASPLANTADOS HEPÁTICOS (FNETH)

C/ Orense, 85 Edf. Lexington 28020 MADRID  
Teléfono 915 67 84 00 / 915 71 42 44

### FEDERACIÓN ESPAÑOLA CONTRA LA FIBROSIS QUÍSTICA

C/ Duque de Gaeta, 56 - 5ª pta. 14 46022 VALENCIA  
Teléfono 963 31 82 00 Fax 963 31 82 08  
fqfederacion@fibrosis.org http://www.fibrosis.org

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

C/ Jordi de Sant Jordi, 26-28, Bajos 08027 BARCELONA  
Teléfono 934 51 65 44 Fax 934 08 36 95  
asem15@suport.org http://www.asem-esp.org

### FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE ASOCIACIONES DE ESPINA BÍFIDA E HIDROCEFALIA

C/ Pechuán, 14, Local 6 28002 MADRID  
Teléfono 914 15 20 13 Fax 914 13 58 45  
comunicacion@febhi.org http://www.febhi.org

### FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE HEMOFILIA

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

### FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE LUPUS (FELUPUS)

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

### FEDERACION ESPAÑOLA DE PADRES DE NIÑOS CON CÁNCER

C/ Pedraforca, 13 08571 Sant Vicenç de Torello BARCELONA  
Teléfono 938 50 53 44 Fax 938 50 53 44  
federacion@cancerinfantil.org

### FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE PARKINSON

C/ Padilla, 235, 1º-1ª 08013 BARCELONA  
Teléfono 932 32 91 94 Fax 932 32 91 94  
direccion@fedeparkinson.org http://www.fedeparkinson.org

### 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

### FRATERNIDAD CRISTIANA DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD (FRATER)

Av de Los Pinos s/n 12100 Grao de Castellón CASTELLÓN  
Teléfono 964 73 70 98 Fax 964 73 71 01  
correo@fratersp.org http://www.fratersp.org

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

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

**FEDERACIÓN PROVINCIAL DE DISCAPACITADOS FÍSICOS DE ALBACETE (COCEMFE-FAMA)**  
C/ Alcalde Conangla, 66, bajo 02001 ALBACETE  
Teléfono 967 24 66 52 Fax 967 24 80 41  
cocemfe-fama@cocemfe-fama.com <http://www.cocemfe-fama.com>

**COCEMFE ALICANTE**  
Cronista Joaquín Colla, 5, bajo 03010 ALICANTE  
Teléfono 965 25 71 87 Fax 965 25 71 87  
cocemfealicante@cominet.org

**FEDERACIÓN ALMERIENSE DE ASOC. DE MINUSVÁLIDOS (FAMM)**  
C/ Granada, 190 Local D-2 Residencial "La Cartagenera"  
04008 ALMERÍA  
Teléfono 950 27 39 11 Fax 950 27 39 44  
faamalmeria@teleline.es <http://www.faamalmeria.com>

**COCEMFE BADAJOZ**  
C/ Santa Lucía, 21 06001 BADAJOZ  
Teléfono 924 22 07 50 Fax 924 24 37 20  
discaba@wanadoo.es <http://www.cocemfebadajoz.org>

**FEDERACIÓN FRANCES LAYRET COCEMFE BARCELONA**  
C/ Arquitecto Sert, 11, 2º, 1ª 08005 BARCELONA  
ballesteros@cocemfe.es

**FEDERACIÓN DE ASOCIACIONES DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA DE BURGOS (FEDISFIBUR)**  
Paseo Comuneros de Castilla, 7, bajo 09006 BURGOS  
Teléfono 947 21 43 43 Fax 947 24 48 13  
fedisfibur@yahoo.es

**COCEMFE CÁCERES**  
Residencia Universitaria Polivalente  
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>

**FEDERACIÓN GADITANA DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA**  
C/ Aurora, 44 11300 La Línea de la Concepción CÁDIZ  
Teléfono 956 17 14 23 Fax 956 76 07 32  
fegadilalinea@fegadi.org <http://www.fegadi.org>

**COCEMFE CASTELLÓN**  
C/ Obispo Salinas, 14 12003 CASTELLÓN  
Teléfono 964 22 33 20 Fax 964 22 33 20  
cocemfecastellon@ono.com

**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

**COCEMFE ORETANIA CIUDAD REAL**  
Travesía de Las Tercias, 4, Centro Social  
13250 Daimiel CIUDAD REAL  
Teléfono 926 85 49 36 Fax 926 85 49 28  
cocemfeoretania2000@yahoo.es

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

**FAMS-COCEMFE SEVILLA**  
Polígono Hytasa. C/ Lino, 14 41006 SEVILLA  
Teléfono 954 93 27 93 Fax 954 64 84 24  
central@federacion-fams.com

**COGAMI CORUÑA**  
Rúa Modesto Brocos, 5 Baixo 3  
15704 Santiago de Compostela A CORUÑA  
Teléfono 981 57 50 61 Fax 981 57 50 61  
fepromico@cogami.es <http://www.cogami.es/federacioncoruna>

**COCEMFE CUENCA**  
C/ Juan Martino, 2, bajo izquierda 16003 CUENCA  
Teléfono 969 23 29 29 Fax 969 23 29 29  
cocemfecuenca@telefonica.net

**FEDERACIÓ GIRONINA D'AFECTATS FÍSICS, ORGÀNICS I SENSORIALS (FEGAFOS)**  
C/ Empuries, 31 (Edf Mifas) 17005 GIRONA  
Teléfono 972 23 45 02

**FEDERACIÓN GRANADINA DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD FÍSICA Y ORGÁNICA (CANF-COCEMFE Granada)**  
C/ Escultor Navas Parejo, Parque de las Infantas, Edf. Carolina, Local 2  
18006 GRANADA  
Teléfono 958 12 34 35 Fax 958 12 65 73  
fegradi@fegradi.org <http://www.fepamigranada.org>

**COCEMFE GUADALAJARA**  
C/ Doctor Layna Serrano, 22 19002 GUADALAJARA  
Teléfono 949 22 23 86 Fax 949 22 23 86  
info@cocemfe-guadalajara.org <http://www.cocemfe-guadalajara.org>

**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@canf.org <http://federacionminusvalidosdehuelva.org>

**FEDERACIÓN DE ASOCIACIONES DE MINUSVÁLIDOS FÍSICOS DE JAÉN**  
C/ Juan Pedro Gutiérrez Higuera (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>

**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  
info@cocemfelaspalmas.org <http://www.cocemfelaspalmas.org>

**DISCAPACITATS FÍSICS FEDERATS (DIFFER)**  
C/ Music Vivaldi, 27 25003 LLEIDA  
Teléfono 973 22 89 80

**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  
fedemalaga@teleline.es <http://www.famf.net>

**COCEMFE MELILLA**  
C/ Carlos de Arellano, 17, bajo derecha 52004 MELILLA  
Teléfono 952 68 26 88 Fax 952 68 26 88  
COCEMFE-MELILLA@terra.es

**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

**FEDERACIÓN PROVINCIAL DE MINUSVÁLIDOS DE PALENCIA**  
C/ Ignacio Martínez de Azcoitia, 10 34001 PALENCIA  
Teléfono 979 70 13 87 Fax 979 70 13 87  
federacion.minu@terra.es

**COGAMI PONTEVEDRA**  
Rúa Martínez Garrido, 21 Interior 36205 Vigo PONTEVEDRA  
Teléfono 986 28 18 93 Fax 986 28 18 93  
famfip@cogami.es

**COGAMI LUGO**  
Rúa Da Luz, 4 27002 LUGO  
Teléfono 982 25 33 32 Fax 982 28 09 77  
famisl@cocgami.es

**COCEMFE SALAMANCA (FAMOSA)**  
Plaza Nueva de San Vicente, local 6 37007 SALAMANCA  
Teléfono 923 26 97 98 Fax 923 26 97 98  
ys18345@autovia.com

**FEDERACIÓN PROVINCIAL DE ASOCIACIONES DE DISCAPACIDAD FÍSICA Y ENFERMOS RENALES DE SORIA (FADISO)**  
C/ Callejón del Pregonero, 7 bajo 42001 SORIA  
Teléfono 975 22 12 22 fadiso@telefonica.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  
liligadm@comt.es <http://www.laligaonline.org>

**COCEMFE TENERIFE**  
Polígono Industrias Cuevas Blancas, C/ Cruz de la Gallega, 8,  
esq C/ Cigarrillo 38108 SANTA CRUZ DE TENERIFE  
Teléfono 922 62 63 88 / 922 64 24 24 Fax 922 64 82 11  
922610728@telefonica.net

**COCEMFE TOLEDO**  
Paseo de Merchán, 2 45003 TOLEDO  
Teléfono 925 25 55 29 Fax 925 28 03 21  
cocemfe\_to@infonegocio.com

**COCEMFE VALENCIA**  
C/ Pilota Valenciana, 2, bajo 46018 VALENCIA  
Teléfono 963 83 77 08 Fax 963 70 01 59  
cocemfe.valencia@ctv.es <http://www.cocemfevalencia.org>

**FEDERACIÓN COORDINADORA DE DISMINUIDOS FÍSICOS DE VIZCAYA**  
C/ Blas de Otero, 63 bajo 48014 BILBAO  
Teléfono 944 05 36 66 Fax 944 05 36 69  
federacion@coordinadora.euskalnet.net





# Autocares RONCERO

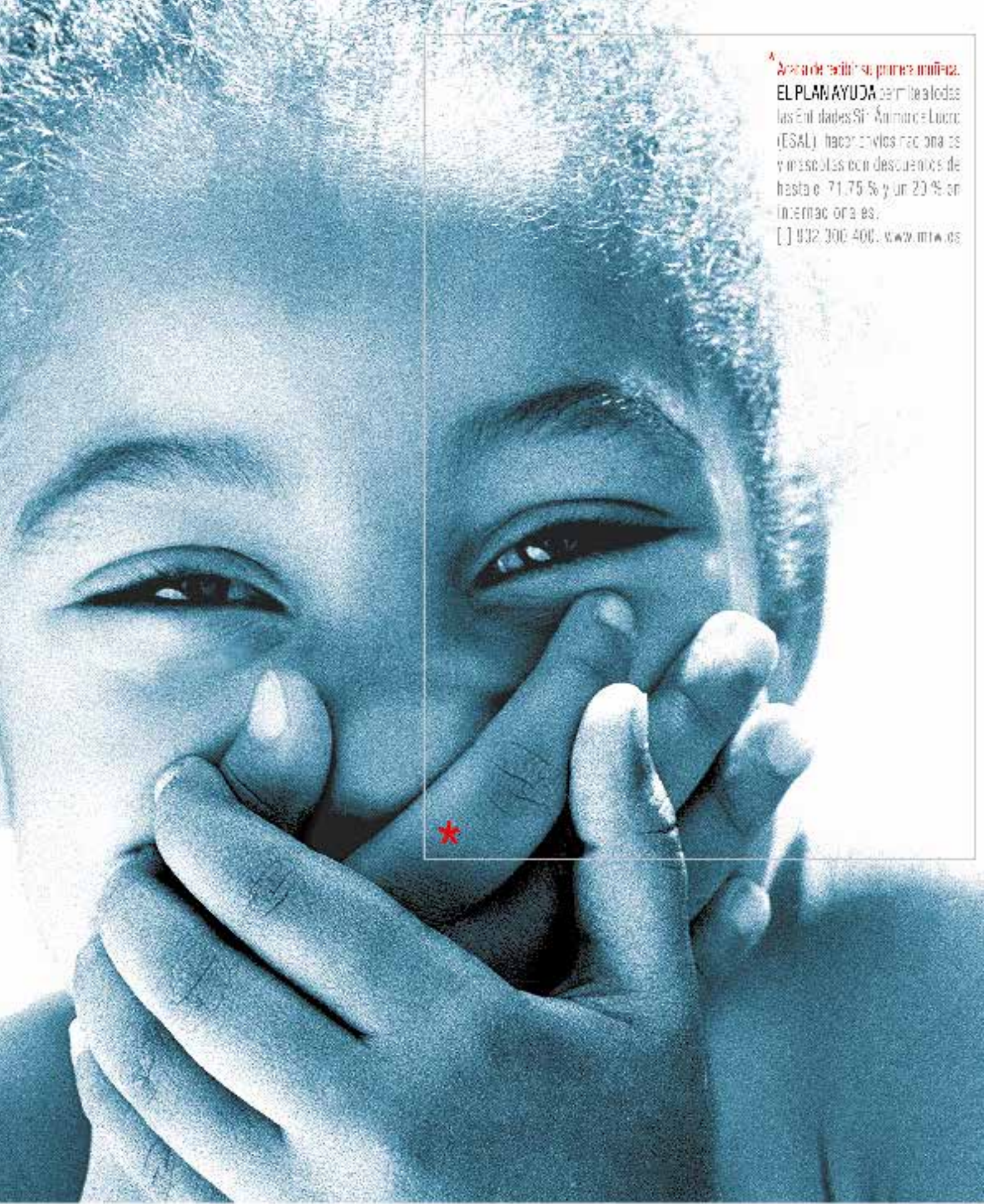
Alfonso VI. 8  
45700 Consuegra (Toledo)  
Tlf. 925 480 022  
Tlf./ Fax. 925 475 746  
[autoroncero@wanadoo.es](mailto:autoroncero@wanadoo.es)

AUTOCARES Y  
MICROBUSES  
DE 14, 23, Y 50 PLAZAS  
para minusválidos  
y parapléjicos

20 AÑOS  
DE EXPERIENCIA  
NOS AVALAN







<sup>A</sup> **Asociación de rentistas por primera infancia.**  
**EL PLAN AYUDA** permite a todas  
las Entidades Sin Ánimo de Lucro  
(ESAL) hacer viajes nacionales  
y masivos con descuentos de  
hasta el 71,75 % y un 20 % en  
internacionales.  
[ ] 932 300 400. [www.mrw.es](http://www.mrw.es)



VAMOS TAN LEJOS QUE LLEGAMOS AL CORAZÓN

