

ANDADE

BOLETÍN INFORMATIVO DIGITAL

Redacción: Andade



Dirección: Jesús Martínez

Número 56

2ª Quincena, Octubre 2014

Más noticias en www.andade.es

ANDADE SOCIOS

NACIONAL

INTERNACIONAL

ENTREVISTA

DEPORTES

SANIDAD

CC.AA

DE VIAJE

LA IMAGEN

MERCEDES CASTAÑO Y
NATHAN



SUMARIO:

PAG. 3.- SOCI@S - Mercedes Castaño, Vicepresidenta y Coordinadora de niños. Y su hijo Nathan.

PAG 10.- NACIONAL- Cocemfe exige a las comunidades que abonen las subvenciones por contratar personas con discapacidad.

PAG. 12.- NACIONAL- La Fundación Derecho y Discapacidad y la UIMP organizan un Máster sobre Discapacidad, Autonomía Personal y Dependencia.

PAG. 13.- NACIONAL - Personas con discapacidad gestionarán los aparcamientos de un municipio.

PAG. 14.- NACIONAL - El Gobierno congela el presupuesto para atención a la dependencia en 2015.

PAG. 15.- INTERNACIONAL- Intenta vender su pierna amputada como lámpara en Internet.

PAG. 16.- ENTREVISTA - Denunciar para cambiar.

PAG.26.- DEPORTES - Por Ébola, Liberia y Sierra Leona, salen del Mundial de amputados.

PAG. 28.- SALUD - ¿Por qué dejamos de hacer cosas que hacíamos antes?.

PAG. 31.- AUTONOMICAS - Castilla-La Mancha duplica el número de nuevos donantes de médula ósea.

PAG. 33.- DE VIAJE - Viajar con movilidad reducida por España. EL AVION.

PAG. 38.- ASAMBLEA - Entidades colaboradoras.

PAG.39.- LA IMAGEN.

ANDADE SOCIOS



Mercedes Castaño, Vicepresidenta y Coordinadora de niños. Y Nathan su hijo.

Hace unos días Jesús, nuestro secretario, me animaba a que escribiese algo en nuestra revista, como por ejemplo contar como conocí a ANDADE.

Pues bien, a ello me dispongo, ciertamente con ganas, porque creo que ANDADE es mucho más que una Asociación de Personas Amputadas o con agenesia. Desde luego que la amputación o agenesia es la parte física de ANDADE, el nexo gracias al que nos conocimos, pero lo que mucha gente no sabe y no ve a simple vista es el alma que compone ANDADE, y eso creedme es algo impresionante.

Yo conocí a ANDADE (aunque sería más justo decir "conocimos" ANDADE, incluyendo a mi marido porque él siempre ha estado a mi lado en todo este camino) en noviembre del año 2009.

Para ser sincera no sé cuál es la cronología exacta, si primero asistimos a Orprotec 2009 en Valencia, que se celebró a finales de noviembre, o si previamente me puse en contacto con nuestro Presidente Carlos Ventosa.



Fuera como fuese lo cierto es que las dos cosas se unieron para dar un paso importante en la vida de nuestro hijo que por aquél entonces tenía año y medio y aún no estaba protetizado adecuadamente. Carlos nos dijo que con esa edad nuestro hijo ya debía caminar con su prótesis (es amputado femoral) y claro, nos dejó boquiabiertos, porque uno siempre busca lo mejor para su hijo y hace siempre lo cree más correcto. Esto se unió a que en la Feria de Valencia pudimos tener contacto por primera vez con las prótesis, los tipos, los fabricantes, los lainer, etc, cosas que ahora son el pan nuestro de cada día pero que entonces eran un

mundo nuevo para nosotros. Y fue justo hablando con una persona representante de Iner que conocimos la existencia de un protésico especializado en niños.



Cuando estos dos hechos ocurrieron, supuso un gran cambio en nuestra vida, pero sobre todo la de nuestro hijo, porque fue a partir de entonces, exactamente desde enero de 2010 que nuestro hijo lleva una prótesis que le permite ser un niño más, y a nosotros ver que la amputación es un hecho que está ahí, pero que la vida con una prótesis adecuada es otra a la que pensábamos entonces. Las limitaciones las tiene que ir descubriendo él mismo y calculando sus posibilidades, pero "a priori", hay que intentarlo todo.

Esto digamos fue la toma de contacto, a partir de ahí, ya no he vuelto a separarme de ANDADE. ¿Cómo hacerlo? Una vez que conoces a cada persona que compone ANDADE y la historia que hay detrás te sientes hipnotizado, sorprendido y sobre todo admirado por la clase de personas entre las que estas

Después conocí al que entonces era nuestro secretario Jose, una persona muy prudente, colaboradora y sensata, pero sobre todo generoso, tan generoso que es amputado porque intentó socorrer a otra persona olvidándose de sí mismo.

Conocí a Pepe, trabajador y luchador infatigable, y me volví a quedar de piedra cuando supe que también era amputado por prestar auxilio en un accidente al lado de su casa.

Para completar el lote apareció María, tímida, sonriente, madraza, siempre haciendo cosas como las hormiguitas pero quitándose méritos, y ¡Toma!!!! También está amputada, porque como madre que es, en un accidente salió a socorrer a un bebé, sin pensar en sí misma.

Cuando conoces la historia de todos ellos, se te para el corazón, es cuando dices, me quito el sombrero, hay personas que están dispuestas a ayudar, y parece que

te dan la fuerza para intentar aportar tu propio granito de arena. Siento que no se da el mérito que tiene su proceder y no consigo entenderlo. Su vida ha cambiado totalmente por intentar ayudar a otras personas. Para mí son auténticos Héroes. Son héroes porque como víctima de un accidente de tráfico sé lo valiosas que son las palabras de esa primera persona que te habla después de que ha sucedido, y me entristece que se de tan poco valor a sus actos incluso se cuestione su proceder desde otros ámbitos, sin tener en cuenta que su vida cambió para siempre por el simple hecho de "socorrer o prestar auxilio" a otra persona.

No podía dejar de llorar de emoción cuando vi el vídeo de Salvador participando en una carrera ciclista de 101Km, con 2.500m de desnivel acumulado, con 41°C en mayo de este año, y cómo la gente le animaba, porque sin duda fue un esfuerzo tremendo el que realizó. Pero ahí estaba para decir a todo el mundo: amputado también se puede. Quedó el número 946 de 2400 inscritos en MTB, vamos yo con mis dos piernas hubiese quedado la 2399 seguro y pasadas tres horas por lo menos desde que entrase en meta el 2398.

Salvador nos sorprendía a todos en el nº48 de la revista, pero cuando se publicó el nº 49 tampoco dejó a nadie indiferente, salía David amputado femoral practicando fútbol, halterofilia y atletismo, nada más ni nada menos.

Que deciros del nº50 donde salía Alfredo con su tesoro más precioso, que es su niña, y nos decía "quiero lanzar un mensaje de energía positiva, la amputación no es plato de buen gusto pero es algo que no ha de mermar nuestras ilusiones", cuánta razón Alfredo. Siempre dispuesto a ayudar en lo que ANDADE necesite.

Como no sorprenderse cuando Mariano enseña sus increíbles y maravillosas maquetas, que hace pese a tener amputados parte de todos los dedos de sus manos.

Me emocioné de nuevo cuando vi en el nº 52 como Valentina nos contaba la historia o mejor dicho el afán de superación de Rubén, su hijo, y que él siempre dice "lo que no te mata te hace más fuerte", qué no habrá hecho Valentina y su marido para que Rubén haga lo que hace y lo que hará, impresionante!!.

Qué decir de Noemí que salió en la Revista nº 53, y a la que siempre he visto con una sonrisa en la boca, transmitiendo nada más y nada menos que lo que es ella: optimismo, fuerza interior, superación, alegría y ganas de vivir. Creo que todos nuestros asociados lo saben pero las dos manos que salen en los carteles de nuestra Asociación son las manos de Noemí y Oscar, después de hacer una buena caminata y subir a la cima de una montaña, esa foto dice y transmite todo lo que es ANDADE, donde las palabras no alcanzan.

En la Revista 54, era Jorge quién nos contaba su historia, y me sentía totalmente identificada con él cuando dice "vivir y disfrutar cada momento", en su historia no hay pena ni lamento, sólo una mirada al futuro como la de todos los que componen ANDADE.

No me olvido de nuestro actual secretario y tesorero, Jesús, que se divide para poder hacer cosas para ANDADE y que también se ofreció a ser el nuevo editor de la Revista, siempre buscando colaborar y ayudar.

De Carlos nuestro presidente que le faltan horas en el día para dedicarlas a ANDADE, ir al otro extremo de España con tal de prestar ayuda y apoyo a todo amputado que lo necesite, es misión imposible intentar seguir su ritmo. Además de sus sabios consejos, por sus muchos años de amputado, por pertenecer a la rama sanitaria y por querer buscar siempre algo mejor para los amputados.

Personas con un corazón noble como Julio o Eduardo.

Las madres, ay las madres!!!! Y los padres!!!!, con tantos desvelos, tantas incertidumbres, tantos miedos, y tanta lucha en el día a día, siempre buscando lo mejor para sus niños.

Y para terminar la historia de amor, la podría escribir Francisco Maqueira, que aún sonrío cuando en la cena previa a la Asamblea me explicaba junto a su mujer como se conocieron, se enamoraron y se casaron. Oír historias así merece la pena.



Y así muchos y muchos más, a los que os pido perdón por no mencionarlos, pero con él ánimo e intención de que os sintáis incluidos.

A todos nos suceden cosas en la vida que no podemos elegir, y que por mucho que nos preguntemos la razón por la que nos han sucedido no va a cambiar nada del presente. La situación es la que es, y debemos adaptarnos a ella, sacar lo mejor de nosotros para disfrutar y aprovechar cada minuto.

Hace 12 años yo sufrí un grave accidente de tráfico, y fui realmente consciente de que un segundo puede marcar la diferencia entre estar vivo o no estarlo. Sé lo que es que durante un tiempo seas una persona completamente dependiente y te tengan que hacer absolutamente todo, sé lo que se siente y que te cambia la vida sin retorno y sin haberte preguntado previamente, y a tu familia también, claro. Eso sin hablar de los meses y meses de rehabilitación y las secuelas posteriores que quedan de por vida. Pero hay que verlo como otra oportunidad de volver a vivir, a vivir de otro modo, pero vivir sin un solo lamento, dando gracias por esa nueva oportunidad. Yo lo miro como que tenía que vivir para ser la madre de mi hijo.

Mi hijo al que le detectaron en la semana 20 de embarazo una cardiopatía "incompatible con la vida": hipoplasia de cavidades izquierdas nos dijeron y por supuesto no teníamos ni idea de qué era eso, nos hablaban de la posibilidad de "interrupción del embarazo"..... ¿cómo plantearlo siquiera?, la vida es el don más precioso que se nos da, y justamente las personas con discapacidad creo que son las más cualificadas para dar fe de ello. Mi hijo es la persona más valiente y fuerte que he conocido, le admiro sinceramente. Cuando nos lo dijeron buscamos información día y noche, fue una locura, buscamos



opiniones medicas en diferentes hospitales, y cada vez el pronóstico era peor, al final conseguimos que nos atendiesen en la Unidad de Cardiopatías Congénitas, donde nos dijeron que había una posibilidad de que viviese (esa es la posibilidad que buscábamos para nuestro hijo). Después de completar el embarazo sin una

sola complicación nació, precioso, para nosotros el bebé más bonito del mundo. Con apenas una semana de vida le tuvieron que operar de urgencia porque cogió una infección muy agresiva, y así con un fallo cardiorrespiratorio y una infección muy grave, su equipo médico no se rindió, decidió que no todo estaba perdido y le operaron un sábado por la tarde. Durante la operación le dio una trombosis arterial en su pierna izquierda y posteriormente se necrosó. Superada la operación estuvo en fallo multiorgánico desde que salió de quirófano ese sábado hasta el lunes de madrugada, o más bien martes. Y cuando todos nos preparábamos para el desenlace, él decidió que aún le quedaban fuerzas para luchar y seguir viviendo, o más bien empezar a vivir. Se convirtió en el milagrito de la UCI y del hospital. Poco a poco fue recuperándose, le amputaron su pierna a las dos semanas, después ha vuelto a tener que someterse a varias operaciones de corazón, pero os puedo asegurar que es un luchador nato, y sus ganas de vivir y su fuerza ha hecho posible que ponga una sonrisa todos los días en nuestra cara. Está vivo, es feliz y tiene una fuerza, energía y ganas de vivir que muchas personas sin tener ninguna afectación o discapacidad no encuentran en toda su vida. Yo a veces, por no decir casi siempre, soy incapaz de seguirle el ritmo. Doy gracias a su equipo médico, por creer en él, ellos saben que son y serán parte de nuestra familia para siempre.

No cambiaría nada de lo vivido hasta ahora, nada, y doy gracias por poder disfrutar de las personas que me rodean, tengo días mejores y peores como todos, pero eso forma parte de la vida.

Valoro la vida por encima de todo, es un regalo precioso, la pena es que a veces se nos olvida que podemos disfrutar de ese regalo.

Esto es ANDADE, todas y cada una de las personas que hay detrás de "esa amputación", y sobre todo porque reflejan las ganas de vivir, de hacer cosas, de mirar al futuro de frente.

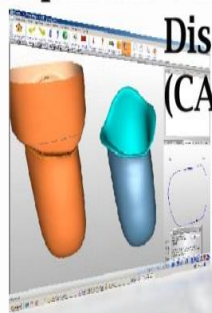
Gracias a todos, porque cada día me enseñáis un montón de cosas.

Mercedes Castaño

Vicepresidenta y Coordinadora de niñ@s de Andade

ENTIDAD COLABORADORA ASAMBLEA GENERAL 2014

Orto Sur, S.A. PRÓTESIS DE MIEMBRO INFERIOR



Equilibrio entre tradición y nuevas tecnologías:
Diseño de encajes asistido por ordenador
(CANFIT PLUS)

Certificados en rodillas
de última generación

*Equipo de profesionales
especializados y con experiencia
en el ámbito de la prótesis y la rehabilitación
comprometido en restaurar la funcionalidad
y la calidad de vida de nuestros clientes*



PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR

Entrenamiento con Terapia Ocupacional



Central de fabricación:

C/Morse, 45 (Polígono Industrial San Marcos)

28906 Getafe, MADRID

Tfn. 916 838 880

ortosur@ortosur.net

www.ortosur.net

**Orto
Sur**, S.A.

Delegaciones

Madrid

915 742 684

917 954 871

Ciudad Real

926 251 746

Cáceres

927 221 134

Toledo

925 210 818

Talavera

925 826 678

Pontevedra

986 864 571

Cocemfe exige a las comunidades que abonen las subvenciones por contratar personas con discapacidad

La Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica (Cocemfe) exigió este lunes a las comunidades autónomas que abonen con la mayor "celeridad" las subvenciones del 50% del salario mínimo que les corresponde a los Centros Especiales de **Empleo** (CEE) por contratar a las personas con discapacidad.

"Desde Cocemfe exigimos a las comunidades que abonen con mayor celeridad las subvenciones del 50% del Salario Mínimo Interprofesional que les corresponde a los CEE por contratar a personas con discapacidad, ya que estamos sufriendo una situación insostenible debido a unos retrasos que en algunos territorios llegan hasta los dos y tres años", explicó **Mario García**, presidente de Cocemfe. Estas reivindicaciones se produjeron durante la celebración del Consejo Estatal de Cocemfe, formado por 33 representantes de sus entidades miembros, para abordar las principales cuestiones que preocupan al colectivo de las personas con discapacidad física y orgánica.

Durante el encuentro se nombró vicepresidente de Cocemfe a Javier Font, presidente de la Federación de Asociaciones de Personas con Discapacidad Física y Orgánica de la Comunidad de Madrid (Famma Cocemfe Madrid) en sustitución de María Ángeles Cózar.

Durante el repaso a la situación actual se abordaron asuntos como las Agencias de Colocación de Cocemfe y su colaboración con los Servicios Públicos de Empleo; las novedades de la universidad técnica de la entidad, que este año se impartirá hasta noviembre en modalidades presencial y 'online'; y la repercusión de Cocemfe en los medios de comunicación, destacando la campaña de concienciación '#ActúaDiscapacidad', desarrollada este verano y que obtuvo 3,2 millones de impactos en **Twitter** y 2.203 'Me gusta' en **Facebook**.

(SERVIMEDIA)

FUENTE: LA INFORMACION. [HTTP://NOTICIAS.LAINFORMACION.COM/ECONOMIA-NEGOCIOS-Y-FINANZAS/AGENCIAS-DE-EMPLEO/COCEMFE-EXIGE-A-LAS-COMUNIDADES-QUE-ABONEN-LAS-SUBVENCIONES-POR-CONTRATAR-PERSONAS-CON-DISCAPACIDAD_9EHQ9WUR1RYNBH1CBALJ3/](http://noticias.lainformacion.com/economia-negocios-y-finanzas/agencias-de-empleo/cocemfe-exige-a-las-comunidades-que-abonen-las-subvenciones-por-contratar-personas-con-discapacidad_9EHQ9WUR1RYNBH1CBALJ3/)

ENTIDAD COLABORADORA ASAMBLEA GENERAL 2014



ORTOPEDIA ARTURO EYRIES, S.L.

(FRENTE AL AMBULATORIO)

Avda. Medina del Campo, 19

Tel. y Fax 983 23 36 08

Tel. 983 01 36 33

47014 VALLADOLID

gerencia@ortopediavidal.es

www.ortopediaarturoeyries.com

facebook

Nuevo enfoque en la protetización en la ortopedia

ARTURO EYRIES

- Valoración y confección de encajes de prueba gratuita (según casos)
- Prueba gratuita de componentes protésicos (pies y rodilla) de los mejores fabricantes de prótesis: Otto Bock, Medi, Ossür, Endolite, etc.
- Alquiler de material
- Fabricación a medida de plantillas y aparatos
- Arreglo de sillas eléctricas
- Ayudas técnicas

HORARIO:

DE 9:00 a 14:00 horas

DE 16:30 a 20:00 horas

SABADOS CERRADO



La Fundación Derecho y Discapacidad y la UIMP organizan un Máster sobre Discapacidad, Autonomía Personal y Dependencia

La Fundación Derecho y Discapacidad y la Universidad Internacional Menéndez Pelayo organizan la primera edición del Máster en Discapacidad, Autonomía Personal y Atención a la Dependencia, con el objetivo de formar futuros profesionales capaces de ofrecer una adecuada atención a las personas con discapacidad.

Este máster, en cuya organización también colabora el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), constituye un importante foro de debate, intercambio de criterios, aportación de experiencias y ámbito de estudio integral sobre la materia.

Entre sus fines, destaca el estudio de la normativa que regula la situación de las personas con discapacidad en España, con especial referencia a las comunidades autónomas donde se imparte el Máster (Comunidad de Madrid y Andalucía), así como, las políticas públicas puestas en marcha para favorecer su inclusión.

En este sentido, busca capacitar sobre los mecanismos de prevención, gestión y resolución de conflictos que afrontan las personas con discapacidad y potenciar el modelo social de la discapacidad plasmado en la Convención Internacional de las Personas con Discapacidad.

Asimismo, pretende analizar los procesos en los que se ve inmerso dicho colectivo, como puede ser el reconocimiento del grado de discapacidad, el proceso de determinación de la capacidad y de los apoyos, la incapacidad laboral o el reconocimiento de la situación de dependencia.

Otro de los objetivos es profundizar en las herramientas para reforzar la seguridad jurídica, la eficacia de las actuaciones, servicios y recursos destinados a las personas con discapacidad.

Además, el máster aborda la normativa que regula la promoción de la autonomía personal y atención a las personas en situación de dependencia en España, así como las políticas públicas puestas en marcha para su consecución.



NACIONAL



Personas con discapacidad gestionarán los aparcamientos de un municipio

La Sociedad Municipal de Vivienda y de Servicios, Muvisa, ha creado su Centro Especial de Empleo (CEE Muvisa Parking), un nuevo órgano que ya ha sido autorizado por el Gobierno de Canarias, con el que la Sociedad se ha propuesto incorporar en los aparcamientos públicos que gestiona actualmente a trabajadores con discapacidad, ya que ello permitirá ofrecer puestos de trabajo a este colectivo y recibir para ello ayudas públicas de otras administraciones.

El concejal de Vivienda del Ayuntamiento de La Laguna, Antonio Pérez-Godiño, subraya que "con esta medida intentamos que la diversificación de la actividad por parte de Muvisa no solo sirva para la prestación de servicios que contribuyan a la movilidad y desarrollo del municipio, sino también a la integración socio-laboral de personas con algún tipo de discapacidad, que puedan desarrollar su actividad laboral en los aparcamientos públicos que gestiona actualmente la Sociedad". El Centro Especial de Empleo CEE Muvisa Parking se inició el 1 de junio de 2014 con un número de ocho empleados que fueron subrogados de Sinpromi, empresa del Cabildo dedicada a la integración de personas con discapacidad, para los aparcamientos de El Cristo y El Remojo que comenzó a gestionar Muvisa, de forma que se garantizó así la continuidad de estos trabajadores, constituyéndose, además, la correspondiente unidad de apoyo.

Por último, posteriormente, el pasado 16 de julio, se integró en el Centro Especial de Empleo el aparcamiento de Taco con otros dos trabajadores. Asimismo, a lo largo del mes de julio se han realizado nuevas contrataciones por lo que en la actualidad Muvisa cuenta con un total de quince trabajadores integrados en el Centro Especial de Empleo Muvisa Parking.

Fuente: Famma. <http://www.famma.org/home/noticias-discapacidad/11743-personas-con-discapacidad-gestionaran-los-aparcamientos-de-un-municipio>



NACIONAL



El Gobierno congela el presupuesto para atención a la dependencia en 2015

El Gobierno destinará el año que viene un total de 1.177,04 millones de euros a la atención de la Dependencia, un 0,004% más que en 2014, cuando el presupuesto ascendió a 1.176,58 millones de euros. Además, recorta el presupuesto del Instituto de Mayores y Servicios Sociales (Imserso).

Así se desprende del proyecto de Ley de Presupuestos Generales del Estado (PGE), presentado este martes en el Congreso de los Diputados por el ministro de Hacienda y Administraciones Públicas, Cristóbal Montoro. El Presupuesto del Instituto de Mayores y Servicios Sociales (Imserso) que es el organismo en el que se contempla la atención a los dependientes es de 1.092,25 millones de euros, frente a 1.092,54 millones de euros del presupuesto del año pasado. El presupuesto de este organismo ya fue recortado el año pasado en un 48,6%, respecto al presupuesto de 2013.

De estos 1.092,25 millones de euros que el Gobierno destinará en 2015 a la dependencia, 1.087,18 millones de euros corresponden al Mínimo Garantizado y 5,07 millones a la gestión de la dependencia en Ceuta y Melilla y otros gastos. Al importe para transferencias corrientes se sumarían los créditos para gastos de funcionamiento y operaciones de capital asociadas a la atención a la dependencia, alcanzándose un presupuesto de 1.177,04 millones de euros para el Sistema Nacional de Dependencia.

Fuente: Famma.

http://www.famma.org/index.php?option=com_content&view=article&id=12101:el-gobierno-congela-el-presupuesto-para-atencion-a-la-dependencia-en-2015&catid=60:general&Itemid=152

ENTIDAD COLABORADORA ASAMBLEA 2014

ottobock.

Intenta vender su pierna amputada como lámpara en Internet

Leo Bonten, un hombre de los Países Bajos, **perdió su pierna por una infección bacteriana** originada por un hueso roto. Tras esto, pidió a los doctores que le permitieran guardar su extremidad amputada. Después de unas intensas negociaciones, el hospital accedió.

Unos meses después, Bonten comenzó a tener problemas económicos y decidió hacer lo inimaginable: **vender su pierna en eBay**, consignó *Huffington Post*.

El miembro fue transformado en una particular **lámpara de piso o velador** y puesta a la venta por 128 mil dólares. En entrevista con diarios holandeses, Bonten declaró: "Preferiría quedármela, pero necesito el dinero".



Desafortunadamente para él, el sitio de internet prohíbe la venta de partes corporales. La política de eBay, según el sitio es: "No permitimos que **humanos, cuerpos o partes del cuerpo** se vendan a través de eBay, sin excepción. Los vendedores pueden ofrecer productos con cabello humano, cráneos y esqueletos si tienen funciones médicas".

Fuente: Perfil.com

<http://www.perfil.com/internacional/Intenta-vender-su-pierna-amputada-como-lampara-en-Internet-20140930-0015.html>

ENTREVISTA



EL CERMI PUBLICA UN INFORME QUE EVIDENCIA LA SISTEMÁTICA VULNERACIÓN DE LOS DERECHOS DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD POR AUSENCIA DE ACCESIBILIDAD

Denunciar para cambiar

Beatriz Sancho

El CERMI exhorta a los ciudadanos españoles a través de '100 denuncias 100' a denunciar la falta de accesibilidad universal

El movimiento asociativo lo tiene claro, aunque el presidente del CERMI, Luis Cayo Pérez Bueno, sea el que lo ponga en palabras: “se necesitan medidas eficaces que realmente ayuden a las personas en su realidad cotidiana para que la accesibilidad deje de ser una mochila pesada que limite y separe del resto a las personas con discapacidad”. Inspirado en '100 denuncias 100', este es el retrato de la desfavorecida vida en comunidad de las personas con discapacidad.



El movimiento asociativo lo tiene claro, aunque el presidente del [CERMI](#), Luis Cayo Pérez Bueno, sea el que lo ponga en palabras: “se necesitan medidas eficaces que realmente ayuden a las personas en su realidad cotidiana para que la accesibilidad deje de ser una mochila pesada que limite y separe del resto a las personas con discapacidad”.

Y no se trata sólo de una afirmación, es una reclamación en toda regla a la clase política del país y se les pide que “actúen inmediatamente” porque “la accesibilidad universal no es algo más del día a día” sino una “asignatura pendiente” que hay que “resolver”. “Queda mucho por hacer”, insiste Pérez Bueno, “para evitar la violación sistemática y estructural de los derechos humanos de las personas con discapacidad”.

“Queda mucho para evitar la violación sistemática y estructural de los derechos humanos de las personas con discapacidad”

Es precisamente desde esta tesitura y ante la necesidad de generar “una conciencia de denuncia” en la sociedad y entre las personas con discapacidad y sus familias, desde la que el CERMI decidió crear un informe bajo el título de ‘[100 denuncias 100](#)’, que ha puesto a disposición del usuario en este [enlace](#), y que

recoge, como el propio nombre indica, cien denuncias en las que han sido violados los derechos de las personas con discapacidad por ausencia de accesibilidad universal.

Los casos son contados en primera persona por cada uno de los afectados y han sido clasificadas en el trabajo, lo más equitativamente posible, por Comunidades Autónomas y representando todos los ámbitos concernientes a la accesibilidad universal. Por supuesto, confirma el presidente del CERMI, “habría muchas más, pero nuestro esfuerzo, que es mucho, y nuestra voluntad no podrían recoger todo ese libro negro de todas esas situaciones completas y exhaustivas de discriminación por razón de discapacidad, que ocurren a diario y, a veces, por mucho tiempo en nuestro país”.

Es por ello que, según justifica el representante de la entidad, “hemos ido a lo simbólico, a coger la parte por el todo, y mostrar una parte significativa que nos diera una visión global para que el lector, quizás no demasiado versado, no reduzca la accesibilidad a cuestiones urbanísticas y arquitectónicas”. De hecho, la accesibilidad “va mucho más allá”, según apunta Pérez Bueno, y abarca a “los ámbitos tecnológicos, digitales, de comunicación, transporte o acceso a la información” y es por eso que ‘100 denuncias 100’ quiere representar “una accesibilidad, haciendo honor a su nombre, de todos, en todos los ámbitos y para todas las personas”, matiza.



La accesibilidad también abarca los ámbitos tecnológicos, digitales, de comunicación, transporte o acceso a la información

MARÍA

María Salmerón tiene ocho años y “es muy lista”, advierte su madre, M^a Carmen Guillermo Hervás, “pero sus derechos han sido vulnerados” y, por ello, es una de las denuncias que se recogen en ‘100 denuncias 100’. Ha sido operada cinco veces del oído derecho, pero “no le ha funcionado y, como oye muy poco, mi hija necesita la lengua de signos para comunicarse”, explica la progenitora de la niña. Ella es una de las madres de varios alumnos sordos del [Colegio Santa María de Gracia de Murcia](#), centro educativo contra el que la madre de María Salmerón levanta su queja en protesta por la inaccesibilidad que su hija encuentra para seguir una educación básica a la que tiene derecho.

Irónicamente, la pequeña María estudia en este colegio en que resulta que está implantado el [‘Proyecto ABC de integración de alumnos con deficiencia auditiva’](#).



Centro Ortopédico Tecnológico

35 AÑOS DE EXPERIENCIA



- -Centro Ortopédico Tecnológico es un centro dedicado | exclusivamente a la prótesis tanto de niño como de adulto, con atención de un equipo multidisciplinario (ortopedas, fisioterapeutas, terapeuta ocupacional, laboratorio biomecánica, estudio de la marcha)
- -Especialistas en prótesis infantil
- -Especialistas en prótesis de extremidad superior
- -Primer centro en Europa en la colocación de la mano biónica a un adolescente
- -Primer centro en España en la colocación de la mano Michelangelo



C/Viladomat 170
08015 Barcelona.

Teléfono: (+34) 93 325 68 78

Móvil: (+34) 670 91 91 11

FAX: (+34) 901 708 598

E-mail: info@centroortopedicotecnico.com

C/Jaime III 27, entlo 2ª pta 24
07012 Palma de Mallorca.

Teléfono: (+34) 97 171 06 60

Móvil: (+34) 670 91 91 11

FAX: (+34) 901 708 598

E-mail: info@centroortopedicotecnico.com

Horarios: de lunes a jueves de 9h a 14h y de 16h a 20h. Viernes de 9h a 14h.

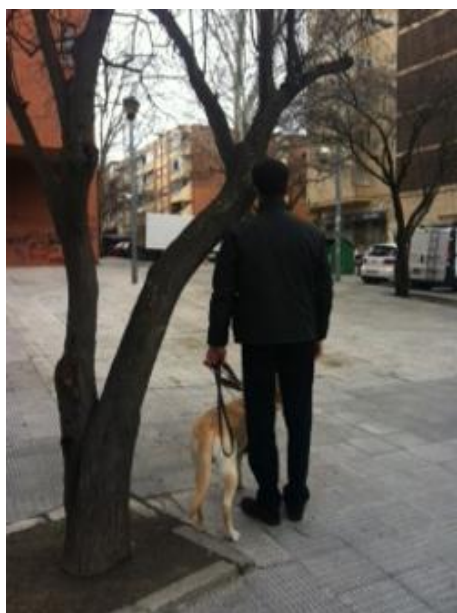
El proyecto, según se expone en el informe '100 denuncias 100', consiste en la incorporación en las clases en las que haya integrados niños sordos, de una especialista en Audición y Lenguaje con amplios conocimientos de lengua de signos y experiencia en la educación de niños sordos. Esta especialista, en teoría, atiende a estos alumnos y también participa de la dinámica de la clase, colaborando con el tutor o tutora de la misma y compartiendo responsabilidades. Así mismo, funciona un aula abierta de sordos que atiende a alumnos con alguna discapacidad asociada a la sordera.

EL Colegio Santa María de Gracia de Murcia no propicia un correcto desarrollo de los niños sordos a pesar de contar con un proyecto para su integración

Lo fundamental, según se insiste en el '100 denuncias 100', es destacar que "no existen suficientes equipo FM de apoyo para los niños sordos y tampoco intérprete de lengua de signos en todas las asignaturas" del colegio Santa María de Gracia. Estos elementos, subraya el documento que recoge la denuncia de los progenitores de los niños afectados, "son fundamentales para propiciar un correcto desarrollo de los niños sordos generando su plena integración desde

edades tempranas y accediendo a una educación normalizada como cualquier otro alumno”.

“María debería de tener profesores bilingües en castellano y lengua de signos o bien tener un intérprete todas las horas para que ella pueda seguir todas las asignaturas. Y no lo tiene. Tiene intérprete en algunas, pero su profesora no interpreta lengua de signos ni ella tiene un apoyo todo el día”, reclama M^a Carmen Guillermo a ‘[Cermi.es semanal](#)’. “Hay personas a quien les funciona el implante muy bien y resulta que la mayoría de niños escuchan, pero algunos como mi hija,



no. El problema aquí es que como a la mayoría les funcionan bien los implantes cocleares, a los que no, como a María, se les discrimina porque son una minoría los niños que no consiguen entender ni hablar”, denuncia la madre. “Esta minoría va siendo menos importante y cada vez hay menos gente preparada, menos intérpretes y menos ayuda. El niño que no oye, por mucho que quiera hablar, va a necesitar de una lengua de signos que, para mi gusto, está desapareciendo”, lamenta Guillermo Hervás.

“A la minoría de niños que no les funcionan bien los implantes cocleares se les discrimina”

Varias son las normas que vulnera este caso de María y los otros niños sordos que “supuestamente” acuden al centro murciano señalado a “aprender”. Entre ellas la [Ley 27/2007, de 23 de octubre](#), por la que se reconocen las lenguas de signos españolas y se regulan los medios de apoyo a la comunicación oral de las personas sordas, con discapacidad auditiva y sordociegas, o la [Ley Orgánica 2/2006, de 3 de mayo](#), de Educación, que establece principios sobre la accesibilidad universal de los centros educativos. “Hasta ahora la niña, que era pequeña, quizás podía pasar con un poco menos de apoyo. Pero justo ahora que está creciendo y notamos que realmente necesita apoyo por su discapacidad, es cuando parece que les están reduciendo las horas a los intérpretes que tenemos en el colegio, que cada vez tienen menos horas de trabajo allí. Necesitamos urgentemente intérpretes”, arremete la madre de María Salmerón.

En este caso, también se vulnera el derecho a la educación eficaz con todas las garantías que se recoge en el artículo 24 de la ‘Convención sobre Derechos de las Personas Discapacitadas’. En él se reconoce lo imprescindible de dotar de todos los recursos necesarios a los centros educativos que acojan programas especiales para alumnado sordo para ofrecer la mejor calidad de la enseñanza para estos niños.

En este sentido, insiste ‘100 denuncias 100’ en que “la educación tiene un papel fundamental” porque ser “la mejor herramienta para romper la desigualdad social en nuestras sociedades” y subraya que la denuncia de M^a Carmen Guillermo por el caso de su hija María es “otro ejemplo de cómo la accesibilidad universal en entornos, productos, bienes y servicios no es un fin en sí mismo sino la llave que da acceso al disfrute de otra serie de derechos, en la mayoría de los casos clave, para conseguir la igualdad plena de las personas con discapacidad en nuestras sociedades”.

“La accesibilidad es la clave para conseguir la igualdad plena de las personas con discapacidad”

Y es que “hace falta denunciarlo”, anima la progenitora de la niña con discapacidad discriminada, “porque los pobres que no oyen absolutamente nada, se nos están quedando atrás”. “Y no es justo porque esos niños tienen unas capacidades intelectuales muy aceptables”, alumbra la madre de la niña.

SARA

La situación de discriminación por discapacidad de Sara Hoyo Sanz ocurre en Madrid, 2011, a la entrada de uno de los hipermercados de la cadena Carrefour, concretamente, por qué no sonrojarles, el sito en la calle de Las Suertes s/n de Madrid.



Y es una de las denuncias entresacadas de ‘100 denuncias 100’. Sara es ciega y acudió al mencionado comercio, aquella fatídica jornada, con su perro guía y su marido con la intención de realizar la compra semanal de su casa. Contaba hace unos días la propia denunciante al programa [‘Gestiona social’](#) de [Gestiona Radio](#), coincidiendo justamente con la presentación del informe ‘100 denuncias 100’, que al ir a entrar a este Carrefour “las personas de seguridad me vieron con mi perra y me impidieron el paso alegando que el perro no llevaba el chaleco amarillo. Me pidieron primero la tarjeta de identificación del perro, que yo, en aquel momento, tenía extraviada y en proceso de tramitación”, confiesa Sara Hoyo. “Les expliqué que podía identificar al perro con la placa y con el símbolo que tienen en el arnés y, además, les advertí con paciencia, porque tuvieron muy malos modos desde el principio, que el chaleco amarillo se lleva cuando el perro guía está aprendiendo y que la perra ya era un perro guía al uso, de hecho, tiene cinco años y llevamos juntas cuatro y pico conmigo”, señala. “También les expuse que el perro guía no tiene que llevar su chaleco amarillo sino su arnés y su símbolo homologado. Pero me impidieron entrar de todos modos y no atendían a razones”, volvía a recordar Sara con impotencia a la emisora.

Según el relato de Sara Hoyo, en ese punto del altercado, pidió hablar con alguna persona encargada y no consintieron en llamar a nadie. Es más, “quise poner una reclamación y tampoco quisieron identificarse los vigilantes. Al final tuve, que llamar a la Policía Municipal, aunque nunca jamás en mi vida había tenido que llegar a ese extremo”, continúa la ciudadana. “La policía llegó y dijo que tampoco estaban bien informados de la normativa y no quisieron llamar a la otra persona de seguridad que yo solicitaba. Así que estábamos en las mismas y me dijeron que me tenía que aguantar, que no podía entrar. Pero, finalmente, llamaron a la central y se informaron de que no pueden obligarte ni a enseñar el carnet, que, como comentaba, lo tenía en trámites por extravío, y me tenían que dejar entrar. Pero me tuvieron una hora en la entrada”, concluye Sara Hoyo.

Esta mujer ciega reconoce también que la habían impedido el paso en algún que otro supermercado, pero que en poco tiempo, siempre se había resuelto la situación hablando con el encargado. “También en un autobús me pasó algo similar. Me tuve que bajar porque el conductor se puso a gritar y la gente estaba muy nerviosa y me bajé para evitar un altercado. Y pasa cierta frecuencia en bares y restaurantes, pero a ellos les digo siempre que con mi dinero me voy al de al lado. Lo que pasa es que si es cierto que si vas con otras personas te sientes mal porque también se les afecta a ellos”, lamenta Hoyo.

“En muchos casos se incumple la normativa de accesibilidad universal por el puro desconocimiento de los preceptos legales”

En ‘100 denuncias 100’ se recrimina que, en estos y otros muchos similares, una de las argumentaciones, propias del desconocimiento y la falta de sensibilidad hacia el mundo de la discapacidad, es que si la usuaria ya iba acompañada de una persona, en este caso su marido, no era necesario que entrara el perro guía. En muchos casos “vemos como se produce el incumplimiento de la normativa de accesibilidad universal en muchos ámbitos, la mayoría no por una cuestión de mala fe, sino por el puro desconocimiento de los preceptos legales”, recuerda el texto. Para el CERMI, el caso de Sara es otra situación de discriminación y socavación de derechos, más allá de las actitudes individuales de los encargados de la seguridad del centro, reprobables en todo caso desde un punto de vista ético y de sentido común a la hora de solucionar el problema, que pone de manifiesto el total desconocimiento que se tiene, incluso por parte de autoridades municipales, de la legislación en cuanto a la normativa de accesibilidad, en este caso relativa al acceso a perros guía a lugares de concurrencia pública.

RAFAEL

El último caso que entresacamos de ‘100 denuncias 100’ es el de [Rafael Jiménez](#), un joven de 20 años que ha abandonado los estudios como consecuencia de las barreras que encontró el año pasado mientras cursaba 1º de Bachillerato en

el [Instituto Benjamín de Tudela](#) (Navarra). “Rafael”, cuenta su padre, también de nombre Rafael Jiménez como el propio joven afectado, “tiene una discapacidad física, va en silla de ruedas, no puede caminar y tiene movilidad reducida en la mano derecha. Precisamente, es lo que le permite manejar el ordenador, a su manera”, describe. Sin embargo, a pesar de esta movilidad, el padre comenta que no puede pasar las páginas de los libros por sí mismo y que por ello solicitaba los libros de texto que necesitaba al centro en el que estaba matriculado en formato PDF. “El problema surgió porque el Instituto Benjamín no se los había solicitado a la editorial, Oxford, de un curso para otro. En el instituto sí sabían qué asignaturas me disponía a cursar al siguiente año”, expone su problema Rafael Jiménez hijo, el propio damnificado. “Hago el bachillerato partido, es decir, medio curso por año”, explica, “pero la editorial, quizás por no pedirlos a tiempo el centro, no me dio los libros ni de inglés ni de filosofía en formato PDF y, para colmo, el Centro de Recursos de Educación Especial de Navarra ([Creena](#)) tampoco me facilitaban los materiales más adecuados como es el caso de un ordenador de más de cinco años de antigüedad cuya potencia y rapidez eran escasas y que no me renovaban”, se lamenta.

Rafael Jiménez se sintió impotente porque al no tener acceso a los libros de texto en PDF perdería un curso académico

Lo que sintió Rafael Jiménez hijo en esta situación es que tanto el equipo directivo y orientativo de su instituto “se estaban riendo” de él. “Sentí impotencia y que, inevitablemente, perdería un año muy valioso para mí. De hecho, en cuanto vi que ya no me iban a poner los medios necesarios para que pudiera estudiar ese curso, perdí las ganas de ir al instituto. Me parecía una pérdida de tiempo”, comenta. La solución, según apunta el afectado, era que “las personas que tenían que proporcionarme los recursos que necesitaba hubieran hecho su trabajo correctamente desde el principio”, sentencia.

Pero a pesar de esta situación, Rafael no tira la toalla y ha confesado que seguirá estudiando “siempre y cuando” sus “necesidades sean cubiertas”. Además, este joven tiene unas inquietudes profesionales ligadas al ámbito de la creatividad. Es Dj y produce música electrónica y la prueba de su talento está en este enlace, su [soundcloud](#). “Comencé a los 16 años por hobby, pero esto ya no es solo un pasatiempo, voy a pelear por ello y, de hecho, tengo varios temas propios. Cuando voy a pinchar y veo al público gritar mi nombre es una cosa impresionante”, asegura este estudiante de 1º de Bachillerato a este medio.

No hay duda de que la petición de Rafael debía de haber sido resuelta ateniéndonos a los textos legislativos que le amparan y que están recogidos en ‘100 denuncias 100’ para su caso en particular. Dan fe de ello, entre otros, el artículo 18 del [Real Decreto Legislativo 1/2013, de 29 de noviembre](#), por el que se aprueba el Texto Refundido de la [Ley General de derechos de las personas con](#)

[discapacidad y de su inclusión social](#), que dice que “las personas con discapacidad tienen derecho a una educación inclusiva, de calidad y gratuita, en igualdad de condiciones con las demás” y que “corresponde a las administraciones educativas asegurar un sistema educativo inclusivo en todos los niveles educativos (...)”.

Las personas con discapacidad tienen derecho a una educación inclusiva, de calidad y gratuita, en igualdad de condiciones con las demás

Su abuela, Ana Pérez, ha querido aprovechar la ocasión también para dar su versión respecto al caso de su nieto porque es ella la que se encarga de cuidar a Rafael y la que “siempre estoy a su lado”, se justifica. Dice Pérez que no entiende cómo ha podido terminar el curso sin que su nieto haya podido tener los libros ni los medios adecuados y que tanto “el instituto de Rafael como la editorial se pasaban la pelota de uno a otro sin resolver nada”. Además, la abuela del joven denuncia que el tema de la accesibilidad se le da tanta importancia en los medios de comunicación, pero que luego, “en realidad, en comparación a lo que se ve y se oye, en los casos particulares nos encontramos en estas circunstancias, indefensos”, manifiesta.

Sin embargo, continúa Ana muy involucrada respecto a la discriminación de su nieto, “lo que yo quiero que se sepa es que, ya cansada, le dije al crío que dijera en el instituto que eran ellos los que tenían que solucionar el problema y que si no lo íbamos a hacer público”. Y Rafael “de su propia cuenta puso una queja a raíz de la cual me llamó el director y, como no entiendo, dijo que habían hecho lo que habían podido y que aquello se quedaba allí dentro”. Cuando llegó el nieto a casa y le contó su hazaña, la abuela le aplaudió que hubiera puesto la reclamación y le animó a pedir una copia que, por cierto, “nunca nos dieron. Debían de tener miedo que lo denunciáramos”. Rafael nos verifica que en aquella queja “a resumidas cuentas, venía a decir que o me solucionaban el problema o íbamos a los medios de comunicación”.

Aquí queda. La denuncia de Rafael hecha pública, como la de María y la de Sara y esas restantes 97 que se recogen en ‘100 denuncias 100’. Son sólo la punta del iceberg de todos los atropellos pergeñados contra las personas con discapacidad tan sólo en cuanto a accesibilidad se refiere. Y es que las personas con discapacidad tenemos el derecho, en igualdad de condiciones, “a vivir en la comunidad, con opciones iguales a las demás, adoptando medidas efectivas y pertinentes para facilitar el pleno goce de este derecho por las personas con



discapacidad y su plena inclusión y participación en la comunidad”. Lo dice el artículo 19 de la [Convención de Derechos de las Personas con Discapacidad](#) y, de otro modo expresado, también reconocen este derecho muchas otras normas. ¿Alguien lo duda? ¡Pues actúen, denuncien!

Pero el catálogo confeccionado de las situaciones discriminatorias hacia las personas con discapacidad. ‘100 denuncias 100’, no se quedará en mero informe que sonroje, el presidente del CERMI promete realizar su fin último y que es presentarlo como una denuncia global ante la Fiscalía General del Estado, la Defensora del Pueblo, el Consejo Nacional de la Discapacidad y las Comisiones para las Políticas Integrales de la Discapacidad y de Peticiones del Congreso de los Diputados. El objetivo: reclamar actuaciones políticas y jurídicas para corregir las situaciones identificadas. ¡Sean! ¡YA!

FUENTE: CERMI. <http://semanal.cermi.es/noticia/reportaje-cien-denuncias-cien.aspx>



www.ortopediaclinicapoyatos.com

Avda. Barcelona 41 , 29010 , Málaga ,
TLF /FAX : 952 279 968 ; 952 273 099
Móvil : 627 954 692

Empresa
malagueña
certificada en
productos Otto
Bock :

C-Leg
Genium
MyoBoy
E-Mag

PROMOCION SOCIOS ANDADE

VALIDA HASTA 31/12/14

Prótesis C-Leg + Pie Tritón o similar + Adaptador y
cargador + Tubo + Encaje Silin

PVP : 29.000 € + (10% IVA)

Garantía 3 años , ampliación de garantía a 5 años para
socios sin coste alguno, valorada esta ampliación en
9.000 €



OFERTA

Los responsables técnicos de nuestra empresa han desarrollado un sistema para poder probar esta prótesis (rodilla) con los encajes originales del paciente previa cita al nº tlf : 952279968 , podrán probar este producto sin coste adicional.

ENTIDAD COLABORADORA ASAMBLEA GENERAL 2014

vosseler



abogados

www.vosseler-abogados.com

Dirección Rambla Catalunya 98. Planta 6
Sede central 08008 BARCELONA

Telefono 932 101 590

Fax 932 852 167

vosseler@vosseler-abogados.com

Por Ébola, Liberia y Sierra Leona, salen del Mundial de amputados

CIUDAD DE MÉXICO. Por temor al **ébola** y la presión de otras selecciones, como la de Rusia, los comités organizador de México y Ejecutivo de la **Federación Mundial de Futbol de Amputados**(WAFF), decidieron en votación retirar su invitación al campeón africano de la disciplina, Liberia, así como a Sierra Leona, para el campeonato que tendrá lugar del 30 de noviembre al 7 de diciembre en Culiacán, Sinaloa, reveló el diario *Daily Observer* de Monrovia.

En una carta al coordinador internacional de los jugadores amputados de Liberia, Duannah Siryon, Rick Hoffman, presidente de la WAFF, explicó que también se decidió anular la participación de **Sierra Leona**, otro de los países de **África** más afectado por la epidemia.



“El marco de esta decisión incluyó las acciones de los gobiernos de ambos países, además de las crecientes alertas de la Organización Mundial de la Salud y de Naciones Unidas. Claramente la situación en África Occidental es mucho peor que cuando, por razones de salud, determinamos mutuamente posponer el encuentro amistoso Liberia-Estados Unidos en agosto”, aseveró.

Hoffman expuso que “aparentemente el comité organizador mexicano se hallaba bajo creciente e intensa presión tanto dentro del organismo como de intereses externos. Rusia fue extremadamente fuerte en su oposición. Con justicia, sin embargo, debo decir que un gran número de equipos me informaron que decidieron no jugar contra ninguna de las dos selecciones si asisten a la copa. Claramente, el factor miedo es muy elevado. Esta es una situación extremadamente triste y difícil, que nunca había enfrentado. Comprendo el intenso deseo que tienen de jugar en la Copa Mundial y la pérdida de los campeones del continente africano será muy lamentable. Pero México y el Comité Ejecutivo decidimos que no podríamos permitir el menor riesgo, por el bienestar de los jugadores y del personal de todos los países”, añadió en respuesta a una carta previa de Siryon, en la que pidió que se autorizara la participación de los lone

stars, explicando las medidas que se aplicarían en Liberia para garantizar la salud de los jugadores.

Un vocero de la asociación liberiana comentó a Daily Observer que es “desafortunada” la decisión, aunque pueden entenderla. “Esperamos que después de que hayamos tenido éxito en nuestra lucha contra el mal lleguen nuevas oportunidades para reincorporarnos a la comunidad deportiva mundial”, agregó.

El Financiero buscó al comité organizador mexicano y la dirección de la WAFF para que confirmaran la medida, sin que hasta el momento hayan contestado a sus llamadas. A Culiacán asistirían originalmente 24 selecciones, entre ellas las de Brasil, Argentina, Estados Unidos, Angola, Francia y Kenia.

Fuente: El Financiero.com <http://www.elfinanciero.com.mx/mundo/por-el-ebola-liberia-y-sierra-leona-salen-del-mundial-de-amputados.html>



// Iton

Llega a Navarra para implantar nuevas técnicas ortoprotésicas y últimas tecnologías en prótesis y ortesis.

Rehabilitación de pacientes

ITON, como complemento al proceso de fabricación y colocación de las prótesis a pacientes amputados, y gracias a los cursos realizados por nuestro técnico oroprotésico, Mikel Arrizabalaga Larumbe, podemos asegurar a nuestros pacientes el máximo rendimiento y aprovechamiento de las mismas, mediante la asistencia a unas sesiones de enseñanza y práctica de su uso. Contando para ello con adecuadas instalaciones para la rehabilitación de amputados.

■ Dirección

Travesía Vuelta del Castillo, 1 bajo
31001 Pamplona (Navarra)

Tel.: 948 19 89 71

Fax: 948 25 85 77

Email: iton@iton.es

■ GPS

42° 48' 42" N

1° 39' 16" W

- Estudiamos su caso individualmente.
- Fabricamos prótesis y ortesis a medida.
- Le damos el soporte necesario, como centro de rehabilitación de amputados.
- Disponemos de todo tipo de ortopedia, ayudas a la movilidad y el descanso.



// Prótesis

ITON desarrolla soluciones de vanguardia en prótesis, para que volver a andar con naturalidad y realizar todo tipo de actividades, incluso las más exigentes, sea una realidad, para aquellas personas que hayan sufrido la amputación de un miembro.



¿Por qué dejamos de hacer cosas que hacíamos antes?

Cuando nos encontramos de golpe con una situación que nos descoloca la tendencia primera que casi todos tenemos es la de cambiar las rutinas para adaptarlas a la nueva realidad.

Tiene mucha lógica que sea así, pero no debemos olvidar que hay cosas que son de vital importancia para nuestra salud mental y física, como para todo ser humano.

De pronto un día nos comunican que el bebé que esperamos padece un síndrome, o recibimos una llamada que nos informa de que un familiar ha tenido un desafortunado accidente de tráfico, o un día nos encontramos frente al espejo con un problema importante de movilidad por el desarrollo de una enfermedad.



Todas estas circunstancias son desencadenantes de miles de miedos, de ansiedades y de dificultades de adaptación a nuestra nueva realidad.

Afrontarlo no es tarea fácil, pero una parte muy importante depende de nuestro empeño, de nuestra fortaleza y el deseo de mirar hacia delante.

Es muy normal que tareas cotidianas se tornen una dificultad, y empleemos mucho más tiempo en ellas, o que dejemos de hacer actividades de ocio que siempre practicamos antes porque pensamos que hay otras cosas antes o que son demasiado dificultosas.

De acuerdo que no es cosa de un día, pero es realmente importante encontrar la manera de hacer la vida más normal, más parecida a la de siempre que podamos.

Si nuestro ritmo era el que nos agradaba, por qué no mantenerlo. Siempre existen maneras de adaptarse a las circunstancias sin dejar de disfrutar de lo que nos hace felices. Sentirnos dignos de pasar un buen rato, de estar con los amigos, de pasear con la familia, de pasar un día en el campo, o de cualquiera que sea nuestra idea de pasar una jornada agradable parte indispensable para realizarnos personalmente.

Quizás resulta complicado asimilarlo y sobre todo ponerlo en marcha, pero siempre hay gente en nuestro entorno que nos puede echar una mano. No

cambiar rotundamente nuestra manera de vivir, simplemente acomodarla en la medida necesaria, es tan importante para nuestra salud y la de las personas que nos rodean casi como respirar.

¿Dónde empiezo a buscar recursos?



Cuando nos encontramos ante una situación nueva como afrontar una discapacidad en nuestro entorno e incluso en nosotros mismos, nos agobian mil dudas sobre: ¿Y ahora qué, cómo, cuándo, quién....?.

Saber por dónde empezar no es tarea fácil porque nos abruma la duda y el miedo. Es lo normal.

Habitualmente una circunstancia como esta empieza en un centro médico y de allí surgirá el punto de partida de la información que vamos a necesitar. Los primeros pasos los podremos dar antes de salir de allí, con la ayuda de médicos y personal sanitario.

Después empieza el camino en casa, que es quizás más dificultoso porque ya no hay nadie tras de nosotros/as para decirnos un diagnóstico a cada rato.

Lo importante es no querer abarcar todo de una sola vez. Hay tiempo para todo y es necesario un tiempo para ir asimilando al realidad que tenemos.

Existen multitud de asociaciones y organizaciones que trabajan para ayudar a personas que están pasando situaciones parecidas o iguales a la nuestra. Estas pueden ser una fuente interesante de información.

Del mismo modo existen los Servicios Sociales y centros públicos donde existen profesionales cuyo cometido es orientar a las personas en nuestra situación.

Esto es sólo una pincelada de los primeros pasos a dar. Información hay a montones, pero es mejor ir paso a paso para no agobiarnos. Luego todo va llegando, y las redes sociales se van ampliando; eso nos ayuda a abarcar hasta donde necesitamos.

Lo importante es mantener la calma y la paciencia, aunque es lo más dificultoso. Pero no hay que dejarse vencer por el desánimo nunca.

¿Cómo organizo toda la información?

La información hay que organizarla por orden de prioridad. No por tener mucha información estamos mejor informados. A veces tenemos tal cúmulo de datos que no somos capaces de ordenarlos en la cabeza.

Es fundamental intentar no aturullarnos, ir poco a poco. La información que necesitamos inmediatamente es la que tenemos que localizar, el resto irá llegando poco a poco. Por ejemplo, lo primero quizás sea saber como convivir en lo más básico del día a día con nuestra nueva situación, si necesitamos un cuidado médico, un tratamiento específico, una alimentación concreta...Una vez establecido eso, quizás podemos empezar a centrarnos en recopilar información sobre que nos puedan ayudar, asociaciones,...y de ahí en adelante.



Es más práctico ir a informarnos a un sitio o dos y no a todo lo que se nos presente. En cada lugar nos van a ayudar a localizar nuestras necesidades si es que no las conocemos.

Tener a una persona de referencia para nuestras dudas es importante, pero tener a 20 puede organizar una caos que nos ayude poco

Fuente: Discapnet.

<http://salud.discapnet.es/Castellano/Salud/riesgos%20psicosociales/Paginas/PreguntasFrecuentes.aspx>



Castilla-La Mancha duplica el número de nuevos donantes de médula ósea



Foto: JCCM

Estos resultados son fruto de la generosidad de los ciudadanos y de la implicación de los profesionales del Servicio de Salud de Castilla-La Mancha

Con motivo del Día Internacional del Donante de Médula Ósea, los hospitales de la región ofrecen a los ciudadanos que lo deseen la posibilidad de hacerse donantes sin necesidad de solicitar cita previa

La Consejería de Sanidad y Asuntos Sociales agradece la buena acogida ciudadana de la campaña de promoción en redes sociales de las donaciones #CLMSíDona

Castilla-La Mancha ha incrementado durante los primeros ocho meses del año el número de nuevos donantes de médula ósea, pasando de los 483 registrados a lo largo del mismo periodo del pasado año a un total de 899. Por provincias destacan Albacete con 338, Toledo con 234 y Ciudad Real con 173 nuevos donantes.

En relación con el número de donaciones registradas, destacan los hospitales de Albacete y el Virgen de la Salud de Toledo, con 381 y 168 respectivamente. Los centros hospitalarios que han registrado mayor incremento son los de Albacete, con un 46,7 por ciento más, y Puertollano, con un 75 por ciento más.

Estos datos se han dado a conocer hoy por la coordinadora de la Unidad de Trasplantes de Castilla-La Mancha, María José Sánchez-Carretero, acompañada por el director del Centro Regional de Transfusión de Toledo y Guadalajara y hematólogo del Hospital Virgen de la Salud, Angel Luis Pajares, y el socio de Afanion, Jesús de Gracia, quienes han presentado la Jornada de puertas abiertas en todos los hospitales de Castilla-La Mancha, que tendrá lugar desde mañana martes y hasta el próximo sábado, con motivo del Día Internacional de la Donación de Médula Ósea.

Durante esos días se llevará a cabo una campaña informativa para concienciar a la población de la importancia que tiene donar médula. Entre las actividades organizadas destaca la participación en eventos deportivos durante este fin de semana, donde se instalarán puntos informativos de donación.

Asimismo, cualquier persona sana, de entre 18 y 55 años de edad, podrá hacerse donante sin necesidad de pedir cita previa en su hospital. Para ello se han establecido unas fechas y horarios específicos en cada centro hospitalario que se podrán consultar en el propio hospital, a través de la cartelería digital y de la página web del SESCAM, en la cual también se puede obtener más información sobre cómo hacerse donante de médula e, incluso, tramitar su solicitud.

Una vez más Castilla-La Mancha cumple con los objetivos previstos en el Plan Nacional de Médula Ósea puesto en marcha en el año 2012. Desde entonces el número de donantes ha aumentado en más de 2.000 personas, cifra mayor al total de donantes registrados en los diez años anteriores.

Estos resultados son “fruto de la generosidad de los ciudadanos y de la implicación de los profesionales del Servicio de Salud de Castilla-La Mancha”, ha señalado Sánchez-Carretero. Por ello, ha querido felicitar a los coordinadores de trasplantes, hematólogos, bancos de sangre e inmunólogos, que vienen realizando una labor fundamental, día a día, para seguir aumentando el número de donantes dentro del Plan Nacional y de Castilla-La Mancha.

Para concienciar a la población sobre la importancia de la donación de médula ósea, la Consejería de Sanidad y Asuntos Sociales viene desarrollando diversas acciones con recursos propios. Un claro ejemplo es la campaña #CLMSíDona en redes sociales, así como las que se llevan a cabo en la cartelería digital que se emite en los centros de salud y hospitales de toda la región.

Día Internacional del Donante de Médula

El Día Internacional del Donante de Médula Ósea se celebra conjuntamente en España, Francia e Italia por segundo año.

Se trata de una iniciativa de la Alianza de Trasplantes del Sur, integrada por España, Francia e Italia, que tiene como objetivo agradecer a todos los donantes su generosidad, así como concienciar a los ciudadanos sobre la importancia de la donación de médula ósea y sangre de cordón umbilical.

De Viaje



Viajar con movilidad reducida por España

Informe realizado por nuestro Delegado en Murcia D. Alfredo Eguino

VIAJAR EN AVION.

A partir del 26 de Julio del 2008 se pone en marcha (en virtud de decreto) un servicio de atención a pasajeros con movilidad reducida.

Gracias a este servicio comunitario todas las PMR pueden utilizar este servicio en todos los aeropuertos españoles y en los comunitarios.

En nuestro país, AENA, presta este servicio y ha sido ya galardonado como el mejor servicio de atención a PMR de las Naciones Unidas. (Año 2013)

Desde el 26 de Julio del 2008 se puso en vigor el Reglamento CE 1107/2006 DEL Parlamento Europeo sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad y Movilidad Reducida en el Transporte Aéreo. De acuerdo a este Reglamento se aplica la PROHIBICION de denegar el embarque y la OBLIGACION de asistencia a las personas con Discapacidad que pretendan utilizar vuelos comerciales y ó transitar por los aeropuerto comunitarios.

Con carácter general se considera PMR a aquel pasajero que necesita ayuda de otra persona para dirigirse a la salida de la aeronave en el caso de una evacuación de emergencia.

En dicho Reglamento se recoge la RESPONSABILIDAD DE LOS GESTORES AEROPORTUARIOS en la atención en los aeropuertos a las PMR.

. Resumen genérico del servicio:

A) EN LOS AEROPUERTOS DE SALIDA :

Recogida en el punto de encuentro del aeropuerto y ayuda con su equipaje de mano.

Acompañamiento al mostrador de facturación.

Asistencia en los trámites necesarios para facturar.

Acompañamiento hacia la zona de embarque, pasando los controles de seguridad, aduanas etc.

Embarque en el avión y acompañamiento hasta el asiento designado.

B) EN EL AEROPUERTO DE LLEGADA

Ayuda con el equipaje de mano

Desplazamiento desde el asiento hasta la puerta del avión y desembarque.

Desplazamiento hasta la sala de equipajes, controles aduanas etc.

Desplazamiento hasta un punto de encuentro del aeropuerto de destino (si es UE)

C) EN LOS TRANSITOS Y CONEXIONES

Se prestara la asistencia necesaria para realizar con éxito el tránsito ó conexión. Incluyendo si procede todas las maniobras de embarque y desembarque y los traslados.

COMO UTILIZAR EL SERVICIO

1) RESERVA Y SOLICITUD DE ASISTENCIA :

En el momento de reservar sus billetes Ud. **Debe informar** de sus limitaciones de la necesidad de recibir asistencia en el aeropuerto. Indique cuáles son sus limitaciones de forma clara.

Se aconseja realizar la reserva con 7 días de antelación y como mínimo 48 horas antes de realizar el viaje.

Excepciones: en los artículos 3 y 4 del reglamento Comunitario, las compañías aéreas podrán negarse al embarque de la persona discapacitada por razones de seguridad ó por razones de dimensiones de la aeronave. En el caso de que no se acepte la reserva ó se exija un acompañante o se deniegue el embarque las compañías, sus agentes ó los operadores turísticos deberán comunicar inmediatamente y si se solicita por escrito por el pasajero debe responderse en un plazo de 5 días desde que se solicita contestación.

En el caso de que sea aceptada la Reserva pero denegado el embarque por tales motivos, las compañías, sus agentes o los operadores turísticos, ofrecerán el reembolso del billete o transporte alternativo

2) CANALES DE SOLICITUD DE ASISTENCIA

En Agencia de viajes ó en la Compañía Aérea en el momento de reservar sus billetes. En el instante de reserva o adquisición de sus billetes **COMPRUEBE** que su solicitud de asistencia ha quedado reflejada en el mismo.

Al llegar al aeropuerto debe dirigirse al Punto de Encuentro más cercano y avisar de su llegada.

También y de manera opcional en los aeropuertos españoles puede realizar dicha solicitud a través de la web (**w.w.w. aena-aeropuertos.es**) ó en el teléfono **902404704**. Si lo requiere puede recibir una confirmación de ALTA DE SOLICITUD.

Cuando realice su Solicitud de Asistencia, elija un PUNTO DE ENCUENTRO a su llegada al aeropuerto.

3) ASISTENCIA

En los Aeropuerto Españoles y en los comunitarios existen PUNTOS DE ENCUENTRO debidamente señalizados tanto dentro como fuera del edificio así como las zonas de aparcamiento y de facturación.

Si viaja en silla de ruedas, AENA le puede proporcionar una silla de ruedas apta para el traslado y entregarle la suya en el aeropuerto de destino.

Si Ud. Va a necesitar ayuda tras los Filtros y Controles de Seguridad, solicítelo este servicio de asistencia en el aeropuerto.

4) A BORDO

En el proceso de embarque de la aeronave se utiliza una silla de ruedas plegable.

Si necesita una silla de ruedas a bordo de la aeronave deberá solicitarlo en el momento que hace la Reserva de Billetes.

La tripulación podrá retirarles sus muletas o bastones antes del despegue para colocarlos en un sitio adecuado.

Si viaja con su perro guía este podrá viajar con Ud., sin cargo adicional alguno pero deberá ir equipado con BOZAL, COLLAR Y CORREA.

Antes de viajar asegúrese que su seguro de viaje cubre su equipo de movilidad .Consulte con su compañía aérea.

RECLAMACIONES

Puede realizarlas a través de la dirección sinbarreras@aena.es ó en las hojas de reclamación de Aena aeropuertos...

Si no recibe contestación también puede reclamar ante la Agencia estatal de Seguridad Aérea.

CODIGOS

De acuerdo al tipo de discapacidad se le asignará un código internacional para conocer sus limitaciones y el tipo de asistencia necesaria.

Información obtenida de AENA. (www.aena-aeropuertos.es)

Alfredo Gil Eguino.

Delegado Andade en Murcia



ASAMBLEA GENERAL SOCIOS "11 DE OCTUBRE 2014"

WWW.ANDADE.ES

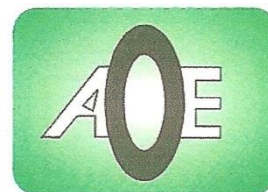


FOTO RECUERDO ASAMBLEA 2013

ENTIDADES COLABORADORAS ANDADE



VALLADOLID



ORTOPEDIA
ARTURO EYRIES, S.L.



Centro Ortopédico Tecnológico
35 AÑOS DE EXPERIENCIA



Obra Social
Fundación "la Caixa"



Instituto
Técnico
Ortoprotésico
de Navarra



ORTOPEDIA CLINICA

J. Poyatos



Ortopedia - Prótesis - Ortesis

ottobock.

EL Pinarillo
bodas - banquetes - comuniones - convenciones

Caja España



Caja Duero

vosseler



abogados

QUE VER EN VALLADOLID:



• Museo de la Ciencia:

c/Avd. Salamanca s/n,

Junto Hotel Novotel

Precio según exposición

[Http://www.museocienciavalladolid.es](http://www.museocienciavalladolid.es)



• Museo de Escultura:

c/ Cadenas San Gregorio 1, 2, y 3

Entrada gratuita: sábados de 16 a 19:30 h. y domingos de 10 a 14:00 h.

MUSEO NACIONAL
DE **ESCULTURA**

Telf. 983 250375

[Http://www.museosangregorio.mcu.es/](http://www.museosangregorio.mcu.es/)



• Bus Turístico:

Avd. Salamanca esq. Juan de Austria.

Horarios: 12 h; 13 h; 17 h; y 18 h.

Precio del billete 5€.

[Http://www.auvasa.es/infgralbt.asp](http://www.auvasa.es/infgralbt.asp)

ENTRE OTRAS COSAS.....

LA IMAGEN





andade

{ asociación nacional
de amputados de España

andade.es

13 y 14 de Noviembre

**“I JORNADA CIENTIFICA DEL NIÑO
AMPUTADO Y CON AGENESIA. ABORDAJE
POR EL EQUIPO MULTIDISCIPLINAR”**

Organiza:



Financiado por:



Colaboran:

