



Junio/Agosto 2018

342



Mundial de Fútbol para Ciegos

España, una selección
que aspira a todo

PERFILES



OBJETIVOS DE DESARROLLO SOSTENIBLE

LA BRÚJULA QUE ORIENTA HACIA
UN MUNDO MÁS JUSTO

Nunca se logró tanto con tan poco

Ascensor GEN² Switch



Sólo precisa 500W
de potencia

Funciona con corriente
monofásica

Autonomía de más de
100 viajes en caso
de corte eléctrico

Regenera energía

OTIS

Made to move you

www.otis.com

901 24 00 24



Editor
Antonio Mayor Villa

Director
José Manuel González Huesa

Directora Adjunta
Beatriz Cursach

Redactor Jefe
Chema Doménech

Redacción
Laura Vallejo e Ignacio Santa María

Director Creativo
Oscar Peinado

Fotografía
Jorge Villa y Archivo Servimedia

Colaboran en este número
Chiri, Mario García, Serafín García, Mercedes Leal y Javier Regueros

Secretaría
Aurora Sánchez García



Redacción
Torre ILUNION
C/ Albacete, 3 Planta 7ª
28027 Madrid
Tel. 91.545.01.00
Paz Hernández
(Jefa de Publicaciones)

Publicidad
José Antonio García Vizcaino
Tel. 609.77.07.95 / 91.545.02.08
jagarcia@servimedia.net

Suscripciones y Administración
C/ La Coruña, 18
28020 Madrid
Tel. 91.589.45.26
perfiles@once.es

Imprime
ILUNION

Edita
ONCE



ISSN 1133-703 Depósito Legal M: 33.686-1985

6

EN PORTADA Objetivos de Desarrollo Sostenible

Este mes de julio, España se somete en la sede de Naciones Unidas en Nueva York al examen voluntario para explicar sus avances en la aplicación de los Objetivos de Desarrollo Sostenible (ODS) de la Agenda 2030.

14



20



34



42



4 EDITORIAL

5 NOMBRES PROPIOS

14 DEPORTES

España, sede del Mundial de Fútbol para Ciegos.

20 ENTREVISTA

Miguel Ángel Valero, director del Ceapat.

24 SALUD

Síndrome Alcohólico Fetal, cicatriz oculta del alcohol.

30 COOPERACIÓN

20 aniversario de Fundación ONCE para América Latina.

34 INFANCIA

Niños migrantes que llegan solos a España.

40 RSE

Día del voluntario de "la Caixa".

42 MEDIOAMBIENTE

España, Medalla de Oro de la UE en biodiversidad.

46 ENTREVISTA

Gerardo Prieto, gastroenterólogo.

48 ARTE

VII Bienal de Arte de Fundación ONCE.

50 INCLUSIÓN.

Danza Mobile, Premio Max 2018 de carácter social.

55 PANORAMA SOCIAL

56 Discapacidad

58 Infancia

60 Salud

62 Mujer

64 Agenda

66 ÚLTIMA

Premios Tifos de Literatura de la ONCE.

ODS, hacia un mundo sostenible

A mediados del próximo mes de julio el Gobierno español se someterá en la sede de Naciones Unidas en Nueva York al examen voluntario para explicar sus avances en la aplicación de los Objetivos de Desarrollo Sostenible (ODS) de la Agenda 2030. Hace meses que se creó un Grupo de Alto Nivel dedicado a este asunto vital, un órgano supraministerial presidido por el ministro de Asuntos Exteriores y de Cooperación con participación del resto de ministerios. También se nombró un emba-

ESPAÑA MOSTRARÁ SUS AVANCES EN JULIO ANTE LA ONU

jador en misión especial para la Agenda 2030, en este caso el diplomático Juan Francisco Montalbán. Este grupo ha trabajado en un Plan de Acción que

será presentado en la comparecencia ante Naciones Unidas. La implementación de los ODS supone un inmenso reto para construir un mundo sostenible a nivel social, económico y medioambiental. Con la meta del año 2030, fijan 17 desafíos que habría que superar para garantizar un futuro próspero al conjunto de la humanidad. Los ODS, también conocidos como Objetivos Mundiales, son un llamamiento universal a la adopción de medidas para poner fin a la pobreza, proteger el

planeta o garantizar que todas las personas gocen de paz y prosperidad.

Ahora bien, para alcanzarlos, por primera vez exigen compromisos globales para todos los países, y demandan la implicación de todos los sectores de la sociedad: gobiernos, empresas y sociedad civil.

Como dice Juan Francisco Montalbán en una entrevista en este número de PERFILES, "construir un mundo más sostenible es una responsabilidad de cada uno de nosotros".



Más oportunidades de empleo para personas con discapacidad en la Administración. El Instituto Nacional de Administración Pública (INAP), el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) y Fundación ONCE han firmado un convenio de colaboración por el que se comprometen a trabajar juntos en la mejora del acceso al empleo público de las personas con discapacidad. En virtud de ese acuerdo las tres entidades favorecerán la integración de dicho colectivo en el sector público y formarán a los empleados públicos sobre temas relacionados con la discapacidad.

El conflicto de Gaza amenaza la salud mental de los más pequeños. El 95 por ciento de los niños de Gaza declaran tener sentimientos de depresión, hiperactividad, preferencia por estar solos y agresividad, según una nueva investigación publicada por Save the Children, que se realizó antes de la reciente ola de protestas en la que más de 100 personas, incluidos 14 menores, perdieron la vida por los ataques de las fuerzas israelíes. Según el estudio de la ONG, la combinación de estos síntomas concuerda con la angustia psicológica profunda y amenaza la salud mental de los más pequeños.

Nombres Propios



Rudy Fernández. El jugador de baloncesto del Real Madrid participa en uno de los episodios de la serie de animación 'On Fologüers', una iniciativa con la que Fundación ONCE quiere contribuir a difundir una imagen normalizada de las personas con discapacidad. 'Desmontan-

do tópicos con Rudy Fernández' es el título del capítulo en el que este deportista reivindica la calidad del baloncesto en silla de ruedas, junto a Terry Bywater y Daniel Stix, jugadores de esta modalidad del equipo CD ILUNION.



Elena García Armada. La doctora en ingeniería robótica por la Universidad Politécnica de Madrid ha recibido una de las Medallas de Oro de la ciudad de Madrid 2018 en reconocimiento a su trabajo en el CSIC para el desarrollo el primer exoesqueleto biónico del mundo para

niñas y niños con atrofia muscular espinal. García Armada centró su trabajo en dispositivos para contribuir a la rehabilitación y aumentar la movilidad de niños que sufren enfermedades neuromusculares degenerativas en 2009, tras conocer a una niña con tetraplejía por un accidente.



Vicente del Bosque.

El exseleccionador nacional de fútbol Vicente del Bosque ha sido galardonado con el premio 'A toda una vida profesional' que otorga Mapfre y que recibirá el próximo 14 de junio en un acto que estará presidido por la reina Sofía. El ga-

lardón reconoce el lado más humano de del Bosque que ha permitido proporcionar apoyo y visibilidad a los colectivos que necesitan mayor atención y, en especial, los niños con algún tipo de discapacidad.



Antonio Guillén. La Asamblea General del Comité Catalán de Representantes de Personas con Discapacidad (Cocarmi) ha reelegido por unanimidad a Antonio Guillén como presidente para los próximos cuatro años. En su segundo mandato Guillén, destacado activista en defen-

sa de las personas con discapacidad física desde hace 40 años, quiere incidir en los 20 retos de futuro planteados por el Comité con el objetivo de mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad.



José Manuel González Huesa

Director de PERFILES
y director general
de Servimedia

Carta del director

Despoblación

En este país priman los personalismos en la política, muy lejos de un debate que afronte los problemas reales que vivimos. Hay una lista de asuntos que se debaten en las cámaras parlamentarias con jornadas interminables aunque sin soluciones reales para tratar el futuro de las pensiones, la sanidad, la educación, la dependencia, la propia reforma de la Constitución... Falta serenidad y reflexión sobre el modelo de Estado que queremos y la asunción de compromisos de todas las partes implicadas.

Cuando en 1978 se aprobó la Constitución había un proyecto de país, unos objetivos que cumplir, como nuestro ingreso en la entonces Comunidad Económica Europea y lo que ello conllevaba de modernización de unas estructuras democráticas nuevas y con unos políticos con ganas de ser protagonistas de la sociedad del cambio. Si miramos cómo era España hace 40 años y cómo es ahora, la evolución es espectacular, en todos los sentidos.

Esta época que ahora vivimos requiere una adaptación a unos tiempos diferentes, marcados por las nuevas tecnologías. En este escenario, hay que afrontar la peligrosa despoblación del territorio español. Las estadísticas son demoledoras. En 17 provincias la mayoría de sus núcleos de población no alcanza el millar de habitantes: Soria, Zamora, Burgos, Ávila, Salamanca, Palencia, Segovia, Valladolid, León,

Zaragoza, Teruel, Huesca, Guadalupe, Cuenca, La Rioja, Lugo y Orense. Otro dato: la mitad de los 8.100 municipios españoles está en riesgo de extinción a medio o largo plazo.

Esta agonía demográfica conlleva unos riesgos de abandono del patrimonio (España es el segundo país del mundo, tras China, con mayor riqueza cultural del mundo), de conservación del medio ambiente (para evitar incendios), de mantenimiento de la producción del campo (no olvidemos que suministra alimentos a las grandes ciudades), de pobreza de grandes zonas (con menos recursos), de envejecimiento de estos lugares (sin relevo generacional), de desaparición de servicios básicos (sin colegios ni hospitales), de aislamiento (sin transportes) y de abandono de fondos (incluso europeos).

Es hora de que los compromisos se cumplan, se aborde esta cuestión en el futuro sistema de financiación autonómica y se establezca un plan para superar esta desaparición lenta y dolorosa para todos. Tomemos ejemplo de países como Canadá o Noruega, con una enorme extensión, con escasa población, con periodos de congelación, pero con mucho interés en abordar un asunto que afecta a sus señas de identidad. No es una cuestión de dinero sino de mostrar interés en tratar a todos los ciudadanos con los mismos derechos y obligaciones. Asumir un compromiso con los demás.





OBJETIVOS DE DESARROLLO SOSTENIBLE

**LA BRÚJULA QUE ORIENTA HACIA UN
MUNDO MÁS JUSTO**

Este mes de julio, España se somete en la sede de Naciones Unidas en Nueva York al examen voluntario para explicar sus avances en la aplicación de los Objetivos de Desarrollo Sostenible (ODS) de la Agenda 2030. Será el momento en el que el Grupo de Alto Nivel dedicado a este asunto vital presentará su Plan de Acción, una hoja de ruta para los próximos años. ¿Qué implican y a quién atañen los ODS? En realidad, a todo y a todos.

Ch. D. / I. S. M.

Los Objetivos de Desarrollo Sostenible (ODS) comprometen a todos los países del mundo. Con la vista puesta en el año 2030, fijan 17 retos que habría que superar para garantizar un futuro próspero al conjunto de la humanidad. Ahora bien, para alcanzarlos, todos sin excepción (gobiernos, sector privado y sociedad civil) deberíamos poner de nuestra parte.

Los ODS, también conocidos como Objetivos Mundiales, son un llamamiento universal a la adopción de medidas para poner fin a la pobreza, proteger el planeta y garantizar que todas las personas gocen de paz y prosperidad.

Estos 17 Objetivos se basan en los logros de los antiguos Objetivos de Desarrollo del Milenio (la hoja de ruta que el mundo acordó en el año 2000 con vistas a 2015),

aunque incluyen nuevas esferas como el cambio climático, la desigualdad económica, la innovación, el consumo sostenible y la paz y la justicia, entre otras prioridades. A diferencia de aquellos, los ODS son universales y exigen, por primera vez, compromisos globales. Así, si los primeros trabajaban metas únicamente en los países en desarrollo, la agenda para 2030 asume ya que los problemas del mundo están interconectados y que la respuesta ha de ser, irremediamente, planetaria. Los ODS están interrelacionados, y con frecuencia la clave del éxito de uno involucrará las cuestiones más frecuentemente vinculadas con otro. Así, responder a la amenaza del cambio climático repercute en la forma en que gestionamos nuestros frágiles recursos naturales; lograr la igual-

dad de género o mejorar la salud ayudará a erradicar la pobreza; o fomentar la paz y las sociedades inclusivas reducirá las desigualdades y contribuirá a que prosperen las economías.

Los ODS conllevan un espíritu de colaboración y pragmatismo para elegir las mejores opciones con el fin de mejorar la vida, de manera sostenible, para las generaciones futuras. Proporcionan orientaciones y metas claras para su adopción por todos los países en conformidad con sus propias prioridades y los desafíos ambientales del mundo en general. Los ODS son también una agenda inclusiva. Abordan las causas fundamentales de la pobreza y nos unen para lograr un cambio positivo en beneficio de las personas y el planeta.

Los ODS coincidieron con otro acuerdo ►



Juan Francisco Montalbán, embajador en Misión Especial para la Agenda 2030

“Construir un mundo más sostenible es también una responsabilidad individual”

¿Cuál es en estos momentos la situación en la que se encuentra España respecto a los ODS?

Desde el Grupo de Alto Nivel se está trabajando en un marco de indicadores estadísticos que reflejen exactamente la situación del empleo, de la lucha contra la pobreza, del trabajo por el clima... Esos indicadores se están construyendo y servirán para repasar las políticas públicas, las estrategias y las iniciativas legislativas que España lleva a cabo. Uno de los objetivos es ponernos a disposición de la comunidad internacional para que las buenas prácticas españolas puedan trasladarse a otros países y, a su vez, podamos inspirarnos en otras experiencias internacionales en aquellos campos en los que tengamos carencias.

Hay indicadores en los que España necesita claramente mejorar, como la pobreza y la exclusión, la desigualdad o el desempleo. ¿Qué se está haciendo para mejorar en estas cuestiones?

Cada país tiene sus puntos fuertes y otros puntos mejorables. Me consta que hay una voluntad de construir estrategias de lucha contra la pobreza y contra la exclusión social. Pensar que en España tenemos pobreza infantil con los niveles que nos marcan las estadísticas a todos nos aturde, nos revuelve en nuestras conciencias y nos llevan a la acción, y eso es lo que está haciendo el Gobierno. Desde los poderes



"LOS CIUDADANOS VAN EMPEZANDO A TOMAR DECISIONES PERSONALES IMPLICADAS CON LA AGENDA 2030"

públicos tenemos que trabajar para superar las consecuencias más adversas, más injustas y excluyentes de la crisis, y combinar esquemas de crecimiento económico con políticas públicas dirigidas a no dejar a nadie atrás, que es el principal lema de la Agenda 2030.

¿Cree que la sociedad española conoce realmente lo que es y lo que implica la Agenda 2030?

Los ODS están empezando a ser conocidos por la sociedad española. Calculamos que apro-

ximadamente una tercera parte de la población ha oído hablar del desarrollo sostenible, sabe lo que supone, tiene una capacidad de ir dando seguimiento a lo que las administraciones públicas y todos los actores sociales van poniendo en marcha al respecto. Y, lo que es tan importante como lo anterior, son capaces de ir tomando decisiones personales de cara a aplicar la Agenda 2030 y el desarrollo sostenible a su propia vida particular, a sus hábitos de consumo responsable.

¿Esas decisiones ciudadanas son tan importantes como las que puedan tomarse desde las administraciones públicas?

Sin duda. La madurez política de un país implica saber que construir un mundo más sostenible no es solo una responsabilidad de las administraciones públicas, sino que es también una responsabilidad individual. Usar el transporte público, la opción por modelos de automoción más limpios, las decisiones de consumo, de respeto a la naturaleza... Son opciones personales. Salir de casa y preguntarse, ¿qué hago esta mañana, saco el coche, me voy en metro, cojo la bicicleta? Son decisiones importantes.

Escasa presencia de los ODS en los informes de las empresas

Los ODS y la Agenda 2030 tienen todavía escasa presencia en los informes anuales de las empresas españolas, según concluye el primer Informe del Observatorio de los ODS, creado por la Fundación Bancaria "la Caixa", con la colaboración de Esade. De las 143 empresas analizadas, solo 40 (un 28 por ciento) mencionan los ODS de manera explícita en sus informes anuales, indican los autores del estudio, que aclaran que se han tomado como referencia las memorias del ejercicio 2016, año en que la Estrategia de los ODS apenas había comenzado a dar sus primeros pasos en España. Así lo pone de manifiesto este primer informe presentado recientemente por Jaume Giró, director general

de la Fundación Bancaria "la Caixa"; Àngel Pes, director del Observatorio de los ODS y presidente de la Red Española del Pacto Mundial, y Àngel Castiñeira, profesor titular del Departamento de Ciencias Sociales de Esade. A esta escasa presencia contribuye el hecho de que tan solo la mitad de las empresas analizadas ofrecen información no financiera, que es en la que se pueden encontrar las referencias a los objetivos establecidos en 2015 por Naciones Unidas. Por el contrario, el 30,8 por ciento de las empresas estudiadas solo ofrecen información financiera y el 18,9 no aportan ningún informe. Entre las compañías que expresan su compromiso con la agenda de desarrollo sostenible, los objeti-



vos que consideran prioritarios dentro de su estrategia empresarial son el 8 (Trabajo decente y crecimiento económico), el 13 (Acción por el clima), y el 9 (Industria, innovación e infraestructura). Por sectores,

los que más mencionan los ODS en sus memorias son el tecnológico (62,5 por ciento de sus empresas), el energético y el de la construcción (con un 60 por ciento de las compañías en cada caso).



Gabriel Ferrero

"El Plan de Acción sobre los ODS cuenta con la implicación de todos"

► histórico celebrado en 2015, el Acuerdo de París aprobado en la Conferencia sobre el Cambio Climático (COP21). Junto con el Marco de Sendai para la Reducción del Riesgo de Desastres, firmado en el Japón en marzo de 2015, estos acuerdos proveen un conjunto de normas comunes y metas viables para reducir las emisiones

de carbono, gestionar los riesgos del cambio climático y los desastres naturales y reconstruir después de una crisis.

"Erradicar la pobreza está en el corazón de la Agenda 2030, y también lo está el compromiso de no dejar a nadie atrás", dijo el administrador del programa de Naciones Unidas para el Desarrollo (PNUD), Achim Steiner. "La Agenda ofrece una oportunidad única para poner al mundo camino a un desarrollo más próspero y sostenible. En muchos sentidos, refleja la razón por la que se creó el PNUD", aseguró.

Examen voluntario

En España, hace meses que se creó un Grupo de Alto Nivel, de carácter interministerial, presidido por el Ministerio de Asuntos Exteriores y Cooperación, para acordar el contenido de los comprome-

tos españoles. El Gobierno nombró al diplomático Juan Francisco Montalbán embajador en misión especial para la Agenda 2030. Bajo su coordinación, se elaboró un borrador inicial del documento que debe ser la hoja de ruta de las políticas que llevará España a cabo en los próximos años de cara a conseguir los ODS. Ese Plan de Acción es el que se presentará a mediados del próximo mes de julio en el Foro Político de Alto Nivel del Consejo Económico y Social de Naciones Unidas. Hasta el momento, en los dos años de vigencia de este proceso, se han presentado 125 informes, habiendo países (como Colombia o México, por ejemplo) que han pasado la evaluación hasta por dos veces.

Según afirma Gabriel Ferrero, asesor para la Agenda 2030 del Ministerio de Asuntos Exteriores y Cooperación, "lo más impor-

tante de esta comparecencia es que el Plan de Acción que presentaremos cuenta con la implicación de todos los ministerios, las comunidades autónomas, los municipios y provincias, el sector privado, la sociedad civil y las universidades. Llevamos meses trabajando en este documento, que es una hoja de ruta de lo que España hará en los próximos años para acercarse al cumplimiento de los ODS”.

Como destaca Ferrero, el plan implica a todos los sectores de la sociedad, no solo al público, sino también a los propios ciudadanos y al sector empresarial priva-



Paco Hevia

"Como empresa, alinear tu estrategia con los ODS es muy sencillo"

de BBVA, banco que hace tiempo apuesta claramente por las finanzas sostenibles y la transición hacia una economía baja en carbono. Según Ballabriga, “los ODS son un marco de referencia extremadamente útil. A mí me gusta decir que los ODS son un pedido que nos viene del futuro, como una oportunidad para hacer negocio hoy de una forma responsable. Toda compañía tiene que reconocer sus capacidades, identificar todo aquello en lo que pueda contribuir de manera diferencial. Las compañías tenemos que estar orientadas a propósito, los ODS nos ayudan a taximizar ese propósito de ►

EN JULIO, ESPAÑA PRESENTARÁ ANTE LA ONU LA HOJA DE RUTA PARA LOS PRÓXIMOS AÑOS EN MATERIA DE ODS

do. Para Francisco Hevia, presidente de la Asociación Española de Directivos de Responsabilidad Social (Dirse), “los ODS son una gran oportunidad para las empresas. El hecho de que haya un organismo supranacional que establezca una serie de objetivos, grandes bloques de temas que preocupan a todo el planeta, y que pida por primera vez la implicación de todos los interlocutores sociales, incluyendo a las empresas, es un gran avance. Como empresa, alinear tu estrategia con los ODS es muy sencillo. Si eres una extrativa, si eres una energética, si eres un banco, te miras en el espejo de los ODS y puedes ver claramente dónde tienes impacto. Si tienes una función social y has decidido hacer algo que le dé sentido a tu actividad, los ODS son una ayuda excepcional”.

Esta opinión es compartida por Antoni Ballabriga, director de Negocio Responsable





una forma muy clara, son la brújula que nos orienta a las organizaciones”.

Tercer Sector

Más de 70 plataformas y organizaciones sociales convocaron recientemente en el Congreso de los Diputados el 'Acto de impulso a la Agenda 2030 y a los ODS en España. ¿Qué falta por hacer?'. En él reclamaron mayores avances en ámbitos en distintos ámbitos como el desempleo juvenil, la lucha contra la pobreza o la igualdad de las mujeres y que el Grupo Interministerial de Alto Nivel para la Agenda 2030 englobe a más ministerios fundamentales, como el de Hacienda o Economía, y no se limite al de Exteriores y al de Alimentación, Agricultura y Medio Ambiente. Para las entidades convocantes, el Plan de Acción que está desarrollando el grupo de Alto Nivel del Ministerio de Asuntos Exteriores debe servir como un primer paso para la elaboración conjunta entre la Administración y la sociedad civil de una “Estrategia nacional de desarrollo sostenible” que defina los objetivos, las políticas, las medidas legislativas, las estructuras de gobernanza y el papel de los diversos actores, pero que cuente sobre todo con un marco presupuestario creíble

para hacer realidad la Agenda en España. Las entidades convocantes ponen sobre la mesa algunos retos específicos. Se trata de “cuestiones impostergables” con relación a los ODS para un país como España, con un nivel de Desarrollo Humano clasificado como “muy alto” por el Programa de Naciones Unidas para el Desarrollo (PNUD). Esos



Antoni Ballabriga

“Los ODS son un marco de referencia muy útil para las organizaciones”

retos comienzan por los elevados niveles de desigualdad social que, además de ser de los mayores de la UE, van en aumento (implican al ODS 10). También destacan los altos niveles de pobreza relativa, con un especial impacto en la infancia: 2,7 millones



Enrique Segovia

“Las políticas deben estar recogidas en una Estrategia de Desarrollo Sostenible”

de niños y niñas viven en riesgo de pobreza (ODS 1). Un tercer reto es la elevada huella ecológica: desde 1990 ha aumentado en un 13 por ciento la emisión de gases de efecto invernadero (ODS 13). También que España necesita 2,4 veces más superficie de la que dispone para mantener el nivel de vida y la población actuales (ODS 8); los altos niveles de desempleo y, sobre todo, de desempleo juvenil (48,3 por ciento en 2015 para menores de 25 años) (ODS 8); los “deplorables” niveles de violencia de género, amplia brecha salarial entre mujeres y hombres (ODS 5), y carencias de provisión adecuada de servicios de cuidado asequibles y de calidad para hijos y otras personas a cargo.

WWF es una de las organizaciones convocantes de ese acto de impulso a la Agenda 2030 y a los ODS en España celebrado en el Congreso. Según su director de Conservación, Enrique Segovia, “una Estrategia de Desarrollo Sostenible ha de tener dos componentes: debe marcar un diagnóstico, una línea base, unas metas, es decir, explicar dónde estamos y adónde vamos, así como incorporar unos indicadores que nos digan que vamos avanzando en el camino correcto. Y debe articular las políticas públicas y tiene que ir acompañado del presupuesto adecuado para poner en marcha esas políticas. Esto es un proceso: algunas de esas políticas tendrán que implementarse inmediatamente y otras tardarán más tiempo, pero todas tienen que estar ya recogidas en una Estrategia de Desarrollo Sostenible. Es lo que le pedimos al gobierno y al parlamento”. ■



EL
RENTING
ES
COMPLICADO
Y TARDA UN
MONTÓN

¿Seguro?

Otro mito del renting: con nosotros eliges vehículo, equipamiento, cuota... ¡y lo contratas online en solo un minuto!

Descubre el renting para pymes y autónomos en www.renting.alphabet.es y rompe con los [#mitosdelrenting](#)



Personaliza tu renting con
nuestro **cotizador**

www.renting.alphabet.es | 900 83 55 77

Alphabet



Deportes

IBSA BLIND FOOTBALL
WORLD CHAMPIONSHIPS
MADRID 2018

ESPAÑA, SEDE DEL MUNDIAL DE FÚTBOL PARA CIEGOS

UN EQUIPO A TODO



QUE ASPIRA

Entre el 7 y el 17 de junio España acoge el Campeonato del Mundo de Fútbol para Ciegos, en el que 16 selecciones nacionales de cuatro continentes pugnan por alzarse con el título. PERFILES acompañó al combinado español en su última concentración antes de este acontecimiento crucial.

Chema Doménech Fotos: Javier Regueros



Waldo remolonea al otro lado de la valla que delimita el terreno de juego. De vez en cuando se despereza, se alza sobre sus patas traseras y estira el cuello por encima de la barandilla para observar los progresos de su dueño y del resto del equipo, como un espectador más. Aunque Waldo no lo es. Para este magnífico ejemplar de labrador, el rumor que provoca el balón de cuero relleno de cascabeles mientras rueda por el campo, las exclamaciones “¡vovoy!” que profieren los jugadores cada vez que corren hacia el esférico o los gritos de los preparadores guiando a los futbolistas son sonidos habituales en su vida. Waldo es el perro guía de Antonio Martín Gaitán, *el Niño*, uno de



Los perros guía de algunos jugadores siguen las evoluciones del equipo. Abajo, la selección en pleno entrenamiento en las instalaciones del Colegio Sagrado Corazón de Chamartín.

los puntales de la Selección Española de Fútbol para Ciegos, y por eso está acostumbrado a esperar en la banda mientras su dueño y los demás futbolistas sudan la camiseta en el campo.

Estamos en la última concentración del equipo nacional justo antes del inicio del Mundial de Fútbol para Ciegos, que por primera vez se celebra en España, concretamente en Madrid, entre el 7 y el 17 de junio. La selección se ejercita estos días en las instalaciones donde se desarrollará el campeonato, ubicadas en el Colegio Sagrado Corazón de Chamartín, al norte de la capital. Un enclave perfecto ya que se sitúa al lado del hotel ILUNION Pío XII, en el que se alojará la mayoría de los jugadores de las selecciones que competirán por el título mundial. Por primera vez en la historia del campeonato, son 16 los equipos nacionales en disputa, lo que hace que la organización de este Mundial suponga para España un reto mayor que en convocatorias anteriores, que nunca han reunido a un número tan alto de selecciones, procedentes de cuatro continentes. De afrontarlo se encargan la Federación Española de Deportes para Ciegos (FEDC) junto con la Organización Nacional de Ciegos Españoles (ONCE), bajo el auspicio de la Federación Internacional de Deportes para Ciegos (IBSA).

Tridente de favoritas

En el plano deportivo parten como favoritas las selecciones de Brasil (cuatro veces campeona), Argentina y China, si bien España aspira a todo. Así lo confirma Jesús Bargueiras, el seleccionador nacional, quien asegura que “nosotros acudimos con la máxima aspiración, que es ganar el Mundial. Estamos preparándonos para ello desde hace meses y creo que tenemos opciones reales de lograrlo”. Mientras atiende a la prensa, el seleccionador no pierde de vista lo que ocurre a escasos metros de él, sobre el terreno de juego. Varios jugadores ensayan ataques ante la portería. En el fútbol para ciegos,



Así es la primera fase

El sorteo celebrado en abril determinó que el partido inaugural lo juegue España, cabeza de serie del grupo A, frente a la selección de Tailandia el día 7 de junio a las 18:00 horas. Además, el combinado nacional jugará frente a Marruecos y Turquía los días 9 y 11 de junio a las 11:30 horas. En el grupo B quedaron encuadradas las selecciones de Argentina (campeona de América), Francia, Colombia e Irán. Por su parte, en el grupo C están los combinados nacionales de China (campeona asiática), Rusia, México y Corea del Sur. En el grupo D, el cabeza de serie es Brasil (actual campeona del mundo y paralímpica), quien jugará frente a Inglaterra, Costa Rica y Mali.

En esta primera fase se clasificarán para cuartos de final las dos primeras selecciones de cada grupo. Se cruzarán los grupos A y C, y el B con el D, en encuentros eliminatorios hasta la gran final que tendrá lugar el día 17 de junio.

GRUPO A	GRUPO B	GRUPO C	GRUPO D
 ESPAÑA	 ARGENTINA	 CHINA	 BRASIL
 TURQUÍA	 FRANCIA	 RUSIA	 INGLATERRA
 MARRUECOS	 COLOMBIA	 MÉXICO	 COSTA RICA
 TAILANDIA	 IRÁN	 COREA DEL SUR	 MALÍ

el equipo está formado por cinco jugadores: cuatro de campo y el portero, que es vidente. Los otros cuatro futbolistas juegan provistos de un antifaz para evitar cualquier claridad en caso de mantener algún resto de visión, y son el guardameta, el entrenador y otro guía situado tras la portería contraria quienes los orientan con sus instrucciones.

“¡Vamos! Ocho, siete, seis...”, exclama el guía desde detrás de la red para indicar al delantero que se aproxima con el balón los metros que le restan hasta la puerta. Éste se interna en el área y chuta con decisión, pero el balón, esta vez, sale desviado.

EN EL FÚTBOL PARA CIEGOS, EL EQUIPO ESTÁ FORMADO POR CINCO JUGADORES: CUATRO DE CAMPO Y EL PORTERO, QUE ES VIDENTE

El balón es el elemento fundamental en el juego. Obvio, estamos hablando de fútbol. En este caso se trata del esférico de cuero típico de este deporte con la peculiaridad de ir relleno de cascabeles, por lo que va dejando un rastro de sonido mientras rueda de un lado a otro del campo. Cada vez que los jugadores se arrancan en su búsqueda a ciegas, tienen la obligación de decir de forma clara y audible la palabra “¡voy!”, para evitar golpes y orientar al jugador rival. Así, en este deporte, como en tantas facetas de la vida de una persona ciega, el sentido del oído es fundamental. Por ►



► ello esta modalidad de fútbol se juega en campos descubiertos, para evitar la interferencia de ruidos que pueden darse en pabellones cerrados, y se requiere del público que guarde silencio mientras el balón está en juego.

Modificar horarios

Esa es una de las razones por las que los responsables del colegio Sagrado Corazón han tenido que modificar algunos horarios de recreo durante el transcurso del Mundial. Al coincidir con periodo lectivo, el campeonato se celebra mientras los alumnos siguen acudiendo a clase en esta recta final de curso, y la celebración de un partido de estas características es incompatible con el bullicio de un patio de colegio repleto de escolares. Por eso se han delimitado zonas de recreo y adap-

"ALGUIEN QUE TENGA MIEDO A CHOCARSE NO ESTÁ HECHO PARA ESTE DEPORTE"

tado horarios. Aun así, la expectación entre el alumnado ante el acontecimiento es grande,

**Antonio
Martín
Gaitán,**
*Niño, junto
a su perro
Waldo.*

según confirma la directora del centro, Carolina Gonzalo. "Este campeonato supone un evento muy enriquecedor para nuestros 1.600 alumnos, porque tienen la posibilidad de comprobar hasta dónde pueden llegar las personas con discapacidad. Para nosotros es un proyecto muy bonito, tenemos niños con necesidades educativas y desde el principio nos pusimos a disposición de la ONCE para lo que necesitaran", dice la directora. Durante los entrenamientos y a la hora del recreo, son numerosos los niños que se acercan con curiosidad y en respetuoso silencio a observar el espectáculo. También se acercan tímidamente a los perros guía tumbados al lado del campo de juego. "Muchos alumnos se han apuntado como voluntarios y están muy ilusionados. En realidad ese es el ambiente general que se respira en el colegio estos días, el de la ilusión", concluye Carolina Gonzalo.

Motivación

Ilusión es también la que transmite Adolfo Acosta, otro de los veteranos de la selección nacional, con nueve



**Jesús
Bargueiras,**
seleccionador
nacional.



**Adolfo
Acosta,**
veterano
jugador
del equipo
español.



**Pedro
Gutiérrez,**
uno de los
guardametas
convocados.



Campeonatos de Europa, cuatro Juegos Paralímpicos y otros tantos Campeonatos Mundiales a sus espaldas. “Llevo aquí más que el balón”, bromea el futbolista, que descubrió este deporte a los 13 años, cuando comenzó a estudiar en el Centro de Recursos Educativos (CRE) de la ONCE en Sevilla. “Para mí el fútbol es libertad, es hacer lo que me gusta, tener siempre un objetivo por el que pelear y mantener una motivación”, asegura este joven de buen humor, que en su vida ‘civil’ trabaja como vendedor del cupón de la ONCE cerca del centro comercial de La Vaguada, en Madrid. “Estos meses faltó mucho a mi trabajo, y mis clientes me dicen que si soy un enchufado, que si tengo mano con el jefe... Yo les digo que no, que tengo que preparar un Mundial”, asegura riendo el jugador, que para dentro de unos meses espera junto a su pareja la llegada de su primer hijo. “Ese sí que va a ser un buen partido”, dice Adolfo sin dejar de bromear. Se pone más serio cuando se le pide que enumere las virtudes que deben adornar a una persona ciega que aspire, como él, a jugar al fútbol al más alto nivel. “El fútbol no es un deporte que todas las personas ciegas puedan practicar, porque, aparte de una gran preparación física, hay que tener buen sentido de la orientación, mucha confianza en uno mismo y en los compañeros y valentía y decisión. Una persona que tenga miedo a chocarse o a darse un golpe con otro rival no está hecha para este deporte”, afirma.

Deporte de valientes

Lo que sucede en el terreno de juego da la razón a Adolfo Acosta. Los jugadores



Sergio Alamar,
el benjamín de la plantilla.

“El fútbol me aporta felicidad”

A sus 17 años, Sergio Alamar es el benjamín de la selección española. Desde pequeño sintió inclinación por el deporte y practicó atletismo hasta los 15 años, edad a partir de la que se permite jugar al fútbol para ciegos. Él milita en el equipo de Alicante, ciudad en la que estudia y en la que vive, y goza de una beca de la Comunidad Valenciana, lo que considera una suerte. “A mí el fútbol me aporta felicidad. Hacer lo que te gusta es lo más importante y a mí esto me apasiona. Me daría igual levantarme a las cinco de la mañana para entrenar o hacer cualquier sacrificio con tal de jugar”. Lo dice luciendo un vendaje en la mano derecha, pues en un amistoso contra Alemania hace unos días cayó mientras chutaba y se rompió el escafoide. “Bueno, me duele pero bien protegido con una férula, espero poder jugar el Mundial. Para eso estamos aquí. Y para ganarlo”, concluye.

de la selección se emplean a fondo con el balón. Al principio llama la atención verlos jugar por la parafernalia de antifaces, balón sonoro y demás. Pero un rato después uno se olvida de que esos jugadores cuyas botas dominan el balón, piden enérgicamente un pase o chutan con decisión a portería son personas ciegas.

Pedro Gutiérrez, uno de los tres guardametas convocados por el seleccionador para este Mundial, da la clave de lo que en esencia es el fútbol para ciegos: “Si en cualquier partido de fútbol de jugadores sin ninguna discapacidad ya es exigente mantener el ritmo, la toma de decisiones o el enorme despliegue físico que hay que realizar, imagínate todo eso con los ojos cerrados. Ponerse a correr sin ver, orientándose solo con la voz del guía o del entrenador, arriesgándose a chocar, a darse un cabezazo con otro jugador, etc., solo puede hacerlo gente valiente. Y creo que todos mis compañeros son unos valientes, y lo demuestran

tanto en el terreno de juego como en su vida cotidiana”.

Está terminando el entrenamiento de hoy y Antonio Martín Gaitán lleva rato ensayando internadas en el área y chutes a puerta. Tiene olfato de gol, una orientación sorprendente y un tiro preciso, lo que se traduce en varios goles jaleados por sus compañeros. Concluido el trabajo *el Niño* (su apodo es anterior al del famoso *Niño* Fernando Torres, como él aclara siempre que se lo mencionan) se retira del campo y busca a Waldo, que se levanta para recibirlo. Ellos dos también forman un buen equipo en la vida. Confían el uno en el otro, se respetan mutuamente y se saben capaces de alcanzar cualquier meta, siempre que lleguen a ella juntos. Traslademos esas premisas a un equipo de fútbol y el resultado que obtendremos será esta Selección Nacional Española de Fútbol para Ciegos que, en este Mundial, aspira a todo. ■

**LAS SELECCIONES
DE BRASIL,
ARGENTINA
Y CHINA
PARTEN COMO
FAVORITAS**



MIGUEL ÁNGEL VALERO,
DIRECTOR DEL CENTRO DE
REFERENCIA ESTATAL DE
AUTONOMÍA PERSONAL
Y AYUDAS TÉCNICAS
(CEAPAT).

“LA TECNOLOGIA PARA TODOS ES MI VOCACION”

Para Miguel Ángel Valero la tecnología para todas las personas es su vocación desde una edad temprana. Por eso estudió Ingeniería de Telecomunicaciones para dedicarse a la ingeniería biomédica y al diseño accesible. Hoy dirige el Centro de Referencia Estatal de Autonomía Personal y Ayudas Técnicas (Ceapat), que acaba de celebrar su III Semana Internacional.

Laura Vallejo Fotos: Jorge Villa

De niño fue actor, y seguramente muchos le recuerdan por la popular serie de televisión de los ochenta 'Verano Azul', en la que interpretaba el papel de 'Piraña', pero ya entonces su vocación era muy distinta. “Cuando tenía nueve años me preguntaron en una entrevista qué quería ser de mayor y dije que ingeniero electrónico o zoólogo, y al final estudié Ingeniería de Telecomunicaciones para dedicarme a la ingeniería biomédica y a temas relaciona-

dos con la tecnología para las personas”, recuerda Miguel Ángel Valero. Desde su época de estudiante universitario, Valero ha tenido muy presentes los temas relacionados con la discapacidad. “Mi proyecto de fin de carrera, que presenté en 1995, versaba sobre un sistema de información para la detección precoz de la discapacidad en niños de alto riesgo en el Hospital Clínico de Madrid”, explica. Después, de 2003 a 2014, ya como

profesor de la Universidad Politécnica de Madrid dedicó toda su labor investigadora “a la accesibilidad, discapacidad, mayores y salud”. De ahí que su perfil fuera idóneo para el cargo de director del Centro de Referencia Estatal de Autonomía Personal y Ayudas Técnicas (Ceapat) que hoy detenta. “Presenté mi candidatura, me seleccionaron y llevo aquí tres años y medio muy feliz”, subraya.

El Ceapat es una entidad fundada en 1989 que “ofrece información y asesoramiento gratuito sobre productos de apoyo para personas con discapacidad, mayores o dependientes a todo ciudadano que lo precise, a administraciones y empresas, de la mano de un equipo experto formado por ingenieros, arquitectos, logopedas y terapeutas ocupacionales. “También fabricamos y adaptamos productos de apoyo cuando la industria no lo hace”, explica su director, y cita como ejemplo de ello un soporte para teléfonos móviles realizado con las impresoras 3D de Ceapat, especialmente diseñado para facilitar a las personas sordas sus conversaciones en lengua de signos por video llamada.

Últimas innovaciones

A finales de mayo, Ceapat celebró su III Semana Internacional con el lema 'Somos para todos', que contó con la presencia de destacados expertos en el ámbito de la ►

El director del Ceapat muestra un novedoso sistema de teleasistencia y otro de prevención de caídas que pueden probarse en el centro.



Emprendimiento

El 'Emprendimiento accesible' ha sido uno de los temas que se han abordado en la III Semana Internacional del Ceapat. "El mundo de la accesibilidad ofrece muchas oportunidades de emprendimiento", subraya Miguel Ángel Valero, pero reconoce que "en España es más complejo que en otros países europeos". Como principales problemas que afectan a estos emprendedores cita la falta de financiación pública y por parte de los seguros privados, y una cultura que considera que "los productos de apoyo nos los tienen que subvencionar". En opinión de Valero es necesario prestar más apoyo a a estos emprendedores, porque "tienen buenas ideas que pueden mejorar la vida de personas con discapacidad".

► accesibilidad de diversos países que abordaron temas como la 'Autonomía Personal en el Hogar', 'Interacción persona-máquina' o 'Emprendimiento accesible'.

"En la semana internacional, como nos visitan muchas personas, la industria suele hacer un esfuerzo para traer muchos más productos y sobre todo sus novedades, como las últimas sillas de ruedas más portátiles, ligeras o para niños", comenta el director del Ceapat. Algunas de estas innovaciones se incorporan a la exposición permanente del centro, en la que habitualmente pueden verse y probarse más de 2.000 artículos de apoyo para personas con discapacidad, dependientes y mayores,

EN CEAPAT SE PUEDEN PROBAR ARTÍCULOS DE APOYO PARA MAYORES Y PERSONAS CON DISCAPACIDAD

relacionados con casi todas las actividades de la vida diaria. Este es el caso de "una nueva solución para mejorar la marcha de las personas con Parkinson, así como un sistema para la prevención de caídas mediante un sensor que se coloca bajo la almohada de la cama y "si detecta que la persona se levanta, enciende las luces, lo que es posible gracias a bombillas dotadas con bluetooth", según explica Valero, un dispositivo que acaba de incorporarse a la vivienda adaptada que forma parte de la exposición permanente del centro. Cada año el Ceapat recibe más 5.000 visitas de ciudadanos y representantes de entidades públicas o privadas que acuden presencialmente al centro en busca de "conocimiento, asesoramiento, formación, capacitación y respuestas para la autonomía personal. Vienen con o sin cita, contactando por teléfono o porque les deriva alguien", indica su director. Por otro lado, la web del Ceapat acumula en torno a las 80.000 consultas anuales. En ella, además de información sobre productos para la autonomía personal, se puede encontrar "información y descargar documentos útiles para profesionales y ciudadanos de manera gratuita", concluye Valero. ■

Comprometidos con el sector social



En Triodos Bank promovemos la integración social, la atención a personas mayores y con discapacidad y el bienestar social así como la cooperación al desarrollo y el comercio justo.

Somos el socio financiero adecuado para sus necesidades si opera en este sector.







Alcohol en el embarazo

Cicatrices ocultas

El consumo de alcohol durante el embarazo puede provocar una serie de problemas del desarrollo cognitivo, físico y de la conducta en los hijos, conocidos como trastornos del espectro alcohólico fetal (TEAF), cuya incidencia es más elevada en niños nacidos en ciertos países, como algunos del Este de Europa. Padres adoptivos luchan por dar difusión a este problema en España y encontrar ayuda para sus hijos.

Laura Vallejo Fotografías: Jorge Villa

Se dice que los niños adoptados 'vienen con una mochila' en la que guardan problemas como el abandono de sus padres biológicos, el cambio de país o la integración en una nueva familia, entre otros. En el caso de Mercedes, su niña "no ha venido con mochila, ha venido con cicatrices, y esas nunca se las va a poder quitar", dice esta madre en referencia al trastorno del espectro alcohólico fetal (TEAF) diagnosticado a su hija adoptiva, un grupo de anomalías del desarrollo físico e intelectual que pueden presentar los niños cuyas progenitoras ►

► biológicas consumieron alcohol durante el embarazo. “No se trata de un retraso madurativo, sino de una lesión cerebral y constituye discapacidad”, añade Mercedes. Algunos de los rasgos que pueden presentar los menores con TEAF son malformaciones craneales y faciales, retraso en el crecimiento y alteraciones del sistema nervioso central, expresadas principalmente por alteraciones cognitivas, conductuales, de socialización y de aprendizaje. Los afectados son más propensos a las adicciones, y, en los casos más graves, esto puede llevarles a problemas con el juego, las drogas y la justicia.

La máxima expresión del TEAF es el Síndrome Alcohólico Fetal (SAF), sin embargo no está reconocido como trastorno psiquiátrico por el Manual diagnóstico y estadístico de los trastornos mentales (DSM), de la Asociación Estadounidense de Psiquiatría esto es debido a que se trata de una embriopatía, y la OMS lo considera como enfermedad rara por su baja

prevalencia, de ahí el escaso conocimiento sobre este trastorno, tanto por parte de la sociedad, como de los profesionales sanitarios y docentes, lo que dificulta el diagnóstico y convierte la vida y la educación de estos niños en una carrera de obstáculos.

Falta de diagnóstico

“Después de dar miles de vueltas, mi hija María (nombre ficticio para preservar su identidad) fue diagnosticada de síndrome alcohólico fetal (SAF) cuando tenía 16

LOS NIÑOS CON TEAF SE ENTRENTAN A MUCHAS DIFICULTADES EN LA ESCUELA

años, y para ello tuvimos que llevarla a Barcelona”, lamenta esta madre, residente en Madrid, a pesar de que ella y su marido habían notado que algo le pasaba a la niña desde que tenía seis años. El informe que facilitaron en Rusia a estos padres cuando recogieron a su hija adoptiva sí especificaba que su madre biológica era alcohólica. “María no aprendía de los errores, hacía una cosa y le castigaban pero volvía a hacerla. Todos los días teníamos un parte del colegio”, recuerda Mercedes. Sin embargo, “ni su pediatra, ni los demás médicos que han revisado a la niña a lo largo de estos años se plantearon que podía tener TEAF al leer su informe”, añade. Ella empezó a pensar en esa posibilidad cuando se lo sugirió una amiga que había adoptado a otro niño de la misma 'casa cuna' que su hija.

Tras buscar información, los padres de María decidieron acudir al Grupo de Investigación Infancia y Entorno (GRIE) del Hospital Clínico de Barcelona, único equipo especializado en estos trastornos de España, porque en Madrid todos los especialistas les decían que su hija tenía déficit de atención con hiperactividad (TDAH), “y a mí no me parecía que sus síntomas coincidieran con ese trastorno o con los de otros niños adoptados”, señala Mercedes. Actualmente su hija estudia primero de FP, “tras aprobar 4º de la ESO con mucha dificultad y numerosas expulsiones del colegio”. La mayoría de estos chicos no pueden hacer bachillerato, ya que a menudo tienen un coeficiente intelectual en torno a 80 (cuando la normalidad se sitúa entre 90 y 100), explica esta madre. Por ello, a los niños con TEAF el aprendizaje de los conceptos abstractos les resulta muy complicado, en especial las matemáticas. “También tienen dificultad para entender la segunda intención, todo lo toman muy literalmente”, añade.

Un “ovillo enmarañado”

A Carmen Sánchez le dijeron que el cerebro de su hija Aliona era un “ovillo enmarañado” y que no se podía hacer nada por ►



Presentación de las guías sobre TEAF en el Hospital del Niño Jesús, de Madrid.



El doctor Óscar García-Algar y la psicóloga Marta Astals.

15 años investigando el TEAF

El Grupo de Investigación Infancia y Entorno (GRIE) del Hospital Clínico de Barcelona lleva más de 15 años investigando el Trastorno de Síndrome Alcohólico Fetal (TEAF).

Su director, el doctor Óscar García-Algar, y Marta Astals, una de las psicólogas del grupo, exponen un trabajo que ya ha ayudado a 400 niños y sus familias.

"Llevamos más de 15 años trabajando en la exposición prenatal a sustancias de abuso durante el embarazo, entre ellas el alcohol, un caso frecuente en nuestro entorno, pero también nos dimos cuenta de que había muchos niños adoptados de Europa del Este, donde su consumo es muy alto, que podían estar afectados, explica el doctor García-Algar.

En estos años, en torno a 400 niños han acudido al servicio de diagnóstico de TEAF del GRIE. "Nuestro trabajo era de investigación, pero se corrió la voz, y las familias empezaron a contactar con nosotros en busca de ayuda, añade el especialista". Por ello, el Hospital Clínico de Barcelona prevé poner en marcha en breve "una unidad experta para diagnóstico y seguimiento del trastorno del espectro alcohólico fetal", indica el médico.

Guías para padres y profesores

"Lo que se trata principalmente en el caso del TEAF son los síntomas, por eso la asistencia es fundamentalmente psicológica y, en algún caso concreto, farmacológica, si hay una hiperactividad o trastorno depresivo susceptible de ser tratado", ex-

plica el doctor García-Algar.

Por su parte, Marta Astals, psicóloga del GRIE, señala que el tratamiento psicológico "es individualizado, según las necesidades de cada niño. En caso de retraso, por ejemplo, se utiliza la estimulación cognitiva, cuando existe agresividad o problemas de habilidades sociales o hiperactividad, se tratan con las intervenciones cuya eficacia ya es conocida".

Astals añade que "a menudo, en las escuelas no saben qué hacer con estos alumnos, porque tienen muchos problemas de adaptación y hay mucho desconocimiento. Tampoco se adaptan bien a la educación especial en todos los casos".

Para dar a conocer métodos eficaces para la educación de estos niños, el GRIE, en colaboración

con la asociación SAFGroup, ha elaborado las guías 'El TEAF en casa' y 'El TEAF en la escuela', que "ofrecen estrategias que no requieren mucho tiempo ni dinero, fáciles de aplicar y adaptables a medida que los niños crecen", explica Marta Astals, que ha participado en su elaboración.

"Estos niños necesitan otras formas de aprendizaje, por ejemplo potenciar todo lo visual, un sentido que tienen muy desarrollado". Además, las guías contienen "herramientas que pueden ser útiles para niños con TDAH y trastornos del espectro autista", concluye Astals.

Ambas publicaciones pueden solicitarse a SAFGroup.

grie.imim@gmail.com/

► ella, algo que esta barcelonesa, médica de profesión, se negó a aceptar, y por eso se puso manos a la obra para buscar ayuda para la niña. “Aliona tenía dos años y ocho meses cuando la adopté. Fui a recogerla a Ucrania y allí me dijeron que tenía un déficit cognitivo que achacaban al abandono por parte de sus padres biológicos, y a que había estado siempre en un orfanato”, recuerda Carmen. La niña se adaptó bien a la guardería en Barcelona, pero cuando inició la escuela primaria, empezó a tener problemas con algunas cosas, “como seguir líneas, aprender los colores, leer, sumar. Le pusieron refuerzo escolar por un posible déficit cognitivo. Por lo demás, se la veía una niña muy espabilada y autónoma”, recuerda esta madre de familia monoparental. Las cosas se empezaron a complicar cuando terminó la educación primaria. “Me aconsejaron una

EL TEAF PUEDE CONFUNDIRSE CON DÉFICIT DE ATENCIÓN Y CON AUTISMO

adaptación curricular y que fuera a un colegio de educación especial. Todo fue muy bien el primer trimestre, pero a partir de ahí, empezó con una actitud más perezosa. No me pareció grave, tenía 12 años y lo achaqué al inicio de la pre adolescencia”. Sin embargo, Aliona empezó a manifestar problemas de conducta. “Se escapaba a la hora de comer con otros niños y me aconsejaron que viera un psiquiatra, por si había algún trastorno del apego, pero me dijeron que no, que solo era un déficit cognitivo”, señala Carmen. Los problemas de conducta en la escuela fueron a más, con rabietas, enfrentamientos con algún

profesor, los castigos se sucedían y “ahí empezó nuestro recorrido por psicólogos y psiquiatras infantiles de la sanidad pública, hasta que a los 15 años una psiquiatra me dice que tiene SAF, que lo siente mucho y que no pueden ayudar a mi hija porque es una enfermedad muy grave”, explica la madre de Aliona.

Los niños con SAF pueden ser agresivos con su propia familia, pero en el caso de Aliona esto solo ocurría en la escuela. “Cuando me llamaban e iba a buscarla me decía, ‘Lo siento mamá, no sé por qué hago esto, no sé lo que me pasa’”. Como los psiquiatras infantiles ambulatorios de

de ayudar a los médicos de atención primaria a diagnosticarlo”. La aplicación ya cuenta con “una versión beta, cuyo funcionamiento está verificando el equipo del GRIE”, explica Mercedes. A lo largo del mes de junio continuará el ensayo clínico de la aplicación, que se presentará en septiembre en Berlín, en el encuentro de asociaciones europeas

de TEAF. Este proyecto ha sido posible gracias a la financiación del programa de voluntariado de Fundación Telefónica ‘Contigo ayudamos’. Esta iniciativa a beneficio del TEAF y las demás que promueve la plataforma Visualteaf pueden apoyarse mediante la fórmula de la *crowdfunding*.

<https://visualteaf.com>



Visualteaf

Mercedes, junto a su marido y su hija, ha creado Visualteaf, una asociación y plataforma online para el desarrollo de proyectos sociales para la ayuda a personas con TEAF. Uno de los más destacados es una *app* para uso por profesionales médicos, que tiene por objetivo “facilitar la detección del trastorno a través de los rasgos faciales, con el fin

la Seguridad Social y el centro de día de salud mental para jóvenes al que Aliona acudía no le resultaban útiles, su madre decidió buscar ayuda en el Hospital San Juan de Dios de Barcelona. Allí me confirmaron que tenía SAF. Después encontré por Internet el GRIE (Grupo de Investigación Infancia y Entorno, único especializado en el trastorno en España) y conocí otras familias”, y de ese modo Carmen y su hija empezaron a ver la luz.

Aliona tiene ahora 20 años, ha realizado una formación profesional de auxiliar administrativo especial para mayores de 16 y menores de 20 años que no han podido terminar la ESO.

La joven acude a un centro de orientación laboral, donde “ayudan a alumnos con dificultades a conocer las habilidades en las que destacan, con el fin de formarles para que encuentren empleo”, explica Carmen. En el caso de su hija, “se le da muy bien el surf, el esquí, y montar a caballo. En esas actividades no experimenta ningún problema. El problema lo tiene en entornos cerrados y dirigidos, como la escuela”. Este es otro de los rasgos comunes de los niños y jóvenes con TEAF, que encuentran en el contacto con los animales y las actividades al aire libre el entorno ideal para desarrollarse.

SAFGroup

A Carmen y Mercedes les unió el trastorno de sus hijas, ya que intentando encontrar información sobre TEAF, esta última conoció SAFGroup, la asociación para la ayuda a estos niños y sus familias creada en Barcelona por Carmen y otras familias en 2015, con el apoyo del doctor Oscar García-Algar, director del GRIE. “Acudí a las jornadas

SAFGROUP PIDE MEDIDAS PARA EL DIAGNÓSTICO TEMPRANO DE ESTE TRASTORNO

que SAFGroup y el GRIE organizan cada año en junio en esa ciudad y decidí crear la delegación de la asociación en Madrid”, explica Mercedes. SAFGroup cuenta ya con delegaciones en Cataluña, Madrid y Murcia, y en breve, en Andalucía, ya que el objetivo es que “haya en todas las comunidades autónomas, para que las familias afectadas puedan reunirse y trabajar, para que nos escuchen, nos ayuden y se abran recursos para que los niños no acaben en institucionalizados en centros de dependientes, como ocurre en algunos casos”, explica Carmen.

Uno de los principales objetivos de esta entidad es el diagnóstico temprano, ya que “nuestros hijos son diagnosticados bastante mayores, la mía con 15 años, y a veces de forma errónea, porque el SAF suele confundirse con el Trastorno por Déficit de Atención con Hiperactividad (TDAH) y con ciertas formas de autismo, ya que comparten síntomas con ellos”, señala esta madre barcelonesa.

Desde su creación SAFGroup ya ha logrado avances para estos niños y sus familias en Barcelona. Gracias a su labor, en Madrid, la unidad de pediatría social y psiquiatría infantil del Hospital del Niño Jesús les ofrece diagnóstico y tratamiento, y la Clínica Universitaria de Alcorcón de la Universidad Rey Juan Carlos prevé incorporar un servicio para el diagnóstico de este trastorno. Asimismo, el Observatorio de Educación de este centro docente ha empezado a impartir cursos de formación para el profesorado sobre TEAF, cuyas fechas pueden conocerse a través de su sitio web (<http://observatorioeducacion.es>), según informó Pilar Laguna, su directora, durante la presentación de las guías para padres y docentes sobre el TEAF elaboradas por el GRIE y SAFGroup, en el Hospital del Niño Jesús en Madrid.

Por su parte, el director general de la Familia y el Menor de la Comunidad de Madrid, Alberto San Juan, manifestó en dicha presentación la intención de su departamento de contribuir a incrementar y mejorar la ayuda que ofrece la administración madrileña a estos niños y sus familias, para que la atención que reciben se sitúe al mismo nivel que en Cataluña. “Conocerles es querer ayudarles”, aseguró San Juan, ofreciendo para ello el apoyo de los servicios de asistencia psicológica de su departamento, comprometiéndose a divulgar información sobre la labor de asociaciones como SAFGroup y a impulsar actuaciones informativas sobre “las consecuencias del consumo de alcohol en el embarazo, porque son poco conocidas”, concluyó. ■



Carmen Sánchez y su hija Aliona.

<https://www.safgroup.org>





FUNDACIÓN ONCE PARA AMÉRICA LATINA (FOAL)

20 años junto a las personas ciegas en Latinoamérica

La labor para la ayuda a personas ciegas y sordociegas en países iberoamericanos de Fundación ONCE para América Latina (FOAL) ha cumplido 20 años. Con motivo de ese aniversario, la entidad ha anunciado sus nuevos proyectos de cara al futuro para que nadie se quede atrás, en línea con los Objetivos de Desarrollo Sostenible y la Agenda 2030.

L.V./M.L. Fotos: Javier Regueros/Jorge Villa

Foto de familia del Patronato extraordinario celebrado con motivo del 20 aniversario de FOAL en la Casa de América, en Madrid.

Este mes de mayo Fundación ONCE para América Latina (FOAL) –entidad creada por Fundación ONCE para contribuir a la educación, el empleo y a la igualdad de oportunidades de las personas ciegas, con discapacidad visual y sordociegas en esa región del mundo– ha conmemorado sus 20 años de andadura, que se enmarcan en el 80 aniversario de la ONCE.

Con ese motivo, FOAL celebró un patronato extraordinario, que tuvo lugar en la Casa de América, en Madrid, presidido por Alberto Durán, máximo responsable ►

Stefano Manservisi

Director general de Cooperación Internacional y Desarrollo de la Comisión Europea

“FOAL está logrando reducir el número de personas que se quedan atrás”



El director general de Cooperación Internacional y Desarrollo de la Comisión Europea, Stefano Manservisi, destacó de FOAL “su modelo de apoyo a la autonomía personal, la plena inclusión social y los derechos en Sudamérica, que está logrando reducir el número de personas que se quedan atrás”. Asimismo, subrayó que “las fundaciones se están convirtiendo en un actor de desarrollo sostenible cada vez más

importante, en línea con la Agenda 2030”. Desde 2010, la Unión Europea ha llevado a cabo más de 450 proyectos específicos para personas con discapacidad en más de 100 países. Uno de ellos es Eurosocio, que apoya también “a países de renta media, ya que en ellos sigue habiendo desafíos comunes en cooperación al desarrollo, como la justicia social y las personas con discapacidad”. Otra de estas iniciativas

es ‘Bridging the Gap’, que la Comisión Europea lanzó en 2017 para ofrecer políticas y servicios inclusivos para personas con discapacidad en Sudán, Burkina Faso, Etiopía, Ecuador y Paraguay. “En función de los resultados de esta experiencia piloto, veremos cómo ampliarla”, indicó el representante de la Comisión Europea, quien aseguró que “en el futuro, Unión Europea y América Latina harán muchas más cosas juntas”.



El Patronato extraordinario de FOAL contó con la participación de destacadas figuras de la cooperación al desarrollo y una decena de embajadores de países iberoamericanos.

conocido”, señaló Allende. Asimismo la senadora se refirió al programa Ágora de FOAL, y a su contribución al empleo, el emprendimiento y la integración laboral de personas con discapacidad visual en Latinoamérica. “Esperamos que sean muchos más los nuevos desafíos y programas que nos van a ayudar a todos”.

Nuevos proyectos

Con motivo del aniversario de FOAL, su Patronato presentó y aprobó dos nuevos programas, inaugurando así una nueva etapa cuyo objetivo es que nadie se quede atrás, en línea con los Objetivos de Desarrollo Sostenible y la Agenda 2030. El primero de ellos es el Programa de Movilidad Académica Iberfoal –fruto del convenio marco firmado el pasado año entre la ONCE y la Secretaría General Iberoamericana (Segib)– que pretende promocionar la participación de estudiantes, profesores e investigadores ciegos o con deficiencia visual severa, así como con otras discapacidades, en el marco iberoamericano de movilidad académica

► actual de FOAL, quien recordó que “la labor de cooperación la ONCE en beneficio de las personas ciegos de Iberoamérica es más longeva que la propia vida de FOAL, que cumple ahora 20 años”. El acto reunió a algunos de los anteriores responsables de la entidad, a representantes de la Unión Latinoamericana de Ciegos (ULAC) y a una decena de embajadores de estos países, agregados y consejeros, así como a destacadas figuras del ámbito de la solidaridad, como el director general de Cooperación Internacional y Desarrollo de

la Comisión Europea, Stefano Manservisi, y el director de la Agencia Española de Cooperación Internacional para el Desarrollo (Aecid), Luis Tejada. Durante el acto, la senadora chilena Isabel Allende, patrona de FOAL desde sus inicios, hizo un repaso de la acción solidaria del Grupo Social ONCE en 22 países iberoamericanos durante las dos últimas décadas. “Llevo acompañando a FOAL desde su nacimiento, y ha sido un privilegio porque me ha permitido acercarme a personas que de otro modo no habría



Luis Tejada

Director de la Agencia Española de Cooperación Internacional para el Desarrollo (Aecid)



“Cada vez trabajamos más en el ámbito de la discapacidad”

“En América Latina, pero también en otros lugares del mundo, la Aecid trabaja cada vez más en el ámbito de la discapacidad”, manifestó Luis Tejada, director de la Agencia Española de Cooperación Internacional para el Desarrollo (Aecid) durante el aniversario de FOAL, quien señaló que muchos de estos países “ya no son tan pobres, han avanzado mucho, pero quedan bolsillos de vulnerabilidad, o aspectos que conviene cuidar mucho, y este de la discapaci-

dad es uno de ellos”. Asimismo, el director de la Aecid añadió que el objetivo de su entidad “es trabajar cada vez más con fundaciones y organizaciones de la sociedad civil”. En ese sentido, añadió, “tenemos que pensar cómo vamos a articular nuestro trabajo y nuestra colaboración con FOAL, entidad con la que hemos trabajado mucho, al igual que con la ONCE”. “También pretendemos apoyar más trabajo en el ámbito de la discapacidad con la Segib”, concluyó Tejada.

Campus Iberoamérica, de modo similar a lo que hace el programa Erasmus en Europa. El segundo, ‘FOAL Violeta’, es el primer programa que la fundación pone en marcha de manera específica con el objetivo de empoderar a las mujeres con discapacidad visual de toda la región latinoamericana, promoviendo el desarrollo de sus habilidades y capacidades a través del empleo y la formación, así como su participación en espacios de decisión política, tanto en el ámbito asociativo de la discapacidad como en la defensa de sus derechos.

Por su parte, la embajadora de la Segib, Mariangela Rebuá, anunció el desarrollo del ‘I Programa Iberoamericano sobre Discapacidad’, fruto de la colaboración con la ONCE, que se presentará en el marco de la próxima Cumbre Iberoamericana de Jefes de Estado y de Gobierno, que tendrá lugar el próximo noviembre en Antigua (Guatemala).

Con las personas sordociegas

El apoyo de FOAL a las personas ciegas centró la emotiva intervención de la ecuatoriana Sonnia Margarita Villacrés,

vicepresidenta de la Federación Mundial de Sordociegos (WFDB), que desde los 14 años tiene esa discapacidad como consecuencia de un accidente. Villacrés agradeció a la ONCE y a FOAL la ayuda que le prestaron cuando hace años era profesora de niños sordociegos en una escuela de Guayaquil. “Les envié una carta pidiendo recursos didácticos, y a los pocos días me respondieron”, así como el apoyo que le han brindado como líder de los movimientos de sordoceguera latinoamericanos. Asimismo Villacrés demandó a gobiernos y otras entidades internacionales

para las personas ciegas y sordociegas de Latinoamérica que sigan ayudando a este colectivo, “porque las necesidades aún son muchas”.

Por su parte, el secretario de Estado de Cooperación Internacional y para Latinoamérica y el Caribe, Fernando García Casas, estuvo presente en el acto a través de un vídeo en el que reconoció la labor de los vendedores del cupón de la ONCE, acompañado de uno de ellos, Diego Monsálvez, de origen colombiano, que lleva nueve años dedicado a esa labor en Madrid. “Ahora que cumplimos el 20 aniversario de FOAL y el 80 de la ONCE, este es un ejemplo de empleo, inclusión y sostenibilidad”. García Casas también subrayó que “la igualdad de oportunidades y derechos para todas las personas en una Latinoamérica próspera y segura” es un objetivo que su departamento comparte con FOAL.

El Patronato extraordinario se cerró con las intervenciones de los embajadores de Guatemala, Chile, Honduras, México, y Panamá, quienes destacaron la labor de FOAL y su espíritu de colaboración. ■

INTERCAMBIO DE ESTUDIANTES Y APOYO A LA MUJER, NUEVOS PROYECTOS DE FOAL

Los más

Los niños migrantes
no acompañados
que llegan
a España



S

solos

Son los niños que más vulneraciones de derechos sufren y protegerlos debe ser una prioridad para las administraciones. Save the Children ha presentado su informe 'Los más solos', donde analiza los fallos en el sistema de acogida, protección e integración de los menores migrantes no acompañados que llegan a España.

Perfiles Fotografías: **Pedro Armestre / Save the Children**

Los flujos migratorios con destino a Europa han aumentado considerablemente en los últimos años y España es uno de los países donde más ha crecido el número de personas que llegan por la ruta marítima. España es el tercer país europeo que más llegadas de migrantes por mar ha registrado. El año pasado 28.349 migrantes llegaron a nuestras costas, tan solo 1.369 menos que a Grecia. El informe 'Los más solos' señala cómo un 14 por ciento de las personas que han llegado a España por tierra o por mar son niños y niñas. Solo en patera, durante 2017 llegaron a España 2.177 menores solos, casi cuatro veces más que en el

año anterior. A pesar de la magnitud de las cifras, según el informe España sigue sin estar preparada para acoger a los niños y niñas que llegan solos y les condena a la invisibilidad y la exclusión.

El documento analiza con detalle las causas que empujan a los niños a dejar sus hogares, las distintas rutas por las que viajan hasta España y la situación que se vive en sus países de origen. Los niños migrantes que viajan solos hacia España lo hacen por varios motivos, entre los que están principalmente la violencia y la pobreza, pero todos con el mismo sueño de encontrar un lugar donde poder construir un futuro. Sin embargo, a los obstáculos que ►

AHMED, DE 12 AÑOS Y SOLO EN CEUTA: "AQUÍ LA SITUACIÓN ES MUY DURA, NOS PEGAN Y NOS DESTROZAN LOS SITIOS DONDE DORMIMOS"

► se encuentran durante el viaje se suman los impuestos por Europa, que ha priorizado la seguridad de las fronteras por encima de la de las personas, independientemente de que sean adultos o niños.

"Mi madre es pobre, no tiene nada. Hace una semana llegué a la frontera y llevo tres días intentando cruzar por Ceuta. Quiero vivir en España para construir un futuro y ayudar a mi madre. Aquí en Ceuta la situación es muy dura, nos pegan y nos destrozan los sitios donde dormimos. Pasamos tanto frío que no podemos dormir. Yo solo quiero aprender un oficio y trabajar en cualquier cosa, lo que sea". Es el testimonio de Ahmed, un niño que con 12 años emprendió solo el viaje a España desde Tánger y ahora sobrevive en las calles de Ceuta.

En el último año, el número de menores migrantes que, como Ahmed, han llegado solos a España ha aumentado un 60,47 por ciento con respecto al anterior. Solo en 2017 se registraron 2.417, principalmente de nacionalidades marroquí y argelina. Pero en las cifras oficiales no se recogen todos los niños que llegan solos a España, muchas veces estos chicos esconden su condición de menor de edad para evitar ser tutelados en una comunidad en la que no desean quedarse, otras veces dicen ser mayores de edad para poder llegar a la península y acceder al mercado laboral y otras son los propios mecanismos ineficaces de identificación de la edad los que les declaran adultos cuando en realidad son menores.





Medidas que reclama Save the Children

- Reforma de la Ley de Seguridad Ciudadana para prohibir la práctica de las “devoluciones en caliente” introducida en 2015, tal y como ha solicitado a España el Comité de Derechos del Niño de Naciones Unidas.
- Reforma del registro de menores extranjeros no acompañados que incluya a todos los que llegan a España, independientemente de las dudas sobre su edad.
- Creación de la figura de un asesor independiente y voluntario que intervenga desde el primer contacto del menor con las autoridades.
- Reformar la Ley del Menor (LOPJM), la legislación de extranjería y el protocolo marco para menores extranjeros no acompañados que garantice que las pruebas de determinación de la edad se apliquen como último recurso y nunca cuando el niño o niña tenga un documento que acredite su minoría de edad.
- Eliminación del transcurso de seis meses desde el abandono voluntario del centro como causa del cese de tutela de un menor.
- Concesión automática de la autorización para trabajar cuando los menores alcancen la edad de 16 años.
- Introducción de un módulo obligatorio de formación para todos los profesionales de los centros de acogida.
- Revisión del sistema de acogida, que impida que los menores pasen largas temporadas de tiempo en centros diseñados para estancias temporales y esté diseñado teniendo en cuenta las necesidades de los niños y niñas.
- Inclusión del colectivo de menores extutelados para que tengan acceso preferente a vivienda, empleo, formación y prestaciones sociales.

Las cifras tampoco recogen a los niños y niñas que abandonan las instituciones voluntariamente y dejan de vivir bajo la tutela pública. En 2016 abandonaron los servicios de protección y figuran “en fuga” 825 menores (770 niños y 55 niñas) de los que se ignora su paradero actual. Las causas varían según la nacionalidad o el sexo. El colectivo sirio generalmente tiene como destino algún país del norte de Europa, donde suelen esperarlos sus familiares, detrás de la desaparición de las niñas y jóvenes nigerianas suelen estar las redes de trata y para otros, en su mayoría marroquíes, la dura situación de los centros y su deseo de llegar a las comunidades donde saben que tendrán mejores oportunidades les empuja a fugarse y continuar su vida en la calle.

A pesar del aumento de las llegadas de menores que por su perfil pueden obtener protección internacional, las solicitudes de asilo de menores migrantes que llegan solos sigue siendo muy baja. Según el Ministerio del Interior, en los últimos cinco años han pedido asilo un centenar de niños y niñas, de los que solo lo han conseguido 31. Esto significa que dos de cada tres peticiones de asilo por parte de menores son rechazadas.

Sin documentación

La mayoría de los chicos con los que ha hablado Save the Children para la realización del informe han contado que llegan a España sin documentación que les identifique. Alegan que en su país nunca la tuvieron, pero detrás está el miedo a ser deportados “en caliente”, porque si las autoridades conocen la procedencia pueden enviarles de vuelta. “Si llevas pasaporte de Senegal te devuelven del tirón. Cumpliendo la ley, si eres menor no te devuelven, pero a veces ponen la ley a un lado”, explica Walid, un joven que llegó en patera a Canarias. “Si te pillan dentro del puerto te mandan otra vez a Marruecos, tanto si eres menor como si no, les da igual”, cuenta Imad, otro joven que actualmente vive en Bilbao. A pesar de que la Ley de Extranjería prohíbe expresamente que se detenga a ningún menor de edad por su condición de migrante o por su entrada irregular, los chicos entrevistados ►



"A NADIE SE LE OCURRIRÍA DEJAR ABANDONADO A SU SUERTE A SU HIJO EL DÍA DE SU 18 CUMPLEAÑOS, LOS ESTADOS TAMPOCO DEBERÍAN HACERLO"

► confirman que este supuesto tampoco se respeta. "Cuando llegamos la policía nos cogió para hacer la entrevista, para hacernos fotos y luego para llevarnos al hospital. Cuando salimos pasamos tres días en comisaría, en prisión. Solo comía galletas, tres días son muchos sin comida", explica otro de los chicos. Según recuerda Save the Children, España ha sido señalada por Naciones Unidas, por varios organismos de defensa de los Derechos Humanos e incluso por el Defensor del Pueblo por las prácticas invasivas y poco fiables de determinación de la edad de los menores migrantes que llegan solos. Estas pruebas médicas deberían ser el último recurso cuando sea imposible determinar la edad e ir acompañadas de exámenes psicológicos, sin embargo, España sigue haciendo caso omiso a las recomendaciones y realizando estas pruebas, incluso cuando el niño o niña tiene documentación que acredita su minoría de edad. Cuando esto ocurre, el menor queda en un limbo jurídico que le impide disfrutar de sus derechos como adulto y de la protección

que merece como menor de edad.

Aunque logren ver su minoría de edad reconocida, el camino de estos niños tampoco es fácil. Su integración, las condiciones de vida y el nivel de protección que tengan dependerá de la comunidad autónoma que les tutele. En Ceuta y Melilla no existen centros de larga estancia y los menores permanecen largas temporadas, algunos varios meses y otros varios años, en centros preparados para pasar unas semanas, hacinados y a veces casi sin poder salir a la calle. Los chicos denuncian la falta de personal y la mala organización como origen de los conflictos. "Dentro del centro había mucho conflicto, había gente que consumía drogas y yo, desde mi punto de vista, creo que debería haber más trabajadores y en vez de estar todos los niños juntos que los repartan. Hay discriminación entre los marroquíes y los subsaharianos y eso lo tienen que tener en cuenta", relata otro de los chicos entrevistados.

En la península, en ciudades como Madrid o Barcelona, también hay menores migrantes no acompañados que deciden escapar de los centros y quedarse en la calle para escapar de las condiciones en las que viven y de los malos tratos que a veces denuncian por parte del personal de los centros. Muchos emprenden el viaje hacia otros países del norte de Europa y desaparecen entre las grietas del sistema. Para la ONG, sin políticas educativas y de empleo, el futuro de estos niños queda condenado a la precariedad y la exclusión social y el día que cumplen los 18 años se quedan desprotegidos, sin prácticamente ningún tipo de apoyo de la Administración, que ha sido su tutor hasta entonces. "A nadie se le ocurriría dejar abandonado a su suerte a su hijo el día de su 18 cumpleaños, los Estados tampoco deberían hacerlo", dice Andrés Conde, director general de Save the Children.

La ONG considera que "los menores migrantes que llegan solos son uno de los colectivos más vulnerables e invisibilizados en España. El Estado y las comunidades autónomas, como responsables de estos menores, debe tomar las medidas necesarias para protegerlos y darles el futuro que vienen buscando". ■



el **SU€LDAZO**
del fin de semana

5.000 €/MES
DURANTE 20 AÑOS + **300.000** €
AL CONTADO



Vendedores ONCE, puntos de venta autorizados y www.juegosonce.es
+18 JUEGA RESPONSABLEMENTE





Día del Voluntario de "la Caixa" en 36 ciudades

Más de 1.000 voluntarios de "la Caixa" han organizado una jornada lúdica en 36 ciudades españolas para celebrar el Día del Voluntario de "la Caixa", en el que han participado más de 5.600 niños y niñas en situación de vulnerabilidad.

En Barcelona se celebró el acto central en el paseo Joan Borbó. Más de 40 voluntarios acompañaron a 670 niños y niñas en situación de vulnerabilidad, procedentes de 17 entidades sociales, en un día festivo. En la jornada participó también el presidente de la Fundación Bancaria "la Caixa", Isidro Fainé.

Estos menores forman parte del 32.9 por ciento de los menores en España que se



Con la infancia desprotegida

En la jornada del Día del Voluntario de "la Caixa" han participado niños y niñas provenientes de entidades sociales que trabajan en el programa CaixaProinfancia de la Obra Social "la Caixa". También han participado hijos de empleados, familiares y amigos de "la Caixa", una implicación que ayuda a evitar la estigmatización de los niños y niñas en situación de vulnerabilidad, estimulando el intercambio y el conocimiento mutuo, con una finalidad inclusiva y de cohesión. CaixaProinfancia trabaja para que los menores de entre 0 y 18 años en situación de pobreza o exclusión social tengan las mismas oportunidades que el resto

de jóvenes. El objetivo es romper el círculo de pobreza que se transmite de padres a hijos y promover nuevas formas de atención enfocadas al desarrollo social y educativo.



Isidro Fainé participó en la jornada de Barcelona.

encuentran en riesgo de pobreza o exclusión social, según Eurostat. Gracias esta iniciativa, los pequeños que en su día a día viven dificultades, tuvieron la oportunidad de sumergirse en nuevas realidades que les brindaron ilusión y les presentaron nuevas formas de enriquecerse a nivel personal, social y cultural.

Los voluntarios de la entidad centraron sus esfuerzos en convertir la séptima edición del Día del Voluntario de "la Caixa" en una gran fiesta de creatividad, diversión e ilusión. En la mayoría de provincias que se han sumado a la celebración de esta jornada se desarrollaron actividades artísticas, deportivas y en parajes naturales para estimular sus potenciales. Según el presidente de la entidad, Isidro Fainé, "los voluntarios de "la Caixa" encarnan el esfuerzo y la creencia de que podemos construir una sociedad más justa para personas en situación de vulnerabilidad. Su tarea constante y presente en todo el territorio, es además anónima y desinteresada. Sólo con la ayuda de los voluntarios, los mejores embajadores de la Obra Social, somos capaces de llegar a quienes lo necesitan cuando más lo necesitan".

Más de 900 actividades

En lo que va de 2018, más de 11.446 voluntarios de "la Caixa" han participado en más de 900 actividades solidarias en toda España, a través de las que han ayudado a más de 40.446 beneficiarios. El programa de Voluntarios de la Fundación Bancaria "la Caixa", formado por empleados en activo, jubilados, prejubilados y clientes de la entidad, así como sus familiares y amistades, ha cumplido su décimo aniversario de labor solidaria.

Según informa la entidad, la Asociación de Voluntarios de "la Caixa" se ha consolidado como una de las más activas del territorio español, incrementando en más del 45 por ciento el número de actividades de voluntariado en apenas dos años. Esta asociación apoya las inquietudes solidarias de los empleados y jubilados del grupo, así como de amigos, familiares y clientes, que dedican su tiempo libre a participar en actividades solidarias dirigidas principalmente a colectivos vulnerables o con riesgo de exclusión social.

Desde su constitución, unos 10.000 voluntarios de "la Caixa" han dedicado parte de su tiempo libre a atender a más de 1,2 millones de personas vulnerables en todo el país. ■

ESPAÑA, MED DE LA

Foto: Beneharo Rodríguez

Foto: FOP



ALLA DE ORO UE EN BIODIVERSIDAD



España encabeza el ranking de la Red Natura 2000, abanderado por la Unión Europea y que constituye el conjunto de zonas bajo protección más extenso del mundo. Ello ha servido para que especies en riesgo de extinción recuperen población, aunque los expertos alertan contra la autocomplacencia: cerca de la mitad de las especies están amenazadas.

Mario García



El mes de mayo fue prolífico en conmemoraciones medioambientales: Día Mundial del Reciclaje (17), Día Mundial de las Abejas (20), Día Europeo de la Red Natura (21), Día Mundial de la Biodiversidad Biológica (22) y Día Europeo de los Parques (24). Detrás de esta secuencia aparentemente casual hay una creciente conciencia sobre un mayor cuidado del planeta y el caminar por una misma senda entre administraciones públicas, ONG, ciudadanos y empresas, aun con sus distintas velocidades. La agencia Servimedia reunió a varios #BioLíderes con el apoyo de la Fundación Biodiversidad (del Ministerio de Agricultura y Pesca, Alimentación y Medio Ambiente) para que arrojaran luz sobre cuál es la situación actual de los ecosistemas naturales y las especies que habitan en ►



Foto: Aurelio Martín

► ellas en España, donde un 27 por ciento del territorio terrestre y un ocho por ciento del medio marino tienen alguna figura de protección medioambiental. El subdirector general de Medio Natural del Ministerio de Agricultura y Pesca, Alimentación y Medio Ambiente, Miguel Aymerich, indica que España aporta un 18 por ciento de la superficie de la Red Natura 2000 y en sus zonas protegidas habitan un 37 por ciento de la flora y también de la fauna existente en la UE, con lo que es “el país más rico en biodiversidad” de la Unión Europea.

Aymerich comenta que la Red Natura 2000 ha tenido no sólo una buena implantación territorial en España, sino que, además, ha servido para que “nuestras especies más amenazadas estén recuperando su población”, como el oso pardo, el águila imperial, el quebrantahuesos y el lince ibérico.

Alianzas

En este sentido, el director de la Fundación Oso Pardo, Guillermo Palomero, comenta que los osos habitan en lugares protegidos por la Red Natura 2000 tanto

en la Cordillera Cantábrica como en los Pirineos, donde han dejado de estar en peligro de extinción o tener “una población esperanzadora”.

Palomero achaca esta circunstancia a las “alianzas” tejidas entre la Fundación Biodiversidad, el apoyo financiero de los proyectos comunitarios LIFE y algunas empresas, pero sobre todo por “la implicación de los líderes locales”.

El director de Cambio Climático de Iberdrola, Gonzalo Sáenz de Miera, indica en relación a la biodiversidad que “el cambio climático es una realidad” y se trata del “principal reto al que se enfrenta la humanidad” por acarrear “consecuencias muy graves” desde los puntos de vista económico, social y ambiental debido a la subida de las temperaturas, la elevación del nivel del mar y a la mayor ocurrencia de fenómenos climáticos graves.

Sáenz de Miera añade que “la buena noticia” es que ello se debe a “un modelo energético actual basado en los combustibles fósiles, que representan el 80 por ciento de las emisiones de CO₂”, por lo que aboga por cambiar la manera de producir y consumir energía para que su uso sea cada vez más eficiente y procedente de fuentes limpias.

Además, se muestra convencido de que “es posible descarbonizar el sistema energético y económico” hacia 2050, lo cual generará “múltiples oportunidades económicas y de generación de empleo”, pero las empresas necesitan “políticas” con objetivos a 2020,



Encuentro #BioLíderes de la Biodiversidad, organizado por Servimedia (Foto: Jorge Villa).

Ante la pérdida de biodiversidad

Como posibles soluciones para evitar la pérdida de biodiversidad en España, Vanessa Sánchez menciona que debe evitarse el consumo de productos procedentes de prácticas agrícolas intensivas que emplean fertilizantes de forma excesiva. Guillermo Palomero aboga por fomentar la participación de las

poblaciones locales de las zonas protegidas en los planes de gestión para conservar los territorios, puesto que en esta parcela consideró que hay un “déficit” en España, sobre todo desde las administraciones autonómicas. Además, Palomero apuesta por ofrecer estímulos en el medio rural para evitar el despoblamiento y que los jóvenes se marchen a las ciudades, puesto que los entornos rurales generan empleo y actividades económicas.

“Lo primero que hay que hacer es implicar a los ciudadanos en su propio entorno, sea rural o urbano”, indica Juan Carlos Atienza, que comenta que SEO/BirdLife cuenta con programas de ciencia ciudadana para evaluar el número de aves que hay en España o ha puesto en marcha campañas de limpieza de basura en el campo.



2030 y 2050, al tiempo que considera necesarias las alianzas entre las administraciones públicas, las ONG y el sector privado.

Extinción de especies

El responsable de Gobernanza Ambiental de SEO/BirdLife, Juan Carlos Atienza, apunta como “mala noticia” que el planeta se encuentra actualmente “metido de lleno en la sexta gran extinción de especies”, con tasas de desaparición similares a las de hace 45 millones de años que abocaron a la aniquilación de los dinosaurios, aunque con la singularidad de que en este caso se debe a actividades humanas, mientras que las anteriores fueron por meteoritos, erupciones volcánicas o explosiones de supernovas.

Sin embargo, Atienza comenta que “la buena noticia” es que se sabe cuál es la causa de esa pérdida de biodiversidad y cuáles son las posibles soluciones a través de convenios y lugares de interlocución en el marco de las Naciones Unidas. “Nos encontramos tanto en España como en Europa con buenas leyes y buenos planes, pero no somos capaces de llevarlos a cabo. Siempre hay fuerzas que van en contra del objetivo de conservar la biodiversidad”, apostilla.

Tomás Rueda, secretario del Consejo de Gestores de Reservas de la Biosfera, indica que la reserva de la biosfera es una “figura amiga” que surge a comienzos de la década de 1970 para conservar la biodiversidad de algunas áreas en lugar de otras “clásicas” como los parques naturales, que en oca-

siones “no han sido bienvenidas por las poblaciones locales”. Rueda, que también es coordinador de la Reserva de la Biosfera Sierra de las Nieves, señala que las reservas de la biosfera suponen “un acicate para las poblaciones locales” que viven de actividades tradicionales muy antiguas como la agricultura y la ganadería, y que han modelado el paisaje gracias a ellas.

La coordinadora de Proyectos de la Fundación Global Nature, Vanessa Sánchez, recalca que la “asignatura pendiente” en

HAY UNA CRECIENTE CONCIENCIA SOBRE UN MAYOR CUIDADO DEL PLANETA

España es “frenar la pérdida de biodiversidad” porque entre el 40 y el 60 por ciento de las especies están catalogadas con alguna categoría de amenaza de extinción, y menciona entre los factores causantes “el cambio del uso del suelo, el abandono rural y la intensificación de la agricultura”. Rueda apunta que gracias a que las administraciones públicas han sabido “conseguir una conciencia ciudadana” se han producido

casos de éxito de “especies paraguas” que han logrado salir de una situación de ser valorada como en peligro crítico de extinción gracias a la protección del territorio, como el oso pardo, el lince ibérico, el quebrantahuesos y el águila imperial.

En este sentido, Palomero agrega que las poblaciones de osos en la Cordillera Cantábrica han pasado de unos 60 o 70 ejemplares hace dos décadas a cerca de 300 en la actualidad.

Sin embargo, los expertos mencionan algunas amenazas o líneas a mejorar respecto a la conservación de las zonas naturales en España. Atienza asegura que “la agricultura es el mayor motor de pérdida de biodiversidad en la UE y en el planeta”, debido a la intensificación de sus usos.

Rueda precisa que “la agricultura no es la culpable, pero sí determinados usos agrarios”, puesto que en ocasiones la práctica agrícola “a veces afecta positivamente a la biodiversidad abriendo espacios a otras especies”.

“Determinados modelos agrarios y ganaderos pueden ser nefastos para la biodiversidad, pero otros no lo son. Europa tiene miles de años de presencia humana y los sistemas ambientales están adaptados a los usos agrarios tradicionales. Es verdad que las políticas agrarias pueden encauzar al consumismo y a modelos alimenticios que no son viables, pero es fundamental que el agricultor, como arquitecto del paisaje rural, reciba un retorno por su trabajo”, apostilla Rueda. ■

GERARDO PRIETO, GASTROENTERÓLOGO

“SERÉ MÉDICO EL RESTO DE MI VIDA”

Tras casi medio siglo salvando las vidas de cientos de pacientes con fallo intestinal, el doctor Gerardo Prieto, [fundador de la Unidad de Trasplante y Rehabilitación Intestinal del Hospital La Paz](#), de Madrid, se ha jubilado. Sin embargo, este gastroenterólogo **se propone seguir ejerciendo la medicina** de “un modo u otro”, asegura.

Laura Vallejo

En principio pensó en estudiar ingeniería naval, “porque mi abuelo era marino”, pero, cuando terminó el bachillerato, Gerardo Prieto se decantó por la medicina, algo que hoy, con 70 años y tras 47 de carrera profesional dedicado al tratamiento de pacientes con dolencias intestinales, considera “el mayor acierto de mi vida”. Aunque le atraía la cirugía, eligió la pediatría y la gastroenterología, ya que realizó esas especialidades como médico residente “en el Hospital La Paz, de Madrid, con el doctor Jaso, y me gustó mucho”, rememora.

En ese centro hospitalario madrileño, el doctor Prieto inició su carrera profesional en 1972, fue director médico del hospital infantil durante cinco años, entre otras responsabilidades, y fundó una unidad pionera en el tratamiento de personas con fallo intestinal, que es el resultado de un gru-

“PARA MÍ ES UN
ORGULLO HABER
CREADO
LA UNIDAD PARA
EL TRATAMIENTO
DEL FALLO
INTESTINAL EN
EL HOSPITAL
LA PAZ”



po de enfermedades poco frecuentes que provocan la imposibilidad de alimentarse por vía digestiva, por lo que estos pacientes necesitan nutrición parenteral (por vía intravenosa) y si no es posible, un trasplante de intestino aislado, o multivisceral, si es de varios órganos del aparato digestivo.

“En 1997 empezamos a practicar trasplante intestinal. Antes no había esa posibilidad”, explica el especialista. Entonces esta intervención era casi la única alternativa para salvar la vida de los niños con fallo intestinal que no podían seguir alimentándose mediante la nutrición parenteral.

Rehabilitación Intestinal

Posteriormente “se empezó a optar más por la rehabilitación intestinal, una atención multidisciplinar en la que cirujanos, gastroenterólogos, nutricionistas, hepatólogos y

Homenaje

Con motivo de su jubilación, muchos de los pacientes que el doctor Prieto ha tratado a lo largo de casi 50 años como gastroenterólogo quisieron rendirle homenaje. La asociación NUPA, dedicada a la ayuda a niños con fallo intestinal, organizó este acto en Madrid, en el que muchos pequeños aquejados por estos trastornos y sus familias, pero también adultos que reciben tratamiento desde su infancia, tuvieron ocasión de despedirse del que ha sido su doctor. “Hay pacientes que llevan conmigo 15 y 20 años, con ingresos muy prolongados y visitas durante años, es como si fueran de la familia. Yo no olvido ni un nombre, ni de donde proceden, ni la enfermedad de cada uno. Voy a echarles mucho de menos, va a ser un vacío grande”, asegura este gastroenterólogo recién jubilado.

<http://somosnupa.org/>

El doctor Gerardo Prieto con dos de sus jóvenes pacientes con fallo intestinal.

enfermería especializada deciden conjuntamente el tratamiento de cada paciente con el fin de evitar el trasplante en la medida de lo posible. El Hospital La Paz es el único en España que cuenta con una unidad dedicada a este tipo de rehabilitación así como al trasplante multivisceral, algo de lo que el doctor Prieto se siente “muy orgulloso. Somos el el centro más activo de Europa y el octavo del mundo.” Desde 1999 han pasado por ella unos 300 pacientes como candidatos a trasplante y, gracias a la rehabilitación intestinal, más de la mitad han conseguido vivir sin esta intervención, 80 o 90 han sido trasplantados, de los que medio centenar habrían recibido un trasplante multivisceral, y otro grupo vive con nutrición parenteral sin complicaciones. Entre los retos de su especialidad de cara al futuro, el doctor Prieto cita “la investigación de tratamientos con células madre que permitan favorecer el desarrollo del intestino, y evitar así el trasplante”.

La jubilación no será obstáculo para que este especialista siga ejerciendo la medicina. “Yo seré médico mientras viva, otra cosa es como lo haré”, asegura. “La asesoría, incluso no retribuida”, es una de las opciones que baraja para poner su experiencia médica al servicio de los demás. Su familia y sus inquietudes culturales ocuparán el resto de su tiempo, concluye el médico. ■



ARRANCA LA VII BIENAL DE ARTE DE FUNDACIÓN ONCE

De la mano de grandes genios

Obras de **genios como Goya, Degas, Monet, Van Gogh y Munch** acompañarán en las paredes de CentroCentro a las creaciones de artistas actuales. **La séptima bienal de Arte de Fundación ONCE ha querido homenajear** de este modo a estos **grandes genios con discapacidad**.

Grandes genios de la historia del arte se darán la mano con creadores actuales en la séptima edición de la Bienal de Arte de Fundación ONCE que se puede contemplar en CentroCentro (Pza. de Cibeles), del 5 de junio al 16 de septiembre. A unos y otros les une el talento y la circunstancia de la discapacidad, por ello el lema elegido para esta ocasión es 'Grandes genios del arte con discapacidad'. En total la exposición, comisariada por Mayte Barrera y que cuenta con la colaboración del Ayuntamiento de Madrid, expone cerca de 70 obras de una treintena de artistas, en su gran mayoría (más del 85 por ciento) con discapacidad, y entre los que se encuentran Antonio Saura, Nancy Spero, Derek Jarman, Ángela de la Cruz, Tacita Dean o David Hockney.

Los asistentes también podrán admirar obras de Francisco de Goya, cedidas por Fundación Ibercaja y por la Real Academia de Bellas Artes de San Fernando, y distintos videos explicativos de cómo la discapacidad se refleja en la obra de artistas como Edgard Degas, Claude Monet, Edvard Munch o Van Gogh.

Uno de los objetivos principales de esta edición es el de crear una muestra de gran nivel artístico. Esta apuesta por la calidad se pretende conseguir con la asistencia de un público más especializado (galeristas, coleccionistas, representantes de museos y empresarios del sector).

Con la Bienal se busca ofrecer un producto cultural nuevo: actividades educativas gratuitas, complementarias a la exposición, para fomentar la interacción con las obras

y la participación lúdica del público. El objetivo es facilitar las herramientas de autoaprendizaje para la interpretación del arte contemporáneo, así como incentivar experiencias de sensibilización y comprensión de la diversidad.

La muestra contará con un servicio de visitas guiadas gratuitas. La intención es ofrecer a todos los públicos un acompañamiento adaptado a sus necesidades para facilitar la comprensión y accesibilidad del contenido de la exposición a través de materiales informativos, catálogos, audioguías y signoguías.

Cultura accesible e inclusiva

La Bienal de Arte Contemporáneo es un ambicioso proyecto cuya misión es conseguir los dos objetivos claves de Fundación ONCE: accesibilidad e inclusión. Se trata de apostar por una cultura accesible para todos trabajando desde distintos ámbitos de actuación: por un lado el de la accesibilidad universal y por otro el hecho de poder disfrutar de la cultura en igualdad de condiciones. El otro reto es lograr el acceso de los artistas con discapacidad al circuito del mercado del Arte, consiguiendo así su inclusión social y la inserción laboral. El éxito de las anteriores ediciones de la Bienal, con más de 185.000 visitas en 2016, ha permitido contar con un gran número de patrocinadores y colaboradores que han confiado en el proyecto. Entre ellos, CentroCentro, el Ministerio de Educación Cultura y Deporte, Fundación AXA, Deutsche Bank, Samsung, Fundación Konecta, Mastercard, Campofrío, INAEM –Centro Dramático Nacional-, La Casa Encendida, Fundación Universia, Flexiguía Audioguías y la Academia de Cine. ■



Más allá de las artes plásticas

La exposición se complementa con un programa de actividades paralelas, tanto de formación como de ocio, que son accesibles para todos. Talleres, conferencias, ciclos de artes escénicas (danza, cine y teatro) y proyecciones de películas, en colaboración con el Centro Dramático Nacional, la Academia de las Artes y de las Ciencias Cinematográficas y La Casa Encendida, son algunas de las actividades en las que se acercará al público el trabajo de compañías de danza y teatro inclusivo.

Por ello, a la sede CentroCentro, que se destinará a las artes plásticas, se unen otros céntricos espacios de la capital: La Casa Encendida para la danza, el Teatro Valle-Inclán para el teatro, danza y música, y la Academia de las Artes y las Ciencias Cinematográficas para el ciclo de cine.



Diferencias que enriquecen

El comité organizador de los Premios Max de las Artes Escénicas ha concedido el Premio Max Aficionado o de Carácter Social 2018 a Danza Mobile, destacando su amplia andadura profesional como referente en el mundo de la danza contemporánea integradora nacional e internacional.

Este premio supone un reconocimiento a nuestro trabajo pero también a empezar a aceptar la diversidad, que es muy importante y desde pequeños deberían educarnos en eso. La diferencia es lo que nos enriquece y nos hace únicos: el Premio Max da visibilidad a toda esta filosofía que llevamos peleando desde hace muchos años". Son palabras de la coreógrafa Esmeralda Valderrama, directora de la compañía Danza Mobile, un referente en el ámbito de la danza contemporánea inclusiva nacional e internacional. Ella es la encargada de recibir el Premio Max Aficionado o de Ca-

rácter Social 2018, que ha recaído en esta compañía que ella empezó a impulsar hace más de 20 años.

Fue en 1995 cuando Esmeralda decidió dar forma a un puzzle donde resaltaban el arte, la participación social, la formación y la gestión cultural como piezas fundamentales. Con estos mimbres empezó a armarse Danza Mobile, proyecto donde crear un espacio en el que se uniesen profesionales de estos sectores para contribuir al proceso creativo, social y personal de las personas con discapacidad.

Un proyecto integral

El camino no ha sido fácil y, pese a las dificultades, en 1996 se puso en marcha el primero de una larga lista de proyectos: la Escuela de Danza. Tras él vendrían el Centro de Creación, la Compañía de Danza, los Festivales y colaboraciones con instituciones y profesionales de diversos ámbitos. Danza Mobile se ha convertido así en una propuesta integral y global, aunque "nace de un proyecto artístico empeñado en enriquecer el hecho escénico con cuerpos diferentes, energías diferentes", indica Esmeralda. De hecho, "todos los profesionales que trabajan en nuestro centro vienen del mundo del arte; son bailarines, actores, coreógrafos, músicos...", continúa. ►

► Según Valderrama, el lenguaje de la danza, que desde joven consideraba totalmente curativa, le dio pie a ofrecer esa enseñanza y esa pasión por el arte “con la intención de dar a otras personas otro motivo de vida”. “No poder poner en pie con buenas frases lo que quieres decir no significa no tener nada que decir. A veces hay que dar otros medios de comunicación además de la palabra”, asegura, e insiste en que para ella “las Artes Escénicas y plásticas

lo que hacen es tender vías de comunicación hacia los demás y hacia todo lo que nos rodea”.

Entre los principales objetivos de Danza Mobile se hallan contribuir a una mejora en la calidad de vida de las personas con discapacidad, ofreciéndoles unas actividades alternativas dentro del ámbito del arte y “sencillamente, poder mostrar una compañía profesional donde parte del elenco son bailarines con discapa-

cidad intelectual”, explica la fundadora de esta iniciativa. El mayor logro de la compañía es haberse incorporado al ámbito profesional de la danza, logrando que se conozcan y acepten los espectáculos de Danza Mobile en igualdad de condiciones respecto del resto de profesionales del sector.

Para Esmeralda, sin embargo, aún hay un hueco muy importante que cubrir en la sociedad y es trabajar “desde muy



Esmeralda Valderrama,
directora de la compañía
Danza Mobile.

pequeñitos" en la diversidad, sobre todo, a través del arte. "Me gustaría poder hacer en Sevilla un centro maravilloso de arte outsider, que aún no existe en ningún lugar de España, sobre todo para poner más valores dentro del arte".

Un aprendizaje común reconocido

Aunque al principio un proyecto de estas características en Sevilla suponía caminar por terrenos no pisados, el conocimiento de trabajos de esta índole en otras ciudades, fuera y dentro de España, les hizo acumular coraje para iniciar un aprendizaje común que, hoy en día, les ha reportado multitud de galardones y reconocimientos. El Premio Dionisos a proyectos teatrales con repercusión social, otorgado por UNESCO-Comunidad de Madrid (2012); el Premio Andaluz a las Buenas Prácticas en la Atención a las personas con discapacidad de la Consejería para la Igualdad y el Bienestar Social de la Junta de Andalucía (2010); el Premio 'Solidaridad' de la Unión de Actores e Intérpretes de Andalucía (2010); el Premio Mayte de Teatro a la Normalización de la discapacidad en el Teatro (2007); la Medalla de la Ciudad por su trayectoria en el fomento de la cultura, del arte y difusión del nombre de Sevilla, entre otros. También se han recibido premios a las piezas Sendas de Ana Erdozain en el Certamen Coreográfico de Madrid 2014 y El Espejo de Vanesa Aibar en el Certamen Coreográfico de Tetuán-Madrid 2016; así como tres Premios Lorca 2017 otorgados por la Asociación de las Artes Escénicas de Andalucía (Aresan), junto a la Fundación SGAE, por el espectáculo En Vano de Arturo Parrilla, son una clara muestra de todo lo que les queda por llegar.

En los últimos años, Danza Mobile ha entrado también a formar parte de otros proyectos culturales y artísticos que van más allá de la danza. Además de la Escuela de Danza y el Centro Ocupacional,



Miembros de Danza Mobile junto a la directora.

iniciaron en 2007 una de sus iniciativas de mayor repercusión, el Festival Internacional Escena Mobile de Arte y Discapacidad, evento que congrega en Sevilla a las mejores formaciones y montajes de danza y teatro integrado. El Festival ha logrado mostrar a profesionales y público en general que el arte y la discapacidad, lejos de ser incompatibles, son ámbitos

de enriquecimiento mutuo que pueden, y deben, caminar de la mano.

Asimismo, otras de sus líneas de trabajo son las exhibiciones plásticas, el Certamen Internacional Cine Mobile, concebido como una extensión natural del Festival, o la creación e interpretación artísticas, por el que Danza Mobile ha facilitado que artistas con discapacidad intelectual puedan participar en producciones de otras compañías de danza y teatro o en producciones cinematográficas, caso de las obras 'Cassandra', 'Teatro' y 'Derechos Humanos' de La Fundación; los espectáculos flamencos de la compañía José Galán 'En mis cabales' y 'El duende de los sentidos', y los trabajos cinematográficos en formato de corto, 'El vuelo de Coco' de Andrés Román Navas, José Manuel Muñoz y Daniel Parejo o 'Yo También', largometraje de Antonio Naharro y Álvaro Pastor.

DANZA MOBILE SE HA CONVERTIDO EN UN PROYECTO INTEGRAL EN TORNO AL ARTE INCLUSIVO



DISRUPCIÓN Y TRANSFORMACIÓN SOCIAL

INFORMACIÓN, DIÁLOGO Y REFLEXIÓN
PARA LA SOSTENIBILIDAD

www.soziable.es

PANORAMA SOCIAL

Actualidad de los colectivos sociales

56

DISCAPACIDAD



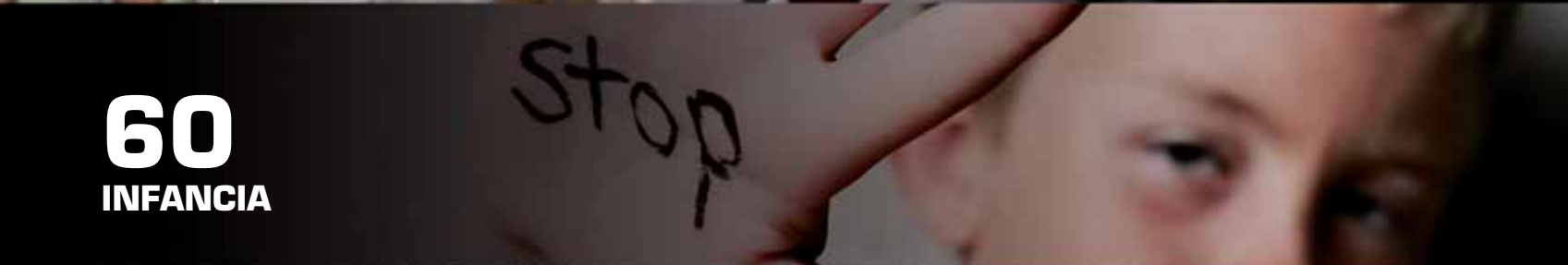
58

SALUD



60

INFANCIA



62

MUJER



64

AGENDA





El Cermi reclama educación inclusiva ya

Tras la publicación de un informe de la ONU que denuncia discriminación y segregación de los alumnos con discapacidad en el sistema educativo en España, el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) insta a las las fuerzas políticas a reformar la legislación de forma urgente para que la educación en nuestro país sea inclusiva ya.

Este llamamiento se produce después de que el Comité de Derechos de las Personas con Discapacidad de Naciones Unidas –órgano de vigilancia del cumplimiento por parte de los Estados de la Convención Internacional sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad– haya emitido un informe que “condena” a España por vulneración del artículo 24 de dicho tratado, consagrado a garantizar el derecho a la educación inclusiva.

Para la elaboración de ese documento se realizó una investigación confidencial en 2017 que constató que en nuestro país existen estructuras y dispositivos discriminatorios y segregadores, y las políticas, legislación y prácticas educativas no garantizan el derecho a la inclusión educativa de los alumnos con discapacidad. Todo ello constituye una violación de la Convención Internacional de la Discapacidad, firmada y ratificada por España, y que es ley superior a las normas internas nacionales, indica el análisis de la ONU.

“La segregación y exclusión de los estudiantes con discapacidades de

la educación general por su discapacidad equivale a violaciones graves o sistemáticas del derecho a la educación de esos estudiantes en virtud de la citada convención, señala el comité de Naciones Unidas. Por ello, el Cermi urge al Estado español a reaccionar con inmediatez para adecuar su legislación y sus políticas educativas a los mandatos de la Convención Internacional sin más dilaciones ni excusas, como viene reclamando el movimiento social de la discapacidad desde 2006, año en el que se adoptó ese tratado.

El pronunciamiento de Naciones Unidas responde a la denuncia remitida al Comité Internacional de Derechos de la ONU por parte del Cermi sobre la discriminación y segregación de los alumnos con discapacidad en el sistema educativo español, que, junto con otras recibidas, desencadenó la actuación de este órgano, de acuerdo con el artículo seis del Protocolo facultativo de la Convención Internacional sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad.

Graduados universitarios

Un total de 15 alumnos con discapacidad intelectual se han graduado por la Universidad Pablo de Olavide de Sevilla en 'Formación para el empleo y vida autónoma' (Fevida), gracias a uno de los programas financiados por Fundación ONCE en colaboración con el Fondo Social Europeo durante este curso 2017/2018.



La evolución social, en imágenes

La instantánea 'Subiendo la vida', con la que Verónica Palacios Felipe, su autora, ha querido plasmar la evolución de la accesibilidad, es la ganadora del concurso fotográfico 'Veo Evolución'

en la Comunidad de Madrid. Este certamen ha sido convocado por la ONCE en el marco de su 80 aniversario con el objetivo de buscar aquellas fotografías que mejor reflejen la evo-

lución social en cualquiera de sus facetas, en toda la geografía española. Cada uno de los ganadores verá plasmado su trabajo con su firma en distintos cupones de la ONCE.

Camino accesible

Recorrer el Camino de Santiago será a partir de ahora más accesible para personas con discapacidad gracias a la nueva versión de la aplicación 'Camino de Santiago' del Centro Nacional de Información Geográfica (CNIG) tras el acuerdo suscrito entre esta entidad y Fundación ONCE. Como resultado, dicha aplicación será accesible para personas con discapacidad y, además, ofrecerá información sobre la accesibilidad de las rutas y del resto de servicios a lo largo del trayecto.



Cocinar 'en blanco'

El reconocido chef Sergio Fernández cocinó con productos 'en blanco', es decir, sin ninguna referencia a su contenido, con la ayuda de Andrés Ramos, una persona ciega total, que compartió con él los trucos y consejos que utiliza en la cocina a diario. El sketch 'Alimentos con su punto' recoge esta experiencia, una iniciativa con la que la ONCE quiere concienciar de la importancia de que los productos de consumo de primera necesidad lleven etiquetas en braille identificando su contenido, con el fin de facilitar la vida diaria de las personas con discapacidad visual grave.



Ayuda para dejar de fumar

Uno de cada cuatro españoles sigue 'enganchado' al tabaco, siendo los varones con menos ingresos y nivel educativo quienes más fuman. Para ayudarles a dejar este hábito tan nocivo para la salud, la Asociación Española contra el Cáncer (AECC) ha actualizado su aplicación orientada a este fin y lanza una nueva campaña de sensibilización.

Tres de cada cuatro españoles no fuman o son exfumadores, y en los cinco últimos años el número de los que han dejado el tabaco no deja de aumentar, según datos que ha hecho públicos el Observatorio del Cáncer de la AECC con motivo del Día Mundial del Tabaco, que se celebra cada 31 de mayo.

Hombre, de 25 a 34 años, con bajos ingresos y un nivel de formación de ESO o FP es el perfil más habitual entre los fumadores españoles, siendo Extremadura, Región de Murcia, Andalucía y Aragón las comunidades con mayores porcentajes de población con ese hábito.

Para ayudar a esa cuarta parte de ciudadanos que aún siguen 'enganchados' al cigarrillo, la AECC ha actualizado su aplicación 'RespirApp' con un 'botón del pánico' que permite contactar directamente con el servicio de Infocáncer las 24 horas del día, donde se orientará y ayudará a quienes estén dejando de fumar a superar los momentos en los que se sientan incapaces de mantener esa decisión.



Para quienes necesiten más apoyo, la AECC ofrece programas de deshabituación tabáquica presenciales, con una tasa de éxito del 62 por ciento, que el año pasado atendieron a casi 4.000 personas. Como los datos mortales que supone el consumo de tabaco y las imágenes alarmistas de las cajetillas no son motivo suficiente para concienciar a ciertos

fumadores de los dañinos efectos de este hábito, la AECC ha lanzado una nueva campaña de sensibilización, con el título 'The last casting'. En ella, fumadores reales han sido modelos de una nueva marca de tabaco ficticia. Los resultados pueden verse en el sitio web de la organización.

<https://www.aecc.es/es>



Enfermedades olvidadas

La lucha contra las enfermedades olvidadas en África tiene rostro de mujer, ya que cada vez son más las médicas e investigadoras sanitarias que lideran la investigación y el tratamiento de algunas de ellas como la úlcera de Buruli, la lepra y el pian en países como Ghana. Gracias a un acuerdo firmado por la ONG Anesvad con el sistema público de salud de esa nación, hospitales, centros de investigación y laboratorios, en contacto directo con la Universidad de Harvard, ofrecerán tratamientos por erradicar dichas dolencias con el objetivo de beneficiar a más de un millón de personas directamente, y a cerca de 20 millones, indirectamente, lo que representa el 70 por ciento de la población ghanesa.

Esclerosis múltiple infantil

La agencia de medicamentos del gobierno de los Estados Unidos (FDA) ha aprobado el uso del fármaco para la esclerosis múltiple (EM) recurrente Gilenya, de Novartis, en niños y adolescentes mayores de 10 años, que hasta ahora solo podía prescribirse a personas de más de 18 años en ese país, y en la Unión

Europea, a adultos con EM remitente-recurrente (EMRR) muy activa o severa de rápida evolución. La posibilidad de usar ese medicamento a edad más temprana es una noticia esperanzadora, según los investigadores que han constatado su eficacia y seguridad para los más pequeños en diversos estudios clínicos.



Intolerancias alimentarias

Los sulfitos, unos derivados del azufre que se emplean como conservantes alimentarios en numerosos alimentos y casi todos los vinos, la cerveza y la sidra, provocan cada vez más intolerancias alimentarias, según un informe elaborado por los responsables de Allergeneat, una aplicación móvil que detecta la presencia de alérgenos en los productos alimentarios leyendo sus códigos de barras. Según la investigación, en la que han participado unos 2.000 usuarios, los sulfitos provocan un 5,5 por ciento de las intolerancias alimentarias.

Acabar con la ceguera provocada por las cataratas

Los laboratorios Alcon, especializados en la salud ocular, quieren contribuir a erradicar la ceguera provocada por las cataratas. Para ello han lanzado el programa 'Alcon Cares Project 100', a través del que suministrarán un centenar de dispositivos para realizar intervenciones por facoemulsificación, una técnica de ultrasonidos para eliminar la catarata que permite la rápida recuperación de los pacientes. El objetivo es realizar 200.000 intervenciones de este tipo y formar al menos a 400 médicos de aquí a finales de diciembre de 2020 en Asia, Centroamérica, Sudamérica y África

Piden más prevención de la violencia en la escuela

En España, casi un tercio de los alumnos afirma haber sido golpeado por sus compañeros, seis de cada diez que reciben insultos, y el 10 por ciento que ha sufrido acoso, según el informe de Save the Children 'Yo a eso no juego'. Por ello esta ONG pide que se apruebe lo más pronto posible una Ley para la erradicación de la violencia contra la infancia con medidas específicas para el entorno escolar.

Ante la magnitud de estos datos, Save the Children señala que las respuestas de los poderes públicos han sido casi siempre reactivas a casos de acoso grave que han tenido repercusiones mediáticas y que las situaciones de acoso "cotidianas" permanecen invisibles.

Por ello, esta ONG, dedicada a la defensa de los derechos de la infancia en todo el mundo, insiste en la urgencia de aprobar una Ley para la erradicación de todos los tipos de violencia que sufre la infancia, que en el caso del acoso escolar debería contener medidas como la implantación de protocolos obligatorios en todos los centros escolares para prevenir, detectar y actuar en casos de acoso escolar.

Save the Children reclama que dicha legislación contemple la formación específica de todos los profesionales que trabajen con menores, para que sean capaces de prevenir y detectar a tiempo estas situaciones. Además, la ONG pide que se declare como menores en situación de riesgo a aquellos que con menos de 14 años cometen o sean objeto de infracciones, para que reciban la formación y atención necesaria y evitar así que vuelvan a incurrir en esos comportamientos o a sufrir otra agresión. "El acoso en el ámbito escolar no es un juego de niños y tiene consecuencias muy graves en su salud física y mental, llegando en algunos casos a provocar el suicidio.

Por ello, la prevención y detección de la violencia en los colegios deben ser una prioridad en los planes educativos", recordó Andrés Conde, director general de Save the Children, con motivo del Día Mundial Contra el Acoso Escolar, que tiene lugar cada 2 de mayo. "Este problema no es solo responsabilidad de los centros educativos, faltan respuestas institucionales por lo que el acoso y ciberacoso deben formar parte de una estrategia más amplia de lucha integral contra la violencia hacia los niños y niñas", concluyó Conde.



Tecnología que ayuda a leer

En un futuro próximo leer y expresarse podría ser más fácil para niños con dislexia y trastorno específico del lenguaje (TEL) gracias a un innovador proyecto que ha puesto en marcha el Basque Center on Cognition, Brain and Language (BCBL), centro de investigación internacional con sede en el País Vasco especializado en estudio del cerebro y el lenguaje. Se trata de la iniciativa 'OsciLang', a través de la que el BCBL se propone desarrollar un dispositivo similar a un casco, capaz de sincronizar en tiempo real las ondas cerebrales con estímulos auditivos externos, lo que permitiría diagnosticar y tratar dichos problemas del lenguaje y la lectura.



Escuelas para todos

Más 140.000 estudiantes y 3.100 docentes de toda España han plasmado en carteles y cortos audiovisuales cómo hacer de los centros educativos lugares accesibles para todos sus alumnos, independientemente de sus capacidades, en el marco del 34 Concurso Escolar del Grupo Social ONCE 'Reinventemos juntos una escuela para tod@s'. Los ganadores de esta edición han sido alumnos del CEIP 'Rey Juan Carlos I' de Ceuta; el CEIP 'Timplista José Antonio Ramos' de Las Palmas de Gran Canaria; el Colegio 'El Divino Pastor' de Málaga; el Centro FP-PTA Cesur de Málaga; y el Colegio Cisen de Madrid.

Colegios con barreras

La mayoría de centros docentes no universitarios de titularidad exclusiva del Estado español en el extranjero tienen barreras que dificultan el acceso en igualdad de condiciones a estudiantes con discapacidad. Así lo ha reconocido el Gobierno en su respuesta a la pregunta formulada por escrito por la senadora del Grupo Parlamentario de Podemos Virginia Felipe, a propuesta

del Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi). Dicha entidad viene denunciando desde hace años esta falta de inclusión, atención a la diversidad y accesibilidad que considera una vulneración de la legislación nacional en materia de educación inclusiva y de la Convención Internacional de los Derechos de las Personas con Discapacidad.

Llamamiento de Unicef Protejan a los niños

La directora Ejecutiva de Unicef, Henrietta H. Fore, ha hecho un llamamiento mundial para la protección de los menores en países en conflicto, recordando los ataques incesantes de los que son víctimas, incluso en sus propias escuelas y en hospitales. Fore ha denunciado el uso de métodos mortíferos e indiscriminados que cuestan la vida a miles de niños cada año en países como Siria, Afganistán, República Centroafricana o Sudán del Sur, entre otros muchos.



Criar a los hijos en situación de pobreza

En España, el 80 por ciento de las familias monoparentales está encabezada por una mujer y una de cada 10 de ellas tienen que criar a sus hijos en la pobreza, según Save the Children. Por ello, esta ONG pide una certificación estatal que permita garantizarles protección y seguridad jurídica.

La falta de oportunidades laborales es una de las causas que sume a los hogares encabezados por mujeres en la pobreza, ya que más de la mitad de ellas no trabaja. Esa situación de precariedad laboral también afecta a la salud física y mental de estas madres y de sus hijos. Además, la falta de recursos económicos limita su acceso a medicamentos y otros tratamientos que no

cubre la Seguridad Social, y en la mayoría de los casos (67 por ciento) estas familias no reciben prestaciones económicas que se lo facilite, añade Save the Children

Más protección

Actualmente no existe una definición única de familia monoparental, por lo que no todas las madres tienen los mismos

beneficios cuando solicitan una ayuda, una beca o hacer la declaración de la renta. También existen diferencias en su situación dependiendo de la comunidad autónoma en la que vivan.

Por ello, para garantizar a las madres solas y a sus hijos una mejor calidad de vida, la ONG pide una definición unificada de las familias monoparentales con uno o más hijos menores de 21

años a cargo. Asimismo, solicita medidas a nivel estatal que les faciliten la conciliación, como permisos de maternidad o paternidad de un año de duración con la retribución salarial completa, beneficios fiscales si contratan personas que cuiden a sus hijos, o convenios laborales que tengan en cuenta sus necesidades específicas, y acceso prioritario a vivienda protegida.





Madres blogueras

María Teresa Robles y Claudia Pariente tienen algo en común: son madres y blogueras. La primera abrió el perfil de Instagram @ponundowntuvida para hacer un llamamiento a la donación de médula, después de que su hijo con síndrome de down fuera diagnosticado de leucemia. Desde el perfil @entremamas, la segunda escribe sobre temas como la presión para que se reincorporen cuanto antes a su puesto de trabajo que experimentan algunas mujeres tras ser madres. Robles y Pariente fueron dos de las participantes del 'III Encuentro Bloggers&Maternidad', organizado por Fundación Redmadre con el objetivo de hacer visible el valor de la maternidad para la sociedad.

Educación contra la violencia machista

Las denuncias por violencia machista entre los menores de 18 años aumentaron casi un 15 por ciento en 2017, según datos del INE. Ante ese aumento, Save the Children reivindica la implantación de una asignatura reglada de educación sexual en todos los niveles educativos. “Necesitamos escuelas que eduquen en la igualdad, que no perpetúen los roles de género y promuevan relaciones afectivas y sexuales igualitarias y seguras”, resalta Ana Sastre, directora de Sensibilización y políticas de infancia de la ONG.



Mujer y discapacidad en la Agenda 2030

Fundación Cermi Mujeres (FCM) ha reivindicado la inclusión de las niñas y mujeres con discapacidad en la Agenda 2030, –la hoja de ruta de la ONU para encontrar solución a algunos de los problemas más acuciantes del Mundo–, con motivo de la 'III Conferencia Regional del Foro Árabe de Mujeres con Discapacidad', celebrada en el Cairo (Egipto). En concreto, la vicepresidenta de la FCM, Ana Peláez, ha denunciado que el quinto de los Objetivos de Desarrollo Sostenible en los que se basa dicha agenda, relativo a la igualdad de género, no incluye ninguna mención a la discapacidad, pese a la doble discriminación que viven la quinta parte de las mujeres con discapacidad en el mundo.

Mejor atendidas

La serie de vídeos ‘Trato adecuado a mujeres y niñas con discapacidad’, elaborada por el Comité Español de Entidades Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) de la Comunidad Valenciana ofrece consejo sobre cómo actuar correctamente en situaciones de la vida cotidiana con este colectivo. Todos los episodios están rodados con una visión positiva y tienen una buena práctica como ejemplo. El proyecto dará soporte a la formación de funcionarios y profesionales susceptibles de atender a cualquier mujer y niña con discapacidad.





CURSO

Creatividad y discapacidad

En el marco de la programación de los cursos de verano de la Universidad de Cantabria, el Centro Botín ofrecerá, del 2 al 6 de julio, el curso 'Innovación y creatividad de la mano de personas con discapacidad'. Se trata de una propuesta dirigida a docentes, psicólogos, pedagogos y asistentes sociales, así como a cualquier profesional que trabaje en el ámbito de la discapacidad que plantea una visión innovadora de la discapacidad basada en la escucha activa de diferentes voces que vinculan artes, emociones y creatividad con el desarrollo de todas las personas. El plazo de matrícula está abierto hasta el 28 de junio.

Más información:

mcagigas@fundacionbotin.org



PREMIO

Huertos educativos ecológicos

Hasta el próximo 15 de julio está abierto el plazo para inscribirse en la 5ª edición del 'Premio Huertos Educativos Ecológicos', impulsada por la Asociación Vida Sana y la Fundación Triodos. Se han establecido cuatro categorías: centros de educación infantil; de infantil y primaria, de secundaria, y agricultura social (en la que se incluyen centros de bachillerato, formación profesional, y organizaciones sociales) de toda España. Habrá un primer premio dotado con 1.000 euros en cada una de ella, y un accésit que incluye material y herramientas para huertos ecológicos.

Más información:

<https://www.fundaciontriodos.es>

FORMACIÓN

'Gastronomix'

La Fundación La Casa y el Mundo, con el apoyo de la Fundación Ebro, lanza la cuarta edición del proyecto social de formación en cocina creativa 'Gastronomix', que ofrecerá por primera vez clases de panadería y repostería. El plazo de inscripción al proceso de selección está abierto a jóvenes de entre 16 y 23 años con dificultades para completar un período formativo. Los 55 seleccionados realizarán la formación del 27 de octubre al 31 de julio de 2019, de la mano del chef Carlos Sancauto –primera promoción de Basque Culinary Center– y el apoyo de Juan Julián Fernández, Jefe de Estudios de la Escuela de Hostelería de la Casa de Campo, donde tendrá lugar 'Gastronomix'. Gracias a esta iniciativa se han formado más de 150 alumnos que han conseguido en muchos casos una salida profesional estable en el sector de la gastronomía.

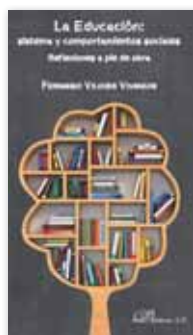


Más información:

<https://www.proyectogastronomix.org>

Propuestas en el ámbito educativo

'La Educación: sistema y comportamientos sociales. Reflexiones a pie de obra'



Fernando Vilches

Editorial Dykinson, S.L. 2018

En esta obra, el escritor y profesor universitario de Lengua Española Fernando Vilches hace un repaso de cada ciclo educativo desde infantil, formulando una serie de propuestas como la vuelta de las competencias de la Educación al Estado; la recuperación de la Reválida al terminar el ciclo previo al Bachillerato y aumentar un año más este último. El experto también recomienda incorporación del Teatro

como asignatura obligatoria, la creación de permisos para la educación de los hijos y para profesores que quieran completar su formación.

Alimentos que curan

'La dieta para el dolor'



Laura Isabel Arranz.

Editorial Amat, 2018

La doctora y experta en alimentación Laura Isabel Arranz ofrece en este libro una completa guía divulgativa sobre los alimentos más adecuados para combatir el dolor

crónico. En sus casi 200 páginas, los lectores encontrarán pautas para mejorar la salud a través de su dieta; descubrirán la relación entre lo que comen y las enfermedades que conllevan dolor crónico, y podrán extraer orientaciones del modo de comer más saludable para estos casos.



Otra forma de comunicarse con los más pequeños

'Lengua de signos para bebés'

Ruth Cañadas

Editorial Planeta, 2018

Su experiencia, como intérprete de Lengua de Signos Española (LSE) y educadora infantil impulsó a Ruth Cañadas a desarrollar una lengua de signos especialmente adaptada a bebés. Lo hizo para comunicarse con su primer hijo en sus primeros meses de vida, y tras los buenos resultados obtenidos, plasmó su método en su primera obra 'Manos que cuentan!'. Ahora, en su segundo libro, 'Lengua de signos para bebés' Cañadas amplía los contenidos del anterior, con el fin de dar respuesta a las dudas y dificultades de las familias y profesionales que se comunican con los más pequeños de este modo.



ENTREGA DE LOS PREMIOS TIFLOS 2017 DE LITERATURA DE LA ONCE

Cita con la mejor literatura

La ONCE ha entregado en Madrid los galardones correspondientes a los Premios Tiflos de Literatura 2017, en su XXXI Edición de Poesía, XXVIII de Cuento y XX de Novela, que fueron seleccionados entre los 708 trabajos presentados, todos en lengua castellana.

El escritor, Felipe Benítez Reyes se ha alzado con el Tiflos de Poesía en su XXXI edición por su obra 'Ya la sombra'; Ángel Aguado López, con el de Cuento, en su XXVIII edición por su obra 'Perdedores', y Juan Fernández Sánchez con la XX edición de Novela, por la obra titulada 'La silla vacía'. La dotación de los galardones es de 10.000 euros en los géneros de Poesía y Cuento, respectivamente, y 17.000 euros en el de Novela, además de la publicación de las obras por parte de las Editoriales Visor (Poesía) y Edhasa Castalia (Cuento y Novela).

Prestigioso jurado

Como viene siendo habitual en los Premios Tiflos de Literatura, los jurados contaron con la colaboración de literatos de reconocido renombre como Luis Alberto de Cuenca, Ángel García López, Ángel Luis Prieto de Paula y el editor Jesús García Sánchez (Editorial Visor) en Poesía. En Cuento, Fanny Rubio, José Manuel Caballero Bonald, Santos Sanz Villanueva y la editora Penélope Acero (Editorial Edhasa Castalia). Por

último, en Novela, el jurado ha estado compuesto por el académico de la RAE Luis Mateo Díez, Manuel Longares, Ángel Basanta Folgueira y la editora Penélope Acero. También han formado par-

te del jurado, por parte de la ONCE, como presidente, Andrés Ramos, director general adjunto de Servicios Sociales para Afiliados; como vicepresidenta primera, Ana Ruiz, directora de Educación,

Empleo y Promoción Cultural; como vicepresidenta segunda, Gemma León, consejera general, y como secretaria, M^a José Sánchez Lorenzo, jefa del Departamento de Promoción Cultural y Braille. ■



Escritores con discapacidad visual

Los Premios Tiflos de Literatura contemplan un apartado especial para escritores con discapacidad visual, con un premio dotado con 5.000 euros para cada género. En esta edición 2017, los ganadores han sido, en Poesía, Carolina Alcalá Núñez, por 'Alas del subconsciente', en Cuento, Manuel Domínguez Marín, por 'Se buscan lectores en buen estado', y en la categoría de Novela, Wladimiro Pareja por su trabajo 'Los valles de San Bartolomé'.

ESTE VERANO ES PARA TI

HASTA 35% DE DESCUENTO

ilunionhotels.com

grupo social **ONCE**

15.
Agosto
2018

EXTRA
DE

YA
A LA VENTA

Verano



20.000.000€
+ 20 PREMIOS DE 100.000€



Vendedores ONCE, puntos de venta autorizados y www.juegosonce.es
+18 JUEGA RESPONSABLEMENTE

