



PERFILES

Revista general de política social



**El Gobierno
pone en jaque
100.000 empleos
con discapacidad
al cambiar sus
bonificaciones**

X Aniversario de la Plataforma del Tercer Sector
**UNA DÉCADA DE
COMPROMISO SOCIAL**

BBVA

EduFin Summit 2022

Educación financiera, una palanca
clave para el **crecimiento inclusivo**



Centro para la Educación y Capacidades Financieras



Juntos, creando oportunidades

SUMARIO

NOVIEMBRE 2022

Editor

Antonio Mayor Villa

Director

José Manuel González Huesa

Directora Adjunta

Beatriz Cursach

Redactor Jefe

Rafael Olea

Redacción

Aday Sánchez

Fotografía

Jorge Villa y Archivo Servimedia

Colaboran en este número

Carmen Aranz, Jordi Bascuñana, Ana de Blas, Ana Gómez Quintana, Mario García, Serafín García, Mónica Jiménez, Nuncy López, Refugio Martínez, Alberto Morales, Maite Muñoz, Antonio Olalla y Mario Sánchez.

Secretaría

Aurora Sánchez García



Redacción

Torre ILUNION
C/ Albacete, 3 Planta 7ª
28027 Madrid
Tel. 91.545.01.00

Suscripciones y Administración

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

Imprime

ILUNION

Edita

ONCE



6 EN PORTADA

Una década de Plataforma del Tercer Sector

14



24



28



32



4 EDITORIAL

5 NOMBRES PROPIOS

06 EN PORTADA

14 ENTREVISTA

Ángel Rodríguez Castedo. Presidente de la Plataforma de Mayores y Pensionistas

18 EMPLEO

Emprendimiento y discapacidad, unidos para romper barreras

22 SOCIEDAD

La ONCE impulsará una fundación para personas con baja visión

24 EMPLEO

El Gobierno pone en jaque 100.000 empleos con discapacidad al cambiar sus bonificaciones

28 DISCAPACIDAD

Aprobado el nuevo baremo de la discapacidad

32 EGIPTOLOGÍA

Un siglo de Tutankamón y la 'maldición' de la momia.

36 ARTE

Mujer y discapacidad, lema de la Bienal de Fundación ONCE

38 SALUD

La vacuna contra el cáncer, más cerca

40 EMPLEO

Pisadas de dignidad

42 DESPOBLACIÓN

El desafío de la España vaciada

44 MUJER

"El cáncer no es rosa por mucho que lo quieras pintar así, pero hay esperanza"

46 SOSTENIBILIDAD

El biogás podría abastecer un tercio del consumo español

48 DIGITALIZACIÓN

España necesitará 30 millones de trabajadores con competencias digitales

50 DEPORTE

Sonia Ribero, tiradora: "Los obstáculos se los pone uno mismo"

52 SOLIDARIDAD

Niñas obligadas a ser madres en Nicaragua

55 PANORAMA SOCIAL

56 Medioambiente

58 Mujer

60 Discapacidad

62 ONG

64 Agenda y libros

66 ÚLTIMA

Un español gana por primera vez un Grand Slam de tenis en silla de ruedas

Una década de compromiso social

Hace diez años, siete entidades con un claro compromiso social confluyeron para crear la Plataforma del Tercer Sector (PTS). Estas entidades fueron la Plataforma del Voluntariado de España (PVE), la Red Europea de Lucha contra la Pobreza y la Exclusión social en el Estado Español (Eapn-Es), la Plataforma de ONG de Acción Social (POAS), el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), Cruz Roja Española, Cáritas y el Grupo Social ONCE. A ellas se unieron posteriormente entidades colaboradoras y distintas Plataformas del

La Plataforma del Tercer Sector ha logrado en estos diez años ser el altavoz de la sociedad civil y de todas las entidades de acción social

Tercer Sector de ámbito regional. A día de hoy, se ha evidenciado que 'la unión hace la fuerza' y que la confluencia en torno a la Plata-

forma del Tercer Sector fue un éxito que ha contribuido a la defensa de los derechos de las personas y colectivos más vulnerables de nuestra sociedad. Actualmente, la PTS celebra su décimo aniversario con un gran reconocimiento social, tanto por las entidades que la conforman como por las distintas administraciones públicas, como el Gobierno o el Parlamento, las cuales públicamente reconocen la importante labor social que realizan las asociaciones del Tercer Sector en España. La PTS está compuesta por veinte organizaciones y representa a cerca de 28.000

entidades del Tercer Sector, de las que forman parte 577.000 trabajadores y 1,5 millones de personas voluntarias. La contribución de la PTS ha sido especialmente importante para defender la voz de los colectivos más vulnerables en esta convulsa década marcada por crisis históricas: hace diez años, con la derivada 'crack' financiero; en 2020 con la pandemia; y actualmente, con la incertidumbre que provoca la guerra en Ucrania. Afortunadamente, en esta década la PTS ha hecho que la voz de las personas y colectivos más vulnerables sea oída con fuerza.



El baremo de discapacidad por fin se actualiza. El Gobierno de España ha aprobado la actualización del baremo con el que se evalúa el grado de discapacidad. Esta era una petición largamente reclamada desde las asociaciones del sector, pues el anterior tenía más de una década. El recientemente aprobado tiene en consideración los criterios de la Organización Mundial de la Salud y permitirá, por ejemplo, acceder a valoraciones de urgencia en situaciones de enfermedades degenerativas o causadas por crisis humanitarias. También incorpora mejores criterios de valoración en discapacidad intelectual.



En 2021 hubo 28 delitos de odio cometidos contra personas con discapacidad. El informe sobre la Evolución de los Delitos de Odio en España de 2021, presentado por el Ministerio del Interior y elaborado por la Oficina Nacional de Lucha contra los Delitos de Odio (ONDO), arroja un total de 28 actos considerados como delitos de odio dirigidos a personas con discapacidad. Esta cifra, no obstante, implica "una bajada significativa" con respecto a otros años, pero el informe también subraya que "la única cifra aceptable es 0".

Nombres Propios



Josep Borrell

"No podemos ser herbívoros en un mundo de carnívoros", ha manifestado el alto representante de la Unión Europea para Asuntos Exteriores y Política de Seguridad ante la situación bélica en Ucrania y las amenazas de Rusia.

"Si queremos subsistir tenemos que ser algo más. Debemos dotarnos de medios para hacer frente a esas amenazas" afirmó, a la vez que lamentó que "nuestra prosperidad estaba basada en la energía barata de Rusia y las oportunidades de negocio con China".



Tedros A. Ghebreyesus

El director de la Organización Mundial de la Salud (OMS), Tedros Adhanom, ha advertido del serio impacto que está ocasionando en millones de personas el covid persistente, a la vez que reclama a todos los países un esfuerzo prolongado para atenderlo.

Además, ha advertido de que el covid persistente está "devastando" las vidas y los medios de subsistencia de decenas de millones de personas y causando estragos en los sistemas sanitarios y las economías, por lo que pide acción para hacer frente a esta "gravísima" crisis.



Isabel Rodríguez

La ministra de Política Territorial y portavoz del Gobierno, Isabel Rodríguez, asegura que "fortalecer el Estado del bienestar es reforzar la cohesión social, lo que nos une como sociedad. Es avanzar y converger con las democracias más avanzadas, que aúnan desarrollo

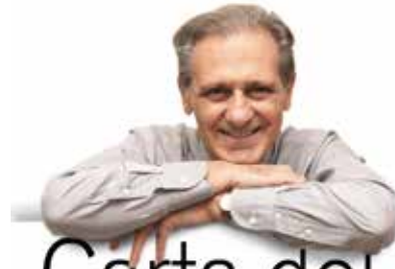
humano con crecimiento económico e innovación. Saber lo que cuesta mantener ese Estado es lo que nos debe ayudar a protegerlo con justicia fiscal, haciendo posible que quien más tenga, más aporte. La justicia social es una política de país".



Alberto Núñez Feijoo

El presidente del PP, Alberto Núñez Feijoo, se manifestó dispuesto a pactar con el Gobierno una reforma del artículo 49 de la Constitución para cambiar en su redacción el término "disminuido" por "discapacitado". El dirigente popular explicó que "si el Gobierno está dispuesto, nos sentamos" a hablar sobre esta reforma,

sin mezclarla con otros asuntos. El acuerdo debería culminar "antes de que empiecen los largos periodos electorales previstos para 2023", considerando que, a su juicio, "sería innecesario un referéndum para algo en lo que toda España está de acuerdo".



José Manuel González Huesa

Director de PERFILES
y director general
de Servimedia

Carta del director

Empleo en peligro

Corren malos tiempos para el empleo y la inclusión laboral de las personas con discapacidad. Un momento crítico para el destino de 98.714 personas con discapacidad, empleadas en 2.321 centros especiales de empleo distribuidos por todo el país, además de quienes trabajan en empresas ordinarias o en el Grupo Social ONCE, donde un 59 por ciento de los empleados tienen discapacidad.

El "Anteproyecto de Ley por el que se regulan los incentivos a la contratación laboral y otras medidas de impulso y mantenimiento del empleo estable y de calidad, promovido por el Ministerio de Trabajo y Economía Social del Gobierno de España" pone en peligro un sistema creado hace 40 años que fomenta la integración laboral de las personas con discapacidad y sin cuyo paraguas pone al descubierto a miles de personas y empresas. En España hay casi 4,5 millones de personas con discapacidad y solo 1 de cada 4 personas que podría trabajar tiene empleo. También como el resto de las personas se merecen un futuro mejor.

Esta iniciativa normativa altera la regulación de una parte fundamental de los incentivos a la contratación de personas con discapacidad en relación con las bonificaciones de la Seguridad Social. Esta modificación supone un impacto demoledor para el empleo protegido en

centros especiales de empleo y en otras empresas.

Si sigue adelante esta propuesta normativa, no dialogada con el sector ni con las comunidades autónomas que son quienes deberían implantarla, supone una regresión no solo en la falta de crecimiento, sino en la pérdida inmediata de miles de empleos de los ya creados y los que se mantienen. Sería el peor retroceso en relación con el empleo de personas con discapacidad en nuestra etapa democrática.

Es necesario cambiar este Anteproyecto de Ley y volver con las bonificaciones del sistema vigente. En estos momentos tan complicados y con un escenario nacional e internacional muy tenso, no se entendería que una vicepresidenta como Yolanda Díaz, defensora de apoyar a quienes más lo necesitan, no tuviera en cuenta al sector de la población con menores índices de integración laboral solo por fomentar una "medida de ahorro de costes para el Gobierno", tal y como se indica en la memoria que acompaña a este Anteproyecto. ¿A costa de qué? Todavía hay tiempo para cambiarlo. La respuesta de la sociedad civil de la discapacidad organizada que representa a un 10 por ciento de la población, además de sus familias, puede ser demoledora. Es hora de negociar y dialogar.





**LA PLATAFORMA DEL TERCER SECTOR
CELEBRA SU X ANIVERSARIO**

Una década de solidaridad

Cuando el impacto de la crisis financiera incidía fuertemente entre los colectivos más vulnerables de la sociedad, siete entidades de fuerte compromiso social se unieron en 2012 para constituir la Plataforma del Tercer Sector (PTS). Una década después, esta representa a 28.000 entidades –que generan el 1,41% del PIB nacional y el 3,3% del empleo– y defiende ante la sociedad y las administraciones a las personas en situación de pobreza, riesgo de exclusión y vulnerabilidad.

Rafael Olea

Hace una década, cuando las secuelas de la crisis financiera iniciada en 2008 y los recortes en prestaciones sociales incidían notablemente en los sectores más vulnerables de la población, siete grandes entidades con una clara vocación social decidieron unir sus esfuerzos y compromiso social para crear la Plataforma del Tercer Sector. Estas asociaciones fueron: Plataforma del Voluntariado de España (PVE), Red Europea de Lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social en el Estado Español (Eapn-Es), Plataforma de ONG de Acción Social (POAS), Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), Cruz Roja Española, Cáritas y Grupo Social ONCE.

"Estas entidades crearon la PTS", explica su presidente, Luciano Poyato, "con el objetivo de defender, a través de una voz unitaria, los derechos e intereses sociales de la ciudadanía, principalmente de las personas en situación de pobreza o riesgo de exclusión".

Y precisamente, aquel momento de crisis económica y recortes tampoco era, al igual que el actual, nada bollante. Como recuerda Natalia Peiró, secretaria general de Cáritas Española y vicepresidenta de la PTS, "hace diez años nos encontrábamos también en un momento de preocupación máxima por la situación social en España. Entonces vimos que un diálogo más unificado nos daría más fuerza y también más capacidad de negociación".

Por ello, añade Peiró, decidieron confluir alrededor de la PTS con el objetivo de "aglutinar, en una voz unitaria, la diversidad y heterogeneidad del Tercer Sector con un objetivo muy claro: defender los derechos e intereses sociales de las personas en situación de pobreza, riesgo de exclusión y vulnerabilidad".

Bienestar y cohesión social

Haciendo bueno el dicho de que 'la unión hace la fuerza', hoy en día "el Tercer Sector es un actor fundamental y necesario dentro de la esfera de la sociedad civil organizada. Su contribución al bienestar y la cohesión social y territorial es hoy innegable. Es un actor estratégico dentro del Estado de Bienestar y ►



"La población en riesgo de exclusión ha crecido durante las sucesivas crisis, pero no ha descendido en los tiempos de crecimiento económico", denuncia la secretaria general de Cáritas Española y vicepresidenta de la PTS, Natalia Peiró.

► necesario para la defensa y materialización de los derechos sociales", afirma Poyato.

Macromagnitudes: 1,41% del PIB

La fortaleza del Tercer Sector en España es indudable: según los últimos datos hechos públicos por la PTS, está formado por unas 28.000 entidades, representa el 1,41% del PIB nacional y supone el 3,3% del empleo. Además, cuenta con más de 2 millones de personas voluntarias. Durante el año 2021 realizó más 46 millones de atenciones directas.

Esta labor a favor de las personas más vulnerables también es reconocida desde las Administraciones Públicas, las cuales han valorado durante los actos de homenaje al X Aniversario la labor realizada por la PTS a favor de los colectivos más desfavorecidos de la sociedad. El Gobierno de España, a través de la portavoz y ministra de Política Territorial, Isabel Rodríguez, destacó que el Tercer Sector es "el cemento que nunca falla y el termómetro que mide los verdaderos problemas de nuestra sociedad. Tenemos muchos retos pendientes y el propó-

sito firme de atender vuestras peticiones. En nombre de toda la sociedad española, gracias por haber estado en la brecha en esta década de vértigo. Gracias por existir".

Asimismo, la tercera autoridad del Estado, la presidenta del Congreso de los Diputados, Meritxell Batet, reconoció en un acto de reconocimiento a la PTS (en el que participaron todos los ministros responsables del área social del Ejecutivo que ha habido durante estos diez años) "la importancia del Tercer Sector como elemento constitutivo

de una sociedad democrática avanzada". Batet afirmó que el Tercer Sector es la mejor expresión del principio de solidaridad, "ya que una democracia fuerte necesita una sociedad civil fuerte que responda a la demanda de las necesidades de quienes no son escuchados", a la vez que reconoció su labor para "negociar y debatir leyes con las que construimos una sociedad más libre y justa".

Una década de hitos

Sin embargo, el camino andado durante esta primera década de existencia no ha sido fácil. "Han sido años de intenso trabajo, de momentos difíciles y complejos, pero también de grandes recuerdos por los hitos y objetivos conseguidos", subraya Poyato. El presidente de la PTS recuerda cómo

LA PTS DENUNCIA QUE LA ACTUAL CRISIS VUELVE A AFECTAR A LAS PERSONAS MÁS VULNERABLES

hace una década "en pleno contexto de crisis social y económica provocada por el crac del 2008, participamos en la creación del Fondo Social de Vivienda, defendiendo el derecho a una vivienda digna y adecuada y reafirmando nuestro compromiso de trabajar por las personas en situación de exclusión y vulnerabilidad. Poco tiempo después, impulsamos la creación de la Comisión de Diálogo Civil, creando así el principal órgano de interlocución entre el Gobierno y el Tercer Sector".

Otro hito llegó en 2015 cuando, según Poyato, "un buen trabajo de incidencia social y política nos permitió que se aprobasen dos leyes fundamentales para todas las entidades sociales: la Ley del Tercer Sector y la Ley del Voluntariado. La aprobación de estas normas tuvo una importancia trascendental y puede ser uno de los hitos más



EL GOBIERNO RECONOCE LA CONTRIBUCIÓN DE LA PTS "El Tercer Sector siempre estuvo ahí para sostener a España"

La portavoz del Gobierno y ministra de Política Territorial, Isabel Rodríguez, recordó cómo hace una década se creó la PTS: "Una feliz iniciativa en un contexto difícil, en mitad de la crisis económica más profunda en décadas, con efectos devastadores, que amenazó con quebrar las bases de la cohesión social en muchos países, también en España". La ministra portavoz afirmó que si hace "este ejercicio de memoria no es para reabrir

un juicio al pasado, sino para acreditar que hemos aprendido la lección, por un lado, y reconocer, por otro lado, a quienes pusisteis en marcha la Plataforma del Tercer Sector. Cuando todo lo que era sólido parecía venirse abajo, cuando lo público flaqueó, cuando las costuras del Estado del bienestar parecían reventar por la presión... ahí estuvo siempre el Tercer Sector para sostener a España. Gracias por hacer tanto y con tan poco". La mi-

nistra Añadió que "fortalecer el Estado del bienestar es reforzar la cohesión social, lo que nos une como sociedad. Fortalecer el Estado del bienestar es avanzar y converger con las democracias más avanzadas, que aúnan desarrollo humano con crecimiento económico e innovación. Saber lo que cuesta mantener ese Estado, es lo que nos debe ayudar a protegerlo con justicia fiscal. Haciendo posible que quien más tenga, más aporte".

importantes dentro de estos diez años de vida la Plataforma del Tercer Sector. La Ley del Tercer Sector estableció por primera vez un marco jurídico para las entidades del Tercer Sector y vino a fortalecer nuestra capacidad como interlocutores antes las administraciones. Una ley pionera, con enorme valor político e institucional".

En el año 2016, la PTS visibilizó su capacidad de interlocución social y política con la celebración de la Primera Convención del Tercer Sector. Después, 2017 y 2018 estuvieron marcados por la financiación y

la sostenibilidad de las entidades. "Durante estos años", indica Poyato, "trabajamos en el cambio de modelo de subvenciones del 0,7% del IRPF y pasamos a un nuevo modelo de gestión de estos fondos, a los que un año después vino a unirse el 0,7% del Impuesto de Sociedades. Inspirados por la X Solidaria, con la creación de la Casilla Empresa Solidaria apostamos por una nueva vía de financiación que además nos ofrecía la posibilidad, y así se ha demostrado en estos últimos años, de acercar el Tercer Sector al tejido empresarial". ▶

LUCIANO POYATO. PRESIDENTE DE LA PTS

“Debemos hacer frente a

¿Cuál es el impacto del Tercer Sector en España?

El Tercer Sector es un actor fundamental y necesario dentro de la esfera de la sociedad civil organizada. Su contribución al bienestar y la cohesión social y territorial es hoy innegable. Es un actor estratégico dentro del Estado de Bienestar y necesario para la defensa y materialización de los derechos sociales. Según los últimos datos disponibles, el Tercer Sector está formado por unas 28.000 entidades, representa el 1,41% del PIB nacional y supone el 3,3% del empleo, contando además con más de 2 millones de personas voluntarias. En 2021 realizó más 46 millones de atenciones directas.

¿Y cuáles son los principales objetivos en los que trabaja actualmente la PTS?

Sin duda, todavía son muchos los objetivos que nos quedan por alcanzar, tanto como sector como sociedad. Necesitamos un compromiso fuerte con la defensa de los derechos sociales de las personas. Y

por eso nuestra razón de ser es más necesaria que nunca. En primer lugar, debemos hacer frente a la creciente desigualdad, al aumento de la pobreza y la exclusión. Para ello, necesitamos fortalecer el rol del Tercer Sector y avanzar hacia una relación estable y de calidad con todas las Administraciones Públicas, así como fomentar y ampliar las alianzas con otros agentes clave. Igualmente, debemos fomentar el diálogo civil para alcanzar un diálogo real, permanente y efectivo con la administración pública. Aspiramos a mantener una relación fluida, coordinada y global con el conjunto del Gobierno y con el resto de las administraciones. Además, es preciso establecer un marco de colaboración permanente que establezca el papel del Tercer Sector como agente fundamental en el desarrollo de las políticas públicas.

Y, por supuesto, apostamos porque los derechos sociales sean reconocidos como derechos fundamentales, con el objetivo de que se defiendan, protejan y promocionen.

Usted suele remarcar que es “inaceptable” la cifra de pobreza infantil que hay en España...

Efectivamente. Son datos que no podemos tolerar ni consentir. Este aniversario coincide con un contexto que es muy complejo, cambiante y de mucha incertidumbre. De nuevo, la situación social y económica de nuestro país ha vuelto a complicarse y endurecerse, y de un modo mucho más claro para los millones de personas que se encuentran en situación de pobreza, exclusión y vulnerabilidad.

Según señalan desde la Plataforma de Infancia, una de nuestras entidades miembro, los niños y niñas son el colectivo con mayor riesgo de pobreza. El impacto de la pandemia de la Covid-19 ha provocado que el riesgo de pobreza infantil aumente hasta el 28,9%. Unos datos muy similares a los publicados recientemente por otra de nuestras entidades miembro, EAPN España, que sitúa la tasa de riesgo de pobreza o exclusión social en el 27,8% de la población residente en España, es decir, más de 13 millones de per-

sonas. Son unos datos que, como sociedad, no podemos ni debemos permitir. Pero no solo es la pobreza, también tenemos que hacer frente a múltiples formas de desigualdad y exclusión que hacen que millones de personas no puedan disfrutar de una vida completamente libre. Por ello, este 10º aniversario tiene también un carácter reivindicativo, porque debe servirnos para mejorar el impacto de nuestro trabajo y por tanto para que nuestro papel como defensores y garantes de los derechos de la ciudadanía también se vea reforzado. Como decía anteriormente, debemos hacer frente a la creciente desigualdad, al aumento de la pobreza y la exclusión.

Hace una década la financiera provocó numerosos recortes sociales. Después llegó la pandemia y, recientemente, la crisis energética y elevada inflación por la guerra en Ucrania. ¿Teme que esta situación provoque un aumento de la pobreza o nuevos recortes sociales? Cuando todavía no nos habíamos recuperado de los niveles de pobre-

► La pandemia, iniciada en 2020, supuso un fuerte desafío. El presidente de la PTS indica que "implicó una de las mayores respuestas del Tercer Sector en los últimos años para atender a las miles de personas que se vieron afectadas por las consecuencias sociales y económicas de esta crisis. Además, se realizó un importante trabajo de coordinación y articulación del sector y una gran labor de incidencia para lograr las medidas del llamado 'escudo social'. En 2021 se logró uno de "los hitos importantes de estos diez años", en palabras

de Poyato, cuando se firmó "un Acuerdo marco de colaboración con el Ministerio de Derechos Sociales y Agenda 2030, que incluye compromisos relativos al diálogo civil, a la sostenibilidad de las entidades y a los desarrollos normativos".

Ucrania

"En el presente año destaca el enorme trabajo y el esfuerzo de todas las entidades del Tercer Sector, dando respuesta a la guerra en Ucrania, tanto a los cientos de miles de personas

desplazadas como a las afectadas por la crisis económica causada por dicha guerra", precisa Poyato.

El presidente de la PTS, cuando reflexiona sobre los hitos previamente mencionados, reconoce con orgullo lo conseguido y subraya el trabajo diario de voluntarios y entidades del Tercer Sector. Sin embargo, advierte que "ese orgullo no debe hacernos caer en la complacencia, debe servirnos para continuar defendiendo y garantizando los derechos de toda la ciudadanía". Y

la creciente desigualdad"

za, exclusión y desigualdad generados por la crisis del 2008, tuvimos que afrontar una pandemia mundial que llegó para cambiarlo todo. Sin habernos repuesto todavía, el contexto internacional y económico que se presenta no parece tampoco dispuesto a darnos un respiro. No es que haya un temor a que la situación genere un aumento de la pobreza y la exclusión, es que los datos, como se han señalado anteriormente, nos demuestran esta tendencia al alza. Si no se toman las medidas adecuadas y se desarrollan las políticas públicas necesarias, puede ser que dichas cifras empeoren todavía más. Por ello, debemos apostar por políticas que garanticen los derechos sociales de la ciudadanía, ofrecer soluciones, respuestas y apoyos que vayan dirigidos a mejorar la vida de las personas en situación de pobreza y exclusión.

No obstante, es preciso señalar que, tanto desde el nivel europeo como desde el estatal, parece que la respuesta a esta crisis está siendo distinta a la que se ofreció durante

la crisis del 2008. Estamos viendo que las administraciones públicas, las instituciones europeas e incluso los organismos financieros y económicos internacionales están apostando por una salida distinta de la crisis, cambiando la austeridad por una apuesta por mayor gasto e inversión. Hay una mayor apuesta por la protección social y por las medidas del llamado "escudo social", que contribuyen a paliar las consecuencias de la crisis. Sin embargo, también hay que destacar que muchas de estas medidas no llegan a toda la población o llegan de forma desigual. Es necesario avanzar para mejorar la situación de las personas más vulnerables en el corto, medio y largo plazo.

¿Y cómo pretenden mejorar esta situación que describe?

Como decía antes, es prioritario profundizar en la garantía de los derechos sociales de la ciudadanía, especialmente de quienes se encuentran en situación de pobreza o riesgo de exclusión. Es preciso avanzar en el desarrollo de normativas y

cambios legislativos que aseguren su ejercicio y garantía.

De manera específica, por ejemplo, debemos mejorar la implantación de las transferencias de rentas e ingresos mínimos, para que lleguen con la intensidad y agilidad debidas a todas las situaciones de necesidad social, conteniendo un enfoque más flexible y eliminando barreras administrativas o de cualquier otro tipo que lo dificulten. Al mismo tiempo es necesario vertebrar y reforzar el sistema de protección social y la creación de un marco legal que permita garantizar una protección social mínima en el conjunto del territorio español. Necesitamos fortalecer los servicios sociales en todos los niveles de la Administración y avanzar en la mejora de la calidad de dichos servicios.

Y por supuesto, aumentar y mejorar el desarrollo de políticas públicas encaminadas, de un modo claro y eficaz, hacia la reducción de la pobreza y la desigualdad. Y al mismo tiempo, mejorar y fomentar el acceso a diversos derechos como el derecho a la vivienda, al empleo, y



a la salud. Asimismo, necesitamos trabajar para reducir la brecha digital y fomentar la igualdad en el acceso a la educación, la inclusión social y la no discriminación.

precisamente la sociedad española se enfrenta a una nueva crisis económica de incierta evolución, derivada de la guerra en Ucrania y la elevada inflación que está provocando una fuerte subida de alimentos y servicios básicos.

"El incremento de los precios está generando una situación nueva para una gran parte de la sociedad, pero vieja, conocida y muy complicada para las personas y las familias que ya la venían sufriendo", afirma la secretaria general de Cáritas y vicepresidenta de la PTS.

"Por lo tanto", añade Peiró, "no estamos ante un problema coyuntural, sino estructural que tiene que ver con el hecho de cómo las familias son capaces de asegurarse unas condiciones de vida dignas. De hecho, si repasamos los ocho informes Foessa que se han realizado desde el surgimiento de Cáritas, vemos que la población en riesgo de exclusión ha crecido durante las sucesivas crisis, pero no ha descendido en los tiempos de crecimiento económico".

"Una vez más, añade Peiró, vemos que

las características de esta crisis con aumento de los precios de los productos y servicios más básicos vuelven a afectar más a las familias más vulnerables. Esperemos que entre todos logremos que los esfuerzos para no empeorar su situación no sean en vano".

Para mejorar la situación actual y evitar pobreza, la vicepresidenta de la PTS y secretaria general de Cáritas advierte sobre dos importantes problemas a resolver: la vivienda y garantizar ingresos a las personas. ▶



El Gobierno declara el 9 de octubre Día Nacional del Tercer Sector

El Gobierno de España ha aprobado que el 9 de octubre sea declarado Día Nacional del Tercer Sector de Acción Social. El Consejo de Ministros reconoció que, con el apoyo financiero de las administraciones públicas, el Tercer Sector se ha consolidado como un sector solvente que contribuye de manera muy importante y de forma complementaria a los servicios sociales de titularidad pública, a la provisión del bienestar de la ciudadanía y, especialmente, de aquellas personas que se

encuentran en situación de necesidad. Asimismo, el Gobierno describe a las entidades del Tercer Sector como "un instrumento fundamental de participación social de la ciudadanía de manera que contribuyen a incrementar la calidad democrática de la sociedad española". El Ejecutivo también destaca "el modo en que la colaboración entre las administraciones públicas y el Tercer Sector se ha convertido en un pilar fundamental a la hora de atenuar el impacto que

las sucesivas crisis (financiera global de 2008, coronavirus, guerra de Ucrania) tienen sobre la población general y, especialmente, sobre los sectores más desfavorecidos". Además, el Gobierno se compromete cada 9 de octubre a impulsar actuaciones que contribuyan a visibilizar la labor que las entidades del Tercer Sector de Acción Social realizan a favor de la cohesión social, evitando que grupos de población especialmente vulnerables queden excluidos.

► Según Peiró, "es necesario generar un parque de vivienda pública en alquiler que sirva para facilitar el acceso a la vivienda para todas aquellas personas que tienen unos ingresos pequeños e insuficientes. Por lo tanto, es necesario resolver el tema de la vivienda para que deje de ser el pozo sin fondo al cual echamos todos los ingresos que vamos teniendo".

Sobre los ingresos, Peiró destaca que "mientras que el empleo va manteniéndose, es necesario apoyar un sistema de garantía de ingresos estables y asegurados a todas aquellas familias que no

llegan a un mínimo. Vivienda e ingresos mínimos son fundamentales para poder afrontar esta situación".

Próximas metas

"Nuestro objetivo es alcanzar una sociedad en la que todas las personas tengan garantizados todos sus derechos", subraya Peiró. Para conseguirlo, de cara al futuro más inmediato, se marca tres propósitos: fomentar el diálogo civil, para tener una relación todavía más fluida con el Gobierno; ser reconocidos como entidades colaboradoras de la administración, para establecer un marco de colaboración del Tercer Sector

como agente fundamental en el desarrollo de políticas públicas; y garantizar los derechos sociales como fundamentales, con el objetivo de que se defiendan, protejan y promuevan.

Futuro

La PTS realizó durante el mes de octubre varios actos de celebración con motivo de su X Aniversario, los cuales se van a mantener hasta final de año. El día 3 del pasado mes, las Cortes Generales reconocieron en el Congreso la labor realizada durante esta década por la Plataforma. El día 10 se celebró un evento en el Caixa Fórum de Madrid en el que se puso en valor a todas las entidades del Tercer Sector. Por último, el día 21 se celebró un congreso en Tole-

LA PTS RECLAMA GARANTIZAR EL ACCESO A LA VIVIENDA Y UN INGRESO ESTABLE

do al que asistieron todas las plataformas territoriales del Tercer Sector.

El presidente de la PTS explicó que en estos actos "escuchamos voces diversas y comprometidas que hablaron de derechos, de cambio, de transformación, pero también de esperanza, de futuro, de trabajo conjunto y de diálogo. De solidaridad, de inclusión y de justicia social".

Según Poyato: "Las personas que formamos parte del Tercer Sector aspiramos a una sociedad sin desigualdad, sin pobreza, sin exclusión. Una sociedad en la que todas las personas viven de forma completamente libre, sin barreras, con todos sus derechos garantizados. Y esa es la sociedad que me gustaría ver dentro de 10 años. Con una Plataforma del Tercer Sector que es y ha sido agente y parte esencial e imprescindible para alcanzarla". ■



Te ofrecemos
**CURSOS
GRATUITOS**
para trabajar
en profesiones
digitales

www.portalentodigital.es



ÁNGEL RODRÍGUEZ CASTEDO.

PRESIDENTE DE LA PLATAFORMA DE MAYORES Y PENSIONISTAS (PMP)

"Las pensiones se pueden y se deben mejorar"

Al cumplirse un año desde que las principales organizaciones de mayores del país confluyeran en torno a la Plataforma de Mayores y Pensionistas (PMP), su presidente, Ángel Rodríguez Castedo, considera cumplidos con éxito los objetivos iniciales marcados. En esta entrevista, hace balance de la incidencia política lograda, ratifica la sostenibilidad del sistema de pensiones y anuncia que estas pueden actualizarse próximamente "en torno al 8,5%". "El objetivo que perseguimos", precisa el presidente de la PMP, "es que todas las políticas y las actuaciones dirigidas a las personas mayores no se planifiquen ni se hagan sin contar con nosotros".

Rafael Olea

¿Qué motivó que las principales asociaciones de mayores de nuestro país decidieron hace un año converger en la PMP?

La Plataforma de Mayores y Pensionistas nació estratégicamente como un proceso de confluencia de las organizaciones, federaciones y confederaciones de mayores y pensionistas más representativas en nuestro país. En un mar de siglas, era muy necesaria una plataforma de ámbito estatal que, a modo de entidad unitaria de acción en defensa de los intereses del colectivo, vertebrara y articulara el movimiento asociativo de las personas mayores y de los pensionistas. Tras esta unidad siempre estuvo y sigue estando el fin último de facilitar la interlocución y desarrollar un profundo y más que necesario proceso de diálogo civil con los poderes públicos y las diversas organizaciones sociales. Nuestra pretensión, además de ser genuinamente una plataforma representativa y rei-

vindicativa, es actuar como un gran proyecto asociativo estatal con vocación propositiva, de cooperación y corresponsabilidad con los poderes públicos. Esta cooperación y afán propositivo tiene su traducción en el diálogo constante con el Gobierno, además de la imprescindible interlocución permanente con los diferentes grupos parlamentarios. El objetivo que perseguimos es que todas las políticas y las actuaciones dirigidas a las personas mayores, con discapacidad mayores y pensionistas, no se planifiquen ni se hagan sin contar con nosotros. Nacimos con la voluntad de ser la voz de las personas mayores, trasladando a agentes públicos, privados y al conjunto de la ciudadanía las preocupaciones, necesidades e inquietudes del colectivo. Nuestra vocación es la búsqueda de una sociedad para todas las edades, en la que se garanticen los derechos de las personas a lo largo de toda su vida.



El presidente de la PMP afirma en el primer aniversario de esta Plataforma que "nacimos con la voluntad de ser la voz de las personas mayores, trasladando a agentes públicos, privados y al conjunto de la ciudadanía las preocupaciones, necesidades e inquietudes del colectivo". Además, valora "la apertura institucional y la buena acogida que han mantenido hacia la PMP numerosos ministerios y departamentos ministeriales".

Sorprende que la voz de los mayores no se articulase conjuntamente hasta 2021. ¿Por qué tardó en materializarse esta unión?

Como en cualquier otra esfera, bien sea esta individual, política o social, siempre existe una gran pluralidad de voces, sensibilidades, posicionamientos e ideologías frente a la multiplicidad de cuestiones que son de interés para determinados segmentos y colectivos sociales. Precisamente, en esa amplitud de demandas y voces, encontramos también la razón del éxito de nuestro sector como un pilar fundamental de nuestro estado de bienestar, como una herramienta útil al servicio de una sociedad plural y diversa.

Siguiendo la consabida premisa de "la unión hace la fuerza", teníamos claro que para que nuestra voz tuviera la resonancia e incidencia política y social necesaria, debíamos de constituir un altavoz legítimo con eco en todos los ámbitos. Queríamos un "Cermi de Mayores", tomando como ejemplo lo logrado y conseguido en el ámbito de la defensa de los derechos de las personas con discapacidad desde la unión, siguiendo la misma senda para lograr un mayor alcance. La condición de posibilidad para que la PMP surgiera como ese espacio de unión, radicó precisamente en reflexionar, trabajar y desarrollar un documento programático consensuado en el que todas las entidades implicadas, trabajaron codo a codo hasta encontrar los lugares comunes, los lugares de encuentro dentro de esa pluralidad.

¿Qué balance hace de este primer año de Plataforma de Mayores y Pensionistas?

Es positivo aunque aún quede mucho camino por recorrer. Hemos trabajado intensamente en el seguimiento de las políticas públicas con mayor incidencia sobre nuestro colectivo, a través del contacto frecuente con algunos de los departamentos ministeriales y áreas de gobierno implicadas, al igual que vía reuniones con los grupos parlamentarios. Estamos consolidando la estructura de trabajo de la organización, mediante el trabajo sectorial de las Comisiones de Trabajo que albergamos y que nos permiten desarrollar nuestros objeti- ▶

► vos estratégicos y programáticos en diversas materias: cuidados, sanidad y coordinación sociosanitaria, envejecimiento activo y saludable, protección jurídica y no discriminación, soledad no deseada, ámbito internacional, mundo rural y área de discapacidad.

Hemos conseguido darnos a conocer como un actor relevante dentro del ámbito de las organizaciones sociales de mayores, estableciendo encuentros y diálogo constante con la sociedad civil organizada y con agentes privados que trabajan en el ámbito de nuestro sector. Cada vez son más las organizaciones que se van adhiriendo a la Plataforma en la medida que damos a conocer nuestro papel y misión de colaboración y cooperación entre entidades, especialmente, a la hora de elevar nuestras demandas a los distintos poderes e instituciones públicas y, en determinados casos, a distintas organizaciones sociales.

Otra de las cuestiones en las que hemos avanzado es en el establecimiento de acuerdos con las administraciones públicas que permitan mejorar la vida de las personas mayores, por ejemplo, con la Agencia Tributaria o con ADIF para mejorar la accesibilidad en los trenes.

¿Llega la voz de los mayores a través de la PMP a las Administraciones Públicas?

Sin duda alguna. Nos congratulamos además de la apertura institucional y de la buena acogida que han mantenido hacia la PMP numerosos ministerios y departamentos ministeriales. Siempre trabajamos en base a una leal colaboración y cooperación con nuestras Administraciones Públicas y con el Gobierno y lo cierto, es que hemos encontrado una actitud dialogante y de escucha en todos nuestros encuentros y a todos los niveles de la Administración. Para nosotros, es fundamental una vía de contacto permanente, propositiva y fructífera para el avance en nuestros derechos, su protección y aseguramiento.

¿Cuáles son las principales novedades legislativas que han impulsado en este primer año?

Hemos colaborado con diversos departamentos ministeriales a través del diálogo y aportaciones a los trámites de audiencia

e información pública o bien a través de la presentación de enmiendas en la tramitación parlamentaria de diversas normas. Entre algunas de ellas están: Ley 15/2022, Integral para la Igualdad de Trato y la No Discriminación, la Ley 4/2022, de Protección de los Consumidores y Usuarios frente a Situaciones de Vulnerabilidad Social y Económica, el Proyecto de Ley de Servicios de Atención a la Clientela, el Anteproyecto de Ley de Creación de la Autoridad Administrativa Independiente de defensa del cliente financiero, el Proyecto de Ley por la que se modifican diversas normas para

"NUESTRA VOCACIÓN ES UNA SOCIEDAD EN LA QUE SE GARANTICEN LOS DERECHOS A LO LARGO DE TODA LA VIDA"

consolidar la Equidad, Universalidad y Cohesión del Sistema Nacional de Salud o el Anteproyecto de Ley de Promoción de la Autonomía Personal y Atención a las Personas en situación de Dependencia. Igualmente, hemos presentado enmiendas a los presupuestos generales del Estado para mejorar los servicios de atención personalizada en el ámbito de la Seguridad Social.

¿Y en cuáles están trabajando actualmente?

Algunas de las mencionadas en el apartado anterior ocupan parte actual de nuestro trabajo. Además, estamos trabajando intensamente tratando de llegar a la normativa que intersecciona con nuestros derechos: ley de vivienda, ley de salud mental, ley de autonomía personal y atención a las personas en situación de dependencia, etc. Por otro lado, señalar que el trabajo no concluye cuando las normas se aprueban, cuestión que constituye un gran avance en sí mismo, sino que debemos de hacer un seguimiento

de su impacto, cumplimiento y efectividad sobre la vida de las personas mayores.

¿Teme que la crisis actual pueda derivar en un recorte a las pensiones?

Debemos de ser muy cautos a la hora de lanzar mensajes de incertidumbre en torno a las pensiones y a la sostenibilidad de nuestro sistema actual basadas en percepciones propias, subjetivas o sesgadas. La realidad es que cada vez que este debate -ya histórico- resurge, se envían mensajes que infunden miedo, incertidumbre y temor sobre nuestro colectivo, máxime en la actual situación de alza inflacionista derivada de la crisis de Ucrania. Basándonos en hechos concretos como los acuerdos logrados en la Comisión del Pacto de Toledo y en la Mesa de Diálogo Social (sindicatos patronal y gobierno), que se han convertido en la Ley de Reforma de las Pensiones y, finalmente, están recogidos en el proyecto de presupuestos generales del Estado para 2023. Asimismo, con los compromisos expresados por el Gobierno (ministro responsable de la Seguridad Social, Vicepresidenta Económica y el propio Presidente del Gobierno), estamos convencidos de que se va a producir un incremento en torno al 8,5% en función del IPC interanual del mes de noviembre. Además, se ha contemplado en los PGE un margen del 11,5% para la indexación al IPC y compensar el golpe de pérdida de poder adquisitivo que acumulamos los y las pensionistas. Sin duda, debemos adoptar siempre una postura muy prudente en un tema tan relevante como el de las pensiones.

Cierto es que en cada mal momento del ciclo económico surgen globos sondas acerca de la insostenibilidad de las pensiones. ¿Cómo pueden asegurarse estas?

Existe una campaña permanente en distintos foros que trata de instalar en la ciudadanía la incertidumbre y el temor sobre el sistema de pensiones y su sostenibilidad, hablando siempre desde la variable gasto. Desde la Plataforma, queremos transmitir confianza en el Sistema de Seguridad Social, en su estabilidad y sostenibilidad como pilar fundamental de



nuestro modelo social recogido en nuestra Constitución, teniendo en cuenta no solo la variable gasto sino también la variable ingreso. Hablar de pensiones es hablar de empleo, de mercado laboral. Un desempleo alto, miles y miles de empleos precarios, con retribuciones bajas, jubilaciones anticipadas (la mayor parte forzadas), con tasas de empleo de la población activa muy bajas.... genera pérdidas de ingreso al Sistema vía cotizaciones. Más empleo (mayores tasas de población activa), mejores empleos (mejor retribuidos y fijos) y con adecuadas cotizaciones, generan más ingresos al Sistema y mejores pensiones. Asimismo, hablar de pensiones es hablar de crecimiento económico y de su reparto. Somos la cuarta economía de la UE, con uno de

los mayores crecimientos de PIB. Dedicamos en torno a 12 puntos de PIB a pensiones (la media de la UE está cerca de 14 puntos y países como Francia e Italia cerca de 16). Hay, pues, margen para mejorar. Las pensiones no solo se pueden garantizar, sino que se pueden y deben mejorar.

Es lógico que una sociedad más envejecida dedique una mayor proporción de su riqueza a garantizar que la capacidad adquisitiva de la población mayor se mantenga. Por ello, es necesario incorporar nuevas fuentes de ingresos a la Seguridad Social. Entre ellas, las asociadas al destope de las bases máximas de cotización o la posibilidad de financiar parte del gasto de las pensiones mediante los ingresos generales y la eliminación de los gastos impropios. La propia AIReF considera factible cerrar el déficit estructural existente en la Seguridad Social, mediante la asunción por parte del Estado de determinados gastos que ahora soportan las cotizaciones. En definitiva, las pensiones se garantizan con más y mejores empleos, creciendo más y con un mejor reparto social de los recursos generados de ese crecimiento. Siempre decimos que los ingresos son determinantes para decidir qué tipo de sociedad queremos.

Hubo clamor contra las entidades bancarias, muchas de las cuales relegaban o excluían a las personas mayores. ¿Se ha conseguido revertir esta situación?

Algo se ha mejorado a raíz de la firma del "Protocolo Estratégico para Reforzar el Compromiso Social y Sostenible de la Banca" suscrito entre las principales patronales bancarias y la vicepresidencia primera del Gobierno, pero seguimos expectantes en relación al análisis del grado de cumplimiento que había

"LAS PENSIONES SE GARANTIZAN CON MÁS Y MEJORES EMPLEOS, CRECIENDO MÁS Y CON UN MEJOR REPARTO"

de producirse transcurridos los seis meses desde su firma, a través del Observatorio de Inclusión Financiera.

Desde la PMP recibimos muchas experiencias negativas de personas mayores usuarias de este tipo de servicios y constatamos que aún queda mucho por recorrer hasta poder aliviar esta situación de exclusión financiera que padecemos a raíz de los cierres de sucursales y el abrupto avance en la digitalización de los servicios y la falta de atención personalizada. Estos esfuerzos se están apreciando aunque creemos que la clave para que esta situación se revierta reside en la normativa reguladora que garantice los servicios que necesitamos para el aseguramiento de nuestros derechos. Por ello, estamos trabajando en coordinación con el Ministerio de Asuntos Económicos y Transformación Digital para que se produzca un avance en el Anteproyecto de Ley de creación de la Autoridad Administrativa Independiente de defensa del cliente financiero.

¿Qué futuro ve a la PMP?

Vemos con esperanza e ilusión el futuro para la PMP ya que entendemos que los motivos que nos llevaron a esta unión de entidades y a la suma colectiva de esfuerzos sigue y seguirá intacta. Necesitamos el empuje de todos los actores involucrados para avanzar en nuestros ambiciosos proyectos y objetivos, más teniendo en cuenta el cambio demográfico de nuestra sociedad y que las personas mayores somos y seremos un colectivo cada vez más numeroso. El reto de adaptarnos a este cambio como sociedad y como democracia, fortaleciendo nuestro Estado de Bienestar para ello, es vital para nuestro presente y para el futuro de las siguientes generaciones. Todo, desde el cambio de óptica y paradigma del envejecimiento, una visión que ha de ser centrada en derechos y en el fomento de la participación social. Sabemos que como herramienta para toda esa construcción social, somos y seremos necesarios. Sin duda, trabajaremos para constituirnos más fuertes y más útiles ante la importante tarea que tenemos por delante. ■

Emprendimiento y discapacidad, unidos para romper barreras

Según los últimos datos disponibles recogidos por el Observatorio sobre Discapacidad y Mercado de Trabajo (Odismet), de Fundación ONCE, referidos a la encuesta EDAD 2020 del INE, la tasa de autoempleo de la población activa con discapacidad es del 10,3%. Entre estos emprendedores, la inmensa mayoría (el 85%) mantienen su actividad, una cifra muy superior a la de la población en general (que solo llega al 60%). Por ello, y con el objetivo de incentivar la innovación y el emprendimiento en relación con la discapacidad, desde el Grupo Social ONCE se han desarrollado proyectos como la Aceleradora de Startups o el 'Reto Innova Emprendedores'.

Aday Sánchez

Emprender desde la discapacidad ha podido considerarse durante mucho tiempo como un riesgo sin grandes salidas, pero la apuesta de los emprendedores, junto con la ayuda y asesoramiento prestado desde el Grupo Social ONCE ha motivado que muchos decidan -con éxito- dar el paso. Poner en marcha un negocio conlleva en muchos casos una serie de dificultades que en ocasiones son difíciles de asumir. La inclusión de las personas con discapacidad se ha convertido en todo un reto y, aunque ese término

se traduzca en superar barreras, una de ellas es el propio emprendimiento. De ello sale un porcentaje cada vez mayor de personas con discapacidad que trabajan -con éxito- por cuenta propia. Para favorecerlo, Fundación ONCE convoca diversas convocatorias ayudas tanto para entidades como personas físicas. Esto facilita notablemente la creación de empleo y la mejora de la empleabilidad e inserción sociolaboral de las personas con discapacidad. Recientemente, cuatro nuevos proyectos se han incorporado recientemente a la aceleradora

de 'startups' creada por Fundación ONCE para impulsar aquellos emprendimientos sociales cuyos productos y/o servicios permiten una mejora de la calidad de vida de las personas con discapacidad. En concreto se trata de importantes proyectos de innovación, como el de la empresa madrileña Mooevo, los valencianos Visualfy y los asturianos de i4life y Loutkar. De esta forma, ya son quince las 'startups' que componen la aceleradora de Fundación ONCE.



Inserta impulsa un servicio gratuito para apoyar a los emprendedores

Esta iniciativa, que cuenta con la cofinanciación del Fondo Social Europeo, ofrece a los emprendedores una gama de servicios específicos adaptados al estado de desarrollo de su idea. Cuenta con 35 dinamizadores de emprendimiento repartidos por 46 oficinas de Inserta Empleo en toda España. Los interesados pueden contactar por correo electrónico en vb.es.inserta@fundaciononce.es. Inserta Empleo, la entidad de Fundación ONCE para la formación y el empleo, ha reforzado su servicio gratuito de apoyo y asesoramiento a personas con discapacidad que deseen emprender, con el objetivo de fomentar esta forma de acceso al mercado laboral y de ayudar a los interesados, tanto en el análisis de la viabilidad de sus ideas, como en los trámites necesarios para ponerlas en marcha. Gracias a este servicio, las personas emprendedoras pueden acceder a formación específica para el desarrollo de habilidades y competencias para el emprendimiento, la generación y análisis de ideas de negocio, la definición de proyectos, el diagnóstico previo de viabilidad, etc. Fundación ONCE destinará 2,6 millones de euros para impulsar el emprendimiento de personas con discapacidad.

Casi una de cada diez personas con discapacidad pertenecientes a la población activa (el 10,3%) han emprendido un negocio.

Los valencianos de Visualify poseen actualmente tres productos en el mercado. Uno de ellos se basa en un sistema de inteligencia artificial de reconocimiento de sonidos que recoge la información sonora del entorno –como puede ser una alarma de incendios, un timbre, un turno de visita en un hospital o cualquier información que tenga que ver con la seguridad o autonomía– para posteriormente enviarla de forma accesible al móvil. Desde el equipo de Visualify aseguran que, con este dispositivo, “por ejemplo si estamos en una oficina de atención al ▶

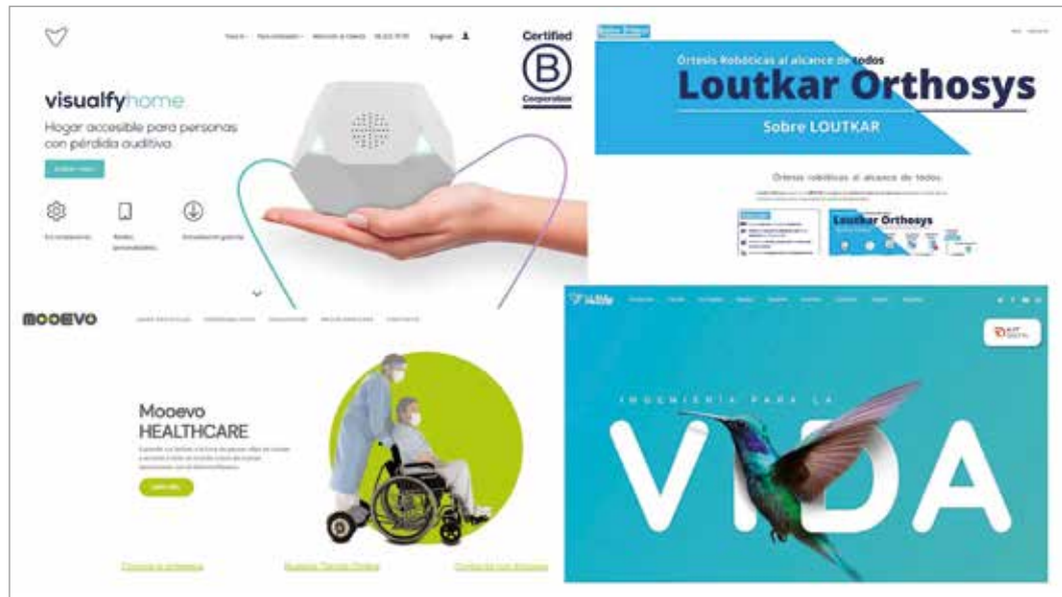
► ciudadano y suena la alarma de incendios, a la persona sorda le llegaría una notificación a su móvil, encendiéndose una luz roja con una llama, vibrándole el reloj y encendiendo una serie de luces que habría en el edificio y lo mismo pasaría con otras cuestiones, pero para lo que se determinan también otros colores". Además, se complementaría esta solución con tecnologías de reconocimiento de voz en tiempo real que permiten al usuario establecer una comunicación con cualquier persona sin ningún tipo de barrera.

Pero este no es el único proyecto que ha destacado este año. Otro ejemplo lo encontramos por parte de i4life. Su CEO y fundadora, Marián García Prieto, lo describe como una tecnología para cuidar a los cuidadores con unos productos que "son muy fáciles de utilizar y aportan mucha información a su entorno". Esta consiste en hacer dispositivos y software dotados de inteligencia artificial con el fin de ayudar a los dependientes a tener una vida mejor. Marián García detalla que, "dentro del programa Aceleración de la Fundación ONCE, estamos trabajando en la mejora del modelo de negocio de nuestro bastón Pauto. Un bastón que llamamos inteligente porque reporta datos que son tratados con inteligencia y permite geolocalizar a la persona dependiente para que una persona pueda salir a la calle con la tranquilidad de que, si tiene una emergencia o si se cae, va a ser avisado su cuidador o cuidadores".

Mejorar la vida

El director de Accesibilidad Universal e Innovación de Fundación ONCE, Jesús Hernández, afirma que "llevamos años impulsando la aceleración de proyectos y startups relacionados con la discapacidad". Un aspecto fundamental que más allá del trabajo muestra los valores y la referencia para la sociedad que hay detrás. "Lo que nos han enseñado en estas dos ediciones es que estos proyectos, además de colaborar en la mejora de la calidad de vida de las personas con discapacidad, permiten generar modelos de negocio y soluciones que aportan innovación, talento y mejoras a toda la sociedad", concluye Hernández.

Desde la ONCE también se detecta, a través



Con la incorporación de los madrileños Mooevo, los valencianos Visualfy y los asturianos de i4life y Loutkar, ya son quince los proyectos de la Aceleradora de Startup de Fundación ONCE.

del 'Reto ONCE Innova Emprendedores', el talento emprendedor de startups, scaleups y pymes digitales destinados a mejorar la calidad de vida de personas ciegas o con discapacidad visual y a transformar digitalmente puestos y procesos de trabajo. En 2022, este reconocimiento ha recaído en Tifloactiva Innovación y Mentiness

Una de las razones más valoradas entre las empresas premiadas es contribuir a mejorar los aspectos cotidianos de las personas con discapacidad. El gerente de Grupo Axfito y fundador de Tifloactiva Innovación, Daniel Cucharero, ha sido uno de los que ha disfrutado de este reconocimiento. "Para mí y mi equipo supone un gran impulso y una mayor visibilidad de nuestra labor. Sin lugar a duda, que una organización tan importante como la ONCE premie tu proyecto de innovación social es muy positivo y aporta credibilidad, síntoma de que las cosas las estamos haciendo bien y con responsabilidad", manifiesta.

En Tifloactiva han desarrollado una nueva generación de maquetas y reproducciones accesibles inteligentes. Son objetos físicos que poseen tecnología capacitiva que permite que las personas ciegas o con baja visión puedan obtener mayor autonomía y mejor comprensión de este tipo de recursos en museos, exposi-

ciones, oficinas de turismo, edificios públicos y hoteles, gracias a audio descripciones que se generan mientras tocamos puntos de interés de una reproducción de Tifloactiva. Cucharero destaca que este trabajo "supone la democratización del acceso a la cultura, el patrimonio y la información en general de todas las personas indistintamente de sus capacidades y edades en diferentes ámbitos".

Tifloactiva nació en marzo de 2019, pero fue en 2022 cuando consideraron que estaba listo para ser implantado. "El proyecto comienza debido a mi amistad con Óscar Linde, ciego de nacimiento y afiliado de la ONCE, que nos ayudó a hacer test de funcionalidad desde el principio en nuestra empresa, creando un equipo de profesionales con intérpretes en lengua de signos", explica Cucharero.

Visibilizar la salud mental

El otro proyecto que ha recibido el 'Reto ONCE Innova Emprendedores 2022' es el conocido como Mentiness. Se trata de una startup de salud mental, una plataforma que ayuda a medir el bienestar de las personas dentro de una organización. "No solo medimos a nivel organizacional, sino también a nivel personal. Además, con una red de psicólogos podemos ofrecer asistencia a las personas que no lo ne-

Madrid alberga el I Congreso Nacional sobre Emprendimiento y Discapacidad

Fundación ONCE, el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) y la Asociación de Emprendimiento y Discapacidad (Asemdis) organizan I Congreso Nacional sobre Emprendimiento y Discapacidad, que tendrá lugar los días 10 y 11 de noviembre en el Meeting Place Castellana 81 (Paseo de la Castellana, 81. Madrid). En él se presentará el Libro Blanco sobre Emprendimiento y Discapacidad, que indica que en torno al 56% de quienes optan por el autoempleo y tienen discapacidad crean además trabajo. Cerca de 200 emprendedores con discapacidad se darán cita en Madrid para debatir sobre el potencial del autoempleo y fijarse, sobre todo, en las necesidades y posibilidades de quienes optan por esta vía de trabajo y tienen discapacidad. El director general de Fundación ONCE, José Luis Martínez Donoso, señaló que esta entidad ha ayudado ya a unas 1.900 personas con discapacidad interesadas en iniciar un negocio y las cifras de resultados son mejores que las de los emprendedores sin discapacidad. Por su parte, el presidente del Cermi, Luis Cayo Pérez Bueno, puso de manifiesto la importancia de "contribuir a impulsar el emprendimiento". Finalmente, la presidenta de ASEM-DIS, Lidia Parra, explicó la importancia de visibilizar a su asociación que se propone ayudar especialmente a las mujeres con y que son, en muchas ocasiones, víctimas de violencia de género.



Tifloactiva, entidad reconocida junto a Mentiness con el 'Reto ONCE Innova Emprendedores', realiza maquetas accesibles para personas ciegas o con baja visión.

cesiten. Completamos la plataforma ofreciendo formación específica en base a los objetivos que se marcan las personas" detalla Javier Serrano, CEO de Mentiness. Este proyecto quiere prevenir problemas de salud mental y cómo influye el hecho de medir el bienestar de las personas a la consecución de los objetivos marcados por la propia organización. "Creemos que la salud mental es una necesidad básica en los que hay muchos estigmas y poca accesibilidad. No vamos a poder avanzar como sociedad si no entendemos nuestras emociones, si no sabemos gestionarlas, como identificar cuándo tenemos un problema o cómo nos está impactando tanto a nivel personal como social", explica Serrano sobre la importancia de dar visibilidad a este asunto.

Datos de autoempleo

Es muy relevante conocer el porcentaje de personas con discapacidad ocupadas que trabajan por cuenta propia y la Tasa

UNO DE CADA CUATRO EMPRENDEDORES CON DISCAPACIDAD TIENE EMPLEADOS A SU CARGO

de autoempleo al considerar y diferenciar los empleadores con o sin empleados a su cargo. Según 'El empleo de las personas con discapacidad' (EDAD 2020) del Instituto Nacional de Estadística, en 2020, la tasa de autoempleo de la población activa con discapacidad fue del 10,3%, según datos recogidos por el Observatorio sobre Discapacidad y Mercado de Trabajo, de Fundación ONCE, Odismet. De ese colectivo, el 67,2% no cuenta con asalariados/as a su cargo,

mientras que el 24,9% son empleadores/as, el 7,9% restante se encuentra en otro tipo de situación profesional por cuenta propia. Al comparar los datos con la población sin discapacidad se observa, por una parte, una prevalencia un 35% menor de autoempleo, ya que en el caso de las personas sin discapacidad alcanza el 15,8% de la población ocupada.

En este sentido, el director general de Fundación ONCE, José Luis Martínez Donoso, mostró que de todos los negocios emprendidos por personas con discapacidad, "el 85% continúan adelante, una cifra que en el caso de quienes no tienen discapacidad llega solo al 60%".

Además, Martínez Donoso finalizó asegurando que "el 40% de los emprendedores respaldados por Fundación ONCE han creado puestos de trabajo, lo que demuestra que invertir en esta rama del empleo es rentable y positivo". ■

La ONCE impulsará una fundación para personas con baja visión

El presidente del Grupo Social ONCE, Miguel Carballada, ha anunciado la futura creación de “una Fundación de Baja Visión” para ayudar a todas aquellas personas con discapacidad visual que, sin embargo, no alcanzan los requisitos para ser afiliadas a la ONCE. Además, abogó por la reforma de la Constitución Española para eliminar del artículo 49 el término ‘disminuidos’ y sustituirle por el de personas con discapacidad.

Mónica Jiménez / Ana de Blas

Carballada anunció que “en el futuro vamos a poner en marcha una Fundación de Baja Visión porque hay muchas personas que no tienen las características para ser afiliado a la ONCE pero que tienen un serio problema de visión”.

“No pueden ser afiliados”, añadió Carballada, “pero necesitan nuestra ayuda, la investigación de sus problemas visuales”, por lo que anunció que con estas personas “ahí está y estará la ONCE”. Además, subrayó que “vamos a seguir trabajando en acciones que mejoren la investigación en problemas oculares”.

El presidente del Grupo Social ONCE también insistió en que pedirán que “de una vez por todas se corrija el artículo 49 de la Constitución

porque las personas con discapacidad no somos disminuidos, somos muy capaces y nos sentimos muy heridos por esa identificación. Por ello, pedimos que se cambie la palabra disminuido por persona con discapacidad” en la Carta Magna.

Carballada añadió que nadie con discapacidad quiere identificarse “más tiempo en la Constitución Española como disminuidos”, convencido de que las personas con discapacidad se han “ganado” la reforma de la Carta Magna.

En este sentido, el secretario de Estado de Derechos Sociales del Gobierno de España, Nacho Álvarez, afirmó que la reforma del artículo 49 de la Constitución, “no es un capricho del Gobierno, sino “una demanda de la sociedad

que no puede seguir bloqueada y que tiene que ver la luz en próximos meses”.

El presidente del Grupo Social ONCE también añadió que la institución se va a “comprometer” y va a “echar el resto en los próximos cuatro años y siguientes”, entre otras cuestiones, por entregar a los ciegos de España “más perros guías”, algo que juzgó “uno de los principales problemas” del colectivo.

Aumento al 1% de la X Solidaria

Asimismo, Carballada anunció que solicitará que el 0,7% de la recaudación del IRPF, en la X Solidaria, se incremente hasta el 1% “para ayudar más a los que menos tienen”. Carballada y Álvarez hicieron estas declara-





Miguel Carballeda, en la imagen, anunció que el Grupo Social ONCE propondrá que la X Solidaria aumente su importe desde el 0,7% al 1% con el objetivo de "ayudar a los que menos tienen".

ciones en el marco del XI Congreso Estatal de Unidad Progresista de la ONCE, celebrado en octubre en Madrid con la participación de más de 2.000 delegados de 45 agrupaciones de toda España.

Tras explicar que el congreso aspira a alcanzar la "mejor propuesta para los próximos cuatro años del Grupo Social ONCE", recordó que Unidad Progresista nació en 1985 para "defender la ONCE y la dignidad de todas y cada una de las personas, hoy del Grupo Social ONCE, y trasladar nuestra solidaridad, vamos juntos, codo con codo, con el mundo de la discapacidad y del tercer sector y también vamos juntos con la economía social de España".

Empleo

El presidente del Grupo Social ONCE hizo hincapié en que la entidad tiene más de 71.000 trabajadores, el 58% con discapacidad, cuota que, espetó, "no lo tiene nadie en el mundo". "Eso nos convierte en el cuarto empleador no público", añadió, consciente de que el Grupo Social ONCE "hoy es quien más crea empleo y lo mantiene para personas con discapacidad en todo el mundo", agregó.

"Es un grupo español el que hace eso en todo el mundo", insistió, para asegurar que es algo "para sentirse orgullosos, porque somos los que más empleo creamos en todo el mundo para las personas con discapacidad".

"Si no existiéramos, imaginaos cómo estaríamos las personas con discapacidad en España", reiteró, para considerar que esta circunstancia "merece un trato adecuado", consciente de que existe "una deuda pendiente de todos los gobiernos de este país" con las personas con discapacidad.

"Creo que sería justo y que, si nos ayudaran, podríamos contribuir a crear aún más puestos de trabajo", afirmó, para lamentar que en España solo trabaja una de cada cuatro personas con discapacidad.

Latinoamérica

En este punto, reconoció que se ha pasado "la vida pidiendo para toda la discapacidad, vendiendo cupones diez años". "Y le pedía a la gente que nos ayudara, para que hoy, muchas cosas sean una realidad en nuestro país, reconocido en todo el mundo", resolvió, para agregar que también va a "seguir ayudando a los latinoamericanos ciegos y a los de los campos saharauis".

"Eso lo hace la ONCE", abundó, para poner en valor también el acuerdo firmado hace pocos meses con el Gobierno, por el que se mostró "muy agradecido". "Creo que hemos cerrado un buen acuerdo, que nos permitirá tener tranquilidad en los próximos diez años", resolvió.

Finalmente, el secretario de Estado de Derechos Sociales afirmó que el trabajo diario de los vendedores de cupones les permite repartir "una ilusión que tiene que ver no solo con el premio, sino que va mucho más allá y tiene que ver con la sensación de participar y contribuir en un bien superior como es la inclusión de miles de personas y familias en España".

"Y a irradiar un ascensor social hacia el conjunto de la discapacidad, que es lo que la ONCE hace cada día en España", concluyó Álvarez, convencido de que la Organización es "no solo un referente nacional, sino también internacional y para la acción de este Gobierno, con el que comparte hoja de ruta", como uno de sus principales "aliados" en su "compromiso" de "reforzar los derechos de las personas con discapacidad". ■





El Gobierno pone en jaque 100.000 empleos con discapacidad al cambiar sus bonificaciones

Alrededor de cien mil empleos de personas con discapacidad correspondientes a Centros Especiales de Empleo (CEE) pueden quedar en jaque con la reforma legal que prepara el Gobierno de España y que contempla derogar las actuales bonificaciones y los incentivos existentes para la contratación laboral de este colectivo. Las entidades de la discapacidad, organizaciones de autónomos y fuerzas políticas de la oposición reclaman al Ejecutivo diálogo y consenso con el objetivo de garantizar el empleo.

Servimedia

El anteproyecto de ley redactado por el Ministerio de Trabajo que regula las medidas de impulso y mantenimiento del empleo estable y de calidad terminó a finales de octubre la fase de consulta pública y ahora debe ser pulido por el departamento que dirige la vicepresidenta Yolanda Díaz antes de ser aprobado por el Consejo de Ministros. Los cambios que contempla afectan a todo tipo de empresas que tengan contratadas a personas con discapacidad, pero sobre todo deja en una situación muy delicada a los 2.300 Centros Especiales de Empleo que existen en España y que tienen en plantilla a más de 98.000 personas, según explicaron a Servimedia fuentes del sector de la discapacidad. La nueva normativa que quiere aprobar el Ministerio de Trabajo elimina la bonificación del 100% por la contratación de personas

con discapacidad que tienen estos centros especiales de empleo, cuya plantilla por ley debe superar el 70% de integrantes de este colectivo. Perder las ayudas públicas actuales por la inclusión laboral de personas con discapacidad dejaría a estos centros en una situación económica grave.

Pero esta reforma del Ejecutivo va incluso más allá, ya que también afecta a cualquier tipo de empresa que colabore en el fomento del empleo de personas con discapacidad. Afectaría, además, al Grupo Social ONCE, donde un 59 por ciento de los empleados tiene algún tipo de discapacidad.

Durante el último año, desde el Tercer Sector e incluso desde el ámbito político en las Cortes Generales se ha solicitado precisamente lo contrario: incrementar la subvención a los Centros Especiales de Empleo con el fin de ►

La oposición crítica “los recortes” de Sánchez” para derogar las bonificaciones

El Partido Popular deploró que el Ministerio de Trabajo pretenda eliminar las bonificaciones por contratar a personas con discapacidad y advirtió de que “los recortes de Sánchez a los más débiles y vulnerables ya están marcha”.

Así lo afirmó la secretaria general y portavoz del PP en el Congreso de los Diputados, Cuca Gamarra, en sus redes sociales, donde se hizo eco de la noticia y deploró las informaciones que llegan desde el Ministerio de Trabajo.

Además, la portavoz de Ciudadanos en la Comisión de Derechos Sociales y Políticas Integrales de Discapacidad del Congreso de los Diputados, Sara Giménez, criticó este sábado el anteproyecto de ley que regula los incentivos a la contratación laboral y otras medidas de impulso y mantenimiento del empleo estable y de calidad que prepara el Ministerio de Trabajo, pues por ejemplo supondría eliminar las bonificaciones del 100% a la contratación de personas con discapacidad en los centros especiales de empleo.

Según Giménez, “el Gobierno de PSOE-Podemos se llena la boca hablando de proteger a los vulnerables mientras dificulta la inclusión laboral de las personas con discapacidad”. A su juicio, la norma será “un retroceso alarmante”, pues “no hay mayor protección social frente a la vulnerabilidad que tener un empleo”.

Asimismo, el exdiputado de UPN y portavoz en la Comisión de Discapacidad del Congreso, Íñigo Alli, se preguntó “cómo es posible que la ministra Yolanda Díaz permita restringir las bonificaciones para la contratación de personas con discapacidad”.

También PDCat pidió al Gobierno una rectificación. El diputado de esta formación Feran Bbel solicitó “corregir o revertir” la reducción de las bonificaciones a la contratación temporal de personas con discapacidad que propone el anteproyecto del Ministerio de Trabajo sobre incentivos a la contratación laboral y otras medidas de impulso y mantenimiento del empleo estable y de calidad.



► compensar los sucesivos incrementos del Salario Mínimo Interprofesional (SMI) aprobados en los ejercicios 2019, 2020, 2021 y 2022. Al elevar los costes de las plantillas, estos centros de trabajo, que tienen mayoritariamente una vocación social, han visto comprometidas sus cuentas y por eso han reclamado mejorar las ayudas que perciben con el fin de proteger los puestos de trabajo de las personas con discapacidad que contratan.

"Se está hablando"

Desde el Ministerio de Trabajo y Economía Social, fuentes cercanas a la vicepresidenta

Yolanda Díaz aseguraron a Servimedia que “se está hablando” con el sector para medir el impacto que tendrá esta reforma en el colectivo de las personas con discapacidad y “se va a tener en cuenta a todo el mundo” antes de aprobarlo a finales de año.

El Gobierno asegura que el anteproyecto se encuentra “en fase hiperpreliminar” pese a haber superado ya la fase de consulta pública y de amparar la derogación de bonificaciones a la contratación de personas con discapacidad en un informe que la Autoridad Independiente de Responsabilidad Fiscal (Airef) presentó en octubre

de 2020, en plena pandemia de covid-19. El estudio de la Airef concluyó entonces con carácter general que los incentivos a la contratación tienen un “efecto positivo limitado” y abogó por reducirlos para que se dirijan únicamente “a colectivos muy específicos de baja empleabilidad”.

Se da la circunstancia de que, según datos oficiales del Instituto Nacional de Estadística (INE), en España residen actualmente cerca de 4,5 millones de personas con discapacidad pero únicamente una de cada cuatro tiene un empleo. Sin las bonificaciones e incentivos actuales, que contribuyen a mantener los



Las bonificaciones e incentivos contribuyen a mantener 100.000 puestos de trabajo en los Centros Especiales de Empleo.

El Cermi pide a las comunidades autónomas que se opongan

El Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) se ha dirigido por carta a los directores generales de Empleo de las diferentes comunidades autónomas, en la que les pide que se opongan a estas medidas en el seno de la Conferencia Sectorial de Empleo y Asuntos Laborales. Al mismo tiempo, critica la falta de diálogo con la que se ha elaborado este texto legal, no solo con las organizaciones de la discapacidad, sino con las propias comunidades autónomas.

“De prosperar esta propuesta normativa, sorpresiva y no dialogada, además de una auténtica regresión en el esquema de empleo de personas con discapacidad existente estos últimos cuarenta años, la inclusión laboral de este sector de población, siempre débil y lejana a cualquier mínimo aceptable, correría un enorme peligro, no solo en el no crecimiento futuro, sino en la pérdida inmediata de miles de empleos de los ya creados y subsistentes. Estaríamos, sin exageraciones, ante el peor retroceso producido respecto del empleo de personas con discapacidad en nuestra etapa democrática, que es preciso absolutamente conjurar”, advierte la misiva del Cermi.

Igualmente, la plataforma representativa de la discapacidad en España incide en que “cualquier introducción de cambios en el modelo de empleo de personas con discapacidad, que los necesita, no debe ni puede hacerse por la vía de los puros hechos unilaterales, de modo intempestivo y urgente, sin ningún tipo de diálogo y acuerdo previos, con todas las instancias concernidas, muy en especial con las comunidades autónomas responsables inmediatas de las políticas activas de empleo, así como con los interlocutores sociales y con el sector social de la discapacidad”. Precisamente, en contra del anteproyecto de ley ya se han pronunciado gobiernos autonómicos como los de Galicia, Madrid y Castilla y León

100.000 empleos de los Centros Especiales de Empleo, la baja tasa de ocupación de este colectivo sería aún peor.

Tras las quejas públicas que han empezado a expresar entidades de la discapacidad por el perjuicio que genera la reforma del anteproyecto, el Ministerio de Trabajo aseguró este domingo a Servimedia que “no se va a terminar con los incentivos” de contratación aunque sí se pretende tener en cuenta la recomendación de la Airef para “hacer políticas eficaces y focalizadas” en quienes más lo necesitan.

El director de Plena inclusión España, Enrique Galván, tildó de “sangrante” y de “grave

retroceso” la eliminación de parte de los incentivos a la contratación de personas con discapacidad que recoge el anteproyecto para regular los incentivos a la contratación laboral y otras medidas de impulso y mantenimiento del empleo estable y de calidad que prepara el ministerio de Trabajo.

Galván advirtió que la norma, “si se aprueba en los términos actuales”, supondrá “un retroceso terrible” en la inclusión laboral de las personas con discapacidad intelectual y del desarrollo, muchas de las cuales trabajan en centros específicos. Afectará de forma muy grave a un colectivo que presenta una

tasa de actividad muy baja y un desempleo mucho mayor que la media, y agregó que “en un momento como el actual”, reducir las bonificaciones a los Centros Especiales de empleo “es simplemente sangrante”.

Los apoyos para que el Gobierno rectifique también han llegado desde el mundo empresarial. Entre ellos, el presidente de la Unión de Profesionales y Trabajadores Autónomos (UPTA), Eduardo Abad, defendió las bonificaciones al empleo de personas con discapacidad como “un elemento troncal del Estado de bienestar” que el Gobierno debe mantener y preservar. ■

ALINEADO CON CRITERIOS SOCIALES Y ACORDE CON LA OMS

El Gobierno aprueba el nuevo baremo de la discapacidad

El Gobierno aprobó el Real Decreto por el que se establece el procedimiento para el reconocimiento, declaración y calificación del grado de discapacidad. Esta reforma significa que, como reclamaban las entidades representativas de la discapacidad, España por fin cuenta con un nuevo baremo de valoración de la discapacidad, realizado con criterios sociales, alineado con los derechos humanos y que sustituye al que estaba en vigor desde 1999.

R. Olea



El real decreto actualiza los criterios para valorar y calificar el grado de discapacidad de acuerdo con la Clasificación Internacional del Funcionamiento, la Discapacidad y la Salud, que marca la Organización Mundial de la Salud (OMS). De esta manera, el nuevo modelo supone evolucionar desde un enfoque médico-re-

habilitador de la discapacidad hacia una consideración social, al tener en cuenta la participación social de estas personas y las barreras que encuentran en su entorno a la hora de ejercer este derecho.

La ministra de Asuntos Sociales y Agenda 2030, Ione Belarra, afirmó que “esta nueva valoración” representa la culminación de

“una demanda histórica de las personas con discapacidad en nuestro país que ha tenido que ver cómo quedaba paralizada durante una década”.

Belarra afirma que gracias al nuevo baremo, “los trámites van a ser más ágiles, más flexibles y más accesibles en todo el proceso. Con las nuevas tecnologías como



Las entidades del sector celebran los nuevos criterios de valoración

Contar con un nuevo baremo, actualizado y acorde con la realidad de la discapacidad, era una de las principales reclamaciones de las asociaciones de la discapacidad y del Tercer Sector. El Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) se felicitó por su aprobación, aunque puntualizó que llega "tras más de diez años de trabajos preparatorios, que han sufrido continuas dilaciones".

El Cermi anunció que el hasta ahora vigente data de 1999 y "había quedado desfasado a la luz del modelo social (para la concepción) de la discapacidad, al que obliga la Convención Internacional sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad de Naciones Unidas". Además, el Cermi aprueba que en el dictamen preceptivo al texto del proyecto de real decreto, el Consejo de Estado acogiera varias de sus propuestas e instara al Gobierno a asumirlas. Entre ellas, destacó la posibilidad de que la persona objeto de valoración acuda al acto acompañada de una persona de su confianza, si así lo estima, o que en las circunstancias que dan pie a la vía de urgencia esté la necesidad de acceso a prestaciones o apoyos que dependan de la concesión del grado de discapacidad.

La presidenta de la Plataforma de Organizaciones de Pacientes (POP),

Carina Escobar, recordó que el nuevo baremo era una de las reivindicaciones históricas. "Era necesario la creación de una normativa que protegiese de la situación de vulnerabilidad a la que se enfrentan las personas con enfermedades crónicas desde el momento en el que reciben el diagnóstico", señaló Escobar.

Sin embargo, desde la POP puntualizan que este baremo es insuficiente "al no solucionar la falta de protección social que genera el impacto de una enfermedad crónica y es necesario y urgente que se articulen medidas complementarias para proteger a las personas con enfermedades crónicas".

Según la POP, las enfermedades crónicas son patologías de larga duración, los síntomas que sufren las personas con enfermedades crónicas, impactan en su vida diaria tanto en su salud, como en otros ámbitos de su vida social, laboral, económica, familiar o educativa. También afecta en su salud mental, con frecuencia, puesto que las personas con enfermedad crónica suman a su diagnóstico ansiedad o depresión.

El director de Plena inclusión España, Enrique Galván, se felicitó por la aprobación "al fin" del nuevo baremo, aunque reclamó que se deben proporcionar los recursos humanos ▶

grandes aliadas y los derechos humanos como guía fundamental".

Otra novedad anunciada por la titular de Asuntos Sociales y Agenda 2030 es que se actualizan los criterios de valoración para que sean más preciso con las discapacidades relacionadas con la salud mental, los trastornos del espectro autista o las

enfermedades raras, que "hoy presentan numerosos problemas para ser valoradas". Con esta reforma, el Gobierno afirma que da cumplimiento a los compromisos adoptados en la esfera nacional e internacional y se da respuesta a una demanda de las personas con discapacidad, un colectivo formado por 4,38 millones de personas en

España, según el INE, y cuya actualización que llevaba bloqueada una década.

El nuevo texto también establece criterios objetivos para la valoración y calificación del grado de discapacidad en todo el territorio del Estado, garantizando con ello el acceso en igualdad de condiciones para toda la ciudadanía. Además, garantiza una ▶

► suficientes para que “la nueva herramienta consiga sus objetivos”.

Galván, en declaraciones a la agencia Servimedia, se refirió a la necesidad de agilizar las listas de espera, que en algunas comunidades autónomas llegan a los dos años, para lo cual es necesario “formar al personal y dotar con más medios a las Administraciones”.

En principio, Galván consideró que el trámite de urgencia para situaciones de especial necesidad previsto en el real decreto “es una buena noticia”, aunque advierte que estarán “atentos a su implantación”. Por ello, instó al Imsero a elaborar un informe de seguimiento y evaluación del nuevo baremo, una vez pase el primer año de funcionamiento, para “estudiar si las expectativas de flexibilidad, accesibilidad y agilidad se cumplen”.

El presidente de la Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica (Cocemfe), Anxo Queiruga, también mostró su satisfacción por esta actualización, ya que “beneficiará a muchas personas que el baremo actual dejaba fuera”.

Queiruga explicó que los nuevos criterios permitirán “valorar mucho mejor la discapacidad que causan el dolor o la fatiga” y, en general, “la de todas aquellas enfermedades que cursan con brotes”. De este modo, “muchas personas que hasta ahora habían quedado fuera” obtendrán el reconocimiento de cierto grado de discapacidad, que es el requisito actual para acceder al sistema de prestaciones y de protección en España. “Tener una valoración adecuada

de la discapacidad es crucial para que las personas accedan a los derechos y beneficios que implica”, por parte de quienes “tratan de compensar la falta de igualdad de oportunidades y el sobrecoste de tener una discapacidad”, afirmó el presidente de Cocemfe.

Por su parte, la Federación ASEM aplaudió el nuevo baremo del grado de discapacidad y celebró el avance en lo que supone “la puerta de entrada” al reconocimiento de derechos y recursos para las personas con discapacidad. “Dicha evolución en la manera de describir y entender la discapacidad nos acerca más al modelo que se recoge en la Convención Internacional sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad de Naciones Unidas”, afirmó el presidente de la Federación ASEM, Manuel Rego.

Autismo España también calificó el nuevo texto legal aprobado como un “hito por el que llevamos trabajando casi una década y que por fin entra en vigor”. El nuevo baremo “supone un avance en la valoración del grado de discapacidad en el caso particular de las personas en el espectro del autismo”, afirmó esta entidad en un comunicado.

A juicio de Autismo España, una mejora importante que incorpora el nuevo baremo aprobado por el Gobierno es que “reconoce específicamente el trastorno generalizado del desarrollo (trastorno del espectro del autismo conforme a las clasificaciones diagnósticas internacionales actualizadas), de manera independiente y diferenciada del diagnóstico de discapacidad intelectual”.

podrán ejercer, según el Gobierno, sus derechos en igualdad de condiciones, sin discriminación por motivos de edad o discapacidad. Para lograrlo, recibirán asistencia y apoyos adaptados a sus circunstancias y tendrán el mismo derecho que los adultos en ser informados. “Los niños y las niñas con discapacidad recibirán los apoyos necesarios para ser escuchados sin discriminación”, afirmó Belarra.

Asimismo, la persona que reclame el grado de discapacidad podrá ir acompañada de alguien de confianza, lo que favorecerá la autonomía y seguridad de las personas con discapacidades severas o grandes necesidades de apoyo.

ESTABLECE TRÁMITES DE URGENCIA ANTE CRISIS HUMANITARIAS O ENFERMEDADES DEGENERATIVAS

El Gobierno también anunció que el nuevo baremo representará una valiosa fuente de información para el estudio y observación de la realidad de la discapacidad, al determinar su situación real y evolución, permitiendo la comparación entre países, disciplinas y servicios en diferentes momentos a lo largo del tiempo, y facilitando la explotación de información en otros campos de la salud.

Además, para favorecer y facilitar la implantación del nuevo baremo, desde el Gobierno se anunció un programa de formación especializada para todo el personal que participe en las valoraciones de la discapacidad. “El trabajo no acaba aquí y ahora debemos trabajar en la formación del personal y los refuerzos del equipo de valoración. Nuestro compromiso con las personas con discapacidad continúa”, subrayó la ministra Belarra. ■

► descripción más precisa y completa del grado de discapacidad que la existente previamente.

El texto aprobado establece este trámite de urgencia para causas humanitarias, víctimas de zonas en guerra, o de salud y de esperanza de vida, como es el caso de las personas con enfermedades degenerati-

vas, como, por ejemplo, la esclerosis lateral amiotrófica (ELA). También se incluyen en esta reducción de plazos de urgencia a las mujeres víctimas de violencia de género, ya que, según la última Macroencuesta de Violencia contra la Mujer, el 17,5% tienen una discapacidad ocasionada por esta violencia. Además, los menores con discapacidad



RASCA EL MOMENTO RASQUE DIEM



Desde 0,50€

BIEN JUGADO

GANAR AL INSTANTE HASTA 1.000.000 €



Vendedores ONCE, puntos de venta autorizados y www.juegosonce.es

+18. JUEGA RESPONSABLEMENTE

SE CUMPLE UN SIGLO DEL DESCUBRIMIENTO DE LA TUMBA DEL JOVEN FARAÓN Y EL INICIO DE UNA ENIGMÁTICA SUCESIÓN DE EXTRAÑAS MUERTES ENTRE LOS MIEMBROS DE LA EXPEDICIÓN ARQUEOLÓGICA

Tutankamón y la maldición de la momia

Fue un faraón menor, apenas reinó una década y murió con solo 19 años, pero ocupa un lugar predominante en la historia pues su tumba es la única conservada intacta de un soberano del antiguo Egipto. El 4 de noviembre de 1922, el arqueólogo Howard Carter afirmaba que veía "cosas maravillosas" cuando, después de tres milenios, se abrió la cámara sellada en la que yacía el faraón. En ese momento, culminaba una de las mayores aventuras arqueológicas de la historia, a la vez que dio comienzo la denominada 'maldición de la momia', al sucederse una serie de muertes aparentemente inexplicables entre quienes violaron el descanso eterno del faraón.

Rafael Olea

El arqueólogo Howard Carter, con el apoyo financiero de Lord Carnavon, hace un siglo se negaba a aceptar que no quedaran tesoros escondidos en el Valle de Los Reyes. Siguiendo una corazonada, ordenó excavar junto a unas tumbas que habían sido saqueadas desde la antigüedad, buscando la tumba del entonces desconocido Tutankamón. Con un equipo de arqueólogos egipcios, britá-

nicos y estadounidenses, el 4 de noviembre de 1922 descubrió la tumba y cuando Lord Carnavon le preguntó que si veía algo... respondió "sí, cosas maravillosas". Era la primera persona que en más de tres milenios contemplaba la tumba del joven faraón de la XVIII Dinastía, hoy convertida en uno de los lugares más icónicos de Egipto. En la cámara, inusualmente pequeña para tratarse de un faraón, se encontró la momia





La Máscara funeraria de Tutankamón fue elaborada entre los años 1354-1340 a.c. con oro, obsidiana, lapislázuli, cuarzo, turquesa, cornalina y vidrio.

de este, dentro de su ataúd de oro macizo y la famosa máscara funeraria, junto a un amplio ajuar: tronos, arcos, trompetas, varios carros desmontados y numerosas vituallas para el viaje al otro mundo del joven faraón.

La momia fue examinada y despojada de sus inmemoriales adornos y alhajas con funciones protectoras. Douglas Derry le hizo la autopsia y encontró 143 bolsillos en los vendajes, cada uno de los cuales guardaba una joya. También guardaba una diadema y una malla de oro alrededor de su cráneo.

Carter hizo caso omiso de todas las maldiciones que amenazaban con arrebatarse la vida a quien osara interrumpir el sueño eterno del joven faraón Tutankamón. "La muerte se acercará rápidamente a cuantos perturben el reposo del faraón", advertía en una de las inscripciones de la tumba de Tutankamón en grandes jeroglíficos egipcios. En una pared de la tumba existía otra inscripción que se podría traducir como "la muerte vendrá con alas ligeras sobre todo aquel que se atreva a violar esta tumba". Los arqueólogos prefirieron obviarlo y abrir la tumba para catalogar científicamente el hallazgo, su botín. Ninguno prestó atención a esa advertencia que se transformó en maldición cuando, sin ninguna precaución, comenzaron a palpar las inscripciones, tocar los valiosos objetos allí presentes inmemorialmente o respirar el aire viciado de una tumba que llevaba sin regenerarse más de tres largos e inmemoriales milenios.

Culto milenario

Todo comenzó tres mil años antes, cuando el joven Tutankamón sucedió a su padre, Akenatón, el faraón apóstata. El joven soberano quiso restablecer el milenario culto basado en Amón, Isis y Osiris. En cambio, su padre y su bella esposa, Nefertiti, intentaron, tal vez para restar poder a los ricos sacerdotes, imponer una nueva religión inventada por ellos y en la que se sustituía el politeísmo por un nuevo dios único, Atón. Para impulsar esta medida, también trasladaron la capital de Tebas a Tell el Amarna. Akenatón dio un gran impulso a las artes, como recuerda a la eternidad el bello busto de su esposa que hoy se exhibe en Berlín. Sin embargo, no convencieron a su pueblo, que siguió adorando a sus milenarios dioses. ▶

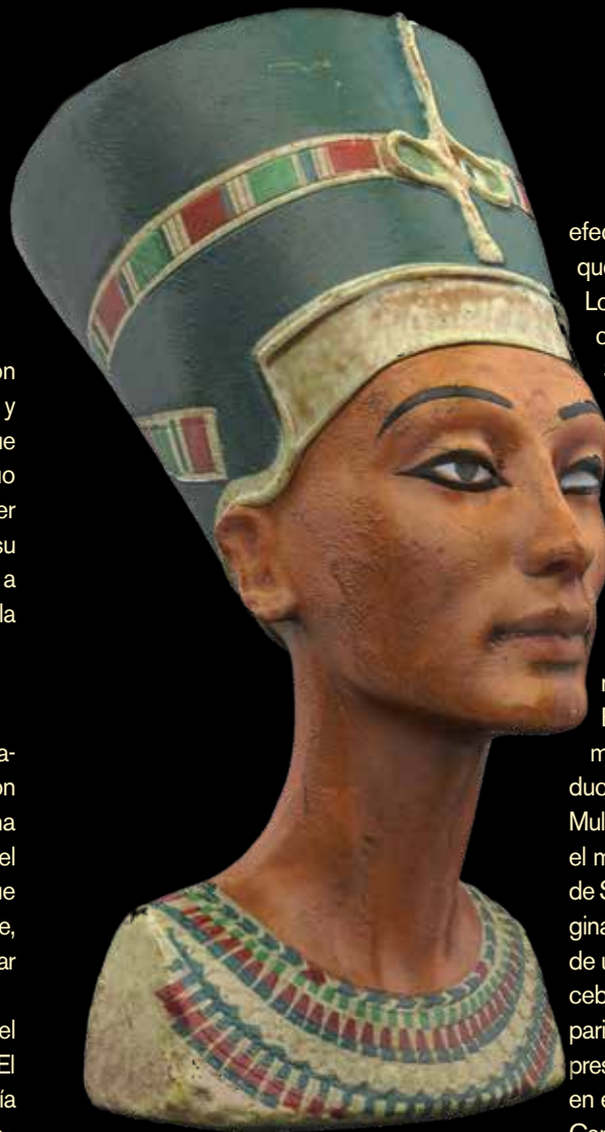
- Nefertiti no tuvo hijos varones y, tras la muerte de su marido, le sucedió Tutankatón, hijo de Akenatón y, al parecer, de la princesa Kiya. Era un muchacho joven y enfermizo, sin la energía de su padre, que ordenó acabar con las reformas emprendidas por su progenitor y volver al culto antiguo. Reinó breves años y fue un rey menor en la larga historia del Antiguo Egipto. Su principal decisión fue restablecer la religión antigua, para lo cual se cambió su nombre, que pasó de Tutankatón, en honor a Atón, a Tutankamón, en veneración a Amón, la máxima divinidad egipcia.

Alas ligeras

Según se demostró en 2010, fueron, precisamente, unas "alas ligeras" las que provocaron su muerte. Hace cerca de 3.200 años, una hembra de mosquito anofeles volaba sobre el Nilo en busca de sangre humana con la que alimentarse. Ligeramente, en medio de la noche, se acercó al joven faraón y comenzó a succionar su sangre.

El joven Tutankamón no advirtió la picadura del insecto, que le inoculó el bacilo de la malaria. El delicado estado en el que se encontraba -sufría también una necrosis ósea en el pie derecho-, le provocó una caída en la que se rompió el fémur. Eso, sumado al paludismo, derivó en que el hueso dejara de recibir temporalmente sangre y sufriera necrosis ósea avascular en esa pierna, según un trabajo presentado en *Journal of the American Medical Association*, liderado por el egiptólogo Zahi Hawass, ex ministro de Turismo y Antigüedades. De paso, este estudio también destruyó creencias como que el joven faraón murió de un golpe en la cabeza (se lo hizo el equipo de Carter para quitarle la máscara funeraria de oro), que padecía craniosinostosis (fusión de los huesos del cráneo que provoca dolores e, incluso, la muerte) o ginecomastia (excesivo desarrollo de las mamas en varones), como se creía hasta entonces.

¿Es coincidencia que las 'alas ligeras' de este mosquito transmisor de la muerte fueran las mismas que se reflejaron en la maldición escrita en la pared de la tumba del faraón? Es una pregunta que nunca tendrá respuesta, pero sí es cierto que fueron las 'alas ligeras' del mosquito las que transmitieron la primera



Busto de Nefertiti, la mítica faraona que gobernó Egipto hace 5.500 años y que podría ser la madre de Tutankamón.

de las muertes entre el equipo de arqueólogos que osó violar el descanso eterno del faraón. George Edward Stanhope, Lord Carnavon, el mecenas de Carter en las excavaciones, sería la primera víctima de las más de dos decenas de lo que se conocería como la 'maldición' de la momia. Cuando solo habían pasado diez meses desde el descubrimiento de la cámara real, nuevamente un mosquito acechó a Lord Carnavon hasta conseguir picarle en la mejilla. El aristócrata no dio importancia al picotazo. Para colmo, se cortó al afeitarse días después sobre esta picadura. Solo dos días después del corte, comenzó a sentirse mal. Se trasladó al hospital de El Cairo y le diagnosticaron que padecía una grave infección que se le extendió por garganta, oído y pulmón. Culparon a la picadura del mosquito como transmisora de la enfermedad. Las medicinas no le hicieron

efecto y murió tras una terrible agonía en la que, incluso, se le cayeron todos los dientes. Los escépticos trataron de buscar explicación científica a esta muerte, una eripisela.

Según la familia de Lord Carnavon, en el mismo instante de su muerte, su perro aulló y sucumbió fulminantemente. Breve tiempo después, cuando parte de su familia desplazada a Egipto recibía, de parte de una enfermera, la noticia del fallecimiento en el hotel Continental, un apagón dejaba a oscuras a toda la ciudad de El Cairo justo en el instante en que esta acababa de pronunciar que Lord Carnavon había fallecido.

Esta muerte dio origen a la leyenda de 'la maldición' de la momia, ampliamente reproducida en la prensa de principios del siglo XX. Multitud de escritores, entre los que sobresalía el mismísimo Arthur Conan Doyle, el creador de Sherlock Holmes, dedicaron numerosas páginas a escribir sobre esta supuesta venganza de ultratumba. Y más, cuando la maldición se cebó nuevamente en la familia Carnavon: su pariente Audrey Herbert, quien también estuvo presente al profanar la cámara real, cayó muerto en el baño tras su regreso a Londres.

Carter trataba de poner orden y buscaba en la ciencia una explicación a lo que sucedía. Empero, la Parca continuó visitando con rapidez. El siguiente en recibirla fue su ayudante Arthur Mace, quien feneció de forma fulminante en El Cairo. La muerte no se detendría con él en su deletéreo viaje entre quienes profanaron la tumba. Archibald Douglas Reid, quien radió los restos del faraón, también fallecería, en este caso, mientras examinaba otra momia con Rayos X. El secretario de Carter, Richard Bethel, cayó fulminado tras un súbito ataque al corazón. Su padre, que también se encontraba entre los profanadores de la tumba, expiraba a continuación tras caer desde un séptimo piso nada más conocer el fallecimiento de su hijo. Lo cierto es que los estudios posteriores revelaron que de las 58 personas que estuvieron presentes durante la apertura de la tumba y del sarcófago, solo ocho murieron, y que además lo hicieron en un plazo de 12 años, según el virólogo Raúl Rivas en «La maldición de Tutankamón y otras historias de la microbiología» (Ed. Almuzara). Sin embargo, la prensa, alimentada por



Howard Carter, junto a un trabajador egipcio, inspecciona el sepulcro tumba de Tutankamón tras el descubrimiento de su tumba en 1922.

las muertes y el miedo o morbo que producía, prestaba gran atención a cada fallecimiento de una persona aparentemente relacionada con la expedición, incluso aunque verdaderamente no hubiera participado en ella, siguiendo el dicho periodístico de “No dejes que la realidad te estropee una buena noticia”.

Explicaciones científicas

La ciencia ha tratado de explicar lo sucedido y negar la maldición. Howard Carter la refutó hasta su muerte. Afirmaba que todo era fruto del misterio, de los mitos y de la avaricia de una prensa deseosa de vender más. El descubridor de la tumba escribió que “todo espíritu de comprensión inteligente se halla ausente de estas estúpidas manifestaciones”.

Carter también incidió en que no existían esas

inscripciones en la tumba, por lo que “la maldición del faraón no existe en absoluto”. Según él, “el ritual funerario egipcio no contiene maldición alguna de esta índole para la persona viva, sino solo la petición de que se dirijan al muerto deseos piadosos y benévolos”.

El doctor Ezze-din Taha, de la Universidad de El Cairo, concluyó en 1962 (justo antes de morir atropellado también supuestamente víctima de la 'maldición' de la momia) que gran parte de los fallecimientos entre los miembros de la expedición de Carter se debían a haber respirado el aire viciado de la tumba. Este no se había regenerado desde que la cámara de Tutankamón se sellara a conciencia tras su enterramiento miles de años atrás. Esto favoreció una contaminación originada por diversos hongos tóxicos o bacterias patógenas beneficiadas por

la podredumbre y la ausencia de ventilación. Cuando Carter, Lord Carnavon y el resto de miembros de su equipo abrieron la cámara real y penetraron en ella, inspiraron estos tóxicos. Esta teoría también es aceptada por los paracientíficos seguidores de la teoría de la maldición, al argüir que estos venenos fueron puestos adrede en la tumba por los antiguos doctores egipcios con la misión de proteger a su faraón y castigar a quien osara interrumpir su sueño eterno.

Hoy, la momia de Tutankamón, su máscara funeraria de oro, los sarcófagos que le recubrían y diversos objetos de uso personal, como sus enigmáticos bastones —ahora ya sabemos que cojeaba— reposan en el Museo Egipcio de El Cairo. Muestran el esplendor de una evocadora civilización misteriosa y perdida en el sueño de la historia. ■

‘Mujer y discapacidad’, lema de la Bienal de Arte de Fundación ONCE

FÁTIMA CALDERÓN.
Serie 'El Infierno'. 2021.

Madrid alberga hasta el próximo 29 de enero la octava edición de la Bienal de Arte Contemporáneo de Fundación ONCE, en la que bajo el lema ‘Mujer y discapacidad’ se reconoce la labor de 50 mujeres artistas con algún tipo de discapacidad o de aquellas que encuentran en la discapacidad su inspiración.

Bárbara Guerra

En total la muestra, comisariada por Maite Barrera, expone un centenar de obras de 50 artistas, en su gran mayoría (cerca del 80%) mujeres con discapacidad. Entre ellas figuran Louise Bourgeois, Meret Oppenheim, Ángela de la Cruz, Emilie Gossiaux, Lucía Beijlsmit, Rebecca Horn, Paloma Navares, Judith Scott o Jana Sterbak. De manera complementaria, la Bienal ofrece actividades educativas gratuitas, que se desarrollan de forma paralela 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. De manera complementaria, la Bienal ofrece actividades educativas gratuitas, que se desarrollan de forma paralela 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

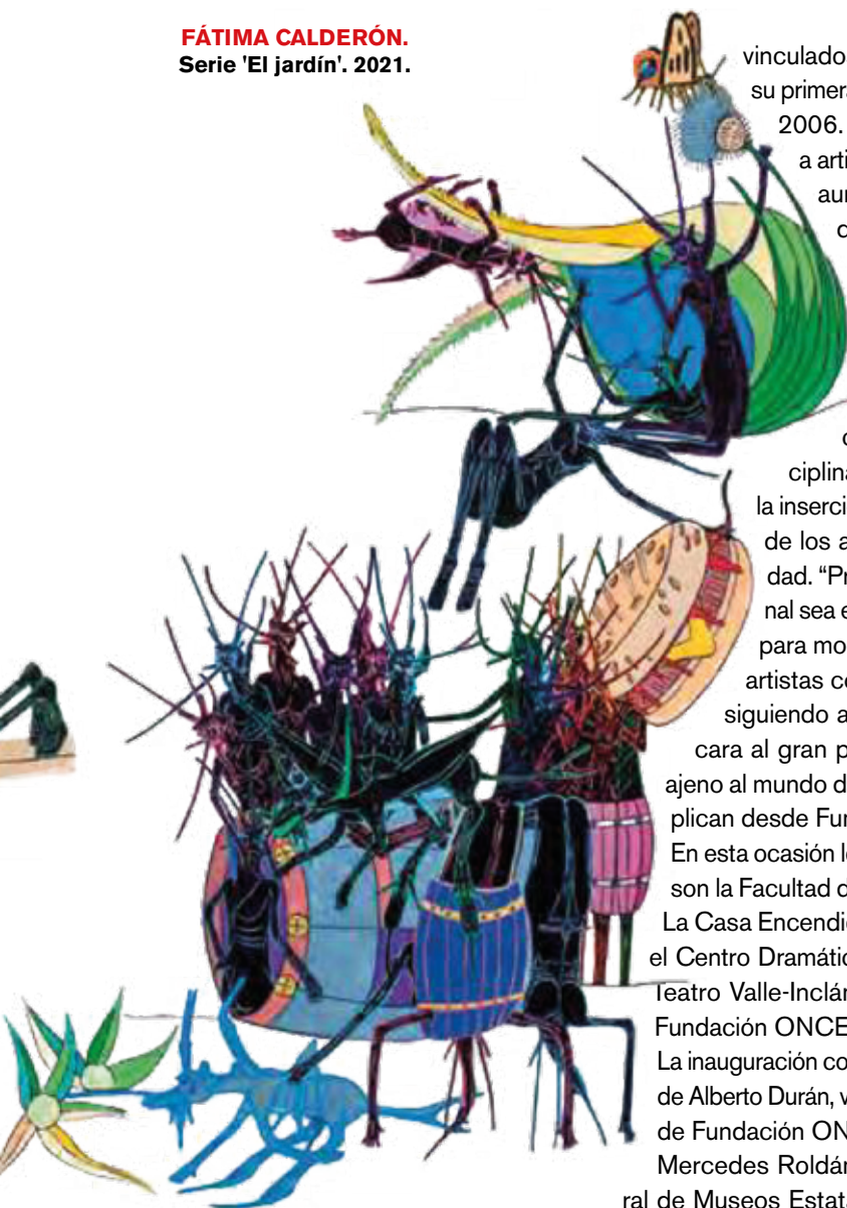
la diversidad. Respondiendo a este objetivo y al de accesibilidad universal de Fundación ONCE también se organiza un servicio de visitas guiadas gratuitas. La intención es ofrecer a todos los públicos un acompañamiento adaptado a sus necesidades para facilitar la comprensión y accesibilidad del contenido de la exposición con materiales informativos, catálogos, audioguías y signoguías. En colaboración con la Academia de las Artes y las Ciencias Cinematográficas de España,





LOUISE BOURGEOIS.
Triptych for the red room. 1994.
Colección The Easton Foundation

FÁTIMA CALDERÓN.
Serie 'El jardín'. 2021.



vinculados a la Bienal nació en su primera edición, celebrada en 2006. Su objetivo es formar a artistas con discapacidad aumentando sus capacidades de expresión y comunicación con la sociedad y abrir canales de distribución y venta de la producción artística, en cualquiera de sus disciplinas, así como ayudar a la inserción laboral y profesional de los artistas con discapacidad. “Pretendemos que la Bienal sea escaparate y plataforma para mostrar la realidad de los artistas con discapacidad, consiguiendo así la normalización de cara al gran público, generalmente ajeno al mundo de la discapacidad”, explican desde Fundación ONCE.

En esta ocasión los escenarios elegidos son la Facultad de Bellas Artes (UCM), La Casa Encendida, la Casa del Lector, el Centro Dramático Nacional (CDN), el Teatro Valle-Inclán y la propia sede de Fundación ONCE en Madrid.

La inauguración contó con la participación de Alberto Durán, vicepresidente ejecutivo de Fundación ONCE, acompañado por Mercedes Roldán, subdirectora general de Museos Estatales del Ministerio de Cultura y Deporte; Luis Martínez-Sicluna, viceconsejero de Familia, Juventud y Política Social de la Comunidad de Madrid; Giulietta Z. Speranza, directora Artística de CentroCentro; Noelia Cuenca, directora de accesibilidad del Ayuntamiento de Madrid, y José Luis Martínez Donoso, director general

Fundación ONCE presenta una selección de largometrajes vinculados con el mundo de la discapacidad. También incluye un ciclo de Danza y Teatro en La Casa Encendida y el Centro Dramático Nacional. La iniciativa de llevar a cabo diversos talleres

de Fundación ONCE. En su intervención, Mercedes Roldán admitió que pese a los avances conseguidos en el ámbito de la inclusión cultural, queda mucho camino por recorrer, sensibilizando por ejemplo a artistas e instituciones. “Solo la colaboración llevará a la cultura democrática, inclusiva y sostenible”, aseguró. “Y nos referimos a cultura democrática no solo por disfrutar de obras creadas por otras personas, sino por el hecho de que las personas con discapacidad puedan convertirse también en creadoras”, concluyó Roldán.

LA MUESTRA TIENE LUGAR EN CENTROCENTRO, LA CASA ENCENDIDA Y EL MUSEO LÁZARO GALDIANO DE MADRID

Por su parte, Alberto Durán señaló que la Bienal de Arte Contemporáneo de Fundación ONCE “trata de ser una disculpa para convencer a la inteligencia y a la voluntad de que las personas con discapacidad merecen una oportunidad”, especialmente las mujeres, “que necesitan imperiosamente mejorar”, al partir de situaciones muy complejas. En este sentido, explicó que el mensaje de la inclusión es uno, pero que puede trasladarse a través de varios códigos, uno de ellos el del arte, al que Fundación ONCE apoya mediante actividades como esta exposición. ■



MODERNA REALIZA ENSAYOS EN HUMANOS DE UNA VACUNA PERSONALIZADA CONTRA ESTA ENFERMEDAD

La vacuna contra el cáncer, más cerca

La lucha contra el cáncer avanza con el desarrollo de una vacuna personalizada para cada paciente que tendría el objetivo de lograr una respuesta inmune contra esta enfermedad. La farmacéutica Moderna ha comenzado los ensayos en humanos, a la vez que ensaya nuevas vacunas contra el virus del sida o una que combina de tres de los patógenos respiratorios más comunes: gripe, covid y virus sincitial.

Carmen Aranz

El director científico-médico de Moderna, Rolando Pajón, anunció que los ensayos clínicos de la vacuna contra el cáncer basada en la tecnología ARN mensajero (ARNm), la misma que ha utilizado con éxito en su vacuna contra la covid-19, se encuentran en fase II.

“Imagine que hacemos una vacuna per-

sonalizada que contiene esas secuencias necesarias para que todos y cada uno de nosotros genere una respuesta inmune contra nuestro propio cáncer”, explicó a Servimedia el director científico-médico de Moderna para trasladar a la opinión pública cuál es su nuevo proyecto de vacuna oncológica. Esta se crearía ‘ad hoc’ para cada perso-

na, con los elementos que necesita cada paciente. “Ese proyecto se llama vacuna personalizada de cáncer y ya lo teníamos en Moderna incluso antes de que empezáramos a usarlo contra el coronavirus. En estos momentos estamos en la fase 2 de los ensayos clínicos”, destacó.

La nueva vacuna personalizada será “una solución para cada persona”. Lo novedoso de esta terapia, según Pajón, “no es solo la vacuna como concepto sino todo el proceso de obtenerla, que va a ser diferente para cada persona”.

Sobre cuándo va a poder estar disponible esta nueva generación de vacunas personalizadas, Rolando Pajón no ofreció fechas concretas: “Pensamos que los resultados clínicos son los que van a dictar en qué momento está tecnología va a estar disponible para la población”.

Además de la vacuna personalizada contra el cáncer, Moderna también investiga una terapia intratumoral basada en tres

Fases de las vacunas

FASE 1

La vacuna se administra a un pequeño número de voluntarios con el fin de evaluar su seguridad, confirmar que genera una respuesta inmunitaria y determinar la dosis correcta.

FASE 2

Se administra a varios cientos de personas para evaluar más a fondo su seguridad y su capacidad de generar respuesta inmune. Se suelen realizar múltiples ensayos para evaluar diversos grupos de edad y formulaciones. Algunos reciben placebo para comprobar resultados con el grupo medicado.

FASE 3

Se administra a miles de voluntarios a fin de determinar si la vacuna es eficaz contra la enfermedad y estudiar su seguridad. Los ensayos se realizan en numerosos países, con el fin de asegurar que las conclusiones respecto de la eficacia de la vacuna sean válidas en relación con muchas poblaciones diferentes.

Fuente: OMS



Inventan nuevas proteínas para diseñar fármacos más eficaces

Investigadores del Consejo Superior de Investigaciones Científicas (CSIC) y del 'Institute for Protein Design' han diseñado y creado proteínas artificiales que podrían servir para diseñar fármacos más eficaces contra numerosas enfermedades.

Estas nuevas proteínas cuentan con estructuras que imitan las inmunoglobulinas de los anticuerpos, que son las que utiliza el sistema inmunitario para identificar y neutralizar cuerpos extraños como bacterias patógenas y virus. Este descubrimiento abre la puerta al desarrollo de fármacos basados en anticuerpos monoclonales a medida y más asequibles, cuyas aplicaciones van desde el cáncer hasta las enfermedades autoinmunes y las infecciones virales.

moléculas diferentes del sistema inmune. Por último, la empresa Moderna está pensando utilizar la tecnología ARNm para tratar otras patologías. "Este proyecto de momento sólo lo estamos usando en un grupo específico de cáncer, pero pensamos que tiene posibilidades de ser utilizada en otras enfermedades", concluyó el director científico-

co-médico de Moderna. Entre estas nuevas patologías, Moderna aseguró que este año comenzará dos estudios clínicos en fase I de la vacuna contra el VIH (virus del sida), que también estará basada en la tecnología ARN mensajero.

"Nuestros dos estudios clínicos contra el VIH son diferentes, son más bien de prueba de

concepto. Estamos probando nuestro nuevo concepto clínico, generando la expectativa de combinar ese nuevo concepto con la tecnología del ARN mensajero", destacó Rolando Pajón. "Creemos que eso nos llevará un paso más cerca de lograr la vacuna contra el VIH", concluyó.

El director científico-médico de Moderna también anunció que esta farmacéutica está preparando una vacuna trivalente frente a la covid-19, la gripe y el virus sincitial respiratorio (VSR). Aseguró que podría estar disponible "en tres o cinco años" y que un solo pinchazo sería suficiente para inmunizar frente a estas tres enfermedades.

Pajón precisó que "los ensayos comenzarán este año" y que la vacuna estará lista "en los próximos tres o cinco".

Pajón también animó a la población española a vacunarse contra el covid. "El virus sigue con nosotros, siguen muriendo personas. La pandemia no ha pasado", afirmó. Además, añadió que "el sistema inmune de la población va a verse beneficiado por la exposición a las nuevas vacunas ya adaptadas a ómicron" ■.

UN PROYECTO DE FUNDACIÓN ONCE AYUDARÁ A PERSONAS CON ACONDROPLASIA A ENCONTRAR UN EMPLEO DIGNO

Pisadas de dignidad

El proyecto 'Pisadas de Dignidad' promueve la inserción laboral de las personas de talla baja que se dedican a "espectáculos denigrantes" en la noche, el sector taurino o el cine para adultos. Además, para "alinearse con la defensa de los derechos humanos y con la dignidad", desde la Dirección General de Discapacidad y las asociaciones del sector se reclama la prohibición de estos eventos en los que "se ríen y se burlan" de personas con discapacidad.

Ana Gómez Quintana

El director del Real Patronato sobre Discapacidad y director general de Derechos de las Personas con Discapacidad del Ministerio de Asuntos Sociales y Agenda 2030, Jesús Martín Blanco, afirmó la necesidad de ofrecer, a través del proyecto 'Pisadas de Dignidad', "una alternativa laboral" a las personas que trabajan "en espectáculos denigrantes" como el bombero-torero, las despedidas de soltero o las películas para adultos, con el fin de que "puedan encontrar un empleo digno" donde "no se rían de nuestros cuerpos".

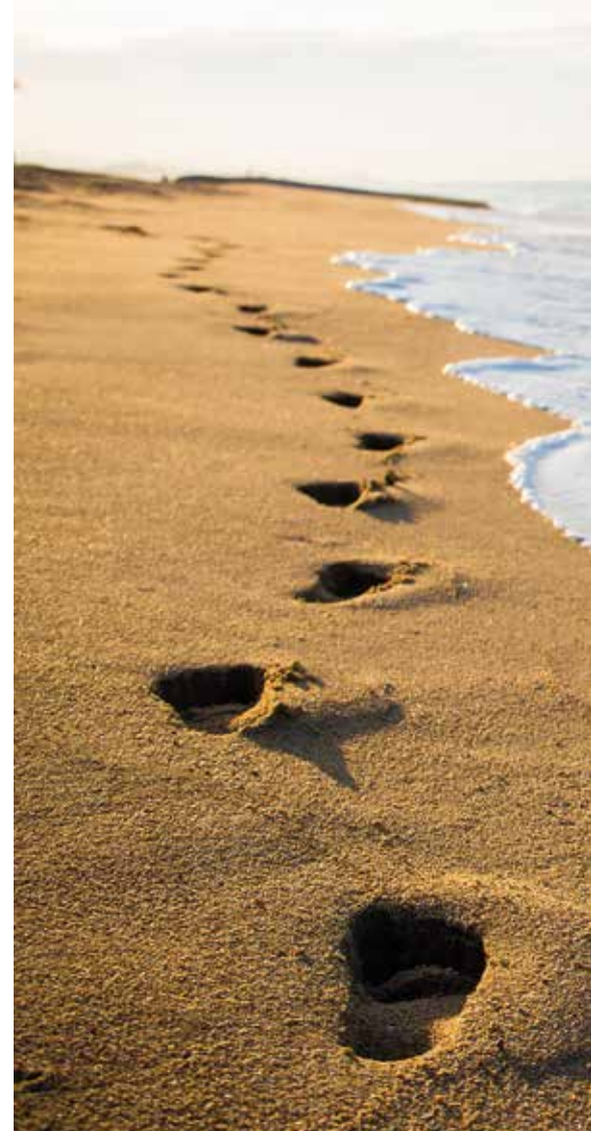
"El enanismo no es una profesión", precisó, a la vez que recalcó la voluntad del Ministerio de acabar con estas situaciones "denigrantes y risibles". De hecho, esta iniciativa "tiene una parte muy importante de empoderamiento" para que estas personas sean conscientes de que "pueden trabajar en otras actividades que no tienen que ver con su cuerpo", sin olvidar la obvia

que es la de "formación e inserción laboral". Martín Blanco instó a "alcaldes, alcaldesas y presidentes de comunidades autónomas" a prohibir los espectáculos que "humillan a las personas de talla baja", durante un encuentro sobre 'Trabajo decente y acondroplasia' celebrado en la agencia Servimedia.

"Les pido que prohíban los espectáculos de 'bombero torero' y similares que se ríen de nuestros cuerpos", reclamó Martín Blanco, que tiene esta discapacidad. Además, destacó la importancia de dar "una salida laboral digna" a las personas que se dedican a estas actividades (también a las que actúan en despedidas de soltero, en salas de fiesta o en el cine para adultos), con el proyecto 'Pisadas de Dignidad' de Fundación ONCE, Inserta Empleo y la propia Dirección General.

Derechos humanos

En su opinión, "aquí no caben ni grises ni equidistancias", pues se trata de "alinearse



con la defensa de los derechos humanos y con la dignidad" de este colectivo.

Martín Blanco recordó cómo nació el proyecto 'Pisadas de Dignidad': "Fue el pasado mes de agosto, a raíz de un espectáculo de 'bombero torero' programado en Extremadura. Enseguida hice una llamada a Alberto Durán –vicepresidente primero de Fundación ONCE– y nos pusimos de acuerdo al momento en la necesidad de dar alternativas laborales dignas" a las personas que se dedican a este tipo de espectáculos".

Gracias a la movilización social iniciada entonces, Extremadura ya trabaja en una ley para prohibir este tipo de "actividades denigrantes", que pide copiar en toda España. En su opinión, las administraciones públicas no pueden permitir espectáculos que "se ríen y se burlan" de las personas con discapacidad.

Además, Martín Blanco reflexionó sobre las condiciones en las que muchas personas



Foto: Alberto Morales

Jesús Martín Blanco, Beatriz Ávila y Javier Albor durante el debate 'Trabajo decente y Acondroplasia'.

Las personas de talla baja piden “dejar de ser los bufones del país”

La presidenta del Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) Andalucía y vocal en la Junta Directiva de la Asociación de Displasias Esqueléticas con Enanismo (ADEE), Marta Castillo, afirmó que esta es “la única discapacidad de la que socialmente está permitido reírse en la actualidad” y denunció que los integrantes de su colectivo siguen siendo “los bufones del país”. Además, abogó por la prohibición de espectáculos que “denigran y ridiculizan” a estas personas como el del bombero-torero, las contrataciones para despedidas de soltero o actuaciones en salas de fiesta y el cine para adultos. “Si queremos avanzar hacia una sociedad más inclusiva, no podemos dejar que los niños aprendan a reírse de una discapacidad”, recalcó, porque “nosotros no somos payasos. Tenemos que dejar de ser los bufones de la sociedad que aún hoy somos”. La nuestra es una discapacidad 24 horas al día, que no te puedes poner y quitar como un disfraz”, concluyó Castillo

que se dedican a este tipo de espectáculos trabajan, pues gran parte de estas actividades se realizan bajo la economía sumergida. “El derecho al trabajo, como todos los derechos, tiene sus límites”, señaló, y “en este caso hablamos de dignidad”. ‘Pisadas de Dignidad’ cuenta con el apoyo de la Dirección General de Derechos de las Personas con Discapacidad del Ministerio de Derechos Sociales y Agenda 2030, la Asociación de Displasias Esqueléticas con Enanismo (ADEE) y la Fundación Alpe Acondroplasia. Además, está financiada por el Fondo Social Europeo.

Tres etapas o 'pisadas'

Por su parte, la directora regional de Inserta empleo en Asturias, Beatriz Ávila, explicó que el proyecto se divide en tres etapas o “pisadas” y que está basado en “el diseño de itinerarios individualizados, basados en las expectativas, habilidades e intereses de cada persona”, todo a través de “una

doble red técnica, de intermediación laboral y de sensibilización”.

Romper prejuicios

El jefe de Estudios Sociales y Prospectiva de Fundación ONCE, Javier Albor, apuntó a “la superación de estereotipos” como otro de los principales beneficios de este proyecto. Además, añadió que “las personas que se dedican a estas actividades son muy pocas”, entre 150 y 200, pero “hacen mucho daño a la imagen de todo un colectivo”. Albor explicó que difunden “unos estereotipos muy negativos” sobre las personas de talla baja que “hacen pensar que todas ellas tienen que terminar en actividades relacionadas con la noche, lo ridículo o lo cómico”. De ahí la importancia de poder visibilizar esta situación con este programa porque “existe un gran desconocimiento en torno a las displasias”. “Somos personas de pisadas cortas, pero profundas que queremos dejar huella”, y de ahí el nombre del programa”, añadió Albor. La presidenta del Cermi Andalucía y vocal en

la Junta directiva de ADEE, Marta Castillo, coincidió “en el daño a todo el colectivo” que hacen estos espectáculos. A su juicio, estas personas deberían ver el proyecto “no como una pérdida, sino como oportunidad”. “Vamos a darles formación y a ayudarles a encontrar un trabajo con condiciones laborales mucho mejores”, declaró.

En España hay en torno a 20.000 personas de talla baja -unas 2.000 con enanismo- y “entre ellas hay abogados, administrativos, médicos” y políticos, como el propio Jesús Martín Blanco. ■

ADMINISTRACIONES PÚBLICAS Y EMPRESAS
DESARROLLAN ACCIONES CONTRA LA DESPOBLACIÓN

El desafío de la España vaciada

El 40% de la población española reside en los 63 municipios con más de 100.000 habitantes y solo el 3% vive en los 5.000 pueblos con menos de 1.000 residentes. Para atajar la despoblación y fomentar la vida en la España vaciada, las diputaciones solicitan una reforma fiscal para que los pueblos pequeños puedan prestar servicios e impuestos, mientras que el Gobierno fomentará que los universitarios puedan hacer prácticas en el ámbito rural.

Mario García



Las diputaciones provinciales propugnan una reforma fiscal que permita a las diputaciones provinciales recibir más impuestos gestionados por el Estado y las comunidades autónomas, con el objetivo de prestar mejores servicios a los pueblos es uno de los principales retos pendientes de la España despoblada. El presidente de la Diputación de Huesca, Miguel Gracia, hizo esta consideración en el diálogo 'El desafío de la España vaciada. El papel de la iniciativa privada', organizado por Servimedia con la colaboración de Grünenthal.

"Tenemos que recurrir muchas veces con presupuesto propio a cuestiones que no son nuestras", apuntó Gracia, que también es alcalde de Arén (Huesca), donde resi-

den poco más de 300 habitantes. Gracia reclamó "reformas fiscales" que aumenten la participación de los pequeños municipios en los impuestos estatales y autonómicos, puesto que existe "una gran desigualdad" entre lo que reciben las localidades de más de 75.000 habitantes y las de menor población. "Nuestros servicios son mucho más extensos y son mucho más caros de dar, tanto la red de alcantarillas como el abastecimiento de agua y la movilidad", añadió.

Gracia, que preside la Comisión de Despoblación de la Federación Española de Municipios y Provincias (FEMP), destacó que las diputaciones provinciales atienden a unos 5.000 pueblos de menos de 1.000 habitantes, cuyos residentes tienen "los mismos derechos que el

resto de los ciudadanos y muchas veces están siendo olvidados desde las Administraciones".

Reto demográfico

Por su parte, la directora general de Políticas contra la Despoblación del Gobierno de España, Juana López Pagán, consideró que la política de reto demográfico en los pueblos es "absolutamente esencial y necesaria porque, además, el territorio rural está más envejecido y necesita también atención". López Pagán se mostró convencida de que "en un corto plazo de tiempo" se verán los impactos de las inversiones en el entorno rural con cargo al Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia gestionado por el Gobierno de España.



Algunas empresas que conforman Vivaces realizan actividades para formentar el teletrabajo en las áreas rurales. En la imagen, la histórica localidad de Frías, en el norte de Burgos, un área que ha sufrido una gran despoblación.

Los médicos reclaman más medios para trabajar en los pueblos

El presidente de la Sociedad Española de Médicos de Atención Primaria (Semergen), José Polo, demandó más medios para que estos profesionales puedan trabajar en los pueblos con una mejor conciliación familiar y laboral, además de con una mejor formación continuada. Un 14% de los médicos que trabajan en los pueblos tiene menos de 40 años y el envejecimiento de este colectivo es “enorme”, según Polo, puesto que un 30% de los que se dedican a la atención primaria tiene más de 60 años.

Polo indicó que la conciliación familiar y profesional de los médicos de Atención Primaria es “complicada” en el entorno rural, a lo que se añade la falta de formación continuada, la “dispersa” conectividad digital y que los grandes diagnósticos médicos suelen realizarse en grandes hospitales. Por ello, abogó por “transformar” la Atención Primaria para que “los médicos vean enfermos, no que arreglen papeles”, puesto que el 75% de su tiempo se dedica a trámites burocráticos.

Además, demandó más recursos económicos para facilitar la labor de estos médicos en el entorno rural. “Nuestro presupuesto en Sanidad tendría que aumentar respecto al PIB”, apuntó, antes de señalar que la Atención Primaria debería rondar un 25% del gasto total sanitario, aunque las comunidades autónomas solo dedican entre un 11% y un 18%.

No obstante, mencionó tres acuerdos alcanzados por unanimidad con las comunidades autónomas y las administraciones locales: un fondo de cohesión y transformación territorial dotado de 30 millones de euros para poner en marcha proyectos en los territorios, 40 millones para proyectos de gestión forestal y bioeconomía, y ayudas para proyectos singulares de energía limpia en municipios pequeños o en riesgo de despoblación.

Pagán también anunció que el Ministerio para la Transición Ecológica y el Reto Demográfico pretende que alrededor de 1.000 estudiantes universitarios hagan prácticas en empresas del ámbito rural durante este curso académico. A través

del programa ‘Campus rural’, se permite a los estudiantes completar su formación con el desarrollo de prácticas académicas, curriculares y extracurriculares en municipios de menos 5.000 habitantes o núcleos rurales por debajo de ese umbral.

También subrayó que el Gobierno pretende “ampliar el espectro de empresas que quieren recibir a estos estudiantes. Este año, además, nos ha sido más fácil negociar con Hacienda. Hemos hecho una previsión presupuestaria para lograr 1.000 alumnos que puedan hacer esas prácticas”, apostilló. Se trata de una iniciativa impulsada por el Ejecutivo para afrontar el reto demográfico en la España despoblada a través de dos políticas fundamentales: fomentar la conec-

tividad digital e impulsar medidas públicas que beneficien a los pueblos.

Por otro lado, la presidenta de Vivaces, Mireia Prieto, comentó que esta entidad está formada por una alianza de empresas (como Amazon, Bayer, BlaBlaCar, Booking.com, Danone, Eurona, Grüenthal y Harmon) que trabajan con iniciativas que tengan impactos en el entorno rural. Añadió que, por ejemplo, Booking.com se puso en contacto con la Red Nacional de Pueblos Acogedores para informar a “nómadas digitales” de que hay oportunidades de teletrabajo en los pueblos, no solo en las grandes ciudades. “En esta primera fase hemos intentado por todos los medios dar ese altavoz en todo el territorio español”, indicó Prieto. ■

VARIAS MUJERES DESCRIBEN EN UN DOCUMENTAL SU LUCHA CONTRA LA ENFERMEDAD Y MUESTRAN CÓMO AFRONTAR EL FUTURO CON OPTIMISMO

“El cáncer no es rosa por mucho que lo quieran pintar así, pero hay esperanza”

Canarias ha acogido la grabación de un documental que quiere crear conciencia general sobre el cáncer ginecológico y aumentar su visibilidad. «Camino a La Esperanza», nombre que lleva esta pieza audiovisual, muestra las historias de mujeres que han padecido un tumor originado en los órganos del aparato reproductor femenino, y cómo estas enseñan a afrontar el futuro con vitalidad.

Aday Sánchez

Un arduo camino es el que recorren miles de mujeres cada año cuando le diagnostican alguno de los tipos de cáncer ginecológico que existen. Muchos de ellos, como el cáncer de ovarios, se detecta en el 80% de los casos en un estado muy avanzado. Por ello, este documental se propone visibilizar y mostrar todas las etapas de estos tipos de cáncer. Todo de la mano de las protagonistas, un grupo de mujeres que se traslada hasta Tenerife para recorrer un camino que parte de La Laguna hasta una localidad que, precisamente, lleva por nombre La Esperanza.

La farmacéutica GSK ha sido la encargada de llevar a cabo este rodaje para dar vida y voz a todas las mujeres que sufren cánceres

ginecológicos. En las grabaciones han participado ocho supervivientes de este cáncer y dos oncólogas que han recorrido en tres días a pie el camino que une las dos localidades. Durante todo el recorrido, un equipo técnico ha acompañado a estas diez mujeres para dar lugar a este proyecto audiovisual único. En él se han recogido las experiencias personales de cada una de ellas dando vida y voz a cada historia.

El ginecológico "representa el tercer tipo de cáncer más común en mujeres en el territorio español", ha explicado Manuela Doménech, directora comercial de oncología del grupo farmacéutico GSK. Gemma Durán e Irene Roldán, supervivientes del cáncer ginecológico y dos de las participantes del documental



han mostrado la importancia de la prevención y lo relevantes que son las revisiones para detectar a tiempo un aspecto tan trascendental como este que te marca y cambia la vida. Por ello, han realizado tres caminatas diferentes hasta el pueblo de La Esperanza, un lugar que se utiliza como metáfora para alcanzar ese "punto de encuentro tanto físico como emocional de nuestro gran propósito: convertir el cáncer en esperanza", ha detallado Manuela Doménech.

Ganar la batalla

Una de esas historias es la de Irene Roldán, que tuvo cáncer de ovarios. Ella continúa con las revisiones periódicas de una enfermedad que le detectaron en un momento personal



Foto: «Camino a La Esperanza»

que le marcó para siempre, aunque no ha cambiado su forma de ser y ahora mismo se encuentra llena de vitalidad. Esto ha hecho que, en la actualidad, sea capaz de hablar sin tapujos sobre la enfermedad. “El momento en el que te lo diagnostican es durísimo, no puedes evitar en muchos momentos pensar que la palabra cáncer se asocia a muerte”, reconoce Roldán. Un arduo proceso que pasa por diferentes fases. “Operación completa, luego quimioterapia y la verdad es que te cambia la vida”, sostiene.

Por su parte, Gemma Durán, también paciente de cáncer de ovarios, continúa con las revisiones. Actualmente no tiene la enfermedad, pero tiene varias revisiones al año al haber recaído en la enfermedad un

año después de que se lo detectaran por primera vez. “Me diagnosticaron cáncer de ovarios avanzado en Estadio IIIC y al año tuve recaída. Para mí fue como que la vida se me destruía, ya no había nada que hacer”, cuenta Durán.

Preguntas difíciles

Aunque ambas se someten a revisiones periódicas, siguen haciéndose preguntas. Unas cuestiones difíciles de obviar. “¿Por qué a mí? Pero si yo me encuentro bien, yo no tengo dolor... ¿por qué? Pero ahí estaba y ahí es donde la esperanza juega un papel muy importante”, añade Gemma Durán. Unas pruebas que les genera ciertos nervios hasta que los facultativos les comentan los resultados.

“Cuando llegan esos días mientras y espero resultados no puedes evitar estar nerviosa, hasta que pasan y es como un respiro. Sientes mucha fuerza y dices venga, vamos a por la siguiente”, explica Irene Roldán.

Un aliento que sin duda les permite seguir adelante en una lucha a la que no pueden dejar de prestar atención, pero también para ayudar a todas esas mujeres que están pasando por ese proceso. “No les voy a decir que es un camino de rosas, ni que todo va a ser bonito. Que el cáncer no es rosa por mucho que lo quieran pintar así, pero que hay esperanza”, persevera Roldán. Para Gemma Durán la actitud positiva quizás sea una de las cosas más importante que nunca se debe perder a lo largo de toda esta batalla. “Podemos tener un final inesperado digamos, pero al menos vivir con esperanza te ayuda”, afirma Durán. Tanto Irene como Gemma concluyen que, “lo único que te sale es darle gracias a la vida porque hay compañeras que no han tenido el mismo final y hoy podrían haber estado hablando ellas en vez de nosotras”.

Importancia de la prevención

Este proyecto audiovisual se enmarca en la campaña ‘Me llamo esperanza’, con el objetivo de acercar la realidad de esta enfermedad a pacientes y familiares. Se trata de una forma de ofrecerles información para que puedan resolver sus dudas a través de la inclusión de profesionales sanitarios al movimiento, para que entre todos se cree una red de apoyo y sensibilización. Esta campaña cuenta con el apoyo de la Asociación de Afectados por Cáncer de Ovario (Asaco), el Grupo Español de Investigación de Cáncer de Ovario (Geicco) y la Asociación Mama Ovario Hereditario (AMOH). Marisa Cots, presidenta de AMOH, ha destacado que quieren que esta acción “sea una realización personal para las pacientes y las especialistas que emprenden el camino hacia La Esperanza”. El mismo que representa a todas las mujeres luchadoras que han vencido o siguen intentando vencer el cáncer. ■

El biogás podría abastecer un tercio del consumo español

Expertos en biogás piden al Gobierno agilizar los trámites necesarios para construir plantas de biometano con las que poder aprovechar el enorme potencial de esta tecnología renovable, que podría representar más de un tercio del consumo total del consumo del gas español.

Jordi Bascuñana

El vicepresidente de la Asociación Española del Biogás, Luis Puchades, estimó que con este combustible se podrían alcanzar los 150 teravatios hora (TWh) anuales, lo que según el director de Diversificación de Negocio de Redexis, Miguel Mayrata, representaría más de un tercio del consumo de gas de todo el país. Puchades indicó que algunos aspectos que favorecen su desarrollo son la necesidad de reducir la dependencia del

gas procedente de países como Rusia, a lo que se suma la cada vez mayor necesidad de tratar los residuos ganaderos por la creciente concienciación medioambiental.

“España es una potencia agroalimentaria y ganadera”, destacó Puchades, por lo que indicó que “millones de toneladas de residuos pueden ser valorizados a través de la producción de gas renovable”. Asimismo, explicó que además de producir gas, las plantas de biometano

permiten obtener fertilizantes de gran calidad con los restos orgánicos que no se utilizan para producir energía, lo que permite un nuevo uso para el campo español.

En la misma línea, los expertos valoraron en el diálogo 'Gas Renovable: una oportunidad inminente para España en el nuevo contexto energético', celebrado en Servimedia, que a la importancia del biogás para el sector agrícola se suma el desarrollo industrial y tecnológico



Planta de biogás en Alemania. Además de la producción de este combustible, también permite fabricar fertilizantes con residuos ganaderos que actualmente son desechados.

Empresas y ONG piden unificar los criterios para medir su impacto social

El sector empresarial, las administraciones públicas y las ONG coinciden en la necesidad de unificar los criterios utilizados para medir el impacto social de todos los proyectos que estas desarrollan.

Maite Muñoz

La gerente de Responsabilidad Corporativa de Ferrovial, Cristina Moral, afirmó en el diálogo 'La empresa como agente social en crisis humanitarias', organizado por Servimedia, que actualmente se están produciendo avances en la regulación de la medición de criterios de impacto social "de manera acelerada, pero con distintos estándares" sobre los que no se produce acuerdo. Para solucionarlo, Moral instó a "converger en un único estándar para todos estos temas de medición social y medioambiental", aunque matizó que no lo ve muy probable y que, en su opinión, el resultado serán legislaciones diferentes. Además, indicó que esta situación de falta de unificación de criterios genera "mucho ruido" al inversor, al analista, al usuario o al cliente, por lo que defendió el uso de un "único estándar y con indicadores comparables".

En esta misma línea se pronunció el viceconsejero de Presidencia de la Comunidad de Madrid, Miguel Ángel García Martín, al pedir que la medición se haga con estándares "comparables" y recordó que la región ha lanzado ayudas para que pymes y autónomos puedan medir el impacto social de sus acciones. García añadió que las políticas públicas

también deberían medirse para no solo contarlo, sino "animar a otros" a hacerlo. La directora de Relaciones Institucionales de Ayuda en Acción, Marta Marañón, puntualizó que el listado de criterios para medir el impacto social se está demorando, pero defendió hacerlo y alcanzar unos estándares "entre todos". Por su parte, la directora general de la Fundación Seres, Ana Sainz, avisó de que el año que viene será "complicado" reportar el impacto social, por lo que aboga por establecer unos criterios comunes. Además, alertó del exceso de plasmar en papel las acciones y defendió que se establezcan indicadores "que nos ayuden a tomar decisiones" en lugar de "rellenar" documentos sobre impacto social que "realmente tampoco lo generan". Seres lanzó en 2021 el indicador de Huella Social para medir el impacto social de un proyecto con una serie de criterios. Actualmente, lo utilizan numerosas empresas, entre ellas, Ferrovial. "Habla de personas, busca ese mínimo común múltiplo de personas", explicó Sainz, quien instó a que se piense en "los retos de impacto social" cuando se diseñe un proyecto y no solo en los indicadores financieros.

que puede provocar. Añadieron que hay varios factores junto a la regulación cada vez más favorable que están impulsando su desarrollo.

Por ello, Mayrata se mostró convencido de que "pese a que España ahora está a la cola de los países europeos, el potencial de los proyectos en marcha permitirá que en dos o tres años pueda adelantar a muchos". En concreto, el trader de Biometano de Pavilion, Carlos Aguirre, dijo que espera que las cinco plantas

actuales se multipliquen y pasen a ser entre 200 y 400.

Sobre las necesidades de transporte y almacenamiento, el responsable de Redexis añadió que la red actual de gas en España, que alcanza los 90.000 kilómetros, es suficiente porque, como apuntó Aguirre, permite el transporte simultáneo de gases renovables y convencionales. Además, aseguró que el desarrollo del biogás no requiere, a diferencia de otras tecnologías como el hidrógeno verde,

esperar a que la tecnología se desarrolle y se abaraten los costes.

Entre las ventajas del biometano, estos expertos señalaron que permite captar emisiones de CO₂ durante su fabricación, lo que abre la posibilidad a las empresas de reducir su huella de carbono si lo utilizan. Para ello, pidieron al Gobierno que desarrolle el mecanismo de garantía de origen renovable de esta tecnología, un mecanismo que ya existe en otros países europeos. ■

PARA EVITAR EL OSTRACISMO LABORAL Y LA CRONIFICACIÓN DEL DESEMPLEO JUVENIL

España necesitará 30 millones de trabajadores con competencias digitales

En las próximas décadas, España necesitará contar con más de 30 millones de trabajadores que tengan competencias digitales. Esto obligará a impulsar la formación entre los más jóvenes, especialmente entre 'ninis' o aquellos que viven en riesgo de exclusión, lo cual permitirá reducir las tasas de abandono escolar y reforzar el mercado laboral. "Si ello no sucede, el 31% del desempleo juvenil se cronificará", advierten expertos en digitalización.

Mario Sánchez

En el futuro "no nos harán falta 30 millones de programadores, pero sí 30 millones de personas con competencias digitales, porque si no estarán fuera de las oportunidades laborales", subrayó el director de Acción Social y Voluntariado de la Fundación Telefónica, Carlos Palacios. A su juicio, no todo el mundo tiene que ser matemático, sino contar con experiencias en este ámbito, ya que, de este modo, con una juventud formada adecuadamente, "tendremos un país mejor".

En ese sentido, señaló que la tecnología es una oportunidad de empleo", por lo que consideró necesario auspiciar iniciativas sugerentes para formar a los más jóvenes en este ámbito. Asimismo, Palacios afirmó que los 'ninis' (como se denomina a los jóvenes que 'ni estudian ni trabajan') tienen que ser formados en competencias digitales, lo que permitiría, por un

lado, reducir las tasas de abandono escolar y, por otro, reforzar el mercado laboral español. No obstante, previno sobre la tentación de incrementar la "polarización" de la digitalización laboral y llamó a detectar "la franja media", ya que, de lo contrario, la brecha digital puede derivar en brecha social. Además, conminó a tener en cuenta las necesidades de las empresas en cuanto a mano de obra, puesto que, "si ello no sucede, el 31% de desempleo juvenil se cronificará".

Palacios también alertó de que el Tercer Sector "está seis años rezagado en digitalización". A pesar de que reconoció que durante la pandemia las entidades han avanzado en este ámbito, señaló que todavía "queda mucho" y considera un "deber moral" auspiciar la digitalización del Tercer Sector. Por ello, advirtió que "si no atendemos a su digitalización, que atiende

a los más vulnerables, la brecha digital será más profunda". Palacios hizo estas declaraciones en el diálogo 'Tecnología y jóvenes. Una oportunidad para el empleo', organizado por Servimedia y moderado por el director general de esta agencia y director de Perfiles, José Manuel González Huesa, y en el que también participaron el consejero de Administración Local y Digitalización de la Comunidad de Madrid, Carlos Izquierdo; la presidenta del Consejo de la Juventud de España, Andrea González Henry; la presidenta de la Fundación Tomillo, Carmen García de Andrés; y el jefe de Comunicación de la Comisión Europea en España, Juan González Mellizo.

Foto: Jorge Villa





Juan González Mellizo, Carlos Izquierdo, Andrea González, Carlos Palacios y Carmen García de Andrés (de izquierda a derecha), durante el diálogo 'Tecnología y jóvenes. Una oportunidad para el empleo'.

Fondos europeos para reducir la brecha digital

El jefe de Comunicación de la Comisión Europea en España, Juan González Mellizo, expuso que los fondos procedentes de la UE deben servir para reducir la brecha digital entre los jóvenes, algo en lo que España, según su opinión, está haciendo los deberes. González Mellizo explicó que nuestro país recibirá 11.000 millones de euros procedentes del Fondo Social Europeo hasta 2027. Además, en lo referente a los fondos europeos para hacer frente a las consecuencias socioeconómicas por la pandemia, alabó la ambición del plan español, que incluye 3.600 millones de euros para capacitación digital, el reparto de 300.000 dispositivos portátiles para

estudiantes vulnerables, el desarrollo de sistemas interactivos en las aulas para permitir la educación a distancia, presencial o mixta, la formación de 700.000 profesores y estrategias de digitalización para 22.000 centros. Además, afirmó que España es el séptimo país de la UE en digitalización, por encima de Italia, Francia y Alemania, y teniendo por delante a los estados nórdicos. También constató que España es el tercer país en conectividad, teniendo sus puntos débiles en la brecha digital entre zonas rurales y urbanas, el capital humano (un 36% no tiene habilidades digitales), la falta de especialistas en nuevas tecnologías y la brecha de género en este ámbito.

González Henry estuvo de acuerdo en que "la tecnología ofrece muchas posibilidades", si bien constató que el problema reside en la forma en la que se canaliza su aprendizaje y en el deber de reducir la brecha de género en lo digital, la cual "es una realidad". Del mismo modo, observó que la lucha contra la brecha digital no se puede circunscribir a dar dispositivos a la ciudadanía y reflexionó sobre la importancia de incidir en la formación, especialmente entre las familias, porque si "no saben pedir una beca, hay un problema".

Por su parte, el consejero de Administración Local y Digitalización de la Comunidad de Madrid afirmó que "para quienes tienen formación digital, la empleabilidad aumenta de manera escandalosa", una realidad que coincide en

el tiempo con el hecho de que en España se necesitan 150.000 personas con estas competencias. "Como no las hay, las empresas se las roban, ofreciéndoles mejores condiciones laborales", advirtió Izquierdo. Por ello, se impone, desde su punto de vista, "incentivar el talento digital". A su vez, García de Andrés subrayó la necesidad de "acelerar el ritmo" en lo concerniente a la digitalización de los segmentos de población "donde es más fácil", y "mantener el tempo" en los nichos de la ciudadanía "más atrasados". Para ello, comentó que se impone forjar una "alianza" entre empresas, instituciones, entidades sociales y organismos.

Experiencias

El encuentro también contó con el testimonio de tres personas vinculadas o beneficiarias de proyectos que evidencian que la formación tecnológica permite a los jóvenes salir de la vulnerabilidad. Una de ellas fue la directora técnica de FAD Juventud, Eulalia Alemany, quien explicó los pormenores de su campus formativo,

del cual se beneficiaron el año pasado 250 jóvenes, el 64% de los cuales fueron mujeres. La formación de FAD Juventud se compone de un bloque de 120 horas en tres meses al que pueden acceder gratuitamente los jóvenes vulnerables, entendiéndose como tales aquellos que no tienen empleos o que cuentan con trabajos precarios.

También expuso su experiencia Ángel Manuel Fajardo Ramírez, un joven de Málaga beneficiario de un programa formativo sobre formación de la Fundación Secretariado Gitano, gracias al cual ha conseguido un contrato indefinido en Accenture, después de simultanear "con mucho esfuerzo" desde los 18 años los estudios y trabajos en una inmobiliaria, en un bar o en un quiosco.

Por último, Alba Rípodas, una mujer emprendedora en el navarro Valle del Roncal, expuso su experiencia elaborando quesos y vendiéndolos 'online', para lo cual necesita a alguien con capacidades digitales y residente en la zona, lo que le dio pie a denunciar "las limitaciones para que la juventud del mundo rural trabaje en su sitio, en su localidad". ■

SONIA RIVERO. TIRADORA PARALÍMPICA DE TIRO CON CARABINA

“Los obstáculos se los pone uno mismo”

Para Sonia Rivero no hay meta inalcanzable. Madre de dos hijos, vendedora del cupón y deportista de élite. A sus 41 años, ha conseguido ser subcampeona de Europa de tiro con carabina y ahora tiene la cabeza y el esfuerzo puestos en el Campeonato del Mundo, que se celebrará en noviembre en Emiratos Árabes Unidos.

Nuncy López Valencia

Sonia descubrió el tiro con carabina “por casualidad” y “por curiosidad”. Esta malagueña, albina de nacimiento –o como dice ella misma, entre risas, “rubia extrema”– se afilió a la ONCE con tan solo ocho años. Estudió hasta lo que entonces era tercero de BUP (hoy primero de Bachillerato) con atriles, lupas y gafas, y a los 18 años comenzó a trabajar vendiendo el cupón, una actividad que sigue haciendo en la actualidad y que compagina, “con mucho esfuerzo” –reconoce–, con su familia y su pasión: el deporte.

A Sonia le atrapó el tiro con carabina cuando tenía poco más de 20 años. “Nos comentaron en la Delegación Territorial de la ONCE en Málaga, a mi marido y a mí, que también tiene una discapacidad visual, que habían puesto en marcha un taller de tiro con carabina, y probamos los dos juntos”, recuerda. Fue “por casualidad”

y “por curiosidad”, porque “se salía de los cánones deportivos que tenemos implantados las personas ciegas y con deficiencia visual, que corren, hacen natación, juegan al fútbol...”.

“Era un reto para mí”, afirma, pero “lo que yo no sabía es que se me iba a dar bien, porque nunca había cogido una carabina, no sabía lo que era un perdigón, partía de cero, de novata total”. Y se le dio tan bien que en 2002 y 2003 se alzó con la medalla de oro en sendos campeonatos de Europa y en varios campeonatos de España.

Un parón de 15 años

Después llegaron sus dos hijos y decidió hacer un parón de 15 años en su carrera deportiva, hasta 2017, cuando regresó a la escena deportiva. Seguía el taller de tiro en la Delegación Territorial y fue a probar, y se cumplió el dicho de que “quien tuvo,



retuvo”. El pasado mes de marzo se trajo para España la medalla de plata en la categoría de pie en el Campeonato de Europa, celebrado en Noruega.

“No me lo esperaba, porque yo llevaba 19 años sin hacer un internacional. Cuando yo volví, el deporte del tiro era igual, pero había cambiado el sistema de puntería, las posturas, los blancos... Yo en cinco años he tenido que hacer una reinversión y reinversión de mí misma, y adaptarme a las nuevas tecnologías con respecto a las miras, las nuevas posturas de tiro, etc.”. Sonia asegura que, aunque aparentemente no parezca adecuado para las personas con discapacidad visual, el tiro con carabina “es el deporte más inclusivo que puedas comparar”, ya que “solo cambia el sistema de puntería. Las personas sin discapacidad visual utilizan unas miras abiertas y nosotros una mira electrónica que convierte la luz en



Sonia Rivero, en el centro de la imagen, al finalizar el campeonato de Europa. Sobre estas líneas, compite con la carabina.

sonido; en vez de ver el blanco, escuchamos el blanco, de manera que, bajo unas tonalidades de sonido, sabemos discriminar cuál es el tiro perfecto”, explica.

Para esta deportista, practicar tiro sigue siendo un reto cada día. “Me gusta superarme a mí misma, soy muy competidora y exigente conmigo misma, los demás me dan igual”, asegura. Y es que reconoce que, aunque en su vida cotidiana es “bastante tranquila y dialogante”, en el deporte es “cabezota”. “Si yo tengo un objetivo muy claro, voy a por él. Soy escorpio y soy muy pasional en lo que realmente quiero”.

No tirar la toalla

La discapacidad nunca ha sido un hándicap para Sonia. “Los obstáculos se los pone uno mismo –opina–. Que tengamos una discapacidad visual o física no nos impide hacer cosas, muchas veces la incapacidad nos

la ponemos nosotros mismos, no nuestra condición física. El 'no puedo' lo tenemos que ir quitando del vocabulario. Costará más o menos trabajo, pero podemos hacerlo con nuestras adaptaciones”.

Según esta malagueña, “no hay que tirar nunca la toalla. Te puedes frustrar un poquito contigo mismo, que yo soy de esas, pero mañana volver a intentarlo y no tirar la toalla. Hoy me ha salido mal, bueno pues mañana un poquito más. Y a pasitos chiquititos, no querer antes de gatear salir corriendo, primero hay que levantarse, ponerse de pie, gatear... Como un bebé, pasito a pasito”. El principal reto de esta tiradora será el Campeonato del Mundo, que se celebrará en Emiratos Árabes este mes de noviembre. No quiere fijarse objetivos, pero tiene claro que se dejará la piel entrenando y luchando y que “lo que tenga que ser, será”.

Pero su gran sueño deportivo, “el sumun

de mis sueños”, como afirma, es participar algún día en unos Juegos Paralímpicos. El tiro con carabina para personas con discapacidad visual no es deporte paralímpico aún, y Sonia no cree que se incluya en los próximos Juegos, los de 2024 en París, pero espera que en los de 2028 en Los Ángeles sí.

“No es el inicio de un deporte nuevo, nuestro deporte ya existe, ya compite... Es como abrir una ventanita, porque tiro para personas con discapacidad física lo hay, solamente tienen que abrir nuestra categoría”, explica Sonia. La espera para ella no es un problema, con rotundidad afirma que quiere competir en los Juegos Paralímpicos, en los de París, “si me llevo una sorpresa”, o en los de Los Ángeles. Hasta entonces, entrenar y entrenar será su dedicación fundamental, además de su familia y su trabajo. ■

Niñas obligadas a ser madres en Nicaragua

Varios voluntarios y ONG ayudan a niñas y adolescentes nicaragüenses embarazadas desde los 11 años, a las que prestan atención sanitaria, acceso a la educación y formación laboral. Estas menores mamás viven en una sociedad donde impera la desigualdad y donde el machismo, las violaciones y la violencia están a la orden del día y condenan el futuro de la juventud del país.

Antonio Olalla

Como cada lunes Sebastián Laguna, director del Hogar Lucero del Amanecer, organiza la semana con su equipo. Entre los temas tratados el más importante es la búsqueda de menores embarazadas por las diferentes calles y comunidades que forman Camoapa, una pequeña ciudad dentro del departamento del Boaco en el centro de Nicaragua. Para esta dura tarea, cuenta con un equipo compuesto por una enfermera y una psicóloga. Los tres coordinan esta misión y la atención de niñas embarazadas en Camoapa y alrededores desde 2014.

El objetivo es encontrar a chicas embarazadas cuyas edades oscilan entre los 11 y los 17 años, con especial atención a las niñas de entre 11 y 15 años, pues en estas últimas los embarazos suelen ser de alto riesgo para su salud. Para esta tarea el equipo se coordina con las comunidades de los diferentes barrios y pueblos cercanos de la zona y de las instituciones educativas, también se pregunta por los diferentes centros de salud público y a personas de "prestigio" dentro de las poblaciones cercanas a Camoapa,

el embarazo a estas edades es un fenómeno bastante generalizado pero oculto debido al estigma social al que la mujer está sometido en el país centroamericano.

Este trabajo está dentro del programa 'Una vida a la vez', una iniciativa social que intenta dar atención sanitaria, acceso a la educación y formación laboral a los niños y niñas de esa región de Nicaragua, una de las más humildes del país. La metodología de trabajo también tiene muy en cuenta las zonas rurales cercanas, pues en esos ambientes donde se registran los mayores índices de embarazos en niñas y adolescentes.

Esta labor se desarrolla dentro de la ONG Hogar Luceros del Amanecer, una entidad que desde 2004 trata de mejorar la situación de los menores de Camoapa, una población situada a poco más de 100 kilómetros de Managua. Las líneas principales del trabajo de la organización se basan en la educación y la sanidad intentando crear una base para la protección a los niños y niñas de la región.

"Nicaragua es un país donde un tercio de los



seis millones de su población vive bajo el umbral de la pobreza, el índice de miseria y los embarazos no deseados es vinculante al nivel cultural y de formación de las chicas", según cuenta el director de Luceros del Amanecer. Ante esta situación, Laguna explica que "estos niños no deseados suelen crecer sin padre, un gran número de las embarazadas suele ser abandonadas por el padre del recién nacido, y esta situación de abandono y marginalidad avoca a las chicas a la prostitución, el narcotráfico y las pandillas para ganarse la vida o buscar un sistema de protección dentro de sociedades marcadas por la marginalidad". Este fenómeno es bastante común en Cen-



Grupo de madres con sus recién nacidos en el Hogar Luceros del Amanecer de Camoapa (Nicaragua).

troamérica y el Caribe. Según un estudio de la Fundación Nicaragüense para el Desarrollo Económico y Social (Funides), la tasa media en el mundo de embarazos en adolescentes de entre 15 y 19 años es de 46 por cada 1000 adolescentes, mientras que en Centroamérica y el Caribe este índice está disparado por encima de los 55.

A la cabeza de estas estadísticas se encuentran Nicaragua y la República Dominicana, con 66, solo superadas por algunas zonas del África subsahariana. Estas cifras son similares a las ofrecidas por el Banco Mundial y el Repositorio Centroamericano Siiuca-Csuca, que señala que en el país centroamericano el 25% de las chicas

de entre 14 y 19 años quedan embarazadas. Para combatir esta problemática a partir del año 2015, el Hogar Luceros del Amanecer comenzó a trabajar en el programa 'Una vida a la vez' para paliar la situación de extrema precariedad de la mayoría de las afectadas por estos embarazos prematuros. "Nuestra misión es ayudar a la salud de la embarazada y del futuro niño, las chicas viven rodeadas de miseria y violencia. Intentamos asesorarlas de cara al futuro y a su nueva realidad, que se mantengan dentro de sus estudios e incluso formamos profesionalmente a las que podemos para que intenten tener un futuro profesional", señala Sebastián Laguna.

Las chicas a las que atiende el Hogar suelen tener entre 15-18 años, aunque ha aumentado mucho el segmento de entre 10-14 años. Suelen ser embarazos en su primera relación afectiva, pobres, de nivel cultural bajo y que en muchos casos viven en zonas rurales. "Estas relaciones no se realizan en ambientes saludables, con higiene o métodos anticonceptivos sobre los que existe un enorme tabú en la sociedad nicaragüense", comenta Laguna. En estas circunstancias también hay que recordar que el aborto en Nicaragua está prohibido desde 2006 en cualquier circunstancia y penado de manera bastante dura por las autoridades.

"El embarazo de menores es una hipoteca para el desarrollo de la juventud nicaragüense. Estos embarazos traen, entre otros inconvenientes, problemas para la salud materna, aumento de la mortalidad entre las menores, mala alimentación

"NUESTRA MISIÓN ES AYUDAR A LA SALUD. LAS CHICAS VIVEN RODEADAS DE MISERIA Y VIOLENCIA"

en los recién nacidos, transmisión intergeneracional de la pobreza y un gran abandono escolar entre las afectadas", declara entre un fuerte pesimismo Sebastián Laguna.

Atención Sanitaria

En esta lucha hay que mencionar la figura de Carla Siquiera, que con tan sólo 24 años es la responsable sanitaria de 'Una Vida a la vez'. "Para nuestra tarea la búsqueda de las niñas embarazadas es fundamental, muchas de ellas se esconden por el sentimiento de culpabilidad que la sociedad les transmite. Ellas realmente, en la mayoría de los casos, se han quedado embarazadas dentro de unas relaciones de desigualdad claras entre hombre y mujer, donde el machismo y la violencia están presentes en muchos momentos", comenta Siquiera. La joven enfermera sigue remarcando la figura negativa del machismo en las diferentes socie- ►



La enfermera Carla Siquiera (arriba a la izquierda) colabora en un 'baby shower', una actividad que ayuda a normalizar la situación de las menores embarazadas. Arriba a la derecha, una futura madre aprende cuidados para el bebé. Abajo, dos madres con sus recién nacidos.



► dades centroamericanas, mientras aclara que "es fácil ver a hombres mayores aprovecharse de menores, con mucha diferencia de edad, con promesas de cierta mejora social, dinero y cosas materiales por un lado". El análisis de Siqueira agrega un dato horrible, la violencia sexual, que en ocasiones es intrafamiliar. "En muchas ocasiones las niñas han sido violadas por gente cercana a la familia o del propio núcleo familiar, la violencia sexual contra la mujer sigue siendo un arma dentro de la sociedad, un arma heredada de los tiempos de la guerra civil", apunta Siqueira.

En este entorno según comenta la enfermera "el sexo temprano sin afectividad y con vínculos afectivos pobres es tremendamente doloroso para las chicas". Además, añade que estos embarazos no deseados "crean unas relaciones muy pobres en afectividad entre las madres y los niños y las madres y sus entornos familia-

res. Bebés abandonados, otros cuidados por abuelos y bisabuelos, padres que echan a las niñas de casa, circunstancias muy duras en un entorno de pobreza enorme y una terrible inseguridad física para niñas que de la noche a la mañana se vuelven madres sin apenas educación y medios para ello".

Ayuda psicológica

Desde hace un par de años en el programa han añadido la atención psicológica para atender a estas niñas y adolescentes. En este sentido Sebastián Laguna remarca que "a parte del peligro físico y del daño social nos dimos cuenta que teníamos que prevenir y combatir un peligro bastante oculto: el daño emocional". "Tenemos el deber de revertir el impacto emocional que supone ser madre a tan temprana edad, que las chicas vuelvan a aceptarse y pasen página para proseguir su vida".

Por ese motivo, gracias a la colaboración de la asociación española Gentinosina Social, crearon en 2021 el Servicio de Atención Psicológica en Camoapa que en su primer año de existencia ha atendido a más de 40 niñas y adolescentes embarazadas de alto riesgo y a otros 250 niños y niñas que acuden al Hogar Luceros del Amanecer.

La ayuda psicológica está dirigida por Fátima Guevara, otra joven licenciada de 23 años que invita a combatir el estigma y las dificultades que las chicas Camoapa deben enfrentar. "No solo hay que educar a las chicas y recomponer situaciones, también hay que prevenir, especialmente entre los chicos, hacerles ver que otra masculinidad es posible y dejar de estigmatizar la virginidad de las mujeres debido a la escasa educación sexual que se da a los jóvenes en el país" relata Guevara.

La educación sexual es un tabú en Nicaragua y el acceso a los métodos anticonceptivos muy difícil e incluso, en las zonas rurales, inexistente según indica Guevara. "Nuestro trabajo no solo debe ir encaminado a salvar su infancia, también es importante ser una base a futuro. Por eso les ofrecemos un soporte y un control posterior al parto, intentando que reconduzcan su vida de forma material y mental", añade la psicóloga.

"Mi trabajo va encaminado a combatir la soledad que sienten en muchos casos, no solo mental, también física al ser abandonadas por sus parejas y familias. Con nuestros medios intentamos combatir la violencia cultural que estas jóvenes reciben al quedar embarazadas, incluso en los casos de violación, recuperando su autoestima y ayudándolas a afrontar la situación", relata Guevara. Para finalizar, concluye que "Nicaragua es uno de los países más pobres de América y con una tremenda mentalidad clásica, donde la extrema fertilidad es venerada y las aptitudes machistas son aceptadas y consideradas buenas por muchas mujeres mayores. Es en estas situaciones es donde las nuevas generaciones, que hemos recibido una buena educación, debemos trabajar y organizar nuestra lucha. Evitar que la mujer sea un mero objeto reproductor y que las niñas sean niñas y no madres prematuras". ■

PANORAMA SOCIAL

Actualidad de los colectivos sociales



56

MEDIO AMBIENTE



58

MUJER



60

DISCAPACIDAD



62

ONG



64

AGENDA



UNA DE CADA OCHO ESTÁ AMENAZADA DE EXTINCIÓN, SEGÚN BIRDLIFE INTERNATIONAL

La mitad de las especies de aves pierden población

Un total de 5.245 especies de aves de las cerca de 11.000 que hay en el mundo -es decir, un 49% del total- experimentan actualmente un declive en sus poblaciones. Así se recoge en el informe 'Estado de las aves del mundo', que cada cuatro años realiza BirdLife International.

El descenso poblacional en 1.409 especies de aves (un 13% del total) es tan acusado que estas han entrado en peligro de extinción. Es decir, una de cada ocho aves en el mundo está amenazada de desaparición. En cambio, solo un 6% de las especies crece en población, según el informe.

Además, se está produciendo un deterioro de la conservación de la mayoría de las poblaciones de aves, incluyendo muchas especies que -como el gorrión o la golondrina- eran prácticamente ubicuas, especialmente en las latitudes templadas del planeta.

Desde 1502, fecha en la que se encuadra la extinción de una abubilla de grandes dimensiones en la isla de Santa Elena, en el océano Atlántico, 187 especies de aves han desaparecido por completo.

La investigación identifica como principales factores del declive global de especies de aves a la expansión e intensificación de la agricultura (que afecta a un 73% de las especies amenazadas), la tala de árboles (que impacta sobre un 50%), las especies exóticas invasoras y otras especies problemáticas (40%), la caza, fundamentalmente la ilegal (38%); el cambio climático (34%) y el desarrollo

urbano (27%). Por otro lado, las 187 extinciones que se conocen hasta la fecha podrían ser muchas más en poco tiempo. Todos los países y territorios albergan, al menos, una especie de ave en peligro de extinción. Brasil e Indonesia encabezan la lista, con 175 y 171 especies en riesgo de desaparición, respectivamente.

De las 1.409 especies amenazadas, 231 están en peligro crítico de extinción. En España, están en situación de riesgo extremo el urogallo cantábrico, la cerceta pardilla, el alcaudón chico y la pardela balear, en tanto que otras 53 se encuentran en peligro.

Greenpeace denuncia subvenciones encubiertas a aerolíneas deficitarias

Una veintena de aeropuertos españoles se beneficiaron de más de 60 millones de euros en “subvenciones encubiertas” concedidas por administraciones públicas entre 2015 y 2022 para que diversas aerolíneas mantengan “vuelos deficitarios”. Esta es la principal conclusión del informe ‘Chanchullos en el aire: Análisis de las subvenciones de

de comercio local. Estos contratos incluyen cláusulas mediante las cuales las aerolíneas beneficiadas se comprometen a mantener un mínimo de conexiones aéreas. “La reiteración de estas ayudas demuestra que, lejos de ser una promoción puntual, las aerolíneas utilizan estos contratos para mantener artificialmente operativas ciertas conexiones”, según Greenpeace. La Comisión



ayuntamientos y comunidades al sector aéreo’, elaborado por Greenpeace. La ONG ecologista detecta diferentes fórmulas utilizadas por las aerolíneas para recibir dinero público. La más habitual consiste en camuflar estas ayudas bajo “acciones de promoción turística” a través de fundaciones y consorcios dirigidos por ayuntamientos, diputaciones, gobiernos autonómicos y cámaras

Europea ha dictaminado la ilegalidad de las ayudas públicas indirectas a las compañías aéreas camufladas bajo contratos de promoción turística, pues distorsiona el principio de libre competencia frente a otros modos de transporte. Greenpeace exigió a la UE una prohibición de los vuelos cortos cuando se pueda ir en tren. Una medida que ya se aplica parcialmente en Francia.



Sardinas, boquerones, besugos y doradas son los peces con menos mercurio

La sardina, el boquerón, el besugo, la dorada y el calamar son algunos de los pescados “más seguros” por sus “bajos” niveles de mercurio, según desvela un estudio del equipo del Consejo Superior de Investigaciones Científicas (CSIC), que analizó la concentración de mercurio en más de 1.300 ejemplares

de 58 especies de pescado y marisco de consumo a la venta en mercados locales de España, Italia y Francia. Otras de las especies “más seguras” para comer son bacaladilla, caramel, galán, salmonete, serrano, corvallo, salpa y lampuga. Según el CSIC, consumir estas especies “minimiza la ingesta de mercurio”.

WWF España solicita prohibir las granjas de visones en la ley de Bienestar Animal

WWF España va a pedir a los grupos parlamentarios del Congreso que incluyan en la

biodiversidad”. Cada año se abandonan en España más de 200.000 animales que pueden



Ley de Protección, Derechos y Bienestar de los Animales el cierre definitivo de las granjas de visón americano ante el “grave riesgo que representan para la conservación de la

causar “graves problemas ambientales, sociales y económicos”, según WWF, que celebró que España desarrolle “una ley que incremente la protección de los animales”.

Igualdad aumenta su presupuesto hasta la "histórica" cifra de 573 millones

El Ministerio de Igualdad incrementa un 9% su presupuesto y alcanza de esta manera una cantidad catalogada como 'histórica'. A lo largo de la legislatura los presupuestos de la cartera de Irene Montero han aumentado un 217%, pasando de 181 millones a los 573 actuales.

Del 46% del presupuesto para 2023, un total de 261 millones de euros se invertirán en políticas para prevenir las violencias machistas. Las próximas cuentas destacan precisamente por la cantidad destinada a esta partida llegando a los 320 millones de euros, al sumarle los 59 millones del Mecanismo de Recuperación y Resiliencia. Esto supone un 56% del total y un aumento del 12,1% respecto a 2022. Todo ello hace que en esta legislatura se haya aumentado el presupuesto en 392 millones de euros respecto a 2019, un aumento del 217%, pasando de 181 millones de euros a 573. Con estas cifras, el Ministerio de Igualdad ha confirmado que, de esta manera, "se dedican siete veces más recursos de promedio que los destinados durante el período 2011-2018".

Distribución de los presupuestos

El 41% de estos presupuestos se destinará a programas dirigidos a fomentar la igualdad de oportunidades, con un total de 232 millones de euros, es decir, un aumento del 3,7% respecto al año pasado. Por otra parte, el 2% de los recursos se destinará a dirección y servicios generales, con un total de 14 millones de euros, un aumento del 23,9% respecto a 2022. El 1%, 7 millones de euros, se dedicarán a políticas de igualdad de trato y atención a la diversidad, lo cual representa un aumento del 3,1% respecto al pasado ejercicio.

Además, Igualdad sostiene que durante 2023, con la incorporación de 30 millones adicionales de los fondos europeos, "las políticas para prevención y lucha contra



Pool Moncloa - Javier de Amescua

violencias machistas, llegarán a los 350 millones de euros". De igual forma, El Instituto de las Mujeres crece un 17% (4,1 millones).

La Secretaría de Estado de Igualdad y contra la Violencia de Género es el centro que más incrementa en cuantía presupuestaria (+46,1 millones), lo que supone una subida del 13%.

Por otra parte, la Delegación del

Gobierno contra la Violencia de Género aumenta un 15% (más de 10,3 millones de euros).

El aumento del gasto en materia de igualdad tiene como objetivo, aseguran desde el ministerio, "promover el compromiso del Gobierno con los derechos de las mujeres como parte imprescindible de nuestra historia democrática".



Denuncian que la Inteligencia Artificial "reproduce los sesgos de género"

La inteligencia artificial "reproduce los sesgos de género" y "silencia a las mujeres", según explicaron las expertas reunidas en el acto del Perte de Nueva Economía de la Lengua, 'La transformación tecnológica al servicio de las personas', organizado por el Cermi y Fundación ONCE, y clausurado por

la vicepresidenta primera del Gobierno y ministra de Asuntos Económicos y transformación digital, Nadia Calviño. La investigadora Miren Gutiérrez destacó que hay que "velar por que el algoritmo no genere desigualdades y crear sistemas justos y que no discriminen", La vicepresidenta primera

del Gobierno aseguró que este Perte de la Nueva Economía de la Lengua será un "instrumento absolutamente clave para que el español no pierda el tren de la nueva economía digital, que va a ser la nueva economía", y también para que la igualdad sea cada vez mayor en el universo digital.

Nuevo impulso a favor de la igualdad en las empresas

La Federación Española de Mujeres Directivas, Ejecutivas, Profesionales y Empresarias (Fedep) es una de las nueve organizaciones que firmaron el pasado 26 de octubre en Bruselas un manifiesto, en representación de más de 40.000 mujeres de toda Europa, para promover

referente de igualdad para el mundo". La Declaración de Bruselas destaca la necesidad de incluir a los hombres en esta iniciativa, para cerrar la brecha de género y alcanzar la igualdad. Entre los objetivos de este manifiesto figura, entre otras medidas, prevenir y combatir la



cambios profundos en materia de igualdad. La presidenta de Fedep, Ana Bujaldón, asegura que este documento "es una oportunidad única para convertir a Europa en un

violencia de género, reforzar la igualdad salarial e introducir un control obligatorio de las retribuciones por razón de género en las grandes empresa.



La crisis alimentaria provoca un aumento del número de matrimonios infantiles

La pandemia, combinada con la emergencia climática, los nuevos y continuos conflictos y la peor crisis alimentaria mundial en décadas, amenazan aún más el progreso con acabar con el matrimonio infantil, según un análisis de Save the Children.

La situación es tan grave que se prevé que aumente a diez millones más de niñas que contraigan matrimonio para 2030, lo que supondrá el primer crecimiento de las tasas mundiales en más de dos décadas.

Las niñas que viven en Asia oriental y meridional, Pacífico, América Latina

y el Caribe son las que corren el mayor riesgo de contraer matrimonio infantil por los conflictos que existen, según la ONG.

Las niñas que viven en zonas de conflictos armados tienen un 20% más de probabilidades de casarse que las que no viven en zonas de guerra. Uno de esos casos es el de Miriam, de 16 años: "Me casaron contra mi voluntad. No fue mi elección. Hace cuatro meses que dejé la escuela. Durante este tiempo, la vida no ha sido fácil para mí. Estudié un poco, pero he olvidado todo lo que he aprendido".

La Presidencia Española de la UE priorizará políticas de inclusión

Las organizaciones representativas de la discapacidad europea (EDF) y española (Cermi) preparan, junto con el Gobierno de España, la Presidencia Española de la Unión Europea, en el segundo semestre de 2023, con el objetivo de actuar conjuntamente para lograr un programa ambicioso a favor de la discapacidad tanto en las políticas comunitarias como en las propias de los Estados.



La directora de la Oficina de la Presidencia Española, Aurora Mejía, afirma que “el pilar de derechos sociales de la Unión Europea va a ser una de las prioridades de la presidencia” española. Además, añadió que “en lo social, no hay lugar para la complacencia” ha afirmado.

Por su parte, el presidente de Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), Luis Cayo Pérez Bueno, destaca el deseo conjunto de trabajar unidos para definir una agenda con un claro impulso hacia lo social para “que no se excluya por razón de discapacidad y dejar un legado que nos permita seguir avanzando

en las políticas europeas”. “Afrontamos este mandato con una agenda muy ambiciosa. Lo social necesita ser afirmado para conseguir medidas permanentes que mejoren la vida de las personas con discapacidad” destacó el presidente del Cermi Estatal.

Marcar diferencias

Por su parte, el presidente del Foro Europeo de la Discapacidad (EDF, por sus siglas en inglés), Yannis Vardakastanis, reclama a la Presidencia Española “un programa ambicioso para la discapacidad” y afirmó estar seguro

“de que la presidencia española puede marcar la diferencia”.

Por otra parte, entre la Presidencia y las organizaciones de la discapacidad se ha abierto un espacio de debate destinado a resolver dudas, compartir sugerencias y realizar aportaciones. Entre los objetivos que se han señalado, destaca el de crear para 2023 una tarjeta europea de la discapacidad que “permita que haya libre circulación de personas”. Así como propuestas que refuercen la legislación para que las mujeres con discapacidad estén protegidas. Todo ello vinculado a los aspectos de mayor relevancia en materia de discapacidad.



Plena Inclusión reclama ayudas contra la inflación

Plena inclusión de la reforma y la alerta de la situación de insostenibilidad económica a la que se enfrentan las entidades sociales de apoyo a las personas con discapacidad intelectual. “Nuestras asociaciones están sometidas a una presión al alza, generada por precios de energía, transporte, alimentación, etc.; además de verse afectadas por los costes laborales consecuencia de la reforma y la subida del SMI. Esto ha provocado que muchas organizaciones se encuentren en una situación crítica”, manifestó la presidenta de Plena inclusión España, Carmen Laucirica. “La propuesta de subida de las ayudas a estas entidades procedentes de las comunidades autónomas está muy por debajo del 10 % de la inflación”, indicó.

Las universidades españolas ofrecen materiales de apoyo a alumnos con discapacidad

Los estudiantes con discapacidad pueden pedir ya los productos de apoyo necesarios para poder cursar sus estudios universitarios para tener acceso a los contenidos en igualdad de condiciones que el resto de sus compañeros. El servicio es una de las acciones del programa de Accesibilidad Universal del Real

estudios en condiciones de igualdad y no discriminación. En la pasada edición, los estudiantes requirieron ordenadores portátiles, grabadoras, emisoras FM, telelupas, auriculares, fonendoscopios, teclados y ratones adaptados.

El servicio de préstamo es de carácter gratuito y puede pedirlo



Patronato sobre Discapacidad, gestionado por Fundación ONCE, que incide directamente en las propias personas con discapacidad para que puedan contar con los apoyos técnicos que faciliten la consecución de sus

cualquier estudiante matriculado en una universidad española y que tenga una discapacidad reconocida igual o superior al 33 por ciento, en la Oficina de Atención al Alumnado con Discapacidad de su universidad.



Farmacéuticos y Fundación ONCE suman sus activos sociosanitarios

El Consejo General de Colegios Farmacéuticos y Fundación ONCE han suscrito un convenio de colaboración que permitirá desarrollar acciones en materia de empleo y formación para personas con discapacidad, RSC y Accesibilidad Universal.

El acuerdo incluye el desarrollo de acciones formativas de educación para la salud a través de la iniciativa Escuela de Pacientes del consejo farmacéutico o actividades destinadas a la consecución de la accesibilidad universal.

En la colaboración entre ambas entidades figura la aplicación **Medicamento Accesible PLUS**, que permite a los pacientes consultar información sobre medicamentos de un modo accesible, facilitando la comprensión y tratamiento..

Fundación ONCE reconoce la labor de una treintena de entidades

Se trata de entidades comprometidas con la mejora de la calidad de vida de las personas con discapacidad. El reconocimiento se produjo en un acto celebrado en Madrid que sirvió también como foro de debate sobre el papel de la 'I+D+i' en la accesibilidad y el empleo.

Fundación ONCE acogió en octubre la jornada de donantes 2022, que bajo el lema 'I+D+i+TÚ' quiso servir como homenaje y reconocimiento a una treintena de entidades por su compromiso con la discapacidad. De esta forma, el objetivo del encuentro fue mostrar públicamente el agradecimiento de las

Fundación ONCE, quien hizo un repaso por los programas y proyectos que impulsa la entidad para fomentar la inclusión y el empleo de las personas con discapacidad en la sociedad. Martínez Donoso agradeció a las empresas, instituciones y particulares que colaboran con ella que lo posibiliten. "Sin vosotros todo esto no sería posible",

barrera" si no se hace teniendo en cuenta las necesidades de todas las personas. Desde esta perspectiva, agradeció el apoyo de los donantes para evitarlo. En el encuentro representantes de empresas y entidades que han colaborado con las fundaciones del Grupo Social ONCE como BBVA, Capgemini, Fundación



fundaciones del Grupo Social ONCE a los particulares, empresas e instituciones que colaboran con ella a través de programas, proyectos e iniciativas que ayudan a avanzar en la igualdad de los derechos de las personas con discapacidad y sus familias.

Así lo puso de manifiesto José Luis Martínez Donoso, director general de

afirmó. Además, se refirió al papel de la tecnología en el desarrollo de la investigación y la innovación, pilares básicos, según dijo, en la mejora de la calidad de vida de las personas con discapacidad. No obstante, matizó que si bien la tecnología "puede ser un gran vehículo" para llegar a este bienestar, puede convertirse también en "una gran

Vodafone, Citi, Ikea, Deutsche Bank, el Corte Inglés, Banco Santander, Mastercard, Minsait/Indra, Amazon, Amazon Web Services, Microsoft, Legalitas, Seguros RGA, Deloitte, Fundación Mapfre, Ford España, Fundación Accenture, PriceWaterhouseCoopers, Sony, Google, Fundación Talgo y Forestalia Renovables, entre otras.



STC y Educo piden garantizar el acceso al comedor escolar

Las ONG de infancia Educo y STC piden al Gobierno que, en los Presupuestos Generales del Estado 2023 que se están debatiendo, se garantice una plaza de comedor escolar gratuita a cada niña y niño en situación de pobreza. El aumento de los precios de los últimos meses está afectando considerablemente a las familias más vulnerables y a sus hijos e hijas.

Según estas ONG, la pobreza infantil en España bate récords. Mientras 1 de cada 3 niños y niñas está en riesgo de pobreza o exclusión, las becas y ayudas al comedor solo alcanzan al 11,2% del alumnado en educación infantil y obligatoria, y en muchos casos solo cubren parcialmente el precio. A esto se añade que la cobertura es muy desigual entre comunidades autónomas (CCAA): del 2% en Murcia y Melilla al 15% de Galicia, 17% en Euskadi, 18% de Comunidad Valenciana y el 25% de Canarias. Por este motivo, STC y Educo piden

que el baremo para acceder a las becas coincida como mínimo con el umbral de la pobreza.

Ambas organizaciones estiman que con una nueva partida de 468 millones de euros se daría un paso muy importante para conseguir que todos los niños en situación de pobreza accedan al comedor escolar gratuito. "Lo que estamos pidiendo supone el 10% de lo que nos vamos a gastar en medidas contra la inflación en el ámbito del transporte. ¿De verdad no podemos dedicar esa décima parte a asegurar una alimentación saludable?", interpela Catalina Perazzo, directora de Políticas de Infancia de STC. "Acceder al comedor escolar, además, mejora el rendimiento, el comportamiento y la concentración. Es una de las inversiones públicas con mayor retorno: por cada euro que se invierte en comedores escolares se obtienen tres en el largo plazo", añade Perazzo.

Farmamundi dio asistencia a 3,5 millones de ucranianos

Más de 3,5 millones de personas en Ucrania han recibido asistencia humanitaria de Farmamundi que, desde el inicio de la invasión por parte de Rusia, ha gestionado

su solidaridad y donaciones a Farmamundi, que han hecho posible que más de 3,5 millones de personas en su país hayan recibido asistencia humanitaria



4,3 millones de euros entre donaciones públicas y privadas. El ministro consejero de la Embajada de Ucrania en España, Dmytro Matuschenko, agradeció a la sociedad española

desde el mes de febrero. Desde que comenzó la invasión rusa, más de seis millones de personas han abandonado Ucrania para refugiarse en otros países europeos.



Al pide a la FIFA indemnizar a los obreros del Mundial

Amnistía Internacional (AI) lamentó que la Federación Internacional de Fútbol Asociación (FIFA) siga sin comprometerse de forma oficial con el fondo de compensación a los trabajadores migrantes por las muertes y daños sufridos en la construcción de infraestructuras para el Mundial de Fútbol de Catar, y exigió garantizar estas indemnizaciones antes de que la Copa del Mundo arranque. Al también solicita a la Real Federación Española de Fútbol compromiso a favor de estas personas.

Organizado por el Cermi Congreso Nacional sobre Políticas Públicas de Discapacidad

El Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) organiza el 'I congreso nacional sobre políticas públicas de discapacidad', que se celebrará en la ciudad de Alicante los días 23, 24 y 25 de noviembre de forma híbrida (presencial y virtual) desde el Museo Arqueológico de esta ciudad de la Comunidad Valenciana.

En él, a lo largo de las tres jornadas se contará con la participación de representantes políticos de nivel estatal y comunitario, personalidades académicas y analistas sociales, además de la intervención de los diferentes portavoces de las entidades del movimiento social de la discapacidad. Durante los tres días que durará el evento se debatirá, reflexionará y analizará detalladamente el desarrollo actual de las políticas públicas de discapacidad en el nivel comunitario, nacional y autonómico, de forma que previamente a la clausura del evento se presentará la 'Declaración de Alicante de Bases para una política pública exigente de discapacidad'.
Más información: <https://congresocermi.org>.



25 de noviembre

Día Internacional de la Eliminación de la Violencia contra la mujer

La violencia contra mujeres y niñas es una de las violaciones de los derechos humanos más extendidas. En numerosas ocasiones, la impunidad de la cual disfrutaban los perpetradores y el silencio, la estigmatización y la vergüenza que sufren las víctimas cronifican esta situación. Por ello, las Naciones Unidas declararon el 25 de noviembre Día Internacional de la Eliminación de la Violencia contra las Mujeres. En todo el mundo, se realizarán acciones para visibilizar esta situación y tratar de acabar con esta violación de los derechos humanos.
Más información: <https://www.un.org/es/observances/ending-violence-against-women-day>



Hasta el 17 de noviembre "Himno a la vida" en el Museo Tifológico

El Museo Tifológico de la ONCE expone hasta el 17 de noviembre 16 esculturas realizadas en bronce, resina y terracota, que han sido elaboradas por la artista francesa Muche (Muriel Vignet Lesbros) con el objetivo de despertar los sentidos del tacto, la vista, el olfato y el oído de quienes acuden a verlas y tocarlas.

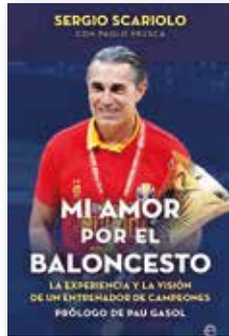
La exposición refleja la pasión de Muche por la igualdad de oportunidades en la apreciación del arte. Para la escultora "el arte es para todo el mundo, pero las personas con discapacidad visual, a menudo, ven limitada su capacidad para disfrutarlo". 'Himno a la vida', prosigue la artista "elimina la mayor barrera, invitando a los visitantes a experimentar la exposición de múltiples maneras". La exposición 'Himno a la vida' celebra la humanidad, dando forma a las emociones crudas, compasión, ternura y belleza sensual.

Más información <https://museo.once.es/exposiciones/exposicion-temporal>

Las claves del éxito del seleccionador

Mi amor por el baloncesto

Sergio Scariolo. Ed. La Esfera de los Libros.



Sergio Scariolo es uno de los entrenadores más laureados del baloncesto europeo y de la selección española. Aunque italiano, se ha convertido en un auténtico icono en nuestro país, tras años de victorias dirigiendo a la mejor generación del baloncesto español de la historia.

Carismático y reflexivo, ha demostrado ser un auténtico líder, respetado dentro y fuera de la cancha por todos los estamentos del deporte. En este libro expresa sus sentimientos más íntimos, sus ideas sobre el éxito y el fracaso, sobre la ambición y el sacrificio. Una crónica impagable de las batallas deportivas más importantes de las últimas décadas, tanto en la NBA como en competiciones de Europa.

La novela póstuma de Almudena Grandes

Todo va a mejorar

Almudena Grandes. Ed. Tusquets



Almudena Grandes (1960-2021) escribió antes de fallecer «Todo va a mejorar» una novela en la que, con el confinamiento domiciliario decretado por la irrupción de la pandemia del coronavirus como telón de fondo, imaginó una España distópica gobernada por un empresario que dirige el país como un consejo de administración, y que, en el plano personal, le sirvió para “aferrarse a la vida

para mantener la disciplina de la enfermedad y del tratamiento”. La novela reflexiona sobre la situación de España en un futuro próximo, un momento en el que un partido denominado Movimiento Ciudadanos ¡Soluciones Ya! ha arrasado en las urnas. Tras esta formación, se esconde la figura de un empresario de éxito que dirige el Consejo de Ministros como un consejo de administración, y que, tras una serie de acontecimientos, va restringiendo las libertades.

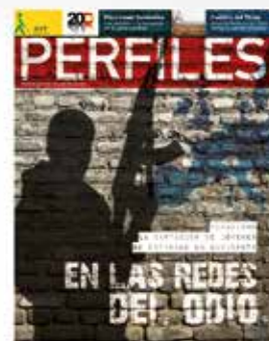


Una obra de ciencia ficción ganadora del premio Minotauro 2022

Horizonte de estrellas

Víctor Conde / Guillem Sánchez. Editorial Minotauro

Soleyko es una ingeniera que ha decidido dejar atrás su vida, la tierra y la relación de su pareja para embarcarse en una misión colonizadora en una nave con 200.000 colonos. Se trata de una expedición conjunta con los idor, una raza alienígena que coopera con los humanos a pesar de todas las diferencias que los separan (desde la más evidente como la anatómica hasta la más profunda como la capacidad de ficcionar: su mundo se divide entre certidumbres e incertidumbres). «Horizonte de estrellas» tiene lo mejor de la ciencia ficción clásica con el ritmo trepidante de la narrativa contemporánea. Se lee como una novela de primer contacto con los toques de terror de Alien y reserva sorpresas para los lectores al más puro estilo de Arthur C. Clarke o Star Trek. Todo ello sin perder la originalidad y personalidad propias, y aportando ideas totalmente transgresoras en el horizonte de la ciencia ficción.



MARTÍN DE LA PUENTE SE IMPUSO EN EL US OPEN EN LA MODALIDAD DE DOBLES

Un español gana por primera vez un Grand Slam de tenis en silla de ruedas

El joven de 23 años y natural de Vigo (Pontevedra) de pequeño soñaba con ser futbolista y jugar en el Celta. Tras sufrir la amputación de su pie izquierdo cuando tenía ocho años, buscó alternativas y se centró en el tenis, deporte con el que acaba de convertirse en el primer español campeón de un Grand Slam, tras adjudicarse el Abierto de Estados Unidos.

Aday Sánchez

Con tan solo 23 años, Martín De la Puente continúa conquistando títulos dentro y fuera de España. El joven deportista paralímpico jugó el pasado mes de septiembre el US Open en la modalidad de dobles en silla de ruedas junto a su compañero, el francés Nicolás Peifer. Un esfuerzo extra y la motivación de jugar una final les supuso romper un hecho icónico batiendo en tres sets (4-6, 7-5, 10-6) a los grandes favoritos del torneo, los británicos Hewett y Reid. Martín ya ha escrito su nombre en las páginas de la historia del tenis. Recién llegado de Japón, De la Puente asegura a Perfiles que aún permanece "sin palabras para describir la alegría de ganar mi primer Grand Slam". Una humildad característica de su persona que le lleva a mostrar continuamente todo su agradecimiento a su "equipo de trabajo y a los que me animáis y apoyáis siempre". Una actitud y personalidad valiente que le permitió ganar su primer título nacional con 15 años. Tres años después trasladó su residencia a Barcelona e ingresó en el Centro de Alto Rendimiento (CAR) de Sant Cugat. Los numerosos títulos que lleva a sus espaldas le han permitido entrar en el top 10 del ranking mundial siendo el primer español que lo logra.

Una historia de superación

Con tan solo tres años le diagnosticaron Síndrome de Proteus, una enfermedad congénita asociada al crecimiento de los huesos. De la Puente explica que "cuando de pequeño ju-



Martín De la Puente (de derecha) celebra el triunfo del US Open junto a su compañero Nicolás Peifer.

gaba al fútbol y soñaba con ser futbolista, no podía correr bien porque arrastraba un pie". Fue con ocho años cuando su vida cambió radicalmente sometiéndose en 14 años a 16 grandes cirugías. "Mi madre me dijo que me tenían que quitar el pie izquierdo", detalla. Una circunstancia que le impidió continuar con el fútbol, pero que su familia aprovechó para animarle a probar otros deportes. Fue a raíz de su hermano pequeño como empezó con el tenis. "El primer día que lo probé y me subí a la silla de ruedas me sentí incómodo, decía que aquello no era tenis ni era nada", sostiene. Después, su entorno le convenció de que era una oportunidad

y "al probarlo me gustó mucho", confiesa. Un año después comenzó a competir. "Enfrentarte a una discapacidad tan pequeño no es nada fácil. Pero soy una persona muy optimista. Por eso creo que las personas necesitan afrontar los problemas de una manera constructiva y con ilusión para conseguir mejorar la situación en la que nos encontramos. La ilusión es el motor de la vida", reitera. El tenista desea que este gran triunfo sea el primero de muchos: "Ojalá sea el comienzo. Ahora solo espero que estos logros tengan un reflejo en popularizar el tenis en silla y que tenga la repercusión mediática que, en mi opinión, merece". ■

AHORA

CUPÓN DIARIO

Por los dos lados
**PUEDES SER
GANADOR**



1er premio
500.000 €



Vendedores ONCE y www.juegosonce.es



+18. JUEGA RESPONSABLEMENTE

Nuevo servicio de INDIBA en la Clínica de Fisioterapia ILUNION Mirasierra.

La fisioterapia combinada con INDIBA es un tratamiento eficaz e innovador, que activa la regeneración celular, acelerando la recuperación de numerosos problemas musculoesqueléticos.

Pide tu cita hoy

