



PERFILES

Revista general de política social

UNA NUEVA ENFERMEDAD
QUE NOS DEJA LA PANDEMIA

Covid persistente



ASCENSORES
OTIS



#OtisAlliDondeEstes

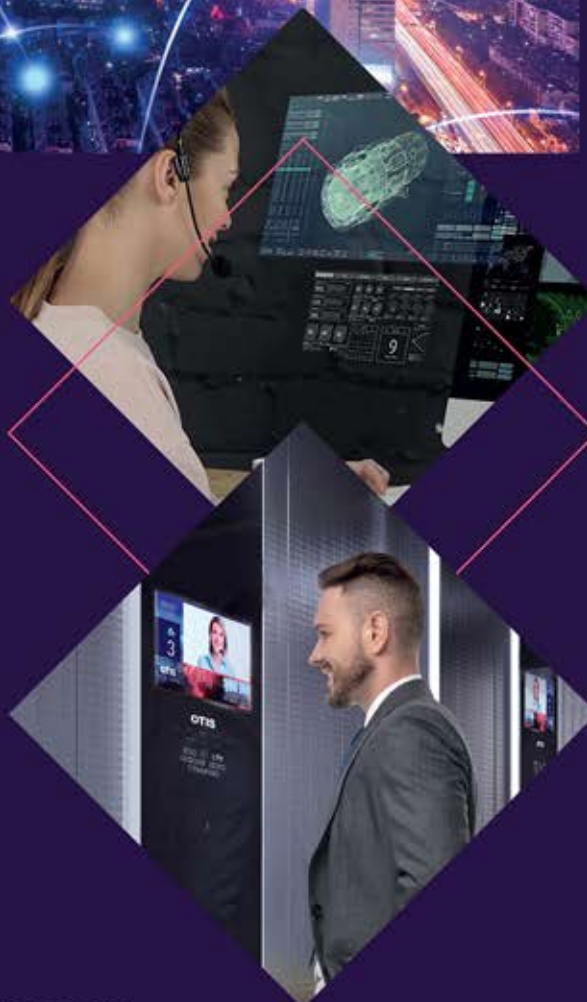
Otis, allí donde estés



Otis sigue a tu lado, siempre ofreciendo un servicio excepcional y productos de la máxima calidad, porque tú eres nuestra razón de ser. Nos adaptamos y desarrollamos soluciones innovadoras que dan respuesta a la situación actual, y donde la transformación digital de nuestros productos y servicios se ha convertido en nuestra mayor aliada para proporcionar una experiencia única.

Hoy queremos seguir haciendo tu vida más fácil, porque **estamos más cerca que nunca.**

#OtisAlliDondeEstes



Escanea el código QR
para acceder a la web



ESCANÉAME
para acceder
a contenido
multimedia

Síguenos en:



www.otis.com

Tel.: 924 92 50 24

Editor

Antonio Mayor Villa

Director

José Manuel González Huesa

Directora Adjunta

Beatriz Cursach

Redactor Jefe

Rafael Olea

Fotografía

Jorge Villa y Archivo Servimedia

Colaboran en este número

Carlos Álvarez, Ana de Blas, Chema Doménch, Mario García, Serafín García, Manuel Gil, Ana Gómez Quitana, Almudena Hernández, Nunci López, Maite Muñoz, Nacho Pérez Santos, 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

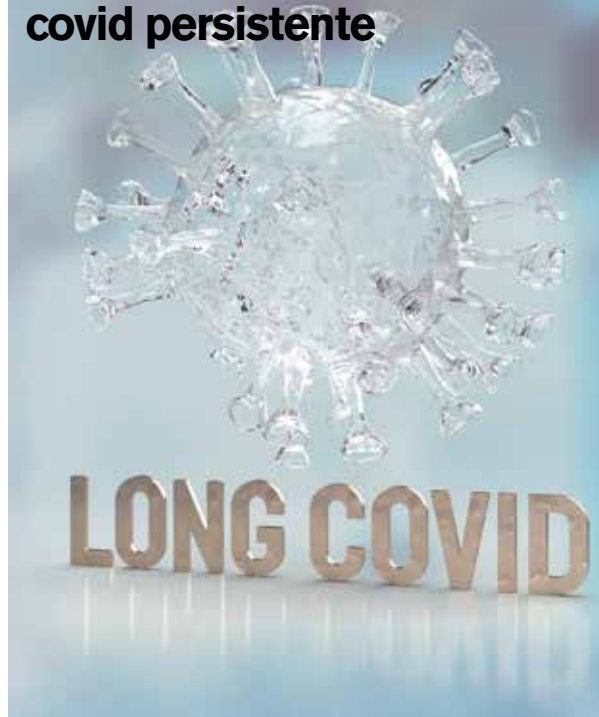
ONCE



ISSN 1133-7033 Depósito Legal M. 33.686-1985

6 EN PORTADA

Las incógnitas del covid persistente



24



26



46



52



4 EDITORIAL

5 NOMBRES PROPIOS

14 ENTREVISTA

Pilar Villarino, Directora ejecutiva del Cermi

18 EMPLEO

El reto de aprovechar el talento

20 DERECHO

El Gobierno aprueba la Estrategia Española sobre Discapacidad

24 DISCAPACIDAD

El Rey llama a "superar las barreras que aún faltan" para la inclusión

26 ECONOMÍA

El Gobierno impulsa a España como 'hub' europeo de economía social y de los cuidados

28 SOLEDAD

La ONCE presenta 'A tu lado siempre', un programa para revertir la soledad no deseada.

30 RENTA

El Tercer Sector anima a marcar la X Solidaria de la Renta

32 TERCER SECTOR

El Fondo Social Europeo (FSE), herramienta contral la discriminación

34 EUROPA

Los ciudadanos escriben el futuro de Europa

36 ENVEJECIMIENTO

La PMP insta a garantizar la sostenibilidad del sistema de pensiones

38 RSC

Cuidar la salud mental en el trabajo aumenta la productividad

40 MUJER

Cermi mujeres pide acabar con las esterilizaciones forzadas en Europa

42 SOLIDARIDAD

Niñas africanas de barrios marginales logran liderar 300 empresas

44 SOCIEDAD

La natalidad se desploma

46 NATURALEZA

La avispa velutina coloniza España

48 INVERSIÓN

La economía de impacto pide cambios legislativos

50 LITERATURA

La primera escuela de perros guía protagoniza la última novela de Alan Hlad

52 DEPORTE

"Los límites nunca te los tiene que marcar nadie"

55 PANORAMA SOCIAL

56 Medioambiente

58 Discapacidad

60 ONG

62 Mujer

64 Agenda y libros

66 ÚLTIMA

La ONCE entrega los Premios Tiflos de literatura

La realidad del covid persistente

El impacto de la Covid-19 ha sido inmenso. Aparte de una profunda crisis económica y social, el coronavirus ha provocado, según la Organización Mundial de la Salud (OMS), la muerte (directa e indirecta) de más de 15 millones de personas entre el 1 de enero de 2020 y el 31 de diciembre de 2021, una cifra que triplica las estimadas oficialmente hasta ahora. Otra consecuencia del covid es la existencia de numerosas personas que, pese a haber superado la enfermedad, han quedado con más de 200 síntomas y secuelas diferentes,

La OMS reconoce la existencia del 'síndrome postcovid' o covid persistente como enfermedad y pide "empatizar" con quienes la sufren

algunos altamente incapacitantes, según reconoce la OMS. Tras un amplio debate científico, esta organización sanitaria de las

Naciones Unidas designó a esta enfermedad como 'síndrome postcovid', comúnmente llamado 'covid persistente', y generó un código específico para este conjunto de afecciones dentro de la Clasificación Internacional de Enfermedades. Cerca de la cuarta parte de las personas que han tenido el virus experimentan síntomas durante, al menos, un mes después del contagio. Además, una de cada diez sigue sin sentirse bien después de 12 semanas. Pero también hay numerosas personas que conviven con estos síntomas

(cansancio, dolores, dificultades para concentrarse, problemas neurológicos o motores, depresión, pérdida de memoria, ahogo, neumonía y dificultad para respirar...) incluso más de dos años después del contagio. Mientras aprendemos a convivir con el coronavirus, el director de emergencias de la OMS, Michael Ryan, reclama "empatizar con las personas que están sufriendo del Síndrome Post Covid". "Esta gente", añade, "está pasando por muchos traumas psicológicos, además de tener esos efectos persistentes".



La solidaridad cruza 'el charco'. Fundación ONCE ha presentado 'Port talento Colombia', una iniciativa para facilitar la inclusión de los más de 1,7 millones de personas con discapacidad del país americano, a través de actividades de formación y empleo probadas con éxito en España. Con este proyecto, traslada sus más de 25 años de experiencia en la intermediación laboral de las personas con discapacidad, con el objetivo de mejorar la empleabilidad y acompañar a las empresas colombianas en la articulación de empleos más inclusivos.



La Fiscalía interviene ante un hotel por presunta discriminación por discapacidad. La Fiscalía Provincial de Valencia ha incoado diligencias para investigar la denuncia presentada contra el hotel Palace de Gandía en la que se exponen hechos que pudieran ser constitutivos de delito por discriminación por razón de discapacidad. Plena inclusión informó en un comunicado que, según su política, este hotel no aloja a grupos de personas con discapacidad, aunque sí les permite reservar de forma individual "siempre que estén acompañados al menos por un adulto mayor de edad capacitado por habitación".

Nombres Propios



Felipe VI

El rey Felipe VI valoró que “se ha avanzado mucho en el camino” de la inclusión social de las personas con discapacidad, pero puntualizó que “aún faltan barreras por superar” para que esta sea completa. El rey realizó estas declaraciones durante la ceremonia de entrega del Premio Carlos

V al Foro Europeo de la Discapacidad (European Disability Forum, EDF). Tuvo también palabras para la tragedia que se vive en Ucrania y sostuvo que, “sabedores de que la democracia es el mejor argumento ante la sinrazón de la guerra, la defendemos firmemente”.



Roberta Metsola

La presidenta del Parlamento Europeo afirmó que “el futuro de Europa está ligado al futuro de Ucrania”. La maltesa aseveró que el debate sobre el futuro de los 27 “adquirió una nueva realidad el 24 de febrero, cuando el presidente Putin ordenó a su ejército que invadiera

Ucrania”, algo que calificó de “acto de agresión medieval que ha cambiado el mundo”. Por eso, añadió que “el mundo posterior al 24 de febrero es muy diferente, uno más peligroso” y que el papel de Europa ha cambiado con la agresión militar rusa”.



Tedros Adhanom Ghebreyesus

Los Estados miembros de la Organización Mundial de la Salud (OMS) reeligieron al etíope Tedros Adhanom Ghebreyesus para un segundo mandato de cinco años como director general de la principal agencia de salud pública del mundo. Durante su mandato, ha impulsado acciones a favor de

estilos de vida saludables, proteger a más personas en emergencias sanitarias y aumentar el acceso equitativo a la salud. También guió la respuesta a la pandemia de Covid-19, los brotes de ébola en África y otras crisis humanitarias.



Ramón Reyes

El presidente de la Asociación Española contra el Cáncer (AECC), Ramón Reyes, manifestó que “hay que desnormalizar y estigmatizar” el tabaco para conseguir más espacios libres de humo, por lo que la entidad ha iniciado una campaña para que no se fume en 43 lugares emblemáticos de toda España.

Insistió en que “fumar mata, pero también el humo del tabaco. Por ello, pedimos estos espacios libres de humo”. Además, señaló que “un 77% de la población española está totalmente de acuerdo con que se eliminen los espacios sin humo”.



José Manuel González Huesa

Director de PERFILES
y director general
de Servimedia

Carta del director

Otra Europa es posible

Europa se ha abierto a la sociedad durante varios meses con la Conferencia sobre el Futuro de Europa que ha tenido unos niveles de participación sin precedentes, con propuestas de todo tipo, con la generación de debates y con la ilusión de pensar que otra Europa es posible. En las aportaciones de los ciudadanos se insiste en fomentar los derechos humanos, la inclusión, la lucha contra la discriminación y la vulnerabilidad de los europeos, la atención a personas con discapacidad, el fomento del empleo, la accesibilidad para todos, la eliminación de la brecha digital, la igualdad de género, la salud y la participación para alcanzar una Europa más social.

Ahora toca la parte más difícil al poder comprobar la aplicación efectiva de estos objetivos para poner en valor que las personas están por encima de todo. Es el turno para que se ponga de acuerdo la Comisión Europea, el Consejo y el Parlamento.

Un buen momento para verificar que Europa se acerca a sus ciudadanos va a ser el semestre de presidencia española de julio a diciembre de 2023, antes de la celebración de las próximas elecciones europeas de 2024. Nuestras presidencias siempre han tenido un enfoque social que ha marcado el camino en Europa, especialmente en materia de discapacidad.

Así en 2002 se inició el proceso de la declaración del Año Europeo de la Discapacidad que se celebró en 2003 e incluso se sentaron las bases del debate de lo que posteriormente sería la Convención Internacional de la ONU sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad de 2006. Ante este reto de 2023 el Cermi ha planteado un documento de trabajo, basado en varios pilares: conseguir una Europa sin barreras con accesibilidad universal para todos; alcanzar una circulación real de personas con discapacidad a cualquier país de la UE con todas las prestaciones que recibe en su nación de origen; crear una comisión de la discapacidad en el Parlamento Europeo, como existen en España en el Congreso y en el Senado; permitir que todas las personas con discapacidad puedan votar en 2024, tal y como ya lo hacen 8 países de los 27 de la UE, con nuestro país a la cabeza en este movimiento; establecer la transversalidad de las políticas de género y discapacidad; erradicar la esterilización forzada en todos los países; elaborar una macroencuesta europea sobre la violencia de la mujer; e instaurar una agencia europea sobre la discapacidad, que se podría establecer en España como referente en Europa. En definitiva, nada sobre las personas con discapacidad sin contar con ellas.

Covid persistente, una consecuencia más de la pandemia

Numerosos pacientes que han superado el covid no tienen una recuperación completa y presentan una gran variedad de síntomas (con frecuencia de carácter neurológico, cognitivo o psiquiátrico) que persisten e impiden su plena recuperación. Por ello, la Organización Mundial de la Salud (OMS) reclama "empatizar" con estas personas y define a esta enfermedad, covid persistente o síndrome postcovid, como la persistencia de signos y síntomas clínicos que surgen durante o después de padecer la covid-19, permanecen más de 12 semanas y no se explican por un diagnóstico alternativo. Los casos, no paran de aumentar.

Rafael Olea Rodríguez

LONG



COVID

No sabe dónde se contagió, pudo ser en su trabajo, de camino a él... El caso es que, pese a tomar las máximas precauciones, lavarse frecuentemente las manos o no quitarse la mascarilla, Carlos Rodríguez, un hombre de 40 años, se contagió. Fue de los primeros, puesto que, en febrero de 2020, antes de que se decretara el confinamiento y el Estado de Alarma, ya comenzaba a sentirse mal. Tras empeorar y acudir varias veces a su centro de salud o urgencias, le indicaban que era una gripe, que no podía ser el coronavirus del que tanto se comenzaba a hablar. Sin embargo, él percibía que había algo que iba mal. Sabía que no era una gripe normal, pese a que se así se lo afirmaban en varias ocasiones en su centro sanitario, hasta que un día, un médico con mayor empatía y profesionalidad le escuchó, y le ingresó. Sin duda, esa acción salvó su vida. Tras coquetear semanas en la UCI "entre este barrio y el otro", como ironiza con una sonrisa tras salir victorioso en esa lucha contra la Parca, Carlos se salvó. Tras más de un largo mes en la unidad de cuidados intensivos, salió del hospital, pero ya nada volvió a ser lo mismo. "No podía caminar, me ahogaba, tenía dificultad constante para respirar, se me cayeron el pelo y algunas uñas, perdí los sentidos del gusto y el olfato... y lo peor es que pronto descubrí que también tenía síntomas neuronales: insomnio, depresión, dolores musculares y, especialmente, dificultad de concentración y pérdida de memoria", describe, aunque ya sin la sonrisa previa en su cara.

En esa situación, las consultas en el hospital se hicieron continuas y a varias especialidades a las que nunca había visitado: neumología, neurología, reumatología, medicina interna, psiquiatría, rehabilitación... "Nunca había estado mal ni tenía patologías previas, hasta que, de repente, me explicaron que todo lo que sufría eran secuelas tras haber pasado el coronavirus. Fue la primera vez que oí hablar de 'long covid' o covid persistente", explica. Según la Organización Mundial de la Salud, cerca de la cuarta parte de las personas que han tenido el coronavirus (es decir, una de cada cuatro) experimentan síntomas durante, al menos, un mes después del contagio. ▶

- ▶ Además, una de cada diez sigue sin sentirse bien después de 12 semanas.

Lo peor del covid persistente, según la OMS, es el "grave impacto en la capacidad de las personas para volver al trabajo o tener una vida social", pues "afecta a su salud mental y puede tener importantes consecuencias económicas para ellos, sus familias y la sociedad".

Secuelas, incapacidades y despidos

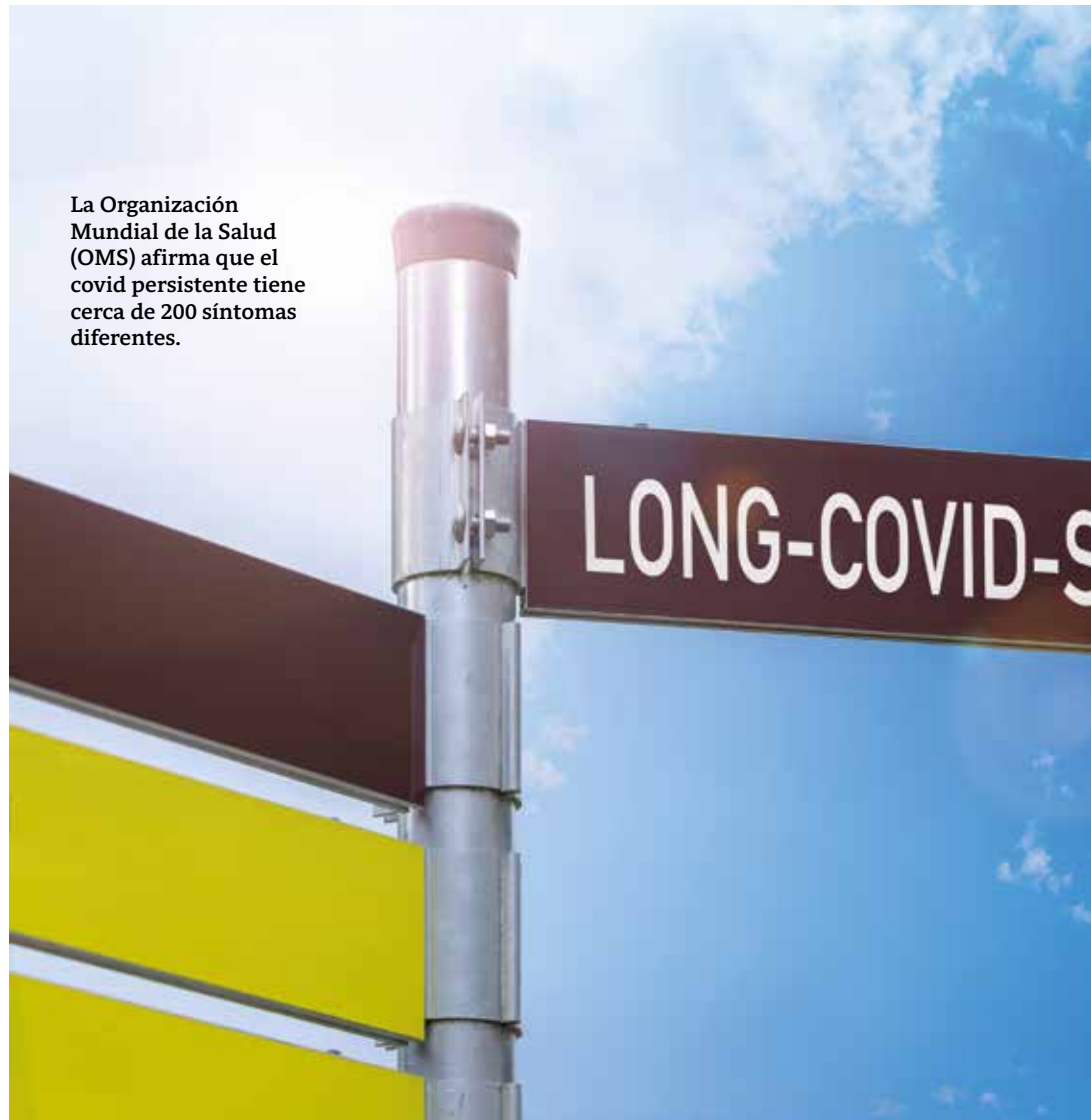
De hecho, Carlos perdió su trabajo: "Me sentía otra persona, incapaz de realizar las actividades que había realizado toda mi vida. Aparte del ahogo, cansancio y dolores, no podía concentrarme y olvidaba las cosas. Tampoco podía mantener el ritmo habitual de visitas a las sedes de mis clientes. Me costaba caminar, conducir, hablar, pensar, me dolía todo el cuerpo... y, pese a que intentaba estar al 100%, no llegaba a quien era, no podía trabajar en las mismas condiciones. Me despidieron porque mi rendimiento no era el mismo al de antes de contagiarme".

UNA DE CADA DIEZ PERSONAS SIGUE SIN SENTIRSE BIEN 12 SEMANAS DESPUÉS DEL CONTAGIO

La portavoz de la Plataforma de Colectivos y Asociaciones de Pacientes Long Covid ACTS, María Fresno, puntualiza que "aparte de las graves secuelas y muy incapacitantes que deja la enfermedad, efectivamente otra gran desgracia que sufren las personas con covid persistente es el desempleo, pues al no poder trabajar de la misma manera previa a la enfermedad, por las secuelas tan incapacitantes que sufren, son despedidos en un gran número".

"Como organización de pacientes", añade Fresno, "reclamamos solidaridad y que no haya situaciones de alta laboral tan injustas como las que están produciendo –por médicos y

La Organización Mundial de la Salud (OMS) afirma que el covid persistente tiene cerca de 200 síntomas diferentes.



mutuas–, pues luego esas altas se traducen en despidos. Además, solicitamos que se creen en todas las comunidades autónomas y en los principales hospitales unidades multidisciplinarias para atender al creciente número de personas con covid persistente".

La portavoz también recuerda que "las personas con covid persistente no tienen ni pueden contagiar el virus", así como "la necesidad de establecer campañas de divulgación sobre esta enfermedad, que está reconocida como tal por la propia OMS".

Enfermedad reconocida

Efectivamente, esta organización designó a esta enfermedad a como 'síndrome postcovid

(en inglés llamado 'long covid' o 'Post-Acute COVID Syndrome' –PACS–) y generó un código específico para este conjunto de afecciones dentro de la Clasificación Internacional de Enfermedades. Con ello, Fresno advierte que se debería haber acabado con el escepticismo o falta de compromiso de algunos sanitarios que aún siguen poniendo en duda esta enfermedad.

"Pese a mis síntomas, a requerir frecuente atención hospitalaria e ingresos a través de urgencias, mi médica de cabecera sigue diciendo que ella no cree en esto, porque ella lo pasó levemente y lo único que me quiso mandar fueron complejos vitamínicos", afirma Javier García, otro enfermo al que, afortuna-



PRINCIPALES SÍNTOMAS DEL COVID PERSISTENTE

✓ Es un síndrome que se caracteriza por la persistencia de síntomas de covid-19 semanas o meses después de la infección inicial, o por la aparición de los síntomas tras un tiempo sin ellos.

✓ Su aparición no está relacionada con la gravedad de la infección inicial, por lo que puede afectar tanto a pacientes leves como a graves hospitalizados.

Afecta a personas de cualquier edad, aunque parece más frecuente en edad media y en mujeres.
Produce un elevado impacto en la calidad de vida, ámbito laboral y social.

Aproximadamente **1 de cada 5** personas tiene algún síntoma tras **5 semanas** de la infección

Aproximadamente **1 de cada 10** personas tiene algún síntoma tras **12 semanas** de la infección

Se ha descrito **un gran número** de síntomas asociados a la covid persistente

Generales
Cansancio, malestar general, dolor muscular y articular, mareos, fiebre, trastornos del sueño

Respiratorios
Tos, sensación de falta de aire

Digestivos
Diarrea, pérdida de apetito, dolor de estómago

Dermatológicos
Erupciones, caída del pelo, debilidad en las uñas

Neurológicos
Dolor de cabeza, "niebla mental", dificultad para concentrarse, pérdida de gusto y olfato, parestesias y alteraciones del estado de ánimo.

Oídos, ojos, garganta
Dificultad para tragar, pitidos en los oídos, ojos secos o conjuntivitis.

Cardiovasculares
Palpitaciones, cambios de la tensión arterial

Los síntomas pueden:

- ▶ Fluctuar o persistir en el tiempo
- ▶ Empeorar con el esfuerzo físico y mental
- ▶ Provocar limitación de la capacidad funcional

Fuente: Ministerio de Sanidad

damente, los médicos de su hospital de referencia sí creyeron y le pautaron tratamiento específico contra los diversos síntomas del covid persistente.

Empatizar con los pacientes

Ante casos así, el director de emergencias de la OMS, Michael Ryan, reclama a todos los sanitarios "empatizar con las personas que están sufriendo del Síndrome Post Covid. "Esta gente está pasando por muchos traumas psicológicos, además de tener esos efectos persistentes", añadió, a la vez que pidió solidaridad porque "a veces en la vida se reconoce la mortalidad y la muerte y todos nos compadecemos, pero es muy difícil cuando

llevas las secuelas de una enfermedad".

La epidemióloga de la OMS María Van Kerkhove precisó, ante las dudas de los negociacionistas, que esta enfermedad "puede afectar a muchos sistemas de órganos diferentes y puede persistir durante meses".

De hecho, el covid persistente tiene más de 200 síntomas diferentes, según un estudio de la OMS publicado en 'The Lancet Infectious Diseases'. La portavoz de la Plataforma de Colectivos y Asociaciones de Pacientes Long Covid ACTS describe algunos de estos síntomas: cansancio extremo, rotura y pérdida de dientes, pérdida del control de esfínteres, insomnio, alopecia, fuertes dolores en la cabeza o en las extremidades, pérdida de memoria y

concentración, dificultades para hablar... Así hasta superar los dos centenares de síntomas. De hecho, la viróloga del Consejo Superior de Investigaciones Científicas (CSIC) Margarita del Val expuso que lo que más le "había sorprendido del coronavirus" era, precisamente, "la gran variedad de síntomas diferentes que causa".

En España, el Ministerio de Sanidad encomendó al Instituto de Salud Carlos III realizar un estudio científico sobre el covid persistente con el objetivo, según expuso la ministra Carolina Darias en el Senado, de conocer la realidad de esta enfermedad, puesto que todavía "no disponemos de la información para dar respuesta correcta al long covid".

► Sin embargo, el método de elaboración de este informe ha generado una gran polémica entre sanitarios, sindicatos médicos y pacientes. El responsable de comandar esta investigación por parte del Instituto de Salud Carlos III, el doctor Ferrán Barbé Illa, mostró presuntamente sus dudas a la existencia del covid persistente en una entrevista, al indicar que el conocimiento científico no permite estar convencidos al 100% de su existencia. Ante esto, las organizaciones de afectados reaccionaron pidiendo su dimisión. Asociaciones de enfermeros, médicos, pa-

pacientes que no llega al 6% y en el que apenas han participado 300 personas, no puede alcanzar los estándares de calidad propios del Instituto de Salud Carlos III, ni debería ser respaldado por ningún organismo oficial y mucho menos, servir de base al Gobierno para elaborar el abordaje de esta enfermedad. Ello supondría dejar de lado a cientos de miles de pacientes con covid persistente o long covid, muchos de los cuales son, además, profesionales sanitarios y sociosanitarios contagiados en el ejercicio de su profesión por falta de medios de protección, lo que ha

por un cuestionario de opinión que permitía a los participantes cambiar sus respuestas tras conocer las de los demás, que una misma persona podía responder varias veces o que contestaran personas sin experiencia alguna o relación con la enfermedad”, explicó María Fresno.

Síntomas diferentes y superpuestos

La OMS, aparte de pedir “comprensión”, también precisa que “la afección puede ser muy debilitante”, pues se asocia con una variedad de síntomas diferentes y superpuestos. Los



cientes y sindicatos sanitarios se unieron y anunciaron que recurrirán ante el Defensor del Pueblo “la falta de rigor científico” de este estudio: “La Plataforma de Colectivos y Asociaciones de Pacientes Long Covid ACTS, la Asociación Long Covid Aragón, el Colectivo Covid 19 Persistente Madrid, junto con la Sociedad Española de Médicos Generales y de Familia (SEMG), el Sindicato de Enfermería SATSE y la Confederación Estatal de Sindicatos Médicos se han unido para llevar ante el Defensor del Pueblo 'la falta de rigor científico del estudio Cyberpostcovid que, además, deja fuera a los pacientes'”. Según las organizaciones firmantes del comunicado: “Un estudio con una participación de

supuesto dramáticas consecuencias en sus vidas a todos los niveles”.

Además, “apenas una decena de pacientes participaron en la fase inicial del estudio en la que se comenzaron a detectar algunas irregularidades y problemas. También que se realizaba

más habituales son “dolor torácico y muscular generalizado, fatiga, dificultad para respirar y disfunción cognitiva”, además de afectar a múltiples sistemas e incluir inflamación persistente, trombosis y problemas de autoinmunidad.

“Puede afectar a cualquier persona”, advierte la organización médica de las Naciones Unidas, frente a la falsa creencia de que el covid solo deja secuelas a las personas con problemas previos de salud. Asimismo, indica que “las mujeres y los trabajadores de la salud parecen estar en mayor riesgo”.

Ante esta variedad de síntomas tan diversos, la OMS establece la necesidad de un enfoque multidisciplinar para atender a los pacientes con covid persistente, algo que con diversa

LA OMS DESTACA QUE EL COVID PERSISTENTE "PUEDE SER MUY DEBILITANTE"

velocidad e intensidad comienzan a adoptar las diferentes comunidades autónomas.

Mientras tanto, con el objetivo de orientar con base científica a los miles de médicos que cada día atienden a personas con esta enfermedad, la SEMG está procediendo a actualizar una su «Guía de Atención al paciente con covid persistente», que espera tener concluida a finales de año. Está realizada con 27 sociedades científicas y colectivos de pacientes con la finalidad de poder proporcionar una respuesta sanitaria más adecuada a las necesidades en materia de salud de un grupo poblacional que



crece de forma paralela al aumento de los contagiados por el SARS CoV-2.

Plataforma de pacientes

“Para las personas que están sufriendo 'long covid' o covid persistente es importante que tengamos preparada una respuesta desde la asistencia sanitaria”, afirma la presidenta de la Plataforma de Organizaciones de Pacientes (POP), Carina Escobar.

Para lograr este importante objetivo, precisa que, “es necesario tener mayor conocimiento, y tener guías que ayuden a nuestros profesionales sanitarios a mejorar la atención de estos pacientes 'long covid' y que no se sientan perdidos en el sistema”.



Definición de covid persistente

Un equipo internacional de 265 pacientes, médicos, investigadores y personal de la OMS desarrolló en diciembre de 2021 la definición para la Covid persistente: “Es la condición que ocurre en individuos con antecedentes de infección probable o confirmada por SARS-CoV-2, generalmente tres meses después del inicio, con síntomas que duran al menos dos meses y no pueden explicarse con un diagnóstico alternativo”.

“Los síntomas comunes incluyen, entre otros, fatiga, dificultad para respirar y disfunción cognitiva, y generalmente tienen un impacto en el funcionamiento diario. Los síntomas pueden ser de

nueva aparición después de la recuperación inicial de un episodio agudo de COVID-19 o persistir desde la enfermedad inicial. Los síntomas también pueden fluctuar o recaer con el tiempo”.

El epidemiólogo del Hospital de La Princesa e investigador del Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Respiratoria (Ciberes), Joan B. Soriano, lideró el equipo científico internacional que consensuó esta descripción.

“Es una definición de consenso, demasiado larga como descripción y quizás se requiera otra para los niños”, declaró el doctor Soriano a Servimedia. “Pero es un primer paso en la buena di-

rección. Fueron siete meses intensos en Ginebra, pero un privilegio el poder participar en el desarrollo de esta iniciativa que incluía a pacientes, sus representantes y cuidadores, además de colegas de Atención Primaria y de otras especialidades de España y otros 50 países”.

“Es probable que los umbrales de tiempo y las agrupaciones de síntomas cambien a medida que aumenta el conocimiento sobre esta nueva enfermedad y sus secuelas. Pero haber consensuado una primera definición, proporciona una base para los estudios clínicos y ensayos en curso, y una mejor exploración de sus mecanismos, factores de riesgo, y terapias”, añadió.

La presidenta de la POP precisa que es necesario brindar “un trato multidisciplinar” a las personas con covid persistente, “puesto que requieren diferentes especialistas y soluciones”, así como acceso a otros ámbitos sanitarios como la rehabilitación o la psicología.

“Es una enfermedad crónica que tiene muchos impactos en todos los aspectos de su vida, y no solo en el ámbito sanitario, sino también en el laboral, económico... Realmente, hay que ir viendo qué les deja esta pandemia y cómo atender y no hacer vulnerables a aquellas personas que han sufrido tanto por el covid, y que requieren respuestas”, aseveró Escobar. Por ello, y con el objetivo de mejorar la calidad de vida de estas personas, desde la POP se

solicita una “mejor gestión para estos pacientes” y “sobre todo tener más unidades especializadas en covid persistente” que generen respuesta en tratamientos y medicamentos y, con ello, “se genere evidencia para que el patrón de esta enfermedad sea menor en aquellas personas que la están padeciendo en este momento”.

Futuro del coronavirus

Precisamente, dentro de esta “generación de evidencia” científica que reclama la presidenta de la máxima entidad de representación de las organizaciones de pacientes, la farmacéutica Pfizer pronostica tres posibles escenarios para el futuro del covid: erradicación regional, que la ▶



A PRINCIPIOS DE JUNIO HABÍA 650 NIÑOS AFECTADOS

La OMS, en alerta ante los casos de hepatitis aguda infantil

La Organización Mundial de la Salud (OMS) mostró su preocupación por el brote de hepatitis aguda infantil, del cual, a principios de junio, afirma desconocer su origen y del cual se han reportado más de 650 casos. En España, cifró en 29 los niños con esta enfermedad. La hepatitis aguda infantil, de la que se detectaron los primeros casos en abril, había provocado la muerte a nueve niños (el 1% de los diagnosticados), así como también ha requerido trasplante de hígado a 38 (el 6%). La mayoría de estos casos están detectados en Europa, especialmente en el Reino Unido. Afecta especialmente

a los niños más pequeños (pues tres cuartas partes de los diagnosticados tienen menos de cinco años).

Asimismo, la OMS descarta que esta hepatitis esté vinculada con efectos secundarios de las vacunas contra el covid, puesto que el 84% de los niños afectados no habían sido vacunados.

La hepatitis aguda tiene diferentes síntomas: gastrointestinales, como diarrea o vómito, fiebre y dolor muscular, pero lo más característico es la ictericia (coloración amarilla de la piel y los ojos). Si esta aparece en menores, se recomienda atención médica. La OMS ha pedido la colaboración de las diferentes

naciones para identificar los casos e investigar con el objetivo de encontrar "cualquier vínculo epidemiológico" que proporcione "pistas para rastrear la fuente de la enfermedad". Aunque se ha detectado covid y adenovirus (este último "una hipótesis plausible como parte del mecanismo de patogenia" según la OMS) en algunos niños, se desconoce el origen exacto de esta hepatitis.

Para la prevención, la OMS recomienda tomar medidas básicas de higiene como lavarse las manos, cubrirse a toser o estornudar, así como una buena higiene y ventilación.

► enfermedad entre en una situación de endemia con un potencial de evolución moderado y, por último, que se convierta en una enfermedad endémica-epidémica.

El vicepresidente senior y director médico mundial de vacunas de Pfizer, el español Luis Jodar, explicó estos tres escenarios. El primero, 'erradicación regional', es el más benigno, pero también el más improbable. Significaría

la desaparición de la enfermedad en ciertas zonas del mundo. Para ello, habría que conseguir una vacuna que fuera efectiva ante todas las futuras mutaciones del patógeno, algo aparentemente todavía no factible.

El segundo, que la enfermedad entrara en una situación de endemia con un moderado potencial de evolución, supondría, según Jodar, que el virus tendría una gravedad y

mortalidad baja, ante la cual se administrarían dosis de refuerzo periódicas, sobre todo a pacientes de riesgo y recién nacidos.

En el tercer caso, enfermedad endémica-epidémica, las nuevas mutaciones del virus favorecerían brotes epidémicos. "Si esto sucede", afirmó Jodar en el seminario 'Vacunas, una historia de éxitos', "será necesaria la administración periódica a todos los grupos de edad de dosis de recuerdo adaptadas a las nuevas mutaciones hasta que se logre desarrollar una vacuna universal".

EN EL FUTURO EL COVID-19 CONVIVIRÁ CON NOSOTROS PERO ATENUARÁ SU GRAVEDAD

Lo que es un hecho, es que "tendremos que convivir con el Covid", afirmó Margarita del Val a Perfiles. La científica mostró su confianza en un escenario futuro en el cual el coronavirus conviva con la humanidad igual que otras enfermedades respiratorias. "No sé si será tan leve como son los otros coronavirus catarrales o tan grave como es la gripe A, que mata a 15.000 personas cada año, pero se tiene que quedar en ese rango", indicó.

De la misma manera opina el virólogo sudafricano Alex Sigal, (del Africa Health Research Institute), que si bien pronostica que las nuevas variantes pueden "causar problemas y provocar" nuevas olas de infecciones, también es poco probable que causen una enfermedad mucho más grave.

"La pandemia está lejos de terminar. Todavía la estamos combatiendo", recuerda el director de la OMS, Tedros Adhanom Gebreyesus, a la vez que reclama "investigación" y "solidaridad" para tratar de erradicar la primera gran epidemia del siglo XXI y sus consecuencias y secuelas, como el covid persistente. ■



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

www.portalentodigital.es



PILAR VILLARINO.
DIRECTORA EJECUTIVA DEL CERMI

“Vemos el futuro de Europa con esperanza”

La directora ejecutiva del Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), Pilar Villarino, afirma que Europa se abre ante un nuevo escenario más social e inclusivo. Por ello, pide al Gobierno que aproveche la próxima Presidencia comunitaria para impulsar “ante los socios europeos” los “grandes avances de agenda política” logrados en España.

Ana Gómez

¿Qué opinión tiene de la Conferencia sobre el Futuro de Europa?

Somos un movimiento europeísta convencido y la valoración del Cermi es positiva. La Conferencia sobre el Futuro de Europa ha sido un hito muy relevante para la sociedad civil. Se han aprobado 49 propuestas realizadas a lo largo de todo este año por ciudadanos y ciudadanas de toda Europa, y consensuadas entre las diferentes instituciones europeas.

Esta conferencia tenía en positivo que, por primera vez, unía a las distintas instituciones, sobre todo Comisión, Parlamento y Consejo, en un intento común de acercar Europa a la ciudadanía, a través de un canal de participación de hombres y mujeres de toda la UE sobre

cómo era esa Europa del futuro que querían y cómo debía construirse. Ha sido un acto de participación ciudadana sin precedentes. Es importante porque los que llevamos relacionándonos con Europa desde hace tanto tiempo, siempre percibimos como que Europa está lejos de la ciudadanía. Por eso, es significativo que hayan participado todo tipo de personas.

¿Cómo valora la presencia de la discapacidad dentro de estas 49 propuestas de la Conferencia sobre el Futuro de Europa?

Entre las conclusiones se identifican una serie de aspectos que recogen claramente nuestras peticiones de agenda políti-

ca. Lo primero de todo es que se recoge el enfoque de derechos humanos, en el sentido de que se establece que estos sean tenidos en cuenta en todas las políticas europeas: energía, consumo, salud, empleo, migración, relaciones internacionales, transformación digital, incluso en algunos aspectos de política presupuestaria.

Además, se habla de inclusión y hay un aspecto concreto de lucha contra la discriminación, igualdad y calidad de vida, que es interesante. Se pide que se tenga en cuenta a los grupos en situación de mayor vulnerabilidad en políticas relacionadas con educación, salud, vivienda infraestructuras... y, específicamente, se habla de la atención a las personas con discapacidad.





Foto: Jorge Villa

También hace referencia a mejorar la empleabilidad de las personas con discapacidad.

Así es. Es muy relevante que se pida promover el empleo de las personas con discapacidad como una de las 49 medidas aprobadas. Esta es una de las peticiones más importantes de la agenda del movimiento Cerme y del EDF (Foro Europeo de la Discapacidad, por sus siglas en inglés).

Además, la accesibilidad también está reflejada. Concretamente, a los bienes de consumo, la atención sanitaria y una serie de cuestiones destinadas a la lucha contra la brecha digital.

Después hay otras cuestiones de especial relevancia, como la igualdad de género,

que aparece en diferentes medidas incluidas. En la atención a grupos sociales en mayor riesgo de exclusión nuevamente se habla de políticas de empleo, salud, alfabetización y transformación digital, participación ciudadana o transición justa. Es decir, abarca los diferentes ámbitos de actuación de la Comisión Europea en sus seis líneas estratégicas para este periodo.

Aparte, habla expresamente de que los mecanismos de participación deben de ser inclusivos, lo cual es especialmente relevante. Al final de todo ello se deja ver que se pide una Europa más social. En definitiva, la valoración es positiva, lo que ocurre es que ahora hay que llevarla a la práctica...

Precisamente, ¿cree que estas conclusiones pueden implementarse en los diferentes tratados europeos?

Ahora mismo, el debate interesante que se presenta es si esto va a suponer un cambio en los tratados, que sería lo fundamental. Aquí hay una pequeña discrepancia porque el Parlamento lo

RECLAMA QUE LOS CIUDADANOS "TENGAN LOS MISMOS DERECHOS EN TODA LA UE"

defiende, pero no así la Comisión y el Consejo, con lo cual esa unión entre instituciones para hacer una Europa mejor y más cercana parece que es un poco más difícil de conseguir.

Yendo a lo concreto y aterrizando en las propuestas, '¿cómo se van a ejecutar?' Ese es el quid de la cuestión. Tanto la presidenta del Parlamento Europeo como los representantes de la Comisión se han comprometido públicamente a que dentro de seis meses volverán a dar audiencia a la ciudadanía para explicar cuál está siendo el seguimiento y cómo se va a hacer la implantación de estas propuestas.

El mensaje final es que esto es un camino iniciado que no se ha acabado. Creo que una participación ciudadana, tan intensa, va a existir permanentemente. Van a contar con la sociedad civil en esa construcción de políticas públicas, lo cual es un punto muy positivo para organizaciones como el Cerme, que nos dedicamos a una labor de transformación social. Vemos el futuro de Europa con esperanza en ese sentido

► **¿Cuáles son las peticiones que plantea la discapacidad organizada a la presidencia española en la UE para el segundo semestre de 2023?**

El documento de posicionamiento sobre Europa del Cermi nos ha servido para plantear una serie de iniciativas específicas para la Conferencia y, sobre todo, también de cara al semestre de presidencia española de la Unión Europea. Precisamente una propuesta está vinculada con el reconocimiento al derecho al voto en todos los países de la Unión, como una iniciativa que España ha conseguido después de un trabajo importante de la sociedad civil, de la colaboración con las administraciones públicas y de la implantación de lo que dice la Convención de la ONU sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad, que al final es lo que tenemos que hacer. El derecho al voto está recogido en el mandato de la Convención, que es norma de cabecera en España y también en la Unión Europea.

También han pedido que España impulse en Europa los principales avances sociales logrados en materia de discapacidad.

Así, es. Una de las grandes peticiones que hacemos es que todos aquellos avances que han situado a España a la vanguardia en muchísimas cuestiones de políticas sociales y de discapacidad, los impulse el Gobierno ante sus socios europeos, tanto para la propia Unión como para otros países.

Por ejemplo, pedimos el reconocimiento al derecho al voto de todas las personas con discapacidad. Creemos que es muy importante que, igual que ha hecho España, también pueda seguirse esa senda en otros países.

Además, lo primero que pedimos es que el mandato de la Convención se cumpla. Estamos en un momento especialmente relevante, porque el Comité de Derechos de las Personas con Discapacidad va a

emitir su segundo examen, y seguramente sea en el semestre de presidencia española cuando se puedan empezar a implantar sus observaciones finales. España tendrá un papel muy relevante.

¿Qué otras acciones solicitó el Cermi en el documento realizado con motivo de la Conferencia sobre el Futuro de Europa?

Hemos pedido en ese documento de posición general muchos temas, algunos de ellos están reflejados también en las propuestas ciudadanas, pero, por centrarlo en tres cuestiones específicas, lo primero que pedimos es que de verdad se cumplan todas las peticiones relacionadas con la accesibilidad universal. Llevamos mucho tiempo hablando de una Europa sin barreras, pero todavía queda mucho por hacer y me gustaría que la accesibilidad sea considerada un elemento transversal, obligado en todas las políticas públicas.

Otra cuestión importante que pedimos, relacionada con una cuestión fundamental en Europa, como la libre circulación de personas, es que haya una idéntica consideración de la discapacidad en cualquier país. No debe importar a qué país vayas, puesto que debe haber una homologación de esa condición de discapacidad y que todas las prestaciones que recibes en tu país, por ser una persona con discapacidad, la recibas también en otro sin mayor dificultad.

Pedimos también una cuestión relacionada con el funcionamiento de las instituciones, concretamente del Parlamento

"HAY QUE HOMOLOGAR LAS PRESTACIONES POR DISCAPACIDAD EN TODOS LOS PAÍSES DE LA UE"

La directora ejecutiva del Cermi, durante la entrevista en Servimedia, afirmó que "llevamos mucho tiempo hablando de una Europa sin barreras, pero todavía queda mucho por hacer y me gustaría que la accesibilidad sea considerada un elemento transversal, obligado en todas las políticas públicas".

Europeo, y es que haya una Comisión sobre Discapacidad. Va a haber elecciones en 2024 y nos parece que las Comisiones que tenemos en las Cortes Generales, y que también hay en muchos parlamento regionales, son muy útiles en esa labor de interlocución política y de avances en la agenda política de la discapacidad.

También han solicitado que España albergue el Centro Europeo de Accesibilidad.

Así es. Hay una cuestión especialmente relevante que queremos llevar como una de las peticiones estrella del movimiento Cermi, que es la Estrategia Europea de Discapacidad que aprobó la Comisión Europea. Esta prevé la creación de un





Foto: Jorge Villa

Centro Europeo de Accesibilidad que, de alguna manera, sirva para unificar y dar más coherencia a la hora de armonizar todas las políticas de los distintos países de la Unión Europea en materia de accesibilidad.

Lo que ha planteado el Cermi para este semestre de presidencia es que ese Centro Europeo de Accesibilidad pueda tener una sede en uno de los países de la UE y, concretamente, sea en España, al ser un país donde el trabajo y la colaboración con el movimiento social de la discapacidad viene de años y hay bastantes avances en materia de accesibilidad.

¿Qué peticiones realizan a favor de las mujeres y niñas con discapacidad?

Hay muchísimas peticiones por parte del Cermi. Voy a destacar todas la relacionada con las mujeres y niñas con discapacidad y esa necesaria transversalidad entre las políticas de género y de discapacidad, que en España han avanzado mucho gracias a la labor del movimiento Cermi,

"EN EUROPA QUEDA BASTANTE POR HACER EN POLÍTICAS DE GÉNERO Y DISCAPACIDAD"

pero en Europa todavía queda bastante por hacer.

En este sentido hay una serie de peticiones relacionadas con la necesidad de ratificar el Convenio de Estambul, vinculado a la violencia contra las mujeres y las niñas.

También, y tras conseguir un avance tan importante como la erradicación de la erradicación de la esterilización forzada de nuestro código jurídico, pedimos lo mismo en la escala europea. España debe liderar esta iniciativa.

Recuerdo que solo España y Suecia tienen este avance legal. Sería muy importante que en este semestre lográramos que otros países se apuntaran.

Además, y tras la reciente publicación de la encuesta Edad 2020 del Instituto Nacional de Estadística (INE), pedimos una macroencuesta sobre violencia contra la mujer a escala de la UE.

¿Qué opina de la concesión del Premio Carlos V al Foro Europeo de la Discapacidad (EDF)?

Es un reconocimiento merecidísimo. Es un gran orgullo que esa entidad hermana, con la que hemos nacido a la par hace 25 años y con la que hemos creado una alianza muy positiva para avanzar en esas políticas públicas europeas logre más visibilidad a la inclusión de la discapacidad en Europa.

Nos ayuda a situar en la agenda política y en el foco público, tanto en Europa como en España, a las personas con discapacidad, casi 100 millones en nuestro continente, que sostienen una lucha cívica incansable para hacer efectivos sus derechos humanos.

Con este premio, los movimientos europeo y español de las personas con discapacidad reciben un estímulo potente para reforzar su acción en pro de la inclusión, los derechos y el bienestar de esta parte de la población europea, que sufre aún condiciones estructurales de exclusión y discriminación. ■

El reto de aprovechar el talento: tres de cada cuatro personas con discapacidad no encuentra empleo

Con el objetivo de impulsar empleo (de calidad, diverso e inclusivo) y acabar con la brecha laboral de las personas con discapacidad, Fundación ONCE y Human Age Institute (ManpowerGroup) se unen para desarrollar acciones a favor de este colectivo.

Bárbara Guerra

La importancia del empleo en las sociedades modernas trasciende a la necesidad de cubrir los requerimientos básicos de la vida diaria. Hay notables elementos imbricados culturalmente que contribuyen a la plena inclusión social y profesional. Sin embargo, hay colectivos que no disfrutan plenamente del derecho al empleo y conviven de manera permanente con la discriminación en el acceso a los distintos ámbitos de participación, incluido el profesional.

Este es el caso de las personas con discapacidad, que en España suman 4,38 millones, 1,58 millones de ellas en edad laboral, según los datos de la última de Encuesta de Discapacidad, Autonomía Personal y Situaciones de Dependencia (EDAD 2020) del INE, recogidos por el Observatorio sobre Discapacidad y Mercado de Trabajo de Fundación ONCE (Odismet), cofinanciado por el Fondo Social Europeo (www.odismet.es), Tal y como se refleja en el 'Índice Manpower-

Group: Perspectivas de Empleo 2022-2023', España creará más de un millón de empleos en los próximos dos años. Esta cifra supone una importante oportunidad de la que ningún colectivo, y especialmente los más vulnerables, deberían quedarse fuera.

En este marco, Human Age Institute, la fundación de ManpowerGroup y Fundación ONCE se alían para acelerar la inclusión de personas con discapacidad en el mercado del empleo a través de esfuerzos conjuntos de formación y de sensibilización a las empresas. De este modo, se pretende impulsar un empleo de calidad, diverso e inclusivo.

En España, tan sólo el 25 por ciento de las personas con discapacidad en edad laboral tienen un empleo, una tasa muy lejos de la mostrada por las personas sin discapacidad (64% según la estadística "El empleo de las personas con discapacidad del INE"). A pesar de la demanda de profesionales prevista para 2022 y 2023, este indicador

evidencia la existencia de la citada discriminación y coincide con la percepción de las propias personas con discapacidad; así el 12% de las ellas se ha sentido discriminado por motivo de discapacidad en su empresa o lugar de trabajo.

El director general de Fundación ONCE, José Luis Martínez Donoso, asegura que



"los últimos datos recogidos en las recientes encuestas del INE son rotundos al mostrarnos una situación de discriminación que sufren las personas con discapacidad en su incorporación al mercado laboral. Por ello, es necesaria la puesta en marcha de políticas e iniciativas que mejoren sus perfiles profesionales de manera que posibiliten su plena inclusión laboral y social. Identificando oportunidades de empleo, desarrollando cursos de formación que atiendan a la demanda, y llevando

a cabo acciones de sensibilización. En este sentido, es necesaria la colaboración entre el tercer sector y las empresas que componen el tejido productivo. Por ello, nuestra alianza con ManpowerGroup nos posibilitará avanzar en la integración laboral de las personas con discapacidad aportando su conocimiento de las necesidades de la realidad empresarial”.

de las empresas que les permitan generar oportunidades de empleo diverso, inclusivo y sostenible, para cualquier tipo de talento. Es a través del empleo como se pueden reducir las desigualdades sociales”.

El resto de los indicadores clásicos que describen la realidad del mercado del empleo para las personas con discapacidad también

tasa de empleo (12 puntos) y un 58,5% de paro. En lo que se refiere a estos datos,, las mujeres presentan datos muy similares a los varones (aunque aún muy lejos de las mujeres sin discapacidad).

Las dificultades de acceso al empleo de las personas con discapacidad obedecen a razones de muy diversa índole. Entre aquellos que buscan empleo, un 29% considera que no lo encuentra por las características actuales del mercado laboral y por entender que encontrar empleo es difícil para cualquier persona. Sin embargo, hay otro 23% que indica que no encuentra empleo debido a su discapacidad y en este sentido, casi 200.000 personas (24%) afirman que no han trabajado nunca por su discapacidad. Hay que apostar por las personas con discapacidad y romper barreras y prejuicios, como los miedos sobre los costes en adaptación de puestos, cuando tan solo el 12% de esos puestos han requerido adaptaciones y otros estereotipos como su relegación a determinados perfiles profesionales: un 30% en ocupaciones elementales y tan solo un 7% de técnicos y profesionales científicos e intelectuales o un 4% de directores o gerentes.

Todas estas cuestiones lastran las posibilidades del colectivo en un mercado laboral competitivo, en el que la brecha digital y las barreras en el acceso a la formación no harán más que acrecentar la exclusión laboral y vetar el acceso a las oportunidades de empleabilidad que ofrece el ámbito tecnológico. Fundación ONCE lleva trabajando por ofrecer oportunidades de formación y empleo en este ámbito desde hace años y cuenta con el Programa Por Talento Digital, que en el último año 2021 permitió la formación de más de 5.300 personas con discapacidad.

Por tanto, en el día del trabajo y actualmente más que nunca hay que apostar por las capacidades y todo lo que pueden ofrecer las personas con discapacidad, no podemos permitirnos como sociedad desperdiciar esta fuente de talento que representa un grupo poblacional que significa el 9,5% de la población ■



Por su parte, la directora de Sostenibilidad de ManpowerGroup, Montse Moliner, afirma que “existe una notable oportunidad para el mercado del empleo de incorporar más talento y diversidad. La tasa de desempleo entre personas con discapacidad es alarmantemente alta, pero pasa inadvertida. Por ello, debemos apostar de manera decidida por la formación para ayudar a este colectivo a mejorar su empleabilidad, pero también hay que poner herramientas al servicio

evidencian la mencionada discriminación. Es esta una de las principales novedades temáticas que incluye la nueva EDAD como ámbito de análisis; una tasa de actividad de apenas un 33,5% y una tasa de paro por encima del 30%, ambos datos muy lejos de las cifras que alcanzadas por la población sin discapacidad.

Especialmente difícil es la situación de los jóvenes, con menor tasa de actividad (7 puntos menos que la media del colectivo), menor

PARA AVANZAR EN LA INCLUSIÓN

El Gobierno aprueba la Estrategia Española sobre Discapacidad 2022-2030



La Estrategia Española sobre Discapacidad 2022-2030 está concebida como “una hoja de ruta ambiciosa y posibilista” para que el Estado participe en la consecución efectiva de los derechos humanos de las personas con discapacidad y de sus familias, y se garantice el acceso, entre otros, a servicios públicos, la vivienda, la educación, la salud o la cultura.

Ana Gómez Quintana

Con esta Estrategia, “España sigue la estela de la Unión Europea, que acaba de adoptar un marco similar para el periodo 2021-2030”. Según indicó el Ministerio de Derechos Sociales y Agenda 2030, el objetivo de ambas herramientas es que la inclusión sea una política comunitaria y también una política de Estado.

La nueva Estrategia Española sobre Discapacidad se enmarca dentro del Plan de Transformación y Resiliencia España Puede, y consistirá en la puesta en marcha de un programa ambicioso

de reformas para asegurar el acceso, goce y disfrute efectivo de sus derechos por parte de las personas con discapacidad.

En definitiva, estos fondos se destinarán a reparar y a ampliar derechos en ámbitos clave como el acceso a servicios públicos, la vivienda, la educación, la salud o la cultura, a fin de contribuir a la generación de oportunidades y nuevos yacimientos de empleo para este grupo de personas, apuntan desde el Ministerio.

De acuerdo con las directrices de la Agenda 2030, la nueva estrategia se concibe desde un “enfoque interseccional y con perspectiva de género” para “saldar una deuda con las

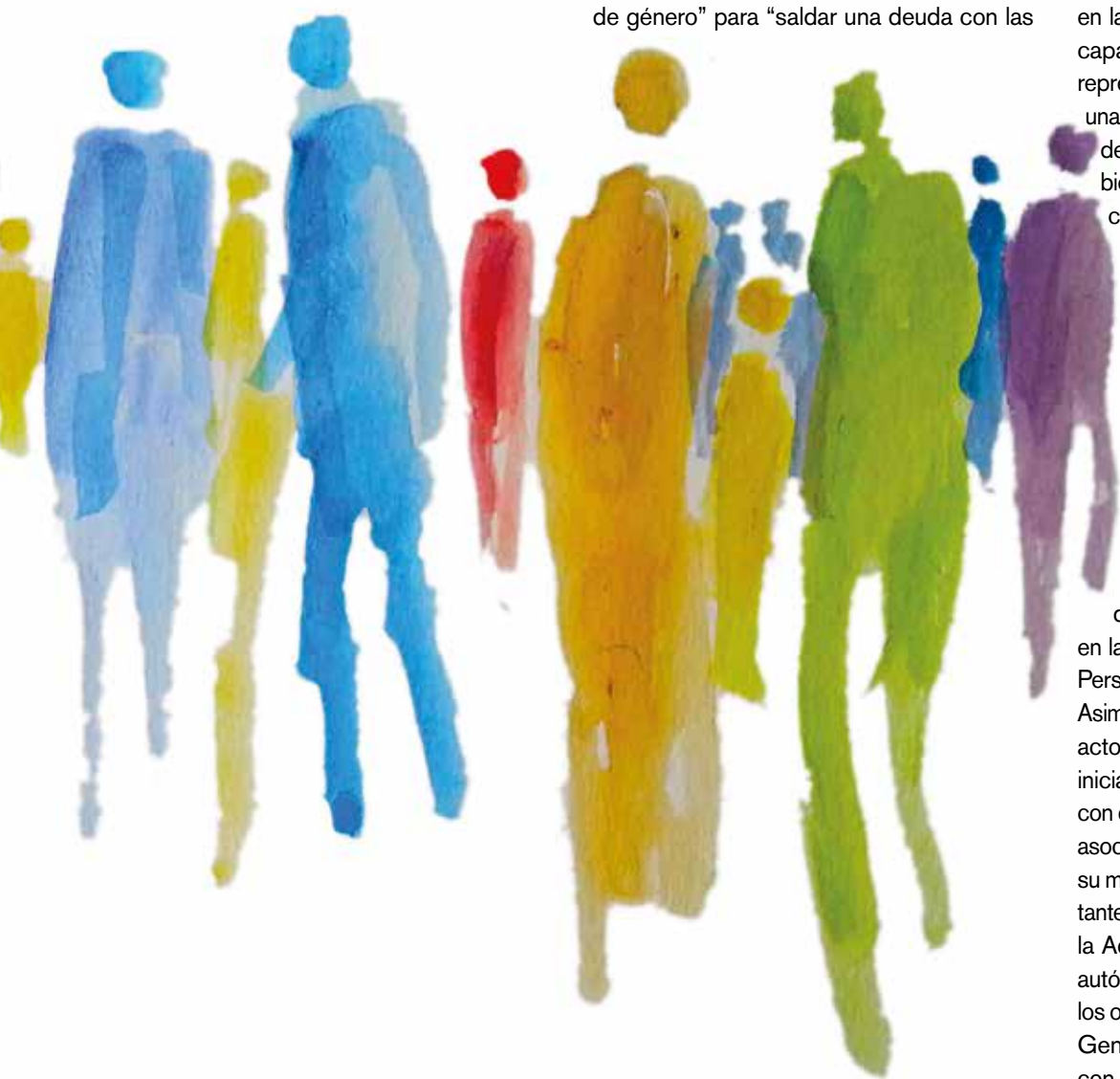
mujeres y niñas con discapacidad”, y responde también a otros desafíos transversales, como la emergencia climática y el reto demográfico. Por otro lado, nace para “dar voz, empoderar y apoyar a las personas con discapacidad con grandes necesidades de apoyo” en las políticas públicas y para que las personas con discapacidad psicosocial “la vean como elemento de orientación hacia sus derechos humanos.

Diálogo civil

La estrategia se sustenta en el diálogo civil y en la participación de las personas con discapacidad, sus familiares y organizaciones representativas. Para ello, se puso en marcha una consulta pública abierta a la participación de todos los ciudadanos interesados. También se llevaron a cabo grupos de discusión con expertos, personas con discapacidad y familiares, y se realizaron entrevistas en profundidad a hombres y mujeres con grandes necesidades de apoyo.

Además, recoge la experiencia de las comunidades autónomas y de los ayuntamientos, responsables cotidianos de estas políticas; se apoya en los estudios del Observatorio Estatal de la Discapacidad; analiza la legislación española, europea e internacional referida a las personas con discapacidad, y parte de las recomendaciones de Naciones Unidas basadas en la Convención sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad.

Asimismo, esta estrategia examina los distintos actores que intervienen en la promoción de iniciativas y políticas a favor de las personas con discapacidad. Empieza por el propio tejido asociativo de personas y familias, agrupado en su mayoría en el Comité Español de representantes de Personas con Discapacidad (Cermi); la Administración central, las comunidades autónomas y los entes locales, y continúa por los organismos específicos, como la Dirección General de los Derechos de las Personas con Discapacidad o el Real Patronato sobre Discapacidad, sin olvidarse de los demás departamentos ministeriales y autonómicos que, de forma trasversal, desarrollan políticas ►





- que afectan al colectivo (vivienda, educación, empleo, sanidad...).

Tres claves

La Estrategia Española sobre Discapacidad 2022-2030 contempla tres asuntos clave: igualdad de género y enfoque feminista, ruralidad y reto demográfico y personas con grandes necesidades de apoyo.

De este modo, busca impulsar medidas para promover la igualdad de aquellos grupos de personas que, además de su condición de discapacidad, se enfrentan a discriminaciones cruzadas, como pueden ser las mujeres y las niñas, las personas que viven en el mundo rural y quienes precisan de apoyos de gran intensidad para satisfacer sus necesidades.

Además, se organiza en torno a siete retos estratégicos: ciudadanía activa y pleno ejercicio de derechos; inclusión social y participación; autonomía personal y vida independiente; apoyo a las familias; igualdad y diversidad; accesibilidad y diseño para todos, y cohesión territorial, datos y estadísticas, gobernanza y diálogo civil, liderazgo y cooperación, innovación y digitalización, y desarrollo sostenible.

Estos se agrupan a su vez en dos “ejes principales”, que son el eje motor y el eje transversal.

El primero se refiere a la ciudadanía activa y al pleno ejercicio de los derechos humanos, y contiene cuatro ejes distintos, cada uno con objetivos concretos: inclusión social y participación; autonomía personal y vida independiente; igualdad y diversidad, y diseño y accesibilidad universal. Por otro lado, el eje transversal abarca la perspectiva de género, la cohesión territorial, los sistemas de información, gobernanza y diálogo civil y la innovación y el desarrollo sostenible.

Igualdad de oportunidades

Entre sus principales objetivos, destacan la puesta en marcha de medidas para asegurar el acceso y la igualdad de oportunidades en el ejercicio de derechos básicos como la salud y la educación (garantizar el acceso a la información médica y a todos los servicios, apostar por una educación inclusiva y de calidad; avanzar en atención temprana, y mejorar los protocolos de derivación entre sanidad, educación y servicios sociales); la promoción de todos los apoyos precisos para que las personas con discapacidad elijan dónde quieren vivir y permanezcan en la comunidad (fomento de la asistencia personal, impulso a la desinstitucionalización, promoción de viviendas accesibles

y asequibles...), y reducción de la pobreza entre el colectivo.

Llama también a los poderes públicos a facilitar el acceso e igualdad de trato de estas personas en la administración de justicia; favorecer su acceso al empleo; acabar con las discriminaciones por razón de sexo, edad, raza o procedencia; remover obstáculos que perjudican de forma especial a las personas con discapacidad que viven en el medio rural o que tienen grandes necesidades de apoyo; facilitar su participación en los asuntos públicos; tener en cuenta la perspectiva de la infancia con discapacidad; garantizar la igualdad en el acceso a los servicios en todo el territorio nacional; disponer de datos y estadísticas con información desagregada sobre discapacidad, a fin de mejorar el desarrollo y evaluación de las políticas públicas; impulsar la colaboración, seguimiento y evaluación de las políticas y de las ayudas provenientes de fondos nacionales o europeos que afectan a las personas con discapacidad; y fomentar la accesibilidad universal y el diseño para todos, también en el mundo digital (eliminación de barreras, accesibilidad de las plataformas ‘online’ de formación, aumentar las obligaciones de subtítulo y audiodescripción en los contenidos audiovisuales, promover la lectura fácil...).

A través de esta estrategia, el Ministerio de Derechos Sociales defiende regular por ley que los fondos derivados de infracciones y sanciones de la ley general de los derechos de las personas con discapacidad se destinen a programas y actuaciones de accesibilidad de los servicios públicos, y apuesta por la creación de centros estatales de referencia sobre accesibilidad cognitiva y autismo, además de por la constitución de la Comisión Nacional Braille como instancia oficial de referencia para la fijación de normas de uso y desarrollo del sistema braille de lectoescritura.

Con el fin de hacer un seguimiento de la implementación de los objetivos y medidas contemplados en la Estrategia, se realizarán informes de progreso bienales, que reportarán sobre las acciones desarrolladas en el periodo de dos años anteriores y las acciones previstas en los dos próximos. ■



**POR SOLO 1€ hasta
1.000.000 €**

**Nunca 1€
tuvo tanto
valor**

3 sorteos diarios



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

+18. JUEGA RESPONSABLEMENTE

PREMIO CARLOS V AL FORO EUROPEO DE LA DISCAPACIDAD (EDF)

El Rey llama a “superar las barreras que aún faltan” para la inclusión de las personas con discapacidad

Felipe VI señala que, aunque “se ha avanzado mucho en el camino” de la inclusión social de las personas con discapacidad, “aún faltan barreras por superar” para que esta sea completa, y recuerda que cerca del 15% de la población europea tiene discapacidad.

Ana Gómez Quintana

Durante el acto de entrega del Premio Carlos V al Foro Europeo de la Discapacidad (European Disability Forum. EDF), el Rey destacó que esta es la segunda ocasión en la que este galardón que concede la Fundación Academia Europea e Iberoamericana de Yuste distingue a un proyecto u organización y no a una persona. A su juicio, “este reconocimiento al Foro también lo es a la propia Europa y a las personas que forman parte de ella”, puesto que esta entidad “integra a casi un 15% de su población”.

El rey Felipe VI aprovechó la ocasión para felicitar por el galardón al propio EDF –también por su 25 aniversario–, “a las 100 entidades que lo integran y a los 100 millones de personas y sus familias a las que estas representan”.

“Deseamos profundamente que (este premio) tenga un impacto positivo para ayudar a promover una mayor toma de conciencia sobre este tema y a dar una mayor visibilidad a los retos y progresos de la discapacidad”. Felipe VI dijo esperar que la concesión del Premio Europeo Carlos V al EDF favorezca

“que toda la sociedad se implique y colabore en esta tarea y preste apoyo a esta causa”, pues “es cierto que se ha avanzado mucho en este camino hacia la mayor inclusión, pero todavía faltan barreras por superar”. Por ello, destacó “el papel que ejercen todas las asociaciones en el acompañamiento, defensa y promoción de las personas con discapacidad” y que “a partir del lema que tiene el Foro, ‘nada sobre nosotros sin nosotros’, trabajan por el bienestar de quienes más lo necesitan, en un plano normativo y también desde una perspectiva práctica”.

FELIPE VI SUBRAYA QUE, PESE A LOS AVANCES, “TODAVÍA FALTAN BARRERAS POR SUPERAR”

“Sin cohesión y sin inclusión una sociedad no progresa; por eso, todos los ciudadanos deben tener oportunidades”, afirmó Felipe VI.

Valores europeos

El Rey tuvo también palabras para la tragedia que se vive en Ucrania y sostuvo que, “sabedores de que la democracia es el mejor argumento ante la sinrazón de la guerra, la defendemos firmemente”.

“Lo hacemos confiando y perfeccionando los mecanismos de orden y de equilibrio, de la razón y la justicia, que representa para todos el Estado de Derecho”. “Sobre esta base sólida de éxitos logrados, de valores y convicciones; y además con la determinación realista de contribuir a una Europa unida, aún más social y más humana, se incorpora hoy a nuestra relación de ilustres premiados el Foro Europeo de la Discapacidad”, argumentó. Al acto de entrega celebrado en el Monasterio de Yuste asistieron la presidenta del Congreso de los Diputados, Meritxell Batet; el presidente del Tribunal Supremo, Carlos Lesmes Serrano; el presidente de la Junta de Extremadura, Guillermo Fernández Vara; y el



Foto: Casa Real

El presidente del EDF, el griego Yannis Vardakastanis, tras recibir el Premio Carlos V por parte del rey Felipe VI.

galardonado con el Premio Europeo Carlos V en 2011, Javier Solana, así como embajadores de once países europeos (Austria, Croacia, Francia, Estonia, Países Bajos, Portugal, Italia, Bélgica, Eslovenia, Chipre y Finlandia).

Vardakastanis

También intervinieron el presidente del EDF, el griego Yannis Vardakastanis, que recogió el premio, y Maribel Cáceres, activista con discapacidad intelectual y vicepresidenta de Plena inclusión España. Vardakastanis agradeció el premio a la Fundación Academia Europea e Iberoamericana de Yuste y aseguró que este reconocimiento “nos llena de orgullo a los hombres y mujeres con discapacidad”.

“Es además un motivo para seguir adelante” justo “cuando cumplimos 25 años”, agregó. Asimismo, mostró su satisfacción por haber sido galardonado “en un país tan sensible con la discapacidad como es España”, donde existen “organizaciones como el Cermi (Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad)”, miembro del EDF desde su fundación, y “entidades tan importantes como la ONCE”. “Tras años de discriminación e incluso de persecución, los hombres y mujeres con discapacidad nos sentimos reconocidos en los valores europeos” y “estamos decididos a contribuir” a la construcción de la UE, concluyó.

En esta línea, el presidente de la Junta de Extremadura declaró que, “con este premio,

reconocemos 25 años de trabajo” del EDF “construyendo una Europa más social, más inclusiva y más justa”.

La activista extremeña Maribel Cáceres agradeció al jurado que “haya pensado en nosotros”, las personas con discapacidad, y enumeró las demandas del colectivo. “Queremos formarnos para ser parte de la sociedad”, indicó, y “para eso necesitamos prestar atención a la educación inclusiva” y “recibir los apoyos que necesitamos”. “También queremos vivir en comunidad y disfrutar del ocio en comunidad”, reivindicó, “y sabemos que este camino no lo podemos hacer solos”. Por ello, “vamos a seguir codo a codo trabajando con las administraciones públicas para seguir avanzando”, prometió. ■

CON LA APROBACIÓN DE UN PERTE DOTADO CON 800 MILLONES DE EUROS

El Gobierno impulsa a España como 'hub' europeo de economía social y de los cuidados

El Ejecutivo ha aprobado un 'proyecto estratégico para la recuperación y transformación económica' (Perte) para impulsar la Economía Social y de los Cuidados, dotado de una inversión de 800 millones de euros, con el objetivo de configurar a nuestro país en un 'hub' de vanguardia y referente a nivel europeo en este modelo empresarial, que emplea a 2,2 millones de personas y en el cual el fin social prima sobre el capital.

Rafael Olea

El presidente del Gobierno de España, Pedro Sánchez, subrayó que el Perte se orienta a impulsar al sector de la economía social, el cual valoró como un modelo productivo "de demostrada eficacia económica e impacto social", que contará con 800 millones de euros para su desarrollo. "La economía social reúne a entidades con criterios sociales y equitativos, empresas que tienen un objetivo de bienestar social y promueven el empleo comunitario y defienden los intereses de colectivos diversos. Si esto demuestra algo es la apuesta que está haciendo el Gobierno por la economía social", afirmó. Según el Ejecutivo, entre los objetivos de este Perte figuran facilitar la conversión de compañías en crisis o con falta de relevo generacional en empresas de economía social, principalmente cooperativas de trabajo asociado y sociedades laborales; mejorar la competitividad de las pymes de la economía social e impulsar mecanismos de cooperación entre ellas.

Además, busca fortalecer los servicios avan-

zados en el ámbito de los cuidados, con varias líneas de actuación que tratarán de fomentar la formación, cualificación y recualificación de los profesionales del sector, promover proyectos de vivienda colaborativos y mejorar la atención prestada a los más de 50.000 niños y jóvenes integrados en el sistema de protección.

El presidente del Gobierno también precisó que "la economía social está presente en todos y cada uno de los sectores de nuestra economía". Según Moncloa, el Perte fortalecerá las políticas de igualdad en el ámbito de los cuidados y profesionalizará el trabajo que

han realizado tradicionalmente las mujeres de forma informal. También pretende desarrollar un 'hub' de vanguardia, con el fin de posicionar la economía social española como un referente para Europa y para el intercambio de conocimiento de las entidades que componen la Economía Social.

Por su parte, la vicepresidenta segunda y ministra de Trabajo y Economía Social, Yolanda Díaz, afirmó que "lo que hacemos con este Perte es situar la Economía Social y de los Cuidados en el centro de nuestra acción de Gobierno. Eso es pensar en grande".

2,2 millones de empleos

Según Díaz, "además del desarrollo de la Economía Social como valor central" hay "una estrategia deliberada del Gobierno de España en la centralidad de los cuidados en nuestro país". Las entidades que conforman este ecosistema productivo, según el Ejecutivo, dan trabajo de forma directa e indirecta a 2,2 millones de personas en España.

El Gobierno de España ha estructurado el Per-

**PEDRO SÁNCHEZ:
"ES UN MODELO
DE DEMOSTRADA
EFICACIA E
IMPACTO SOCIAL"**



PERTE
de Economía
Social y de los
Cuidados.

El presidente del Gobierno, Pedro Sánchez, durante la presentación en la Moncloa del Perte de Economía Social y de los Cuidados, el día 27 de mayo. (Foto: Moncloa/Borja Puig de la Bellacasa).

te en torno a dos grandes objetivos generales: el impulso y desarrollo de la Economía Social y el fortalecimiento de los servicios avanzados en el ámbito de los cuidados accesibles y centrados en las personas.

La vicepresidenta segunda afirmó que "lo que queremos es conformar un sistema central de cuidados en España, modernizando la atención de los cuidados en nuestro país, profesionalizando a todos los sectores involucrados en el sector de los cuidados, modernizando los servicios sociales en España".

Valores

Para la ministra, "los valores de la Economía Social son los valores de este Gobierno que cuida, que es sostenible, que es feminista, que defiende la democracia, que piensa en grande situando la mejora de la vida diaria en el centro. Este es el país que queremos".

"Pensar en grande es pensar en las personas, en vidas mejores. No hay mayor ambición para un Gobierno que lograr el bienestar social, y eso es lo que logra este modelo económico que nos ofrece una respuesta sólida, cohesionadora, a la economía tradicional, a la economía productiva", subrayó la vicepresidenta segunda.

Por su parte, el presidente de la Confederación Empresarial Española de la Economía Social

(Cepes), Juan Antonio Pedreño, aseguró que una consecuencia del Perte será un aumento del peso de este modelo empresarial en el PIB, con un incremento desde el 10% actual, hasta el 11%.

El Perte, según el presidente de Cepes, "va a ser un instrumento fundamental para que la economía social cambie de escala, apoyar su adaptación y liderazgo en nuevos sectores emergentes a través de empleos de calidad y proyectos transformadores en los territorios que den respuesta a los retos de la despoblación y a los cambios demográficos, relanzar nuevas formas de economía promoviendo modelos inclusivos y sostenibles y facilitando la recuperación de empresas".

Pedreño valoró que el Perte representa "un paso crucial en el reconocimiento institucional de la economía social, de sus más de 43.000 empresas". ■

INCREMENTARÁ EL PESO DE LA ECONOMÍA SOCIAL HASTA ALCANZAR EL 11% DEL PIB

EL 12% DE LA POBLACIÓN AFILIADA SIENTE SOLEDAD SEVERA

La ONCE presenta 'A tu lado siempre', un programa para revertir la soledad no deseada

El Defensor del Pueblo, Ángel Gabilondo, y el presidente del Grupo Social ONCE, Miguel Carballada, inauguraron el encuentro 'Soledad, un reto que nos une', organizado por el Grupo Social ONCE para abordar uno de los graves problemas sociales de nuestro tiempo: la soledad no deseada. Esta afecta, en algún grado, al 60% de la población afiliada, mientras que un 12% afirma sentir soledad severa.

Chema Doménech

El programa 'A tu lado siempre' es la estrategia global con que la ONCE afronta el reto de paliar la soledad forzosa entre las personas ciegas y con baja visión, algo en lo que lleva trabajando varios años hasta el punto de situar este asunto como uno de sus principales objetivos institucionales.

"La soledad es otra pandemia", subrayó Carballada. "Estamos logrando superar la emergencia sanitaria, vivimos una guerra en Europa, muy cerca, y ambas situaciones se han llevado a muchas personas y también han acrecentado el número de personas con discapacidad, un dato que posiblemente también aumente la soledad". "Por eso", dijo, "necesitamos cuantas más manos mejor".

En este sentido, el presidente del Grupo Social ONCE reclamó a las administraciones públicas mayor compromiso con los problemas sociales. "En España, desde el año 1977 hemos tenido nada menos que 27 ministros y ministras de Asuntos Sociales. ¿Os imagináis lo que es contarle el modelo de la ONCE y de todas las organizaciones de la sociedad civil a 27 personas distintas? Pedimos un poquito más de continuidad y de compromiso en las políticas sociales", declaró.

En esta línea, el Defensor del Pueblo consideró necesaria la captación de fondos públicos y privados para abordar problemas sociales como el que representa la soledad.

"Para que haya una verdadera innovación social

se requieren más recursos", afirmó Ángel Gabilondo, quien vinculó la soledad con la pobreza, "la gran exclusión social", según sus palabras. "La soledad es un dolor silencioso que tiene un componente alto de invisibilidad, es una pandemia tan patente, tan cercana que, a veces, no llegamos a percibirla. Está aquí, entre nosotros, por eso hemos de estar pendientes de nuestro entorno, porque este es un problema que nos concierne a todos", indicó. "Nadie está libre

de sufrir soledad severa en algún momento", advirtió, por lo que iniciativas como la del Grupo Social ONCE, "son tan importantes".

Problema global

La soledad no deseada es un problema global, extendido especialmente en las sociedades avanzadas y que afecta a las personas que la padecen en ámbitos tan esenciales como la salud mental y física, las relaciones



El presidente del Grupo Social ONCE, Miguel Carballada, junto al Defensor del Pueblo, Ángel Gabilondo (a la derecha en la imagen) durante la presentación del programa.



sociales o la participación ciudadana. Para la ONCE es prioritario detectar y canalizar estas situaciones y lo hace, entre otras acciones, a través de visitas programadas por parte de trabajadores sociales a las personas mayores que viven solas en sus domicilios, para analizar su situación y adecuar la atención necesaria. En este sentido, el programa 'A tu lado siempre' coordina desde su puesta en marcha todas las iniciativas que se llevan a cabo para paliar la soledad.

En el encuentro también se presentaron las conclusiones del I Estudio sobre soledad no deseada en personas ciegas y con baja visión, elaborado por la ONCE entre su población afiliada. De este estudio se desprende que el 34,9% de las personas encuestadas manifiestan haberse sentido solas en algún grado en el último mes (el dato para la población general según el CIS es del 38,8%), mientras que quienes señalan que sienten soledad siempre es el 6% (3,6% para el conjunto de la población española).

No obstante, teniendo en cuenta la estigmatización que el término soledad acarrea, se elaboró un indicador calculado a partir de la soledad declarada por parte de los propios afiliados a la ONCE y los resultados extraídos de la escala de soledad de De Jong Gierveld, del cual se extrajo que la soledad no deseada afecta en algún grado al 60% de la población afiliada, y un 12% siente soledad severa.

Entre los factores más determinantes en el surgimiento de la soledad no deseada se encuentra el hecho de vivir solo, específicamente quien lo hace de manera obligada, y aspectos relacionados con las habilidades sociales o la participación en la comunidad.

TRES DE CADA CINCO PERSONAS AFILIADAS SUFREN SOLEDAD NO DESEADA

Otros factores señalados son la situación económica del hogar, la frecuencia de contactos con tres colectivos clave (familiares, amistades y profesionales de la ONCE), el tamaño de la población en la que habite y el hecho de estar separado o divorciado.

El objetivo del encuentro 'Soledad, un reto que nos une', celebrado el 26 de mayo en Fundación ONCE, fue compartir experiencias y reflexiones sobre la situación en la que se encuentra la población con sentimientos de soledad no deseada. Así, representantes de instituciones públicas, sociedad civil y entidades del Tercer Sector junto al propio Grupo Social ONCE profundizaron a lo largo de una intensa jornada en las acciones que se están implementando y en otras que pueden desarrollarse en el futuro para dar respuesta a este reto. En este sentido, participó también la ex ministra de Asuntos Sociales Matilde Fernández, presidenta del Observatorio Estatal de la soledad no deseada de Fundación ONCE. ■

El Tercer Sector anima a marcar la X Solidaria de la Renta

Los representantes del Tercer Sector destacan la importancia de marcar la casilla de la X Solidaria en la declaración de la Renta, gracias a la cual miles de entidades pueden realizar acciones de ayuda a favor de las personas en situación de vulnerabilidad.

Mario Sánchez

La presidenta de la Plataforma de ONG de Acción Social, Yolanda Besteiro explicó que esta entidad coordina desde el año 2002 la campaña de la X Solidaria, habiéndose pasado de 6.887.500 declarantes en 2002 a 11.527.920 en el año 2020.

Además, detalló que las organizaciones del Tercer Sector recaudaron un total de 386.865.000 euros en 2021 gracias a las personas que marcaron la X Solidaria en la declaración de la Renta correspondiente a 2020, un 0,61% menos que en el ejercicio anterior.

A pesar de ello, observó que un 54% de la población marca esta casilla en su declaración de la Renta, frente a un 46% que no lo hace, lo que le sirvió para marcarse como reto “conquistar” a la mitad de los contribuyentes que son reuñentes a apostar por esta opción.

Besteiro atestiguó que las organizaciones del Tercer Sector han estado “en primera línea atendiendo a quienes más lo necesitan” durante la pandemia, una labor que están replicando como consecuencia del alza de la inflación y de la invasión rusa de Ucrania.

‘#MarcarLaXesLoNormal’, es el lema este año de la campaña de la X Solidaria, un eslogan que la presidenta de la Plataforma de ONG de Acción Social justificó pertinente porque “todos

tenemos que hacer la declaración de la Renta” y porque “lo normal es ayudar a la gente que lo necesita”.

Marcar la casilla 106, continuó Besteiro, es un “gesto muy simple” con el que se consigue que “millones de personas sean ayudadas y atendidas a través de los proyectos de las ONG”. Conviene recordar a aquellas personas que ya marcan la casilla 105 de la Iglesia Católica que, si marcan las dos casillas, ayudan el doble, ya que el dinero que se recauda no se divide, sino que se suma duplicando su asignación.

Besteiro hizo estas declaraciones en un acto sobre la X Solidaria celebrado en Servimedia y moderado por el director general de esta agencia y director de Perfiles, José Manuel González Huesa.

Por su parte, la vicepresidenta de Igualdad, Recursos Humanos y Cultura Institucional e Inclusión Digita del Consejo General de la ONCE, Patricia Sanz, reseñó la importancia de involucrar a la ciudadanía en la X Solidaria, una campaña que es de “muchísima importancia” para la ONCE, ya que los proyectos que dimanan de ella benefician a un “número significativo y creciente” de personas con discapacidad.

En ese sentido, llamó la atención sobre el hecho de que “casi la mitad de los contribuyentes” no

marcan la X Solidaria en su declaración de la Renta, “la mayoría de ellos por desconocimiento”, por lo que animó a centrar todos los esfuerzos en difundir la importancia de los proyectos que se financian gracias a la solidaridad de quienes apuesta por esta opción.

La directora de la Plataforma del Voluntariado de España, Mar Amate, conminó a hablar de las causas que causan exclusión y no tanto de las personas que viven en esa situación, ya que, “en cualquier momento de nuestras vidas, todos podemos necesitar ayuda”.

Por esa razón, aprovechó para dejar caer que el principal reto que tiene ante sí España es lograr que su sociedad, “cuya solidaridad está acreditada”, se sume al voluntariado.

Democracia fiscal

Del mismo modo, la secretaria de la Red Europea de Lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social en el Estado Español (EAPN-ES), Rosa Cano, reivindicó la X Solidaria como el “único ejercicio de democracia fiscal directa, inédito en el mundo”, ya que “podemos decidir directamente a qué se destinan nuestros impuestos”.

La directora ejecutiva del Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), Pilar Villarino, manifestó que la X

MARCANDO LA
X SOLIDARIA
 HACES ALGO
Extraordinariamente
 NORMAL

X

¿Hay algo más extraordinario que ayudar a millones de personas que lo necesitan? ¿Y más normal que hacerlo con un pequeño gesto que no te cuesta nada? Marca la X Solidaria en tu declaración de la renta y pon en marcha miles de proyectos sociales.

Casilla 106
 Actividades de Interés social

**Haz algo extraordinariamente normal.
 Marca la X Solidaria en tu renta.**

#MarcarLaXesLoNormal

SOLIDARIA
www.xsolidaria.org

Solidaria ha permitido “visibilizar a las personas con discapacidad, un grupo tan grande y tan diverso, que requieren distintas necesidades”, y “ha ayudado mucho a las mujeres y niñas con discapacidad víctimas de violencia”.

Por otro lado, la presidenta de la Coordinadora de Organizaciones para el Desarrollo, Irene Bello, dijo que la causa por la que la ciudadanía española, “una de las más solidarias del mundo” no marca la casilla 106 es el “desconocimiento”, y manifestó que su organización está presente en 115 países de los cinco continentes, ayudando a 48 millones de personas a “mejorar poco a poco su calidad de vida”.

En la misma línea, la vocal de comunicación de la Plataforma del Tercer Sector, Paquita Sauquillo, propugnó que “esta campaña es un ejemplo muy importante de cómo podemos comunicar y convencer a los ciudadanos de los proyectos que realizan las ONG gracias a la financiación recibida a través de la X Solidaria”.

El presidente de la Plataforma de Infancia, Carles López, transmitió que “se requiere la solidaridad de la gente, cuya mejor forma de concreción es marcando la X Solidaria, un gesto muy sencillo, pero necesario para culminar la recuperación pendiente”.

En el encuentro también se incluyeron los testimonios de dos personas beneficiarias de proyectos sociales posibles gracias a la X Solidaria de la declaración de la Renta. Es el caso de Águeda Domínguez, madre de una niña sorda participantes en el programa de promoción de la vida independiente y la inclusión social y de la red de logopedia de Fiapas, quien afirmó que este tipo de iniciativas es “fundamental para adquirir capacidades de lenguaje para su desarrollo económico y social lo más inclusivo posible”.

Por último, Teresa Motilla, profesora del Colegio Bolivia de Madrid, involucrada en el programa de atención a personas con necesidades educativas de Cocemfe, aseveró que marcar la casilla de X Solidaria en la Renta es “una responsabilidad social, no es un gesto cualquier, ya que con él se promueve que se mejoren las vidas de las personas” ■.

El Fondo Social Europeo (FSE), herramienta contra la discriminación

En España, más de 2.250 entidades y 68.500 personas han participado en los programas de inserción del Fondo Social Europeo (FSE). Por ello, el Tercer Sector resalta la importancia de esta herramienta solidaria como instrumento susceptible de reducir la discriminación que sufren colectivos vulnerables, y como vía para auspiciar la diversidad en el ámbito laboral y académico.

Mario Sánchez

En el diálogo 'Fondo Social Europeo (FSE), motor de las políticas de diversidad en el Tercer Sector' se puso en valor la acción desarrollada por el FSE contra la discriminación por parte de diversas entidades del Tercer Sector. Este evento, celebrado en Servimedia, fue presentado y moderado por el director general de esta agencia y director de Perfiles, José Manuel González Huesa, y contó con la participación de la secretaria general de Inserta Empleo y directora de Transformación y Excelencia de Fundación ONCE, Virginia Carcedo; el coordinador de la Unidad de Talento Externo de Inserta Empleo de Fundación ONCE, Fernando Siu; la directora del Departamento de Incidencia Social de la Fundación del Secretariado Gitano, Ana Segovia

Montoya; y Beatriz Iraeta, de Cáritas.

Durante su intervención, Carcedo propugnó que las ayudas del FSE han servido para "mejorar la comprensión de la Responsabilidad Social Corporativa y enseñar a las empresas cómo introducir la diversidad" en sus plantillas, además de para "impulsar el acceso a la universidad de las personas con discapacidad".

En ese sentido, la secretaria general de Inserta Empleo y directora de Transformación y Excelencia de Fundación ONCE detalló que un total de 2.258 entidades se han involucrado y más de 68.500 personas han participado en los programas de inclusión con cargo al FSE desde 2015. A pesar de ello, reconoció que "queda mucho por hacer, pero tenemos mucho a partir de lo que

construir", lo que le dio pie a reivindicar que "sumamos esfuerzos y multiplicamos resultados".

A su vez, Siu explicó que Fundación ONCE aprovecha el FSE para ayudar a mujeres con discapacidad que padecen una "doble discriminación", especialmente a aquellas que son víctimas de violencia de género, cuya estadística está "muy por encima de la media, especialmente tras la pandemia".

Adaptación territorial

También consideró "muy importante" adaptar las ayudas a las necesidades territoriales y a las características de cada persona, con el objetivo de mejorar la cobertura de los programas de



Fundación ONCE, que permiten la inserción laboral de 10.000 personas con discapacidad y la formación académica de otras 15.000.

Por ello, reseñó la importancia, en clave de futuro, de diseñar programas orientados al “empleo verde”, la transformación digital, la pobreza infantil, la atención a las personas mayores y el combate a la brecha digital de las personas con discapacidad.

Siu expuso que Fundación ONCE ha establecido convenios de colaboración con distintas empresas y con diversas administraciones públicas, en

ámbitos

como

la reserva

de plazas de

administrativo para

personas con

discapacidad

intelectual.

Por su parte, Segovia destacó que la Fundación del Secretariado Gitano trabaja con “una población estigmatizada a lo largo de la historia”, por lo que cuenta con “equipos interculturales” capaces de entender las “especificidades” del colectivo.

Celebró que los proyectos sufragados con cargo al Fondo Social Europeo “han contribuido a derribar la discriminación estructural que sufren determinados colectivos”, aunque conminó a adaptarlos teniendo en cuenta la “realidad distinta” de cada territorio.

Explicó que la Fundación del Secretariado Gitano ha sido una “visionaria” desde sus orígenes “invertiendo en formación de calidad, acompañando a las personas (beneficiarias de los programas) y buscando alianzas con las empresas”.

Esto le sirvió de exordio para proclamar que

“los resultados han sido buenos”, como lo atestigua el hecho de que más de 100.000 personas gitanas han pasado por el programa, la mayoría de las cuales han conseguido una oportunidad laboral, dándose casos de individuos que quieren seguir formándose.

A pesar de ello, reconoció la importancia de trabajar para que la brecha digital “no atraviese” a los menores con los que su colectivo trabaja, de combatir la discriminación étnico-racial y de luchar contra la desigualdad por razón de género.

Por último, Iraeta comentó que Cáritas trabaja con la voluntad de “poner a las personas en el centro” para ayudarles a salir de la situación de vulnerabilidad en la que se encuentran a partir de una oportunidad laboral.

EL FSE HA MEJORADO LA RSC Y ENSEÑADO A LAS EMPRESAS CÓMO INTRODUCIR LA DIVERSIDAD

Apuntó que más del 60% de las personas con las que su entidad trabaja son mujeres, añadiendo que también lo hacen con migrantes y personas con discapacidad.

Iraeta coincidió con el resto de los ponentes en la conveniencia de ajustar los programas de inclusión a las características de cada territorio y reseñó la importancia de colaborar con las empresas como si fueran “nuestros aliados”.

Reseñó que la brecha digital es una “gran barrera”, no sólo para el empleo y la educación, sino también para las administraciones públicas, que, con su apuesta decidida por la digitalización, se arriesgan a dejar por el camino a quienes más necesitan las ayudas sociales.

Concluyó su exposición arguyendo que la fuerza de Cáritas reside más en la empresa privada que en la pública, con independencia de algún caso excepcional. ■

LA UE APRUEBA 350 MEDIDAS APROBADAS POR LA CIUDADANÍA EN LA CONFERENCIA SOBRE EL FUTURO DE EUROPA

Los ciudadanos escriben el futuro de Europa

Las instituciones comunitarias han consensuado, en la Conferencia sobre el Futuro de Europa (CoFoE), 49 propuestas articuladas en más de 350 medidas formuladas por los ciudadanos europeos, que impulsarán una reforma de los tratados europeos y un mayor compromiso con el medioambiente, la educación, la sanidad, los derechos o el papel de Europa en el mundo.

Manuel Gil Navarro

La Conferencia sobre el Futuro de Europa se ha convertido en el primer gran ejercicio paneuropeo de democracia participativa, y ha desencadenado un movimiento dentro de las instituciones sobre la posible reforma de los Tratados de la Unión Europea (UE) para dar respuesta a las propuestas recogidas. Tras un año de trabajo y encuentros nacionales y europeos, la CoFoE plantea 49 propuestas con objetivos concretos a través de más de 350 medidas a aplicar por las instituciones de la Unión Europea, agrupadas en nueve áreas temáticas que van desde el medio ambiente, al papel de Europa en el Mundo, o la educación. Además, la CoFoE, el primer gran ejercicio paneuropeo de democracia participativa, concluida en mayo, ha desencadenado

un movimiento dentro de las instituciones sobre la posible reforma de los Tratados de la Unión Europea (UE) para dar respuesta a las propuestas recogidas. El presidente francés, Emmanuel Macron, fue tajante al apoyar la posible reforma de los Tratados de la UE para que las recomendaciones de la Conferencia no se queden en el cajón.

Además, afirmó que "una de las formas de aplicar estas reformas es la convocatoria de una Convención para revisar los tratados. Se trata de una propuesta del Parlamento Europeo con la que estoy de acuerdo".

Macron indicó que "a través de las crisis que hemos vivido juntos los últimos años, Europa ha cambiado". Por eso, reclamó "continuar este desarrollo y asegurar que

la Unión responde a las aspiraciones y expectativas expresadas por los ciudadanos". Para Macron, las conclusiones de la CoFoE "constituyen una valiosa fuente de propuestas, que cada institución debe examinar en el marco de sus competencias".

Hito

Por su parte, la presidenta del Parlamento Europeo, Roberta Metsola, calificó como un "hito este ejercicio único de ciudadanía activa", destinado a "la construcción de Europa". Y subrayó que, de todas las intervenciones realizadas durante el acto, "hay un mensaje que podemos llevarnos hoy y es que el futuro de Europa aún no está escrito y nuestra historia depende de todos nosotros".





Compromiso con la paz

La Conferencia ha subrayado el compromiso de la Unión Europea (UE) con la paz, así como con los valores universales de la libertad y la democracia. Igualmente ha mostrado la unidad y la solidaridad con Ucrania y su pueblo, por la agresión sufrida por parte de la Federación Rusa.

La presidenta del Parlamento Europeo, Roberta Metsola, aseveró que el debate sobre el futuro de los 27 “adquirió una nueva realidad el 24 de febrero, cuando el presidente Putin ordenó a su ejército que invadiera Ucrania”, algo que calificó de “acto de agresión medieval que ha cambiado el mundo”. Por eso, añadió que “el mundo posterior al 24 de febrero es muy diferente, uno más peligroso” y que el papel de Europa ha cambiado con la agresión militar rusa. Por otra parte, la presidenta de la Eurocámara recordó que “mientras hablamos aquí, Ucrania todavía está siendo invadida”, las bombas “siguen

matando indiscriminadamente y las mujeres siguen siendo violadas”. Los ucranianos buscan apoyo en Europa, dijo, “porque saben lo que dirán millones de europeos que se vieron obligados a pasar medio siglo bajo el yugo del telón de acero y es que no hay alternativa a Europa”.



“El futuro de Europa está ligado al futuro de Ucrania”, sentenció Metsola, quien avanzó que “la amenaza a la que nos enfrentamos es real y el coste del fracaso es trascendental”. El modo en que la historia juzgará las acciones de esta generación apuntó, “depende de nosotros, es nuestra responsabilidad”, añadió.

Metsola admitió “la brecha que existe entre lo que la gente espera y lo que Europa es capaz de ofrecer en este momento”, a la vez que destacó que han sido los jóvenes los que “han dado forma al resultado de la Conferencia” y subrayó que “nos encontramos en un momento decisivo para la integración europea y ninguna sugerencia para el cambio debe quedar descartada”.

Salud

El documento final recoge como noveno objetivo “una concepción más integradora de la salud”, que reclama “adoptar un enfoque amplio de la salud”, que aborde, además de las enfermedades y los tratamientos, “la alfabetización y la prevención en

materia sanitaria”, además de promover “una comprensión común de los retos” a los que se enfrentan las personas enfermas o con discapacidad. Para lograr el enfoque “una sola salud”, se proponen cinco medidas a aplicar en el club comunitario, y la primera de ellas es “mejorar la comprensión de los problemas de salud mental y las formas de abordarlos, desde la primera infancia”. Igualmente subraya la necesidad del “diagnóstico precoz” en este campo. Además, los ciudadanos europeos recalcan que “debe elaborarse un plan de acción europeo sobre salud mental que proporcione una estrategia a largo plazo, también en materia de investigación”, a la vez que aborde también “la cuestión de la disponibilidad de profesionales”.

Por último, se apunta a la creación en un futuro próximo de un Año Europeo de la Salud Mental. En segundo lugar, se pide “establecer un programa educativo estándar sobre estilos de vida saludables, que abarque también la educación sexual”. Dicho plan “debe incluir acciones dirigidas tanto a la protección de los estilos de vida saludables como del medio ambiente” y a la manera en que esos estilos de vida “pueden ayudar a prevenir muchas enfermedades”. El plan “estaría disponible de forma gratuita para los Estados miembros y las escuelas, para que lo integren en sus planes de estudios”. Y ese programa “abordaría los estereotipos sobre las personas enfermas o discapacitadas”. ■

XII CONGRESO NOTARIAL ESPAÑOL. 'EL ENVEJECIMIENTO DE LA SOCIEDAD: PRINCIPAL DESAFÍO DEL SIGLO'

La PMP insta a garantizar la sostenibilidad del sistema de pensiones a través del empleo de calidad

La Plataforma de Mayores y Pensionistas (PMP) reivindica que las políticas de promoción de empleo de calidad redundan en un mayor flujo de ingresos para el Estado, de manera que este puede afrontar con más facilidad el reto de la sostenibilidad y la mejora del sistema de pensiones.

Bárbara Guerra

En el XII Congreso Notarial Español celebrado en Málaga a finales de mayo, cerca de 400 asistentes de todos los ámbitos de la sociedad civil analizaron 'El envejecimiento de la sociedad: principal desafío del siglo'. Se centraron en tres aspectos claves: el respeto a la dignidad frente a la protección de la vulnerabilidad, la vida centenaria y su previsión individual, y la vida centenaria y su previsión social y política.

Además de más empleo y de empleo de calidad, otro instrumento que reclama la PMP es la distribución más equitativa del porcentaje de ingresos del PIB, ya que España cuenta con una diferencia de siete puntos en relación a la media europea.

Durante su intervención, el presidente de la PMP, Ángel Rodríguez Castedo, declaró que el

problema de la sostenibilidad de las pensiones "no hay que afrontarlo desde el punto de vista de los gastos, sino de los ingresos".

Un millón de empleos

Así, Rodríguez Castedo insistió en que la generación de ese crecimiento puede lograrse en nuestro país a través de la economía social y de los cuidados. "Podrían crearse entre ochocientos mil y un millón de puestos de trabajo para profesionales del sistema de dependencia. Con ello aumentaría el consumo y las cotizaciones a la Seguridad Social, de tal forma que se produciría un círculo virtuoso positivo. Necesitamos relanzar la vía de generación de ingresos para poder avanzar en los servicios de bienestar", recalcó el presidente de la PMP. Asimismo, el presidente del Comité Español de

Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), Luis Cayo Pérez Bueno, recordó que en nuestro país "más de dos millones de personas con discapacidad son mayores y además tienen necesidades específicas que les provocan mayores gastos que al resto". También rompió una lanza en favor de las nuevas tecnologías, "que son claves como elementos de apoyo para estas personas".

Derechos humanos

El secretario general de la ONCE, Rafael de Lorenzo, reclamó una legislación específica de protección de las personas mayores "que todavía no existe". "Necesitamos también una Convención de Derechos Humanos de las Personas Mayores. En el ámbito europeo, el desarrollo del pilar de derechos sociales y, al



Pilar Llop, durante su intervención en el XII Congreso Notarial. Foto Ministerio de Justicia.

Justicia pide “levantar todas las barreras” a las personas mayores

La ministra de Justicia, Pilar Llop, defendió que “los poderes públicos tenemos que comprometernos con el envejecimiento” y añadió que “es nuestro deber de justicia social levantar todas las barreras para las personas mayores” en su alocución inaugural del XII Congreso Notarial Español que se celebró en Málaga los días 18 y 19 de mayo.

Según dijo, esta cuestión “trasciende cualquier tipo de ideología y afecta a todas las administraciones” con el objetivo último de “construir una sociedad para todas las edades, más amable y respetuosa con los procesos de envejecimiento”. La titular de Justicia defendió que, “como sociedad, debemos proponer el empoderamiento de las personas mayores,

fomentando su inclusión y reduciendo todas las posibles vulnerabilidades y desigualdades. El envejecimiento es uno de los logros de nuestra sociedad, un éxito en la mejora de las condiciones de vida y en los avances de la medicina”, que debe encontrar respuesta para garantizar a los mayores plenos derechos.

Por su parte, la ministra de Hacienda y Función Pública, María Jesús Montero, lanzó en el Congreso un mensaje de “absoluta tranquilidad” para los pensionistas debido a que “con este Gobierno sus pensiones y su actualización están garantizadas”. Además, afirmó que las personas mayores se merecen “una vejez tranquila” sin que “pierdan poder adquisitivo”.

mismo tiempo, fortalecer el movimiento asociativo nacional y generar alianzas que nos ayuden a avanzar mucho más”, concluyó.

Notarios y mayores

Por su parte, el presidente del Consejo General del Notariado (CGN), José Ángel Martínez Sanchiz, agradeció la presencia de numerosos representantes del notariado internacional y de otros colectivos (abogacía, procuradores, economistas...). Destacó que “la función de los notarios es preservar la fragilidad de la vida humana. A la vejez va asociada la debilidad, es un momento que se vive en soledad, como ocurre en muchos pueblos pequeños. Implica cierta angustia por la cercanía de la muerte. Precisa del cariño de todos, el amor y la fraternidad social pueden convertirla en una

forma de inmortalidad”. “Los notarios estamos de cara a esas personas; los mayores y también los jóvenes, preocupados por el futuro de sus padres. Los notarios nos damos cuenta de la necesidad que existe de aliviar esas preocupaciones y de realizar una acción conjunta por parte de la sociedad. No puede haber una necesidad más notarial”, añadió. Sobre el Congreso, apuntó que “suscitará un debate y una colaboración de diversos ámbitos, sectores y profesiones para afrontar uno de los temas de nuestro tiempo”. El expresidente del CGN y primer presidente del Parlamento de Andalucía, Antonio Ojeda, destacó el papel del notario en la salvaguarda jurídica de las personas mayores: “A la hora de proteger los derechos e independencia del anciano frente a todos, el notario está llamado a intervenir de manera fundamental. En su

quehacer cotidiano el notario se convierte en pilar esencial de la defensa de las libertades y de los derechos fundamentales de las personas. Esta centenaria profesión, por la dación de fe intrínseca a su función, exige la presencia y presencia activa, la llamada intermediación que no es una formalidad más, es la inserción del notario en ese torrente de la vida jurídica donde él adviera, es decir, da noticia de la verdad. Ser notario es profesar esa pasión por la verdad”. El alcalde de Málaga, Francisco de la Torre, señaló que “España es uno de los países y con mayor esperanza de vida; debemos ser capaces de ofrecer actividades y vocaciones a las personas mayores, que en otras etapas no han podido desarrollar”. Por ello, pidió que “este Congreso suponga un hito y estudiaremos sus reflexiones para aplicarlas al ámbito local”. ■

Cuidar la salud mental de los trabajadores aumenta su productividad

Un informe de la Organización Mundial de la Salud (OMS) pone de manifiesto que por cada dólar invertido en el tratamiento de problemas mentales comunes, hay un retorno de cuatro en la mejora de la salud y la productividad. Por eso, las empresas de calidad apuestan por cuidar a sus empleados y favorecer un mayor bienestar social.

Ana de Blas

A sí se puso de manifiesto en el 'III Foro Empresarial: Salud y Desarrollo Sostenible', que se celebró en la agencia de noticias Servimedia y fue organizado por Forética con la participación de entidades públicas y privadas.

El director de Impacto Social y Capital Humano de Forética, Ricardo Trujillo, quien presentó y moderó este foro, aseguró que "hoy existe una nueva realidad empresarial en la que la salud y el bienestar ocupan una posición central".

Ante esta realidad, los participantes en el III Foro Empresarial abordaron la mejora del bienestar de los empleados por parte de las empresas a través del cuidado de la salud mental. De hecho, según señaló la líder del Grupo de Acción de Salud y Sostenibilidad de Forética, María Ordoñas, "más del 10% de la población activa en la actualidad presenta problemas de

depresión y desmotivación en el trabajo".

"Esto es un reto para las empresas que tienen que actuar mediante acciones y actividades para mejorar la salud mental de sus trabajadores", puntualizó. De hecho, aclaró, "los beneficios empresariales pueden aumentar cuando la empresa pone el foco en la salud mental". Y no solo en la productividad, también sirve para que los trabajadores se sientan bien en su puesto de trabajo "y así aumentar el rendimiento". En esta misma línea se expresó Uta Jungermann, miembro del Consejo Empresarial Mundial para el Desarrollo Sostenible, quien remarcó que "hay una correlación muy fuerte entre salud, bienestar y el crecimiento económico".

"Una buena salud impulsa el desarrollo económico y permite que las personas vivan mejor, durante más tiempo y sean productivas. La falta de salud y bienestar

impide el crecimiento económico y su desarrollo", indicó.

De hecho, agregó, "la covid-19 nos ha recordado de manera brutal esta relación y ha demostrado que salud y bienestar son las bases que las sociedades y economías necesitan para crecer". Por lo tanto, señaló, "todas las empresas y en todos los sectores tienen la obligación de promover una cultura de la salud y el bienestar social".

El cuidado de la salud y el bienestar del trabajador también es una de las prioridades del Grupo Quirónsalud. Su directora



MÁS DEL 10% DE LAS PERSONAS TIENEN DEPRESIÓN O DESMOTIVACIÓN EN SU TRABAJO

de Responsabilidad Social Corporativa, Teresa Álvarez, aseguró que esta empresa "trabaja para y por las personas". "Y no sólo para los pacientes, sino también para los empleados", sostuvo. De hecho, recalcó, "nuestro objetivo es cuidar a las personas que cuidan". Para llevarlo a cabo, Álvarez explicó el desarrollo de 'Quirónsalud Contigo', un programa que se divide en 'Contigo bienestar', 'Contigo equilibrio' y 'Contigo Salud'. El primero de ellos "consiste en un apoyo psicológico directo a todas las personas que quieran acceder de la empresa".

Del mismo modo, la directora de la Unidad de Medicina del Trabajo del Grupo Asisa, María Ángeles García, subrayó que "la salud es uno de los indicadores más fiables del desarrollo y la sostenibilidad". Por ello, "el grupo

Asisa contribuye a esta mejora de la salud y el bienestar desde hace 50 años". "Si queremos cuidar a nuestros pacientes, tenemos primero que cuidar a nuestros trabajadores. Cuidar a los que cuidan es nuestra prioridad", subrayó. Para ello, Asisa impulsa programas a través del servicio de prevención de riesgos laborales. "Además de que los trabajadores se impliquen en todos los niveles de la organización, se intentan crear entornos de trabajo seguros y saludables, porque es fundamental empoderar al trabajador para que desde su propio bienestar pueda cuidar a los usuarios y pacientes", agregó ■



Foto: Jorge Villa

Participantes del 'III Foro Empresarial: Salud y Desarrollo Sostenible' celebrado por Forética en la sede de Servimedia.

RECLAMA QUE LA EUROCÁMARA PROHIBA ESTA PRÁCTICA, AL IGUAL QUE HAN HECHO ESPAÑA Y SUECIA

Cermi mujeres pide acabar con las esterilizaciones forzadas en Europa

La presidenta de la Fundación Cermi Mujeres, Marta Valencia, reclama a la Unión Europea la prohibición de las esterilizaciones no consentidas de personas con discapacidad, práctica que afecta de manera especial a las mujeres y a las niñas. Las eurodiputadas Mónica Silvana González (PSOE) y Rosa Estarás (PP) apoyaron esta petición durante el encuentro #TúEresEuropa.

Ana Gómez Quintana

Valencia expuso estas peticiones en el diálogo #TúEresEuropa sobre discapacidad, organizado por la agencia de noticias Servimedia con financiación del Parlamento Europeo, en el marco del debate que las instituciones comunitarias abrieron con la sociedad civil mediante la Conferencia sobre el Futuro de Europa, en el que también participaron las eurodiputadas Mónica Silvana González (PSOE) y Rosa Estarás (PP). De momento, solo España y Suecia han prohibido de forma taxativa esta práctica en sus legislaciones y Valencia defendió incluir la ilegalización de las esterilizaciones forzadas de personas con discapacidad en la futura Directiva Europea contra la Violencia sobre las Mujeres porque “es otro tipo específico de violencia de género”. “No debemos limi-

tarnos a pensar que (esta violencia) viene solo de la pareja”, argumentó. En este sentido, Mónica Silvana González expresó el compromiso del Grupo de la Alianza Progresista de Socialistas y Demócratas del Parlamento Europeo de enmendar la directiva para “hacerla más exigente” e incluir en ella la prohibición y persecución de las esterilizaciones no consentidas. Por su parte, Estarás reconoció la dificultad que supuso acordar esta propuesta de directiva, que reconoce la violencia de género como “eurodelito”. “Solo los delitos muy graves, como el tráfico de drogas, armas y de personas, son reconocidos a nivel europeo”, explicó, y de ahí la importancia de incluir la violencia contra las mujeres. En su opinión, “las esterilizaciones forzadas

deberían estar prohibidas por una cuestión de derechos humanos”, aunque solicitó también mejorar la atención médica y educativa que se presta a las familias y a las mujeres y niñas con discapacidad intelectual. “No se les puede dejar solas si llega ese embarazo”, subrayó. Marta Valencia respondió que “prohibir las esterilizaciones forzadas no tiene por qué desembocar en un embarazo no deseado” y subrayó que, de hecho, “las mujeres con discapacidad que han sido esterilizadas corren mayor riesgo de sufrir violaciones y abusos sexuales”. A su juicio, “lo que hay que hacer es informar y formar a las niñas y mujeres con discapacidad intelectual para que sepan



Organizaciones de pacientes reclaman a la UE primar la salud

La presidenta de la Plataforma de Organizaciones de Pacientes (POP), Carina Escobar, instó al Parlamento Europeo "a crear un marco común donde la salud sea una prioridad y un derecho a proteger" y abogó por "fortalecer los sistemas de salud con una mayor capacidad de pruebas de diagnóstico, seguimiento y tratamiento".

"La salud de la población no es sólo una responsabilidad del sector sanitario, sino que abarca cuestiones políticas más amplias. Es cierto que la pandemia de la covid-19 ha limitado mucho el progreso en los últimos tiempos. Para cumplir con los Objetivos de Desarrollo Sostenible (ODS) es necesaria una transformación de los sistemas financieros, económicos y políticos que rigen hoy en nuestras sociedades. Es preciso fortalecer los sistemas de salud con una mayor capacidad de pruebas de diagnóstico, seguimiento y tratamiento", aseveró Escobar.

La presidenta de la POP señaló que es necesario garantizar el acceso universal a los tratamientos y las vacunas, cuando estén disponibles y crear "un marco común europeo donde la salud sea una prioridad y un derecho a proteger".

elegir y tomar sus propias decisiones". Otra demanda que las tres defendieron fue la elaboración y publicación de estadísticas sobre género y discapacidad a nivel europeo, ya que "lo que no se ve, no existe".

"Necesitamos datos" sobre las personas con discapacidad desagregados por sexo y también según el tipo de discapacidad", reclamó Valencia. Asimismo, la eurodiputada pidió "medidas de discriminación positiva" para favorecer el empleo de las mujeres con discapacidad, cuya tasa de actividad es del 35%; aprobar la Tarjeta Europea de Discapacidad para que "la libre circulación" de estas personas sea una realidad, y combatir la brecha digital, que afecta de forma muy particular a este colectivo, "sobre todo a las mujeres".

Por otra parte, tanto las eurodiputadas como la presidenta de la Fundación Cermi Mujeres coincidieron en defender ante las instituciones comunitarias que el futuro Centro Europeo de Accesibilidad se instale en España. ■

GRACIAS AL PROYECTO 'TECPOWER' REALIZADO POR LA ECONOMISTA NIGERIANA FRANCA OVADJE, PREMIO HARAMBEE 2022

Niñas pobres africanas de barrios marginales logran liderar 300 empresas

La economista nigeriana Franca Ovadje es la impulsora de 'TecPower', un proyecto que busca "empoderar" a las niñas africanas de escuelas públicas de barrios marginales urbanos en disciplinas 'stem' (ciencias, tecnologías, ingeniería y matemáticas, por sus siglas en inglés).

Almudena Hernández

El Premio Harambee 2022 a la Promoción e Igualdad de la Mujer Africana, patrocinado por René Furterer y que en esta edición celebra su 20 aniversario, ha recaído en la economista nigeriana Franca Ovadje.

"Las escuelas no tienen computadores ni acceso a internet. Necesitamos más medios", destacó la galardonada en una reciente visita a Madrid para recibir el galardón, a la vez que explicó que ese objetivo será el destino del Premio Harambee, dotado con 10.000 euros. La economista recordó que muchos "patrones culturales" frenan el desarrollo del potencial femenino. "Empoderar a las mujeres para que crean en sí mismas solo se consigue con la educación", apostilló.

Además del aprendizaje tecnológico, los cursos que impulsa esta nigeriana fomentan la creatividad, la resolución de problemas y las habilidades de colaboración que son necesarias para el futuro. La formación les permite ganar dinero para pagar su educación universitaria y ayudar a sus familias.

"Mis padres consideraban la educación como la llave que abriría las puertas de nuestro futuro y nos alentaban a trabajar para realizar nuestros sueños", resaltó, valorando que en su familia (diez hermanos, cinco chicos y cinco chicas) jamás sintió discriminación y que chicos y chicas tuvieron las mismas oportunidades.

No obstante, subrayó que esa situación no es generalizada en África. "Si la familia es pobre, es posible que la educación se reserve a los chicos. El matrimonio precoz o la ablación siguen siendo comunes, especialmente en el norte de Nigeria", lamentó.

La premiada es licenciada en las universidades de Ibadan y Nsukka, y doctora en Administración de Empresas por el IESE. Fue profesora pionera de la más importante escuela de negocios en su país, la Lagos Business School, en la que ha impartido clases sobre liderazgo, gestión del cambio y gestión de recursos humanos. Es autora de varios libros sobre economía y de un estudio: «Lo que se necesita para liderar el cambio en África»,





Franca Ovadje,
durante
la entrega
del Premio
Harambee 2022
a la Promoción
e igualdad de la
Mujer Africana.

publicado en la colección de casos de Harvard Business Review.

Asimismo, ha participado en otros proyectos solidarios de desarrollo empresarial para mujeres y ha recaudado fondos para brindar a mujeres mejor acceso a la escuela de negocios del país; y ha diseñado e impartido programas de desarrollo de liderazgo para estudiantes de tres de las universidades más antiguas de Nigeria, con la participación de casi 1.000 chicas.

También ha diseñado, monitorizado y guiado la puesta en marcha de unas 300 empresas de mujeres, incluso adaptado programas de capacitación empresarial para microempresas. "Solo una mujer que se valora a sí misma, que se considera de igual dignidad que un hombre, puede empoderar a sus hijos (hombres y mujeres) para aspirar a la luna", zanjó.

"SOLO UNA MUJER QUE SE VALORA A SÍ MISMA PUEDE EMPODERAR A SUS HIJOS PARA ASPIRAR A LA LUNA"

El vicepresidente de Harambee ONGD, Ramón Pardo de Santayana, destacó que el reconocimiento busca "mostrar al mundo que los países de África son capaces de hacer lo mismo que el resto de los del mundo desarrollado" y que, "con un pequeño empujón, África puede llegar a las mismas metas de desarrollo que nosotros y en ello juega un papel muy importante la educación".

Asimismo, resaltó que en estos 20 años de apoyo a África (en los que se han realizado más de 100 proyectos en 23 países) se ha conseguido difundir el perfil de mujeres que, con el premio, "han servido de referente". "El ejemplo arrastra", recalcó, que en el caso de Franca Ovadje, dijo "ha ayudado a más gente que una ONG montada al efecto" ■

Foto: Javier Berguizas

La natalidad se desploma

Expertos en demografía consideran que "el principal problema" de la crisis demográfica española es el escaso índice de natalidad y no la mortalidad debida al envejecimiento. Advierten de que el número de hijos por mujer es de 1,2, cuando serían necesarios 2 para mantener la población. Por ello, reivindican "conciencias colectivas" porque "no se puede cambiar desde la política todo".

Almudena Hernández

A sí lo aseguró en un reciente encuentro informativo el director del Observatorio Demográfico CEU y ex presidente de la Comunidad de Madrid, Joaquín Leguina, que dirige esta herramienta adscrita a la Facultad de Humanidades y Ciencias de la Comunicación de la Universidad CEU San Pablo y elabora informes sobre esa problemática. Según Leguina, "todo el que esté contra la natalidad está contra España".

El reciente informe 'La población infantil y juvenil en España', del Observatorio Demográfico CEU, muestra que en 1976 el número de hijos por mujer española era

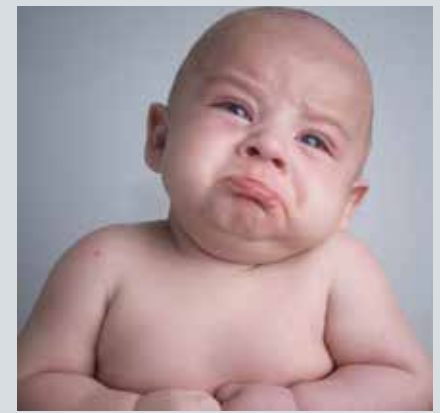
de 2,77 y en 2020 de 1,18. Además, con los datos actuales, más de la mitad de los españoles no se casarían nunca, mientras que actualmente solo uno de cada once españoles que fallece con 80 años o más lo hace sin haberse casado nunca. Asimismo, la juventud española es de las que más tardíamente se emancipan en la UE, con 29,5 años, según datos de 2019, mientras que en Suecia lo hacen con 17,8 y en Dinamarca y Finlandia con algo más de 21 años.

En otro informe del mismo instituto y titulado 'Los hogares españoles', los autores detectan precisamente que el futuro será de más

soledad, con más hogares unipersonales, más hogares de inmigrantes y menos estructuración familiar.

De hecho, a principios de 2020, con unos 47,3 millones de habitantes, había en España casi 18,7 millones de hogares, en los que vivían unos 46,8 millones de personas. Más de un cuarto de esos hogares solo albergaba a una persona (4,8 millones de hogares de este tipo).

"Este país puede irse al carajo. Hay que ayudar a las mujeres también para que no pierdan comba", indicó Leguina, reivindicando más medidas para fomentar la natalidad y, al mismo



España, segundo país de la UE con menor tasa de fecundidad

España ocupa el segundo puesto de los países de la UE con menor tasa de fecundidad, es decir, el número medio de hijos que tendría una mujer durante su edad reproductiva, según Eurostat.

Según la Oficina Estadística de la UE, y con 2020 como último año con información disponible de todos los países, Malta es el Estado comunitario con la tasa de fecundidad más baja, con 1,13 nacimientos por mujer, seguida de España (1,19) e Italia (1,24). Por el contrario, las tasas de fecundidad más altas corresponden a Francia (1,83 nacidos vivos por mujer), Rumanía (1,80), Chequia (1,71) y Dinamarca (1,68).

La media de la UE es de 1,50, lo que supone una ligera disminución respecto al máximo de este siglo, que fue en 2008, 2010 y 2016 (1,57), pero un aumento en comparación con el mínimo de 2001 y 2002 (1,43).

En 2020 nacieron 4,07 millones de bebés en la UE, con lo que continuó la tendencia a la baja iniciada en 2008, cuando se registraron 4,68 millones de nacimientos.

La serie histórica de Eurostat, analizada por Servimedia, indica que España fue el país con la peor tasa de fecundidad de la UE en 2016 (1,63 nacimientos por mujer) y ocupó la segunda posición más baja en 2012 (1,32), 2013 (1,27), 2017 (1,31), 2018 (1,26), 2019 (1,23) y 2020 (1,19). Por el contrario, el mejor puesto llegó en 2003, cuando era el 17º país con mayor tasa (1,30).

Mario García

REIVINDICAN MEDIDAS DE FOMENTO DE LA NATALIDAD JUNTO A UNA MAYOR CORRESPONSABILIDAD

tiempo, una mayor corresponsabilidad en el hogar y que las trabajadoras no sacrifiquen su carrera profesional. Pero el director del citado observatorio halló una explicación

mayor en la falta de conciencia social sobre la importancia de crear una familia y tener hijos. "La ministra de Igualdad jamás habla de la natalidad. Yo tengo una teoría, no lo hacen por el nuevo feminismo, que va contra la natalidad, con un argumento evidente: los niños atan más a las mujeres".

El demógrafo y economista socialista considera que la crisis demográfica "es de difícil solución", que hay que hacer "políticas que ayuden" frente a sueldos muy bajos y el paro. "Tenemos un número de hijos de mujer bajísimo, de 1,2 y para el mantenimiento de la población necesitamos 2 hijos por mujer.

Estamos perdiendo población desde hace 20 años a no ser por la inmigración, que está en una situación deplorable", remarcó. Leguina también señaló la labor que puede hacerse desde la educación, con el fomento de la cultura del esfuerzo, pues "si la abandonas, abandonas el país". ■

ESTA ESPECIE INVASORA ANIQUILA LAS COLMENAS DE ABEJAS MELÍFERAS Y SUPONE UN RIESGO PARA LOS HUMANOS

La avispa velutina coloniza España

La invasión de la velutina, conocida comúnmente como avispa asiática, está generando problemas en la labor de los profesionales del sector apícola en España para la producción de miel, así como a los ciudadanos de los territorios afectados.

Carlos Álvarez

En el año 2010 comenzó en la Península Ibérica una invasión cuando se detectaron las primeras avispas de esta especie invasora en Navarra y País Vasco. Desde el Ministerio para la Transición Ecológica confirman que se desconoce cómo llegaron a Europa, pero apuntan a que lo más probable es que fuera accidentalmente a través de un envío de cerámica proveniente de China.

La avispa asiática se encuentra dentro del 'Listado de especies exóticas preocupantes para la Unión Europea', y en el año 2015 el Gobierno de España diseñó una estrategia para combatir su invasión, aún vigente, que pretendía controlar la expansión de la especie, así como los impactos en zonas donde se hayan establecido.

Los meses de abril y mayo son los más indicados para capturar a la avispa reina, una vez estas se instalan en el nido secundario y se dedican a poner huevos hasta que mueren en invierno, lo que resulta una información clave para los ciudadanos afectados por la invasión a la hora de realizar un trampeo casero.

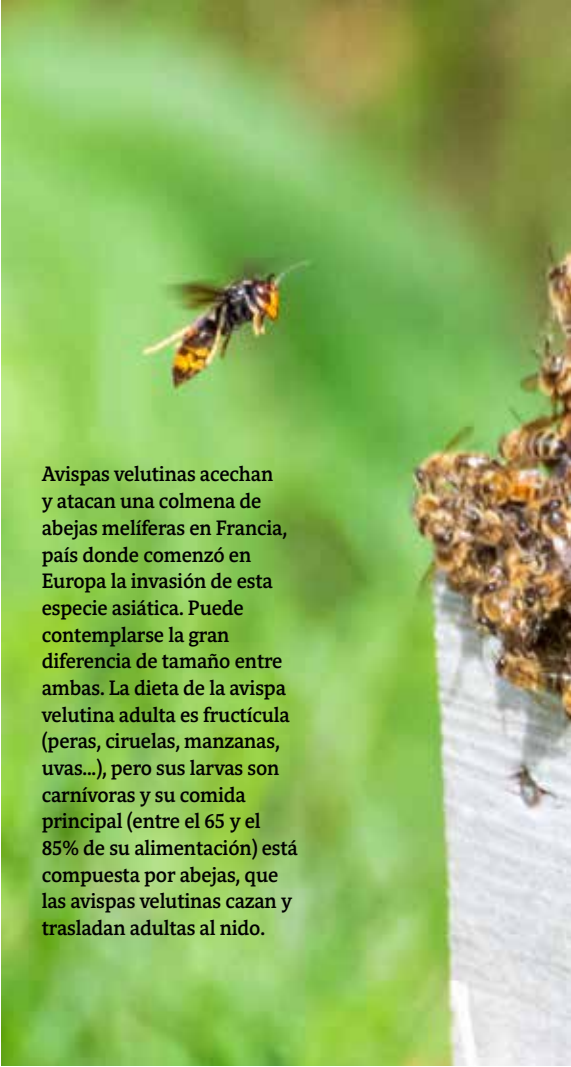
Según el presidente de la Asociación Española de Apicultores, Mario Fernández: "Las estrategias del Gobierno están desenfocadas porque no está haciendo caso a la UE y a un informe del Parlamento Europeo de 2018 que marcaba las pautas a hacer y a tener en cuenta con la velutina". Añade que "la avispa asiática

debe ser declarada legalmente como plaga, tal y como dijo el Parlamento Europeo para poder hacer investigaciones científicas, solicitar ayuda económica a la UE, o solicitar al Gobierno que implante medios para que los profesionales puedan solventar este problema".

Más de 17.500 nidos en Galicia

Así, debido a la escasez de éxitos, la urgencia de solventar esta invasión se refleja a través de otras vías. En Galicia, la sociedad Seaga, encargada para retirar los nidos de esta especie, logró en 2021 deshacerse de 17.587 nidos de avispa asiática en toda Galicia, y seguirá al frente de la operación durante el 2022 con la esperanza de alcanzar conclusiones más determinantes acerca del comportamiento de la especie invasora. "Dada la buena acogida y los resultados, este 2022 estamos actuando

**SE PREVÉ QUE
EN EL AÑO 2030
LA AVISPA ASIÁTICA
COLONIZARÁ TODA
LA PENÍNSULA**



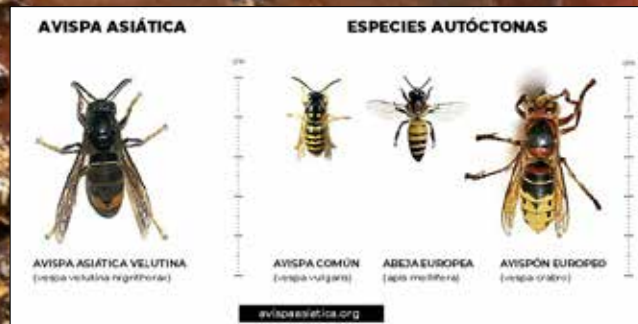
Avispas velutinas acechan y atacan una colmena de abejas melíferas en Francia, país donde comenzó en Europa la invasión de esta especie asiática. Puede contemplarse la gran diferencia de tamaño entre ambas. La dieta de la avispa velutina adulta es fructífera (peras, ciruelas, manzanas, uvas...), pero sus larvas son carnívoras y su comida principal (entre el 65 y el 85% de su alimentación) está compuesta por abejas, que las avispas velutinas cazan y trasladan adultas al nido.

en el 98% del total de municipios de Galicia", añade Natalia Prieto, directora general de la Administración Local de la Xunta de Galicia.

Profundo impacto

Desde el Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación se han detallado las consecuencias que tiene la invasión de la avispa asiática en el mundo. En primer lugar, está el impacto ecológico a través de las crías, que comen preferentemente abejas melíferas (comúnmente conocidas como abejas europeas, la especie con mayor distribución en el mundo y responsable de producir la miel), lo que supone un problema en cuanto a la importancia de estas para el servicio ecosistémico de polinización y producción de alimentos, dado que estas abejas se encargan de polinizar en torno al 70% de los cultivos para el consumo humano.

Seguidamente está el impacto socioeconómico. Durante la época de verano, la situación se agrava ya que las adultas deben alimentar a las crías, convirtiéndose así en un depredador de abejas melíferas. Esto genera unas pérdidas para los 5.500 los profesionales del sector de la



apicultura. “Las condiciones climatológicas este año han sido muy buenas para el desarrollo de las avispas y muy malas para nosotros”, lamenta Fernández, “así que probablemente los profesionales que tengan que luchar con ello van a tener problemas gordos, ya que van a tener que mover las colmenas y comprar material para ver como eliminar a la avispa, siendo costes extras para la producción de miel”.

En último lugar se encuentra el impacto sobre la salud humana. El investigador Xesús Feás analizó el número de fallecidos en España por picaduras de abejas, avispas o avispones entre 1999 y 2018 para la revista ‘Biology’, donde

contabilizó un total de 78 muertes. Concluyó que la mayoría fueron hombres mayores de 65 años y que Galicia fue la más afectada. Desde que comenzó la invasión, se han podido

UNA AVISPA VELUTINA PUEDE DEBORAR ENTRE 30 Y 50 ABEJAS MELÍFERAS AL DÍA

comprobar todo tipo de medidas para atrapar a la avispa reina, así como para destruir sus nidos. Desde artillería casera hecha con botellas de plástico y un líquido atrayente que, en su mayoría, está compuesto por vino y sustancias azucaradas, hasta un arpa eléctrica desarrollada con una batería y unos hilos que, al entrar en contacto con las avispas, estas acaban electrocutadas. Sin embargo, a pesar de que estas medidas acaban con cientos o miles de avispas, no han resultado lo suficientemente prácticas, ya que la expansión de la velutina no ha cesado.

Por un lado, Prieto cuenta que a inicios de 2022 se lanzó una nueva aplicación, ‘Controlvelutina’. Se trata de un apoyo para los encargados de retirar los nidos de velutinas, que gestionan sus alarmas directamente, en tiempo real y en constante comunicación con el alertador. Finalmente, por si fuera poco, la avispa asiática no es la única especie peligrosa que existe en España. También se encuentra la ‘vespa orientalis’, detectada en Cádiz y la serranía de Málaga, y es exactamente igual que la velutina en cuanto a comportamiento y peligrosidad. ■

PARA IMPULSAR LA INVERSIÓN SOCIAL EN ESPAÑA

La economía de impacto pide cambios legislativos y mejoras fiscales

El sector de la economía de impacto reclamó acometer cambios en las normas y mejorar la fiscalidad con deducciones a la inversión para promoverla en España, al detectar que “hay recorrido” para ello.

Maite Muñoz

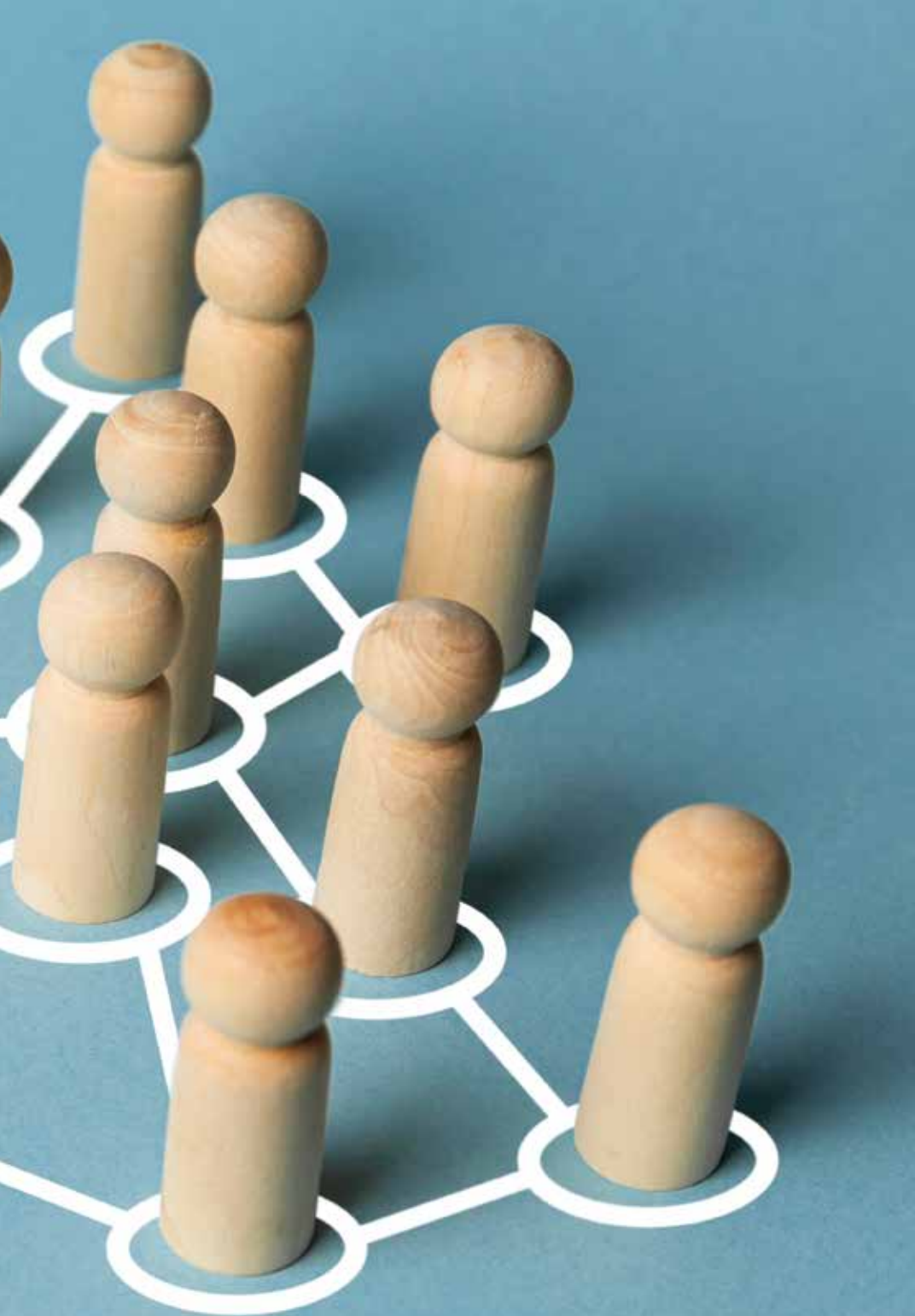
Esta propuesta trascendió del diálogo organizado por la agencia de noticias Servimedia junto con SpainNAB, el Consejo Asesor para la inversión de impacto en España, en el que intervinieron el director general de La Bolsa Social y vocal de SpainNAB, José Moncada; el director de relaciones internacionales del Grupo Social ONCE y también vocal de SpainNAB, Javier Güemes; el director general de la Asociación Española de Fundaciones y socio de SpainNAB, Silverio Agea, y la responsable de Comunicación en

Open Value Foundation, Brezo Sintés. Los participantes coincidieron en el impacto “positivo” que tiene la inversión social para no solo aportar rentabilidad a quien la lleva a cabo, sino para generar “una economía con más alma”.

Destinar el 10% a inversión social

Sin embargo, apuntaron que “se puede hacer más” en cuanto a la legislación, en palabras de Moncada, quien señaló que desde su organización están planteando medidas legislativas para impulsar la inversión de impacto. Además,

Moncada destacó que desde SpainNAB se está impulsando una medida similar a la que se practica en Francia de destinar a inversión social un 10% de las contribuciones sociales de los trabajadores. Agregó que también “se puede ser más ambicioso en medidas fiscales” con deducciones para las inversiones de impacto, aspecto que “no está incluido” en la reciente propuesta de reforma fiscal que ha presentado el comité de expertos al Gobierno. En esta misma línea, el director general de la Asociación Española de Fundaciones comen-



Un sector de gran repercusión social todavía incipiente en España

El sector de la economía de impacto valoró que se ha producido un cambio en la “mentalidad” de la sociedad para ser más exigente y que haya inversiones que estén procurando un beneficio social además de rentabilidad, aunque apuntó que el sector aún es “incipiente” en España.

Güemes, responsable dentro del Grupo Social ONCE, destacó que la inversión de impacto “viene a complementar en lo que se está avanzando socialmente” e instó a “movilizar al sector privado” para que éste “pueda sentirse a gusto” en un marco de inversión de impacto.

No obstante, puntualizó que el sector en España “no está lo suficientemente maduro” en comparación con otros países como Reino Unido, Francia o Bélgica, y explicó que en SpainNAB se están analizando casos como el de Francia donde se destina a inversión social un 10% de las contribuciones sociales de los trabajadores para las pensiones.

Desde la asociación de fundaciones, Agea apuntó que el reto es que cale en las pymes al estar conformado el tejido productivo español mayoritariamente por pequeñas y medianas empresas.

Señaló que el sector es “totalmente incipiente en España” y afeó que se critica a quien dona “una gran cantidad” de dinero mientras que en otros países “cuando no se dona es cuando se critica”.

tó que “estamos explorando” para aplicar en España esa iniciativa francesa de financiación, dado que en Francia “está teniendo un impacto verdaderamente espectacular”. No obstante, Agea matizó que “en España no estamos preparados para hacerlo” porque requiere “una gran concertación” de todo el sector, aunque se está estudiando.

Mecenazgo y Ley de Presupuestos

También desveló que se está intentando introducir “alguna medida” a través de la Ley de

Mecenazgo, en trámite en el Parlamento, y en la Ley de Presupuestos Generales del Estado “también se pueden meter cosas”.

En resumen, el director general de la Asociación Española de Fundaciones destacó que se está tratando de identificar aquellos instrumentos que se pueden cambiar para “impulsar que el legislativo lo haga”. “En España hay recorrido para llegar a esto”, consideró y animó a trabajar en esa dirección porque “esto va bien, comparado con otras realidades está arrancando más rápido”.

Por su parte, para empujar también en esa dirección, el director de Relaciones Internacionales del Grupo Social ONCE y vocal en SpainNAB señaló que esta organización dedicada a la inversión de impacto está llevando a cabo “una estrategia de incidencia positiva a través de contactos” con representantes públicos y diputados “para ir, de alguna manera, evangelizando”.

“Necesitamos un desarrollo tanto de normativa como de política pública”, opinó Güemes ■

«LA LUZ DE LA ESPERANZA» SE BASA EN LOS PIONEROS DEL ADIESTRAMIENTO DURANTE LA PRIMERA GUERRA MUNDIAL

La primera escuela de perros guía protagoniza la última novela de Alan Hlad

La Escuela del Perro Guía de la ONCE albergó la presentación de la última novela del autor estadounidense Alan Hlad, titulada «La luz de la esperanza» (Editorial Espasa), basada en la creación de la primera escuela de adiestramiento de perros guía del mundo, que tuvo lugar en Alemania durante la Primera Guerra Mundial.

La presentación estuvo llena de guiños a estos animales y mucha emoción, con una visita guiada a las instalaciones, una exhibición de la labor y la formación de estos canes e, incluso, el autor pudo experimentar en primera persona, y con antifaz que le impedía la visión, las sensaciones de ser guiado por un perro guía.

La directora de la Fundación ONCE del Perro Guía, María Jesús Varela, agradeció al autor y a la editorial Planeta que hayan elegido la Escuela para presentar este libro, que está lleno de paralelismos con la realidad que se vive cada día con los perros guía, su adiestramiento y sus historias de vida junto a usuarios ciegos, como los casi mil que en

estos momentos trabajan por todos los rincones de España.

Alan Hlad reconoció que era la primera vez en su vida que estaba en una escuela de este tipo y mostró una gran emoción por poder disfrutar de una "presentación diferente, que seguro es un punto de partida extraordinario para un libro que habla, sobre todo, de amor", dado que se trata de una "inolvidable historia de amor y superación, un emocionante testimonio del poder del amor en las horas más oscuras".

Además, destacó cómo la historia da voz y protagonismo a los "personajes olvidados de la historia", especialmente cuando hay guerras, como ocurre ahora en Ucrania, y se recuerda



especialmente a huérfanos, enfermeras y heridos de la guerra.

En el libro, en 1916, Anna trabaja como enfermera en un hospital de campaña con soldados que vuelven del frente, rotos de cuerpo y espíritu, mientras su prometido está combatiendo. Un día le proponen trabajar en la creación de una escuela de entrenamiento de perros para los veteranos ciegos. Anna empezará a trabajar con Nia, una valiente hembra de pastor alemán, y con Max, un joven de raíces judías que acaba de volver ciego del campo de batalla.

"Mientras me documentaba para la elaboración de este libro, me cautivaron los relatos históricos sobre la primera escuela de perros



A la izquierda, el escritor Alan Hlad durante la rueda de prensa por la presentación de «La luz de la esperanza» en la Fundación ONCE del Perro Guía. Sobre estas líneas, uno de los primeros recortes de prensa sobre estos canes, elaborado por el diario mexicano El Universal durante los años veinte del siglo XX.

guía para ciegos establecida en Oldemburgo, Alemania, en 1916. Durante la I Guerra Mundial, miles de soldados, que en muchos casos habían perdido la vista a causa de la exposición a gases tóxicos, regresaban a sus casas desde el frente. Los perros guía extraordinariamente fieles que mejoran la calidad de vida de quienes los custodian serán una fuente constante de inspiración para mí, y no olvidaré nunca que ocho millones de personas regresaron a sus casas discapacitadas como consecuencia del terrible conflicto bélico, muchos de ellos con ceguera”, expresó el autor. Con la publicación de «La luz de la esperanza», Hlad vuelve a escribir sobre la importante contribución que han realizado los anima-

les a favor de actividades humanas. En su primera novela, «El largo camino a casa», describía el importante papel que realizaron las palomas mensajeras durante la Segunda Guerra Mundial en la Operación Columba. Esta obra se convirtió rápidamente en un ‘bestseller’ en EEUU y contó con el favor de crítica y público en países como España, Portugal, Francia e Italia.

Perros en España

La Fundación ONCE del Perro Guía (FOPG) se creó hace más de treinta años, adoptando el modelo de las escuelas de perros guía europeas y norteamericanas. Ubicadas en Boadilla del Monte (Madrid), sus actuales ins-

talaciones cuentan con 110.000 metros cuadrados que dan cabida a todos los servicios: crianza, alojamiento y cuidado de cachorros, entrenamiento e instrucción de perros, clínica veterinaria, albergue para perros jubilados y residencia para la formación de los usuarios. A lo largo de su trayectoria, la Fundación ONCE del Perro Guía ha facilitado cerca de 3.500 perros a personas ciegas o con baja visión para mejorar su autonomía, desplazamientos y seguridad, convirtiendo a estos animales en un vecino más al lado de la sociedad. Las razas más utilizadas son labrador retriever, el cruce de esta con golden retriever y caniche gigante, como perro hipoalérgico, y pastor alemán. ■

CARMEN LÓPEZ.
PRIMERA SURFISTA CIEGA QUE PARTICIPA EN UN MUNDIAL

“Los límites nunca te los tiene que marcar nadie”

Con 21 años, Carmen López se convirtió en la primera surfista española ciega en participar en un mundial de surf adaptado y desde entonces no ha dejado de cosechar éxitos en este deporte, con el que ha logrado subirse a lo más alto del podio. Intrépida desde niña, esta joven ovetense es todo un ejemplo de superación, lucha y entrega.

Nuncy López Valencia

Carmen nació con un glaucoma congénito y sin córnea, y, tras varias intervenciones, pudo ver colores y algunas formas hasta los siete años, cuando perdió la visión por completo. Para esta ovetense de 24 años, su discapacidad nunca ha sido un impedimento. Con solo tres años se subió a un caballo y estuvo compitiendo en salto hasta los 17 años, deporte que dejó a un lado y que ha vuelto a recuperar porque le sirve de preparación para el surf. Los deportes le han apasionado desde niña. Guarda muy buenos recuerdos de cuando montaba en bicicleta, algo que sigue haciendo, por las calles de un pequeño pueblecito de León, el de su abuelo, junto a su perra Luna, a la que adora. Porque los perros son otra de las grandes pasiones de Carmen, tanto que su objetivo es convertirse en adiestradora de perros de asistencia.

“Desde muy pequeña, he sido muy deportista. He probado muchísimas cosas, la gimnasia rítmica, el ballet, el patinaje artístico, la escalada, el snow, el esquí, el boxeo...”, he probado de todo. Siempre he sido supermovida”, afirma. Pero, sobre todo, es una campeona del surf. En este deporte “encontré ese punto de adrenalina, ese punto de cambio, de constante pelea...”, explica emocionada.

Campeona del mundo

Carmen entró en contacto con el surf cuando tenía 15 años, pero tras quedarse sin entrenador tres años después lo tuvo que dejar porque “nadie se atrevía a darme clases”. Lo retomó en 2018, cuando conoció a través de la Federación Asturiana de Surfing a Lucas García (actualmente seleccionador nacional de surf adaptado), su entrenador y



su guía estos cuatro años. En este tiempo, los éxitos de la surfista asturiana han sido impresionantes. Es Campeona de España desde 2018, año en el que también se convirtió en la primera surfista española ciega en participar en un mundial de surf adaptado, quedando cuarta. En 2019 fue subcampeona de Europa y en 2020 logró subirse a lo más alto del podio, quedando campeona del mundo individual y por equipos. El pasado mes de diciembre no pudo revalidar este título en San Francisco, pero se trajo el título de subcampeona del mundo individual y también por equipos.



Carmen López practica desde los 15 años surf adaptado, deporte todavía no incluido entre las pruebas de los Juegos Paralímpicos.

Aunque el surf pueda parecer un deporte complicado para una persona ciega, Carmen asegura que no lo es. “Para leer las olas yo tengo a Lucas. La función del caddie es ser nuestros ojos y lo que hacen es estar en el pico, donde cogemos la ola, donde se forma y donde nosotros la remamos para cogerla y surfearla”, explica. Entre el surfista y su guía no puede haber contacto físico, así que Carmen nos cuenta que tiene un sistema muy curioso para comunicarse con Lucas en las competiciones. “Al principio me gritaba y yo no le oía, y ahora me silba fuerte. Un silbido si es para

la derecha, dos para la izquierda y tres si es necesario tirarme o si me pasa cualquier cosa y tengo que saltar de la tabla”.

“En el agua soy Carmen”

Carmen, que en este momento le da duro también a la equitación y al spinning, que le sirven como entrenamiento para el surf, vive enamorada de este deporte por varias razones. “Lo bueno que tiene el surf es que cada día es totalmente diferente del anterior, que engancha muchísimo porque ninguna ola es igual, aunque estés en la misma playa, en el mismo punto, nada es igual”.

“Cuando estoy en una ola, o cuando estoy surfando en general, no puedo pensar más que en lo que estoy haciendo. Es un momento de paz y de liberación”, dice. Además, en el mar siente que solo es Carmen: “Yo dentro del agua soy Carmen, todo el mundo me conoce, te ayudan a mejorar, te ayudan a aprender, pero curiosamente fuera te conocen por “la ciega del surfing” o “la chica ciega que surfea” o por algún adjetivo así”.

“Ahí te das cuenta de que es fuera donde realmente existen las barreras y no en el agua –prosigue la surfista–.



Carmen López, en la imagen, ha sido campeona del mundo en 2020 y actualmente es subcampeona del mundo individual y por equipos.



► En el agua es donde realmente soy yo y donde la gente me conoce por lo que hago y no por lo que tengo, una discapacidad, y fuera es donde te ponen las etiquetas, es donde está el problema”.

Sueños por cumplir

Carmen es muy joven y aún tiene en su

cabeza muchos sueños por cumplir, sobre todo deportivos. Además de competir “en todas las pruebas posibles del circuito nacional, europeo y mundial” de surf adaptado, la joven ovetense sueña con poder estar algún día en unos Juegos Paralímpicos. Pero, para ello, el surf debe incluirse antes como deporte paralímpico. “Me encantaría

participar en los Juegos Paralímpicos de 2028 si se pudiera, pero no quiero tampoco ponerme metas que no son realmente mías”, dice.

Pero Carmen no solo tiene sueños deportivos, también tiene muchos otros fuera de este ámbito, como formar una familia en el futuro. Y, sobre todo, tiene muy claro a qué quiere dedicarse profesionalmente. Está formándose para convertirse en instructora de perros de asistencia, algo que le encanta. “Quiero instruir a perros de asistencia que puedan mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad”, afirma con rotundidad.

"METAS QUE PARECÍAN IMPOSIBLES AL FINAL HAN SALIDO ADELANTE"

Para esta joven ovetense, su discapacidad nunca ha sido un inconveniente. “Yo me he propuesto metas que parecían imposibles y al final han salido adelante, aunque parecieran una maldita locura. Con esfuerzo y con ganas todo se consigue. Soñar, aunque te digan lo contrario, nunca es gratis, porque conlleva mucho sacrificio (alcanzar los sueños), pero merece muchísimo la pena”. Carmen tiene muy claro que “los límites nunca te los tiene que marcar nadie, te los tienes que marcar tú como persona”, y que, de todas las experiencias, por duras que sean, se pueden sacar cosas positivas. Recuerda cuando le hicieron bullying en el colegio y en el instituto, “ahí aprendí que yo no quería ser así. Aunque las situaciones sean duras, de todo se sale y se aprende. De todas las cosas que nos pasan en la vida podemos aprender y sacar cosas buenas. Podemos sacarle partido a todo, incluso a nuestra discapacidad”, concluye. ■

PANORAMA SOCIAL

Actualidad de los colectivos sociales



56

MEDIO AMBIENTE



58

INFANCIA



60

ONG



62

MUJER

64

AGENDA





Casi el 17% de los españoles no recicla en el contenedor amarillo

Cuatro de cada cinco ciudadanos en España -concretamente, el 82,9%- declararon tener de media tres cubos, bolsas o espacios en casa para reciclar y destinan uno de ellos a los envases de plástico, metal y briks, que van al contenedor amarillo, una tendencia al alza porque el porcentaje en el año 2015 era del 72,5%. Sin embargo, el 17,1% continúa sin reciclar.

Según el estudio 'Hábitos de la población española ante el reciclaje', realizado por el Instituto Catchment para Ecoembes, en 2021, un año marcado aún por la pandemia de la covid-19, cada español depositó de media 18,8 kilos de residuos en uno de los 383.508 contenedores amarillos que hay distribuidos en las calles de todo el país, es decir, una bolsa cada cuatro días aproximadamente.

En el caso del contenedor de papel y cartón, cada ciudadano depositó de media 19,3 kilos de este tipo de residuos en los 240.297 contenedores azules instalados en España, lo que equivale a tirar una bolsa con estos envases al contenedor cada ocho

días. En cuanto a los residuos que deben depositarse en cada contenedor, el 90% de los encuestados dicen tener claro los del contenedor azul. En el caso del amarillo, los ciudadanos identifican más claramente con este contenedor las botellas de plástico, las tarrinas, las latas y los envoltorios de plástico, mientras que hay otros residuos, como los aerosoles y las bandejas de corcho blanco, que también deben depositarse en este contenedor pero que todavía generan dudas.

Errores de reciclaje

Además, también hay ciudadanos que, equivocadamente, creen que hay que lavar los envases antes de echarlos a los

contenedores o que reciclar los envases pequeños es menos importante porque tienen menor impacto en el medioambiente. Por otro lado, aún hay ciudadanos que tiran al contenedor amarillo residuos que no son envases y que deben ir al punto limpio o el contenedor de resto, como juguetes de plástico, calzado, ropa o productos plásticos de distinto tipo. De hecho, un 29,8% de los residuos de los contenedores amarillos no deberían haberse depositado en ellos. En 2021 se enviaron a instalaciones recicladoras homologadas 1.570.513 toneladas de envases domésticos de plástico, metal, brik, papel y cartón, un 5,3% más que en 2020.

Saliva de gusano de la cera para descomponer plástico

Un equipo de investigadores del CSIC ha descubierto que la saliva del gusano de la cera degrada el plástico, lo que podría tener numerosas aplicaciones en el tratamiento o reciclaje de residuos plásticos. Este equipo descubrió en 2017 que esta especie de gusano (el lepidóptero *Galleria mellonella*) es capaz de descomponer el plástico (polietileno), y ahora han descubierto cómo lo hace: su

saliva contiene unas enzimas (de la familia fenol oxidasa) que inicia la degradación del polietileno en poco tiempo y a temperatura ambiente. Estas enzimas son las primeras y únicas que se conocen capaces de degradar el plástico polietileno sin pretratamiento, según Federica Bertocchini, investigadora del CSIC en el Centro de Investigaciones Biológicas (CIB-CSIC) que ha dirigido el estudio.



Greenpeace denuncia presiones de Rusia a favor del gas y la nuclear

Las empresas energéticas rusas Gazprom, Lukoil y Rosatom, estrechamente ligadas al Kremlin (sede del Gobierno ruso), maniobraron en Bruselas para influir en la inclusión del gas fósil y la energía nuclear en la taxonomía de inversiones sostenibles de la UE, según Greenpeace Francia. La investigación,

difundida este martes, también revela que Rusia sería uno de los principales beneficiarios de la inclusión prevista del gas y la energía nuclear en la lista de inversiones sostenibles de la UE. Rusia podría ganar 4.000 millones de euros más al año con ello gracias a las mayores ventas de gas.

Reclaman que Los Monegros sea declarado Parque Natural

La organización ambiental SEO/BirdLife solicitó que Estepas de Los Monegros (Huesca y Zaragoza) sea declarado Parque Nacional, con lo que se convertiría en el primer ecosistema estepario no solo de España, sino también de Europa, que tendría esa figura de espacio

Además, ello sería clave para el adecuado mantenimiento de ese ecosistema estepario, cuya falta de conservación ha llegado a ser objeto de un proceso de infracción de la Comisión Europea contra España. La directora ejecutiva de SEO/BirdLife, Asunción Ruiz, indicó que



natural protegido. Con su inclusión, se saldaría la deuda pendiente con los sistemas ligados a la vegetación arbustiva esteparia-árida, que prácticamente no cuentan con representación en la red de Parques Nacionales, a pesar de su importante valor natural, según SEO/BirdLife.

“los ecosistemas agroesteparios son los grandes olvidados en la declaración de áreas protegidas a pesar de tener una gran biodiversidad y riqueza ambiental. No son secarrales sin vida, a pesar de lo que a primera vista podrían parecer”.

El Equipo Liberty de Promesas Paralímpicas de Atletismo cumple una década de éxitos

Tras convertirse en lanzadera para algunos deportistas que ya han competido en Juegos Paralímpicos y mantener su “vocación de permanencia” para captar futuros talentos, el Equipo Liberty Seguros de Promesas Paralímpicas de Atletismo celebra sus primeros diez años existencia.

Liberty Seguros, en colaboración con el Comité Paralímpico Español (CPE), creó en abril de 2012 el Equipo Liberty Seguros de Promesas Paralímpicas de Atletismo con la que la aseguradora apoya y financia a un grupo de jóvenes con diferentes discapacidades que buscan conseguir un futuro dentro del mundo del deporte paralímpico.

Tres atletas con discapacidad visual del Equipo participaron en los Juegos Paralímpicos de Tokio 2020: Nagore Folgado, con el guía

que cerca de 50 atletas ya han formado parte de esta iniciativa.

“El deporte es una carrera de fondo en la que hay que intentar compaginarlo con estudios y el entorno familiar. El Equipo de Promesas da ese primer paso”, añadió.

Además, Suárez Gago-Ruiz destacó que esa iniciativa se suma a otras impulsadas por la compañía aseguradora en pro del deporte paralímpico, como el Campeonato de España Liberty Seguros de Promesas Paralímpicas de Atletismo o la Carrera Liberty por la

Comité Paralímpico Español (CPE).

Leardy explicó que el Equipo Liberty contribuye a paliar “uno de los principales problemas” del deporte paralímpico en España, que es el acceso a la actividad deportiva desde la base, puesto que la élite está “bien cuidada” con ayudas del Plan ADOP y otras medidas.

“El objetivo es que puedan dar el salto al equipo paralímpico español y eso se ha cumplido porque 18 de los 50 atletas han estado en el Plan ADOP y siete han llegado



Alba García, Santos Suárez y Eduardo Uceda (de izquierda a derecha) en Servimedia junto a Luis Leardy en pantalla

Foto Kid Yoong - Servimedia

Joan Raga; Alba García, con el guía Jonathan Orozco, y Eduardo Uceda, con el guía Jorge Gutiérrez.

El director de Comunicación, Reputación Corporativa y Sostenibilidad de Liberty Seguros, Santos Suárez Gago-Ruiz, indicó que el Equipo sirve para “contribuir a que, desde los inicios, cualquier deportista desde edades más tempranas vean que hay un camino hacia la élite” en el atletismo paralímpico y destacó

Inclusión, la cual vuelve este domingo a las calles de Madrid después de dos años en formato virtual por la pandemia de la covid-19.

Suárez Gago-Ruiz hizo esta consideración en un diálogo organizado por Servimedia y en el que participaron los atletas Alba García y Eduardo Uceda, miembros del equipo, y Luis Leardy, director de Comunicación y Relaciones Externas del

a los Juegos Paralímpicos”, comentó Leardy, quien mencionó como principal logro la medalla de plata de Iván Cano en longitud en Tokio 2020.

Por otro lado, Alba García indicó que, cuando tenía 14 años, recibió una carta invitándola a formar parte del Equipo Liberty. “Evidentemente, dije que sí. Tenía muchísimas ganas de aprender y de seguir mejorando”, comentó.



Las mujeres con coagulopatías congénitas piden que se acabe con su invisibilidad

Las mujeres que tienen algún tipo de coagulopatía congénita diagnosticada reclaman que se acabe con su invisibilidad, un proceso para el cual consideraron fundamental reforzar la formación de los futuros médicos en las universidades y la puesta en marcha de un tratamiento multidisciplinar entre los hematólogos y los diferentes

profesionales sanitarios.

Además, celebraron la inclusión de la baja por menstruaciones dolorosas en la ley del aborto, un periodo que durará el tiempo que necesite cada mujer.

Esta fue una de las conclusiones dimanantes del 'Diálogo sobre Coagulopatías en Femenino', organizado por

Servimedia y la Federación Española de Hemofilia (Fedhemo).

Laura Quintas Lorenzo, mujer con enfermedad de Von Willebrand III; manifestó que existe un movimiento a nivel nacional e internacional que tiene como objetivo dejar claro que "las mujeres con coagulopatías existimos", ya que "estamos escondidas".

El alumnado con autismo aumentó un 8% en el último curso escolar

El alumnado con trastorno del espectro del autismo (TEA) identificado en España ha aumentado un 8,07% (4.497 personas) en el último curso escolar (2020-21), con lo que 60.198 alumnos con autismo (50.372 niños y 9.826 niñas) cursan enseñanzas no universitarias establecidas



en el sistema educativo español. Según la confederación Autismo España, este aumento, que se produjo por décimo año consecutivo, fue porcentualmente similar en el caso de niños 8% (3.732) y niñas 8,44% (765).



La Oferta de Empleo Público 2022 reserva 2.042 plazas para personas con discapacidad

La Oferta de Empleo Público (OEP) de 2022 aprobada por el Gobierno de España reserva un total de 2.042 plazas para personas con discapacidad, cumpliendo así con la regulación que establece que el 7% del empleo público ofertado debe estar reservado a personas pertenecientes a este colectivo. En concreto, según señalaron a Servimedia fuentes del Ministerio de Hacienda y Función Pública, de las 2.042 plazas reservadas a personas con discapacidad, 1.154 corresponden a la parte dedicada al acceso libre, 726 a los procesos de promoción interna y 162 a

la estabilización de interinos.

La ley del Estatuto Básico del Empleado Público establece que se reservará a personas con discapacidad un 7% de las plazas ofertadas, "siempre que superen los procesos selectivos y acrediten su discapacidad y la compatibilidad con el desempeño de las tareas". Asimismo, establece que la reserva de dicho 7% de las plazas se hará de forma que el 2% de las plazas ofertadas se reserven a personas con discapacidad intelectual y el 5% de las plazas a personas que acrediten cualquier otro tipo de discapacidad.

EL HAMBRE AFECTÓ ESPECIALMENTE A LAS MUJERES Y LOS NIÑOS

Cerca de 200 millones de personas sufrieron falta de alimentos en 2021

Un total de 193 millones de personas padecieron inseguridad alimentaria aguda el año pasado. De ellas, el 70% de las cuales fueron mujeres y niños, según el último Informe Global sobre Crisis Alimentarias, cuyos resultados presentó Plan Internacional. La ONG también alerta de que la crisis de Ucrania puede incrementar el hambre y la desnutrición en el mundo.



El estudio, que registra 40 millones más de personas que pasan hambre que en su anterior publicación, constata que el conflicto en Ucrania ha disparado los precios mundiales de alimentos, que antes de la invasión rusa estaban en su punto más alto, con costes hasta un 21% más altos que hace un año.

Cabe destacar que un tercio del suministro mundial de trigo procede de Rusia y Ucrania, un país que también exporta aceite de girasol, cebada, maíz y fertilizantes.

A su vez, la crisis climática también afecta

a esta situación, como lo atestigua el hecho de que el Cuerno de África está sufriendo la peor sequía en más de 30 años, tras tres temporadas consecutivas de escasez de lluvias, lo que ha llevado a miles de personas a abandonar sus hogares en busca de alimento, agua y pastos.

Ante esta situación, la directora de Plan Internacional, Concha López, instó a la comunidad internacional a “prestar atención urgente” al impacto que lo anterior “puede generar en la vida de las niñas, adolescentes y mujeres jóvenes, y

atender con urgencia y con los recursos necesarios esta crisis global, que ya afecta a millones de personas”.

Por su parte, Plan Internacional alertó de que, a medidas que las familias y las comunidades afrontan el impacto del hambre, “las niñas y adolescentes tienen más probabilidades que los niños de dejar la escuela, y corren el riesgo de sufrir violaciones de sus derechos, como el matrimonio infantil, la violencia por razón de género, la explotación sexual o los embarazos no deseados”.

Pacientes de asma reclaman un Plan Nacional de Enfermedades Respiratorias

La Federación Española de Asociaciones de Pacientes Alérgicos y con Enfermedades Respiratorias (Fenaer) demanda un Plan Nacional de Enfermedades Respiratorias porque, según su presidente, Mariano Pastor, "las enfermedades respiratorias, como el asma, siguen sin tener la consideración que deberían

abordaje y tratamiento de manera equitativa, indicó el presidente de Fenaer. Irantzu Muerza, paciente y representante de la Coordinadora Nacional de Pacientes con Asma, destacó que "en ocasiones percibimos que padecemos una enfermedad banalizada al no disponer de demasiadas



por parte de la sociedad, pero tampoco por parte de la comunidad científico-médica y las autoridades político-sanitarias". "Resulta vital consensuar una Estrategia Nacional que solucione la falta de diagnóstico y mejore el

herramientas específicas para su abordaje, tanto terapéutico como social. La gran mayoría no es realmente consciente de las características de esta patología y ni mucho menos de las dificultades a las que nos enfrentamos quienes convivimos con ella.



Amnistía Internacional advierte de los asesinatos a migrantes por parte de las milicias libias

Amnistía Internacional (AI) denunció "los terribles abusos" contra personas migrantes y refugiadas cometidos en Libia por dirigentes de la milicia Autoridad de Apoyo a la Estabilidad, conocida como SSA, que incluyen asesinatos, detenciones ilegales, torturas, trabajos forzados y violaciones.

Según la directora regional adjunta de Amnistía Internacional para Oriente Medio y Norte de África, Diana Eltahawy, "legitimar a líderes de milicias que cometen abusos y ponerlos a sueldo del Estado sin hacer preguntas solo los empodera para seguir pisoteando los derechos de más personas con total impunidad.



Médicos del Mundo pide no olvidar la crisis de Siria

En la actualidad, 12 millones de personas en Siria tienen problemas de salud y casi la mitad de ellos, el 44%, son niños o adolescentes, según Médicos del Mundo, que pidió que se mejore la atención sanitaria en el país. La ONG destacó que once años después del inicio del conflicto en Siria, la situación humanitaria sigue siendo grave.

Las hostilidades continúan sin resolverse, dejando en la actualidad a 14,6 millones de personas sin cobertura de sus necesidades básicas para vivir. La situación ha empeorado debido a factores humanos y climáticos, como el limitado acceso al agua y a la energía, mientras que a la falta de alimentos se une la devaluación de la moneda siria.

Nueve de cada diez pacientes con lupus son mujeres

La Sociedad Española Multidisciplinar de Enfermedades Autoinmunes Sistémicas (Semais) subraya que nueve de cada diez pacientes con lupus son mujeres. Además, valora que, durante los últimos años, la ciencia ha alcanzado notables avances para mejorar la calidad de vida de las personas con esta enfermedad autoinmune.

La Semais indicó que el lupus es una enfermedad incurable del sistema inmune. Por causas aún desconocidas, el mecanismo de defensa del organismo comienza a atacarse a sí mismo creando un exceso de anticuerpos en el torrente sanguíneo que causan inflamación y dañan las articulaciones, los músculos y otros órganos del cuerpo. En este sentido, el secretario de esta sociedad científica, el doctor Norberto Ortego Centeno definió al lupus como "el paradigma de las enfermedades autoinmunes sistémicas".

En palabras del especialista, "se habla de una afección predominantemente femenina (el 90% de los pacientes son mujeres), donde en su desarrollo intervienen factores tanto genéticos como ambientales".

En España se calcula una prevalencia de

unos 10 casos por cada 10.000 habitantes. Además, aparece principalmente entre los 15 y 55 años de edad.

La inflamación causada por el lupus puede desencadenar diversos problemas en diferentes partes del cuerpo. Entre ellas, complicaciones renales, una mala circulación sanguínea, migraña o, incluso, pérdidas de memoria.

De acuerdo con el doctor Ortego Centeno, "al cursar con afectación multisistémica", su abordaje requiere de "una atención multidisciplinar, tanto en el diagnóstico como en el tratamiento y en la investigación".

Arsenal terapéutico

El lupus no tiene cura. Su aparición y desarrollo incide negativamente en la vida de los pacientes y sus familias y en las relaciones personales y profesionales.

Afortunadamente, indicó el experto, los pacientes de hoy en día tienen acceso a un arsenal terapéutico importante.

"Este arsenal está constituido por fármacos clásicos (antipalúdicos, corticoides, inmunodepresores) que cada vez sabemos utilizar de mejor manera. Aparte, tenemos también fármacos nuevos como los inmunodepresores nuevos o biológicos, además de una serie de medidas generales".

La combinación de este arsenal terapéutico ha conseguido una "notable mejoría en la supervivencia y calidad de vida de los pacientes con lupus", destacó el experto. Actualmente, la enfermedad se puede controlar con un programa de tratamiento y monitorización adecuado. De esta manera, la mayoría de los enfermos "pueden disfrutar de una expectativa de vida normal", concluyó.



Fundación Cermi Mujeres, Premio Reina Letizia 2021

La Fundación CERMI Mujeres (FCM) recibió el Premio Reina Letizia 2021 por su defensa de las mujeres y niñas con discapacidad.

La presidenta de la FCM, Marta Valencia, declaró que "es un honor" que con esta condecoración se ponga en valor el trabajo que viene realizando la entidad desde

su creación en 2014 a favor de mujeres y niñas con discapacidad.

Además, la presidenta de la FCM resaltó que se trata del "reconocimiento a una labor colectiva que involucra a todas las mujeres y niñas con discapacidad de nuestro país, más de dos millones y medio de ciudadanas".

La indemnización por despido femenino, un 25% inferior a la masculina

La indemnización de los despidos de mujeres en 2020 fue un 25,16% inferior a la de los hombres, ya que ellos percibieron 10.028,6 euros de media frente a los 7.504,6 euros de ellas, lo que se traduce en una brecha de 2.524 euros en perjuicio de las trabajadoras en España. Así se desprende de la 'Estadística de despidos y su coste', publicada por vez primera por el Ministerio de Trabajo y Economía Social, recogida por Servimedia, y que se ha elaborado a partir de los asalariados que



causan baja en la Seguridad Social y para los que figura declarada una indemnización exenta de tributación en la Agencia Tributaria y las Haciendas Forales, o en quienes reciben pagos del Fondo de Garantía Salarial (Fogasa).



'CRIS contra el Cáncer' impulsa la investigación en inmunoterapia para el tumor de ovario más agresivo

La ONG 'CRIS contra el Cáncer' ha impulsado la investigación en nuevas estrategias de inmunoterapia para el cáncer de ovario más agresivo, uno de los tumores más silenciosos que complica el diagnóstico precoz y del que en España se detectan 3.300 casos nuevos cada año.

La directora de esta organización, Marta Cardona, reivindicó que no se puede parar y hay que seguir investigando esta enfermedad, que afecta a muchas mujeres. "Es importante que todos seamos conscientes de que cuantos más recursos haya para

la investigación, antes llegaremos a tratamientos efectivos". "En el cáncer de ovario más agresivo", añadió, "es aún más esencial. Este tumor suele detectarse cuando ya está muy avanzado o extendido, por lo que se necesitan nuevas estrategias con potencial para curar a estas pacientes, por ejemplo, la inmunoterapia".

Según los investigadores de 'CRIS contra el Cáncer', los tratamientos de inmunoterapia han cambiado el panorama de muchos tipos de cáncer, aunque en algunos tumores su beneficio todavía es limitado.



14 de junio Día Mundial del Donante de Sangre

El Día Mundial del Donante de Sangre se celebra el 14 de junio de cada año, con la finalidad de sensibilizar y concienciar a la población mundial acerca de la importancia de donar sangre para contribuir con la salud de pacientes que requieren transfusiones. Por este motivo, se promoverán diversas acciones destinadas a incrementar las donaciones. La fecha de esta efeméride conmemora el nacimiento de Karl Landsteiner, patólogo y biólogo austriaco que descubrió y tipificó los grupos sanguíneos, motivo por el cual se le concedió el Nobel de Medicina en el año 1930.

Más información: www.who.int/es/campaigns/world-blood-donor-day/

VIDEOJUEGOS

Convocada la primera 'Game Jam' para personas ciegas

La desarrolladora GameKonea y el Grupo Social ONCE lanzan el 20 de junio la primera Game Jam del mundo donde los desarrolladores y artistas participantes tienen como única norma buscar la accesibilidad, la originalidad y la inclusión en los videojuegos para personas ciegas, con juegos que diseñen para móvil o para PC con una duración de tres semanas de experimentación, talento e ingenio.

Las propuestas enviadas mediante el formulario que estará disponible en la página web de GameKonea JAM a partir del 20 de junio y hasta el 10 de julio llegarán a manos de un jurado formado por la organización, especialistas en videojuegos, técnicos del Centro de Tiflotecnología e Innovación de la ONCE y personas ciegas totales amantes de este tipo de ocio. Se valorarán aspectos como la calidad

de los juegos desarrollados, su accesibilidad plena, su originalidad en mecánicas adaptadas a personas con discapacidad visual o su presentación. La Jam o hackathon divide sus premios en cuatro categorías: 'Mejor juego', 'Mejor juego en euskera', 'Mejor solución accesible para mecánicas de juego'



**GAMEKONEA
JAM 2022**

y 'Mejor juego para público senior'. Más información: <https://gamekonea.com/gamekonea-jam-2022/>

A favor de la infancia vulnerable

XX Convocatoria de Ayudas de Fundación Solidaridad Carrefour

CONVOCATORIA
**AYUDAS
2022**

**Destinamos
180.000€**
a favor de la infancia con
discapacidad o en riesgo social.

La Fundación Solidaridad Carrefour ha hecho pública la XX edición de su 'Convocatoria de Ayudas' a un nutrido grupo de entidades del Tercer Sector Social vinculadas al ámbito de la discapacidad. Se trata de una iniciativa dotada de 180.000 euros anuales, destinados a financiar seis proyectos sociales a favor de la infancia y juventud en situación de vulnerabilidad residente en España (a razón de 30.000 euros c/u). El plazo de admisión de candidaturas finaliza el próximo 24 de junio y la resolución de se anunciará en el primer trimestre de 2023. www.carrefour.es/grupo-carrefour/fundacion/convocatoria-de-ayudas/

Verdades y leyendas de nuestra historia Defendiendo España

Henry Kamen. Ed. Espasa



El hispanista Henry Kamen invita al lector a explorar los asombrosos senderos de la experiencia imperial española. Nadie pone en duda que durante tres siglos España dominó el mundo conocido y fue objeto de numerosos embates de todo tipo por parte de potencias rivales, pero ¿cómo se defendió de

los ataques de sus enemigos? Esta es la historia de cómo una nación cultivó amigos y aliados tanto en la guerra como en la paz, y cómo, más allá de la leyenda antiespañola, el hecho incuestionable es que hubo ilustres personajes extranjeros que defendieron su carácter, su cultura, su reputación, su patrimonio histórico o sus costumbres, y se preocuparon por preservar un país que amaron y admiraron.

Una historia de héroes, villanos y víctimas Vecinos de sangre

Pedro Corral. Ed. La Esfera de los Libros



Pedro Corral, uno de los autores más destacados por su capacidad de descubrir visiones inéditas de la Guerra Civil Española, ha reunido en esta investigación exhaustiva sobre quince mil testimonios de porteros, vecinos o comerciantes, centenares de historias de aquellos que vivieron a pie de calle el conflicto. Una obra que recorre una geografía de Madrid punteada de miedo y violencia,

pero también de coraje y humanidad por parte de españoles de ambos bandos. En definitiva, un homenaje a la generación que vivió y sufrió la contienda. «Vecinos de sangre» se construye a través del estudio de los relatos de los madrileños en cada portal, escalera o casa de la ciudad. Esos testimonios muchas veces dan lugar a que el autor indague en hechos desconocidos, que van desde lo más escalofriante a lo más enternecedor.



Terror e intriga gracias a Allan Poe en la Barcelona contemporánea

Temores crecientes

Manuel Dos. Editorial Minotauro.

En 1840, Edgar Allan Poe publicó «El hombre de la multitud», uno de sus cuentos más intrigantes, un recorrido alucinado por el Londres victoriano tras los pasos de una figura enigmática que transita las calles sin descanso. En la Barcelona contemporánea, Ana y Alba son dos amigas a punto de terminar el instituto, inadaptadas y amantes de la literatura y del cine de terror, que tratarán de conjurar la mediocridad que les rodea a través de las palabras del maestro del relato gótico. Su obsesión por «El hombre de la multitud» les llevará a improvisar un juego tan inocente como peligroso. Tan solo son dos chicas en busca de algo de magia, pero nada puede prepararlas para lo que están a punto de encontrar. Terror e intriga bajo la poderosa premisa de una de las historias emblemáticas de Edgar Allan Poe. Fue novela finalista del Premio Minotaruro.



La ONCE entrega los Premios Tiflos de Literatura

El jurado, compuesto por reconocidos literatos, premió en la modalidad de Poesía a José Martínez Ros (Cartagena, Murcia, 1981) por su obra «Una educación sentimental». En Cuento, el ganador fue Manuel Dorado (Puertollano, Ciudad Real, 1969) por «Amores distópicos», y en Novela, Miguel Sánchez Robles Robles (Caravaca de la Cruz, Murcia, 1957) por la obra «Te llamaré tristeza».

Los reconocidos escritores M^a Ángeles Pérez, Care Santos y Luis Mateo Díez, en representación de los miembros del jurado, fueron los encargados de entregar estos premios cuya dotación económica es de 17.000 euros para Novela y de 10.000 euros para Cuento y Poesía,

con una unidad interna relevante". Por su parte Fanny Rubio, integrante del jurado de Cuento, destaca de «Amores distópicos», de Manuel Dorado, su originalidad, "tanto en el título y en el contenido como en la manera en que se narra la historia. Además de un texto muy bien

es un premio que los escritores veneramos porque gracias al mecenazgo que ejerce la ONCE con estos galardones la llama de la creación literaria se mantiene viva". Sánchez Robles es catedrático de Geografía e Historia y escritor. Su trayectoria poética está jalonada de galardones literarios de primer nivel.

Los Premios Tiflos de la ONCE cuentan también con un apartado especial para escritores ciegos, dotados con 5.000 euros en cada modalidad. En Poesía y en Cuento lo ha recogido un mismo ganador, Antonio José Carmona Pérez (Melilla, 1958) por sus obras «Rosa de la memoria» y «Purgatorio», respectivamente. Por su parte, en Novela, el premio ha sido para Guillermo Hermita (Santiago de Compostela, La Coruña, 1977), por la obra «Diana y el ojo del fénix». Como viene siendo habitual en los Premios Tiflos de Literatura, los jurados para cada uno de los géneros han contado con la colaboración de literatos de reconocido renombre. En el apartado de Poesía actuaron como jurado los poetas Luis Alberto de Cuenca, Ángel García López, Ángel Luis Prieto de Paula y M^a Ángeles Pérez. En Cuento, los miembros fueron Fanny Rubio, Santos Sanz Villanueva, Care Santos y José Ovejero. Y en Novela, el jurado estuvo compuesto por el académico de la RAE Luis Mateo Díez y los escritores Manuel Longares, Ángel Basanta y Pilar Adón. En todos ellos participó también Penélope Acero, editora de Edhasa/Castalia. ■



además de la publicación por parte de la editorial Edhasa/Castalia.

En palabras del poeta Luis Alberto de Cuenca, «Una educación sentimental», de José Martínez Ros, "mezcla referencias de autores clásicos con otras de autores de la órbita pop. Es un libro bien concebido,

escrito, tiene un componente de ciencia ficción que lo hace distinto". Sobre «Te llamaré tristeza», la obra de Miguel Sánchez Robles premiada en Novela, la escritora Pilar Adón afirma que "se trata de una novela muy personal y bastante arriesgada". Sánchez Robles ha asegurado que "el Tiflos

Contrata el mejor seguro de viaje con ILUNION Correduría de Seguros


Principales coberturas:


- Cancelación y reembolso por Covid 19 positivo.
- Asistencia sanitaria.
- Pérdida de equipaje.

Ejemplo de cotización

- ✓ Una persona
 - ✓ Europa
 - ✓ 8 días
- 32,41€**

Consúltanos y te hacemos
un cálculo **personalizado**.

 91 323 52 05

 comunicacion.correduriaseguros@ilunion.com



YA
a la venta

* 15 agosto *

EXTRA de VERANO



15.000.000 €
+10 PREMIOS DE **1.000.000 €**



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

+18. JUEGA RESPONSABLEMENTE