

ANDADE

BOLETÍN INFORMATIVO DIGITAL

Redacción: Andade



Dirección: Jesús Martínez

Número 54

2ª Quincena, Septiembre 2014

Más noticias en www.andade.es

PARIS TEXAS

JORGE RUIZ

ANDADE SOCIOS

NACIONAL

INTERNACIONAL

ENTREVISTA

DEPORTES

PREVENCION

TECNOLOGÍA

LA IMAGEN



ANDADE SOCIOS



Jorge Ruiz, socio de Andade.

“Al final, es aprovechar el tiempo que tenemos y no mirar mucho hacia el pasado, sino mirar el presente y no pensar en el futuro, por lo que pueda pasar.”

Tal vez sea lo primero que pienso al escribir en las páginas de nuestra asociación, como expresarse al ver que tu vida cambia por completo al sufrir una amputación, perdí la pierna por debajo de la rodilla por una negligencia a los 37 años, aprendí a sufrir y ver como sufría mi mujer y mis hijos, tuve que aprender a andar otra vez, a ver cómo la administración de nuestro país nos trata, ver que obtener una prótesis de calidad para mejorar tu calidad de vida solo se paga con el dinero de tu bolsillo, me he encontrado tantos problemas que necesitaría un montón de páginas por escribir...

A punto de cumplir los 45 años, con la experiencia que solo da el paso del tiempo, veo una opción clara y es la de **vivir y disfrutar de cada momento** dentro de las circunstancias que nos ha tocado.

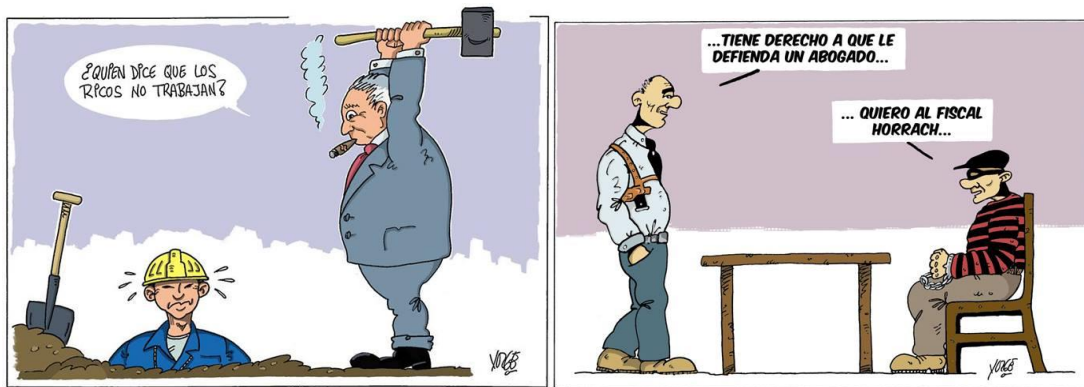
Siempre he disfrutado dibujando y pintando, me he pasado casi toda la vida haciéndolo, ni siquiera cuando perdí la pierna deje de hacerlo, así que cuando salgo del trabajo solo pienso en coger un lápiz o un pincel .



He participado en diferentes concursos de pintura, en los que mi obra ha sido premiada y vendida.

He pintado y pinto las carrozas que realizo con amigos en las fiestas de Reinosa, (Cantabria), mi tierra....

Ahora realizo viñetas, cuando tengo tiempo, para una web de Reinosa y su comarca... ViveCampoo.es



También realizo dibujos, que publico en mi Facebook, al que estáis invitados a visitar *Jorge Paris-Texas*.

Espero..... Solo espero..... seguir disfrutando de la vida.



Centro Ortopédico Tecnológico
35 AÑOS DE EXPERIENCIA



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



C/Viladomat 170
08015 Barcelona.

Teléfono: (+34) 93 325 68 78

Móvil: (+34) 670 91 91 11

FAX: (+34) 901 708 598

E-mail: info@centroortopedicotecnico.com

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

Teléfono: (+34) 97 171 06 60

Móvil: (+34) 670 91 91 11

FAX: (+34) 901 708 598

E-mail: info@centroortopedicotecnico.com

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

NACIONAL

LaVoz DE LANZAROTE

El traslado de un paciente en un camión reaviva la indignación en La Graciosa por la falta de un servicio de ambulancia.



“Esas fotos son indignantes. Lo que está pasando es indignante”. Las palabras son de la concejala delegada de La Graciosa, Alicia Páez, y las imágenes a las que se refiere (y a las que ha tenido acceso La Voz), muestran a un vecino de La Graciosa siendo trasladado en el camión de una empresa, al no haber disponible una ambulancia en la octava isla.

Este episodio tuvo lugar el pasado jueves, cuando un joven gracioso sufrió un accidente y necesitó asistencia sanitaria. Aunque se llamó al 112, no lograron una ambulancia, por lo que tuvo que ser trasladado al Centro de Salud de La Graciosa con lo primero que encontraron disponible.

Además, su caso no es el único. Según relata Alicia Páez, en pocos días han vivido ya otros dos casos similares, con turistas que necesitaron asistencia médica y tuvieron que ser trasladados en coches particulares. Por eso, aunque el problema no es nuevo, estos tres episodios en pocos días han reavivado la indignación en La Graciosa, que exige contar con un servicio de ambulancia, como el resto de las islas.

“Jamás han contratado a nadie”

Desde que llegué al cargo me enteré de que los gracioseros únicamente tenemos voluntarios de Emerlan, que hacen las evacuaciones si pueden y si están en la isla”, relata la concejal delegada. Y es que según explica, el Servicio Canario de Salud “jamás ha contratado a nadie en esta isla para tener garantizado este servicio”.

Así, aunque suele haber voluntarios de Emerlan en La Graciosa, no hay un convenio firmado con la ONG, por lo que tampoco están obligados a tener una presencia permanente. Y precisamente en estas últimas urgencias, no se les ha podido localizar. “Tres de ellos se encontraban en Lanzarote por motivos personales”, explica Alicia Páez, en referencia al episodio vivido el pasado jueves.

“Lo que no puede ser es que no se garantice, como en cualquier otra isla canaria, tener este servicio”, insiste Páez, que destaca que este servicio es necesario tanto por los vecinos como por los turistas que visitan La Graciosa. “¡Ahora mismo estamos 3.000 personas aquí!”, subraya, insistiendo en que lo que está sucediendo es “vergonzoso e indignante”.

El Ayuntamiento pagará a dos miembros de Emerlan

La concejal delegada ha explicado que ya ha trasladado este tema al Servicio Canario de Salud y al 112, pero no han obtenido respuesta. Incluso, tanto ella como el alcalde, Oswaldo Betancort, mantuvieron una reunión hace dos años con la consejera de sanidad del Gobierno de Canarias, pero “hasta la fecha no se ha hecho nada”.



Ante esta situación, según ha adelantado Páez en Radio Lanzarote-Onda Cero, el Ayuntamiento ha decidido asumir temporalmente el pago a dos miembros de Emerlan, para garantizar su presencia en la isla y su disponibilidad ante cualquier emergencia. “Al menos hasta que el Servicio Canario de Salud busque una solución, que tiene que ser de inmediato”, ha señalado Páez.

Afortunadamente, ninguno de los episodios registrados en los últimos días ha sido de extrema gravedad, pero en cualquier otra isla esos pacientes hubieran sido trasladados en ambulancia, y no en vehículos particulares o en un camión de obra.

NACIONAL



El cermi pide que se exima de pagar en las autopistas a los vehículos de personas con movilidad reducida

El **Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad** (Cermi) solicitó este lunes al **Ministerio de Fomento** que modifique la legislación general de carreteras para que los vehículos de personas con movilidad reducida o a su servicio queden exentas de pago cuando hagan uso de las autopistas de peaje del Estado.

Se trata de una medida social, que ya se aplica en países europeos como **Alemania** y **Austria**, y que compensaría en parte el sobrecoste en que incurren estas personas y sus familias a la hora de afrontar sus desplazamientos, toda vez que dependen en gran medida del **transporte** particular, ante la falta de accesibilidad del general.

"Eximir del pago de peaje por este motivo social no supondría coste directo para las arcas públicas pues esta singularidad podría preverse en las condiciones de los contratos de concesión de las autopistas, que negocian las empresas concesionarias y el Estado", sostiene el Comité en un comunicado. "Dado el proceso que se está viviendo en estos meses de rescate público de cierto número de autopistas por su situación de quiebra financiera, sería el momento de introducir inmediatamente esta medida para las autopistas rescatadas y acto seguido extenderla a todas las autopistas modificando para ello la Ley General de Carreteras", concluye el Cermi.

(SERVIMEDIA)

Fuente: La información.com http://noticias.lainformacion.com/politica/ministerios-o-departamentos-del-gobierno/el-cermi-pide-que-se-exima-de-pagar-en-las-autopistas-a-los-vehiculos-de-personas-con-movilidad-reducida_iuXNJgnEMwvR8b2xqb5Rc/

ottobock.

La obesidad mórbida podría constituir una discapacidad para evitar la discriminación laboral

La obesidad mórbida puede constituir una discapacidad a efectos de la directiva comunitaria sobre igualdad de trato en el empleo, según ha dictaminado este jueves el abogado general del Tribunal de Justicia de la UE (TJUE), **Niilo Jääskinen**. Ello significa que los trabajadores obesos pueden invocar la protección contra la discriminación por discapacidad prevista en la legislación comunitaria.

La sentencia se refiere al caso de un ciudadano danés despedido en 2010 tras haber trabajado quince años para el ayuntamiento de Billund como cuidador infantil en su propia casa. **El afectado denunció que su despido se basó en una discriminación ilegal debido a su peso**. Durante todo el tiempo que estuvo empleado, nunca llegó a pesar menos de 160 kilos y se le consideraba obeso.

En sus conclusiones de este jueves, el abogado general concluye en primer lugar que "no existe una prohibición general, autónoma, de discriminación por razón de obesidad en el derecho de la Unión".

No obstante, el dictamen precisa que "cuando la obesidad ha alcanzado tal grado que impide plenamente la participación en la vida profesional, ésta puede considerarse una discapacidad". **"Únicamente la obesidad extrema, severa o mórbida** -es decir, un índice de masa corporal por encima de 40- **creará limitaciones, como problemas de movilidad, resistencia y estado anímico, que constituyan una 'discapacidad' a los efectos de la directiva"**, añade.

Finalmente, el abogado general precisa que el origen de la discapacidad carece de pertinencia. "El concepto de discapacidad es objetivo y no depende de si el solicitante ha contribuido causalmente a la adquisición de su discapacidad mediante una ingesta excesiva de calorías 'autoinfligida'. De otro modo, las discapacidades físicas resultantes de asumir de forma imprudente riesgos en la circulación de vehículos o en la práctica de deportes quedarían excluidas del concepto de discapacidad", apunta el dictamen.

Las opiniones del abogado general no vinculan al Tribunal de Justicia, **aunque éste suele seguir sus recomendaciones en el 80% de los casos**. Los jueces empiezan ahora a deliberar y la sentencia se dictará en los próximos meses.

Fuente: infosalus <http://www.infosalus.com/salud-bienestar/noticia-justicia-europea-dice-obesidad-morbida-puede-constituir-discapacidad-20140717165421.html>



INTERNACIONAL

EL OBSERVADOR

Las consecuencias de la guerra: los amputados de Gaza

VIDEO INTERESANTE:

<http://www.elobservador.com.uy/noticia/287053/las-consecuencias-de-la-guerra-los-amputados-de-gaza/>

Tras la sangrienta guerra entre Israel y el movimiento islamista palestino Hamas, cientos de palestinos, como Ahmed Ayad, deben ahora aprender a vivir con un miembro menos en la Franja de Gaza, donde el sistema de salud debe también hacer frente a las secuelas del conflicto.

En la sala de espera del único centro protésico de Gaza, Ahmed Ayad recuerda impactado aquel 20 de julio, cuando los esquirlas de un obús despedazaron su brazo, acribillaron su pecho y mataron a cuatro allegados, entre ellos, dos sobrinos.

"Los bombardeos empezaron con la oración de la mañana (...) Los escuchamos acercarse hacia las 06H00 y tuvimos que abandonar nuestros hogares", explica este joven de 23 años con la mirada perdida.

Ayad vivía en el barrio de Shejaiya, situado frente a la frontera con Israel y uno de los más bombardeados.

"Me alcanzaron en la mano, la pierna y el pecho. Había miembros despedazados por todas partes, gente que había perdido sus brazos o sus piernas", recuerda.

En Cisjordania, donde fue trasladado tras el visto bueno de Israel junto a otros heridos graves, le amputaron el brazo. A diferencia de los heridos hospitalizados en Jordania, Egipto o Turquía, el joven regresó a su casa 14 días después.

Un médico del Centro Protésico de Gaza acaba de masajear su muñón para insensibilizar la piel. Esta es la primera de una larga serie de sesiones antes de aplicarle una prótesis.

Según estimaciones de Naciones Unidas, un millar de palestinos de los más de 10.000 heridos durante la guerra padecerán una discapacidad permanente.

"Ya está, vamos a morir"

Aunque el Centro Protésico de Gaza dispone de las prótesis necesarias, las cuentas del ayuntamiento están en números rojos y no está claro que los 25 trabajadores del centro puedan seguir trabajando, dice su director, Hazem Shawa.

"Los empleados no cobran desde hace tres meses", si bien "acordamos (...) que continuaríamos tratando a la gente el máximo tiempo posible, aunque no se paguen los salarios", apunta Shawa.

La Franja de Gaza está sometida a una importante presión económica a causa del bloqueo impuesto por Israel desde hace años. Las organizaciones humanitarias pudieron intensificar su ayuda a los heridos graves, gracias al alto el fuego instaurado el martes.

Nahaya al Angar, de 28 años, se beneficia también en Shejaiya de los cuidados médicos proporcionados por Handicap International, que trabaja en este superpoblado enclave palestino de 362 km² desde 2007.

Nahaya y sus tres hijos acabaron sepultados bajo los escombros el 20 de julio, cuando una bomba impactó en su casa. Ella presenta fracturas en la pelvis, que le impiden caminar sin ayuda, mientras que su hijos tienen quemaduras.

"La casa se derrumbó sobre nosotros. Cuando me dí cuenta que estaba bajo los escombros, me dije: ya está, vamos a morir", recuerda ella, sentada en una cama en la casa de su padre, donde recuerda que se puso a gritar frenéticamente para que los vecinos rescataran a sus hijos.

Handicap International y sus socios gazatíes deben luchar también para poder llevar a cabo su misión, asegura la directora de proyectos Samah Abu Lamzy, quien subraya que los trabajadores humanitarios no escaparon de los efectos de esta guerra, que dejó 2.143 palestinos muertos, en su mayoría civiles.

Según Abu Lamzy, los equipos desplegados en el terreno "no recibieron el apoyo psicológico necesario tras el sufrimiento que padecieron durante los más de cincuenta días" de conflicto.

Fuente: El Observador. <http://www.elobservador.com.uy/noticia/287053/las-consecuencias-de-la-guerra-los-amputados-de-gaza/>



"La ley de inserción laboral de personas con discapacidad no es una obsesión pero se aproxima, es una medida que consideramos indispensable"

LAURA SEARA, DIPUTADA DEL GRUPO SOCIALISTA, PORTAVOZ DE LA COMISIÓN PARA LAS POLÍTICAS INTEGRALES DE LA DISCAPACIDAD

Blanca Abella

La situación de emergencia que describe Laura Seara se detiene especialmente en aspectos como el empleo y el copago, quizás los más críticos a su juicio para el sector de la discapacidad. La comisión de discapacidad del Congreso, de la que es portavoz, ha sido ninguneada por el Gobierno. La Ley General de la Discapacidad es una gran mentira, es una mera refundición legislativa que se tramitó sin control ni aportaciones de los grupos parlamentarios. Las afirmaciones de la diputada socialista son tajantes y por ello reclama un mayor compromiso con la discapacidad a la propia comisión, al Congreso y en general a todo el Gobierno. La política social de este Gobierno, "ha sido un disparate", asegura.

¿Cuál es para usted el balance del curso que ha finalizado en temas de discapacidad?

En estos dos años y medio de legislatura, la comisión de la discapacidad ha sido absolutamente ninguneada por el Gobierno. Pasaron casi dos años antes de que compareciera el secretario de Estado, entonces Juan Manuel Moreno. No ha venido nunca la ministra a comparecer a esta comisión. Y todo esto, teniendo en cuenta los debates parlamentarios que se podrían haber dado en un momento como este, cuando los recortes estaban afectando a muchísimas personas con discapacidad en una situación de auténtica emergencia. Es la actitud que mantiene el Gobierno en el Congreso de los Diputados, dentro de la comisión, y la misma que están manteniendo con la discapacidad.



"La comisión de la discapacidad ha sido absolutamente ninguneada por el Gobierno"

Somos conscientes de que el escenario es duro, dada la coyuntura económica, pero precisamente por eso el Gobierno debería haber intensificado los esfuerzos para avanzar en la protección de los derechos de las personas con discapacidad y ha hecho todo lo contrario, ha apostado por los recortes presupuestarios poniendo en peligro el modelo de inserción laboral de las personas en riesgo de exclusión, pero especialmente el de las personas con discapacidad y de las personas con discapacidad intelectual.

No ha sido solo el problema de la inacción o la inactividad de una ministra sino también es un problema de la visión que el Gobierno ha tenido respecto a la discapacidad y respecto a la inclusión social y a la propia política social, que ha sido un disparate.

"El insoportable aumento del riesgo de pobreza y exclusión está afectando con especial virulencia a las personas con discapacidad"

¿Cómo describiría la situación de emergencia de la que usted habla?

Nuestros correos electrónicos están llenos de dramas anónimos, historias personales terribles, por lo menos el mío. Estamos pasando por una de las etapas más duras, que afecta al paro, de manera particular a las personas con discapacidad, afecta a las familias, a la situación de pobreza severa, a la cronicidad de la pobreza, a las peticiones de ayuda a los servicios sociales, que han aumentado más de un 70%; hay cada día menos beneficiarios en el sistema de dependencia, cada 10 minutos se deja de atender a una persona que tenía derecho a beneficiarse de esta ley. Creo que se está incrementando la desigualdad en España, con la cifra más elevada de toda Europa. Este insoportable aumento del riesgo de pobreza y exclusión está afectando con especial virulencia a las personas con discapacidad.

Los recortes que ha hecho el Gobierno en esta materia han contribuido a empeorar todavía más la situación. El presupuesto del Gobierno ha consolidado la estrategia de recortes que se marcaron en los anteriores presupuestos y las repercusiones han sido tremendamente desfavorables para las personas con discapacidad, porque han socavado la mayoría de las políticas y programas encaminados a promover la inclusión de este sector, incluidas las de mejorar la accesibilidad a los servicios públicos. Han venido hablando del Plan de Acción en materia de discapacidad y durante toda la legislatura estamos esperando a que se actúe en este ámbito.

"El recorte está amenazando brutalmente el modelo de salud mental comunitario, que lleva vigente en España desde el año 86, y están comprometiendo el futuro de las personas con enfermedad mental"

¿Qué aspectos destacaría entre los más afectados por esa política de recortes?

Respecto a la educación, la repercusión que ha tenido la LOMCE en las personas con discapacidad es tremenda. Lo que está ocurriendo por ejemplo con el personal de apoyo en las escuelas, que ya no existe en la mayoría de las comunidades.

Y luego el recorte está amenazando brutalmente el modelo de salud mental comunitario, que lleva vigente en España desde el año 86, y están comprometiendo el futuro de las personas con enfermedad mental. Y la última perla fue ese regalo del código penal en el que está trabajando, que vinculaba la enfermedad mental y la peligrosidad, una barbaridad desde todos los puntos de vista.

En el tema de la Ley de Autonomía y Atención a la Dependencia no sé si son conscientes del daño causado a tanta gente en tan poco tiempo.

"La ministra no ha pisado la Comisión de Discapacidad del Congreso"

¿Qué efectividad tiene una Comisión de Discapacidad que apenas tiene conexión con el Gobierno?

Lo que pasa en esta comisión no es muy diferente de lo que está pasando en otras comisiones, es decir, el Gobierno limita su presencia al Congreso de los Diputados y pasa el rodillo cuando creen que es necesario.



vosseler

abogados

www.vosseler-abogados.com

Dirección Rambla Catalunya 98. Planta 6
Sede central 08008 BARCELONA

Telefono 932 101 590
Fax 932 852 167

vosseler@vosseler-abogados.com

En la Comisión de discapacidad se aprueban proposiciones no de ley, y se debaten, como en todas las comisiones, los grupos parlamentarios presentan sus iniciativas, se debaten y se votan, y ha habido votos absolutamente incomprensibles por parte del grupo que apoya al Gobierno, el partido popular, negándose a aprobar iniciativas absolutamente incomprensibles en el ámbito de la discapacidad, que afectan a distintos sectores como son las enfermedades raras, los diferentes copagos, los últimos decretos, la ley, el acceso a la nacionalidad de las personas con discapacidad, la salud mental y el código penal.

Nosotros hemos hecho muchas iniciativas y la mayoría de ellas no han tenido eco, es decir no han sido aprobadas y aquí es donde radica la principal diferencia. Esta comisión, aunque yo no estaba en la anterior legislatura, por lo que me han contado y yo he revisado en los diarios de sesiones, siempre ha sido una comisión en la que había consenso, diálogo, se debatía y normalmente se llegaba a acuerdos. Y esto ha dejado de ser así y más de una vez nos han recriminado la dureza que hemos mostrado en muchas comparecencias, pero es que tenemos que mostrar dureza porque no podemos mirar para otro lado, cuando efectivamente día tras día presentando iniciativas para mejorar la situación de las personas con discapacidad, vemos cómo son rechazadas y las comparecencias de los responsables del Gobierno aquí han sido de lo más tibio. La ministra no ha pisado la Comisión.

"La nueva Ley General de Discapacidad se tramitó como decreto legislativo, ni siquiera pasó por las Cortes, o sea no hubo control ni aportaciones por parte de los grupos parlamentarios"

¿Qué leyes, normas o cuestiones quedan pendientes y deben abordarse con prontitud?

Dos cuestiones. Una ley que prometió la ministra y que pidió el sector de la discapacidad que legisle la materia de empleo y discapacidad. A cambio, nos planta una ley, la que se ha aprobado, que es una refundición legislativa. Al ser una refundición legislativa, el Gobierno no puede alterar el sentido de las leyes que está armonizando, lo que significa que el trabajo de refundición es meramente técnico, y es lo que se ha hecho. La nueva ley general de discapacidad se tramitó como decreto legislativo, ni siquiera pasó por las Cortes, o sea no hubo control ni aportaciones por parte de los grupos parlamentarios, y esto al tiempo en el que ellos decían que los grupos parlamentarios deberían aportar y se iban a incorporar muchísimas medidas e íbamos a ser la vanguardia con esta nueva ley.

No hubo participación, porque no pasó por el Congreso, ni hubo ningún tipo de diálogo, no nos convocaron a ninguna reunión en este sentido, al menos al partido socialista, y además el texto refundido de la ley no puede incluir nada más. ¿Dónde están esas mejoras o medidas que iban a introducir respecto a la empleabilidad? Ellos insistieron mucho en el tema del empleo, utilizaron la retórica, pero al final nos hemos quedado en una mera refundición legislativa, es una gran mentira lo que han contado al sector de la discapacidad, una grandísima mentira.

"El copago farmacéutico es una gran barbaridad y una gran mentira"

Mencionaba usted también el copago como uno de los grandes errores del Gobierno.

Una gran barbaridad y una gran mentira, porque al final una verdad a medias se acaba convirtiendo en una gran mentira y esto es lo que le ocurre al Gobierno con el copago farmacéutico respecto a las personas con discapacidad, donde realmente las únicas que quedan exentas son aquellas que venían recogidas en la antigua Lismi, pero la mayoría, más del 98% de las personas con discapacidad, cotizan por otro ámbito, no por el de la Lismi. Por lo tanto aquí contaron una grandísima mentira.

"El Gobierno habló de una serie de medidas que han quedado en nada, como es la contratación socialmente responsable o el refuerzo, seguimiento y control de la reserva del 2% de empleo"

Con todo, el empleo sigue siendo uno de los asuntos más problemáticos para el sector de la discapacidad, ¿Cómo se ha tratado este tema en los últimos tiempos?

Las cifras de empleo en el ámbito de la discapacidad son absolutamente intolerables, pero además hay que tener en cuenta lo que no vemos, la invisibilidad que hay, las personas con discapacidad que quieren acceder a un empleo y ni siquiera están en las listas ya, es como si se hubieran rendido.


El Gobierno habló de una serie de medidas que han quedado en nada, que es la contratación socialmente responsable, lo anunció la ministra y lo han echado ellos para atrás. También anunciaron el refuerzo y el seguimiento y control de la reserva del 2% de puestos de trabajo en empresas con más de 50 trabajadores. En este país hay más de tres millones ochocientas mil personas con discapacidad, de las que más de dos millones trescientas mil están en edad laboral. Y por lo tanto es una de las máximas preocupaciones. Y hay más de seiscientas mil personas con discapacidad en edad laboral que están inactivas, y algunas de ellas es como si se hubieran rendido para buscar trabajo y son personas perfectamente preparadas, dispuestas y con talento para trabajar.

¿Qué ha quedado de la Estrategia Global de Acción para el Empleo de las Personas con Discapacidad 2008-2012? Gracias a la cual se realizaron más de 200.000 contrataciones a personas con discapacidad. Y todo esto ha ido cambiando. Luego también en los últimos años del anterior Gobierno, el empleo de las personas con discapacidad había aumentado un 10% y ya había crisis, fue gracias a la mejora de las bonificaciones a la contratación y a la aprobación de esa estrategia.


"Todas estas medidas que ellos anunciaron se han quedado en nada y las que se han puesto en marcha no han servido para nada porque además han estado cubiertas de un manto de mentira, como es la Ley General de la Discapacidad"

¿Qué otras promesas quedan por cumplir por parte del Gobierno?

Se anunció una batería de carácter legislativo y otra batería de acciones al principio de la legislatura, muchas no sonaban mal y creo que venían a completar el desarrollo legislativo que se había puesto en marcha por el anterior Gobierno, que tenían que ver con la empleabilidad, con la estrategia española de empleo para las personas con discapacidad, la cultura inclusiva, el ámbito de la educación. Todas estas medidas que ellos anunciaron se han quedado en nada y las que se han puesto en marcha no han servido para nada porque además han estado cubiertas de un manto de mentira, como es la Ley General de la Discapacidad, que es la gran mentira del Gobierno. Una de las grandísimas mentiras del Gobierno, de todo lo que han dicho y al final lo que ha sido, se nota su compromiso con la discapacidad, que ha sido nulo.



Llámenos 91 683 88 80



CALIDAD- GARANTÍA- EXPERIENCIA
 Fabricamos y adaptamos productos
 ortoprotésicos a medida
 en nuestros talleres

Tendiendo una mano

Atención al Cliente

Lunes a Viernes

Mañanas: 9:00 - 14:00

Tardes: 16:00 - 19:00

Teléfono:

 91 683 88 80 

En Ortosur S.A. trabajamos desde 1981 buscando calidad y bienestar para nuestros clientes. Disponemos de una gran variedad de servicios y productos que se adaptan a diferentes necesidades. Contamos con un personal altamente cualificado en la fabricación y adaptación de Ortopedia Técnica.

ORTESIS CRANEALES



DAFOS



ORTOPEDIA TÉCNICA



AYUDAS TÉCNICAS



ORTOSUR siempre está donde tu lo necesites

"La ley de inserción laboral de personas con discapacidad, para nosotros, no es una obsesión pero se aproxima, es una medida que consideramos indispensable"

¿Qué se puede hacer en el comienzo del nuevo curso y hasta que termine esta legislatura?

Nosotros lo que tenemos claro, primero, es el rechazo absoluto al copago y a la política del copago que ha establecido el Gobierno en materia social y sanitaria, y que está afectando a las personas con discapacidad. Vamos a seguir trabajando en esta cuestión y seguiremos trabajando en el ámbito de los derechos y la clave de todo esto es el fomento del acceso al empleo de las personas con discapacidad. Tiene que hacerse mediante medidas de apoyo a los Centros Especiales de Empleo, hay que ampliar la subvención del coste salarial correspondiente a puestos de trabajo ocupados por personas con discapacidad, hay que derogar la disposición final undécima del Real Decreto del 12 de febrero de 2012, de medidas urgentes para la reforma del mercado laboral, dando de nuevo vigencia plena a las medidas estatales de inserción laboral de personas con discapacidad, hay que reponer los recursos destinados a las políticas activas de empleo para personas con discapacidad y hay que cumplir los porcentajes de reserva de empleo tanto para el empleo público como el privado.

Luego creemos que tenemos que seguir trabajando en la ley de inserción laboral de personas con discapacidad, para nosotros no es una obsesión, pero se aproxima, es una medida que consideramos indispensable, sobre todo porque entendemos que es la ley que culminaría la legislación que se puso en marcha en los últimos años en temas de discapacidad en España y es absolutamente imprescindible ponerla en marcha.

Y luego todo lo que tiene que ver con los derechos y libertades de las personas con discapacidad. Lo relacionado, sin duda, con la reforma del código penal, con los derechos civiles...

"Estamos completamente de acuerdo con la modificación legislativa, el partido socialista estará en primera línea para defender el derecho a voto de las personas con discapacidad"

Entre otros derechos, el derecho a voto, que no existe para miles de personas con discapacidad.

Estamos completamente de acuerdo con la modificación legislativa, porque hay que modificar la ley electoral en varios sentidos, uno de ellos es eliminar el voto rogado, que fue un error serio y desde luego, una vez que se hace esa reforma, hay que dar cabida a que las personas con discapacidad intelectual puedan votar. Negar el voto a priori nos parece una barbaridad que hay que modificar en la legislación. Ahí el partido socialista no solo no tiene ninguna duda sino que estará

en primera línea para defender el derecho a voto de las personas con discapacidad.

Y luego lo que tiene que ver con la accesibilidad. Creemos que hay un retroceso en materia de accesibilidad en nuestro país, accesibilidad física, tecnológica, accesibilidad a la cultura... ha habido un parón y hay que retomar esa cuestión.

Y seguir trabajando con las personas que sufren una doble discriminación por presentar una discapacidad y ser mujer. Algo que se trabajó de manera particular en la anterior legislatura y aquí se ha adornado con múltiples palabras pero no se ha plasmado en acciones

FUENTE: CERMI. <http://semanal.cermi.es/noticia/entrevista-laura-seara-ley-general-discapacidad-gran-mentira.aspx>



www.ortopediaclinicapoyatos.com

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

Empresa malagueña certificada en productos Otto Bock :

C-Leg
 Genium
 MyoBoy
 E-Mag

PROMOCION SOCIOS ANDADE

VALIDA HASTA 31/12/14

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

PVP : 29.000 € + (10% IVA)

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



OFERTA

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

twitter 
 @andade_espana

DEPORTES



FAMMA
Cocemfe Madrid

España logra un oro, dos platas y un bronce en el Mundial de Ciclismo adaptado en carretera

Los 14 paralímpicos españoles que están participando en el Campeonato del Mundo de Ciclismo en Carretera han conseguido ya cuatro medallas: un oro, dos platas y un bronce. La competición, que concluyó en Greenville (Carolina del sur), ha congregado a unos 300 ciclistas de más de 30 países para disputar una prueba de contrarreloj y otra de ruta.

La única medalla de oro la conquistó el tándem formado por Carlos González—Noel Martín (clase MB), debutante en un Mundial de Carretera. Con un tiempo de 2.23'07", los españoles ganaron el sprint contra el francés Damien Debeauvais en la prueba en línea. Dos minutos y 49 segundos más tarde entró el segundo grupo, formado por nueve corredores, entre los que se encontraban los barceloneses Ignacio Ávila—Joan Font, cuartos en la clasificación final. En la prueba contra el crono, Ávila—Font también quedaron a las puertas del podio, con 31'52"89 (a 25"91 de los hermanos Pizzi que lograron el oro), mientras que González—Martín fueron sextos (32'16"85).

Las dos medallas de plata las logró la barcelonesa Raquel Acinas (WC2), que sólo fue superada por la estadounidense Allison Jones. En la contrarreloj, Acinas quedó a 1'08"15 de la americana, con 29'01"89, en tanto que en la prueba de ruta llegó a 2 minutos y 12 segundos de ella (1.38'32"). El tándem femenino de Pepi Benítez—Judith Masdeu (WB) también logró subir al podio, al cruzar la meta de la prueba en línea en tercera posición (2.08'28"), con el mismo tiempo que las siete primeras clasificadas. En la crono, en cambio, sólo pudieron ser novenas (37'54"09), a 3'08"05 del oro.



Por último, España también consiguió cuatro cuartos puestos, además de los dos del tándem Ávila—Font. Otros dos fueron para el barcelonés Juanjo Méndez (MC1), a sólo siete segundos de la victoria en la ruta (2'32"21) y a 2'22"30 en la contrarreloj (26'05"08). La mala suerte también se cebó con el madrileño Roberto Alcaide (MC4), que entró en meta como cuarto, con el mismo registro que los tres

primeros clasificados (1.54'24"). En la contrarreloj terminó séptimo. Además, en la MC2 el valenciano Maurice Eckhard fue cuarto en la crono (24'59"36) y séptimo en la ruta (1.32'28").

Fuente: Famma. http://www.famma.org/index.php?option=com_content&view=article&id=11794:espana-logra-un-oro-dos-platas-y-un-bronce-en-el-mundial-de-ciclismo-adaptado-en-carretera&catid=102:deportes&Itemid=329



■ Dirección

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

Tel.: 948 19 89 71

Fax: 948 25 85 77

Email: iton@iton.es

■ GPS

42° 48' 42" N

1° 39' 16" W

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



// Prótesis

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



// Iton

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

Rehabilitación de pacientes

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



Neurojuegos para ayudar a niños con TDAH

Niños diagnosticados con trastorno por déficit de atención e hiperactividad (TDAH) han mostrado una evolución positiva gracias un entrenamiento con los neurojuegos 'on line', según un estudio realizado a 79 escolares de 7 centros escolares de la Comunidad de Madrid, que han trabajado con la plataforma educativa de Unobrain.

El objetivo de estos neurojuegos es utilizar las nuevas tecnologías para hacer ejercicios de entrenamiento cognitivo, ya que antes solo se podían hacer ejercicios a lápiz y papel. El desarrollo de estos tipos de juegos supone un gran avance para niños con este tipo de trastorno ya que el entrenamiento se hace de forma mucho más lúdica.



FOTO: UNOBRAIN

"Con 4 días hemos encontrado beneficios", por ello, "creemos que si el niño entrena 4 días a la semana y lo hace durante un curso completo y no durante sólo 7 semanas, las mejoras serán mucho más evidentes", ha explicado a Europa Press la neuropsicóloga Senior de Unobrain, Marisa Fernández.

El principal beneficio que tienen estos juegos en los niños con TDAH es que aumentan su capacidad de atención, pero también mejoran los procesos ejecutivos, sobre todo la memoria de trabajo que es la capacidad para mantener y manipular los distintos tipos de información hasta crear una respuesta. "Esto es importante a la hora de comprender un problema aritmético o entender una lectura comprensiva de un texto", afirma Fernández.

La experta asegura que estos juegos pueden empezar a utilizarse a los 6 años, pero no hay un límite de edad. "El límite de edad se fija más al principio que al

final". Si bien es cierto que no todos los juegos son apropiados para niños de 6 años por lo que ajustan los programas de entrenamiento a las edades de los niños, a sus ciclos de edad.

Sin embargo, aunque este tipo de entrenamientos se convierta en una actividad lúdica para los niños, la experta asegura que es muy importante "que los padres y los profesores expliquen a los niños por qué hacen esto, para qué sirve y en qué les va a ayudar porque cuando se entiende por qué se hacen las cosas el niño puede involucrarse más en sus propios tratamientos", por lo que es imprescindible el refuerzo de los padres y de los profesores. "Los resultados del entrenamiento se consiguen a base de motivación y en este sentido la motivación la consiguen los padres", añade.

El estudio se ha realizado durante 7 semanas en los centros Alkor y Villalkor de Alcorcón y los centros de Moratalaz, Las Suertes (Vallecas), Guadarrama y El Escorial de la red de colegios Gredos San Diego, y se han dedicado 4 horas semanales con sesiones de 20-25 minutos a este tipo de juegos.

CUIDADOS ESPECIALES DE LOS NIÑOS CON TDAH EN LOS COLEGIOS

Normalmente, los niños con TDAH en los colegios son tratados y supervisados por el departamento de orientación para ayudarles. Pero para motivar a estos niños en las aulas es importante que los profesores estén pendientes de ellos, lo que se resume en que deben sentarse en primera fila y reforzar mucho los materiales escritos (que sean atractivos), para que así el niño capte mucho mejor la atención y se centre.

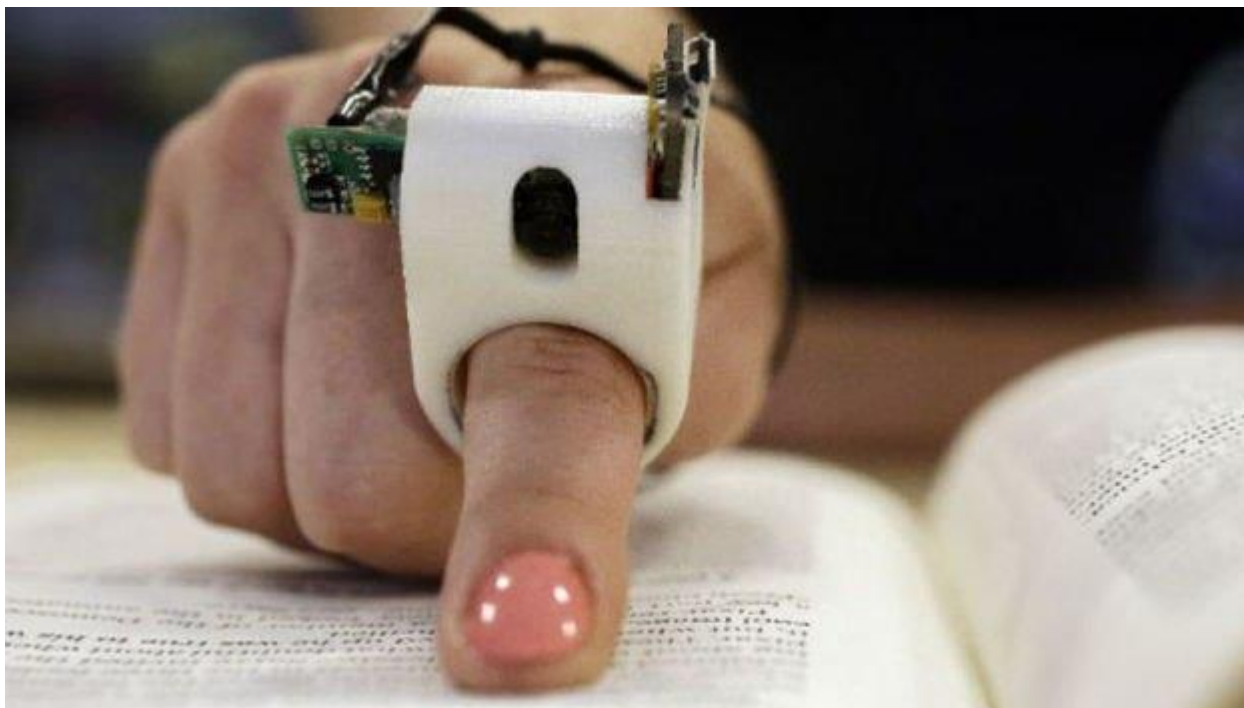
La gente tiene la percepción de que los niños con TDAH son movidos, pero esto también se puede ver en que estos son muy distraídos y, por ejemplo, no se acuerdan nunca de los deberes que tiene que hacer. Para solucionarlo, simplemente se podría mandar fotocopias a los padres con las tareas que tienen que hacer, o colgar estas en una página web. Sin embargo "hoy en día el sistema educativo está muy saturado y no son capaces de abordar todo lo que podría hacerse", afirma la neuropsicóloga senior de Unobrain.

Además también es importante que los padres y profesores sometan a estos niños a técnicas de autocontrol, relajación y concentración.

Fuente: INFOSALUS.

<http://www.infosalus.com/asistencia/noticia-neurojuegos-ayudar-ninos-tdah-20140830123227.html>

Crean el anillo inteligente que lee en voz alta al señalar



En Massachusetts están que no dan abasto. Su última creación es tan sencilla como práctica: un **anillo** que tras colocarse en el dedo, **lee en voz alta** todo lo que este señale.

Esta alternativa al **Braille** abre un nuevo mundo a los invidentes, que a podrían acceder a todos los textos y no sólo a los adaptados. El dispositivo aún está en fase de **prototipo** (con cables, chips asomando y demás), pero es realmente prometedor.

Esto implicaría que los discapacitados visuales serían capaces de saber lo que pone en las cartas de los restaurantes sin ayuda, en el correo tradicional, en los periódicos ... concediéndoles una autonomía realmente significativa.

El **FingerReader** lleva una cámara minúscula, que es capaz de escanear el texto al que señala la punta del dedo. La interpretación es sencilla, y el aspecto digamos, más mejorable, es el de la latosa voz sintética que enuncia las palabras.

Probablemente os preguntéis lo mismo que nosotros cuando conocimos: "Si es para que lo usen los ciegos... ¿Cómo saben hacia dónde señalar? ¿Qué pasa si se salen de la línea?". Sois muy listos por pensar en eso, pero los del MIT lo son

aún más. **FingerReader** incorpora una función de vibración, que alertará al usuario en caso de que se salga de la línea.

Esperamos que este dispositivo esté pronto en el mercado y, lo más importante, que tenga un precio asequible.

Fuente: COMPUTER HOY

<http://computerhoy.com/noticias/hardware/crean-anillo-inteligente-que-lee-voz-alta-senalar-15503><http://www.solidaridaddigital.es/SolidaridadDigital/Noticias/Vida%20asociativa/DetalleNoticia.aspx?id=18904>



ASAMBLEA GENERAL ANDADE 11 DE OCTUBRE 2014

WWW.ANDADE.ES



andade

{ asociación nacional
de amputados de España

andade.es

13 y 14 de Noviembre

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

Organiza:



Financiado por:



Colaboran:

