

# ANDADE

BOLETÍN INFORMATIVO DIGITAL

Redacción: Andade



Dirección: Jesús Martínez

Número 59

1ª Quincena, Diciembre 2014

Más noticias en [www.andade.es](http://www.andade.es)

RESUMEN JORNADAS

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

Organiza:



Financiado por:



Colaboran:



NACIONAL

INTERNACIONAL

ENTREVISTA

TRABAJO

LA IMAGEN

# SUMARIO:

**PAG. 03.- SOCI@S-** Resumen. I Jornada del Niño Amputado y con Agenesia

**PAG. 17.- NACIONAL-** La cualificación profesional del Asistente Personal para dependientes verá la luz a comienzos de 2015.

**PAG. 19.- NACIONAL-** La Comunidad de Madrid elimina tasas a personas con discapacidad y dependientes.

**PAG. 21.- INTERNACIONAL-** Aidan, el niño manco de 9 años con brazo de Lego.

**PAG. 25.- INTERNACIONAL-** “El código abierto y la impresión 3D pueden acabar con la desigualdad del sistema sanitario”.

**PAG. 29.- ENTREVISTA-** "Los ves correr por los pasillos en bicicleta agarrando el gotero".

**PAG. 33.- TRABAJO-** Nace una red laboral para buscar empleo a personas con discapacidad.

**PAG.35.- LA IMAGEN.**

## ANDADE SOCIOS



### **“ I Jornada del Niño Amputado y con Agenesia. Abordaje por el Equipo Multidisciplinar”.**

Los días 13 y 14 de noviembre tuvo lugar, tal y como veníamos anunciando la “I Jornada Científica del Niño Amputado y con Agenesia. Abordaje por el Equipo Multidisciplinar”, en el Hospital Nacional de Paraplégicos de Toledo.

Fueron dos días muy intensos, pero sin duda, interesantes y enriquecedores por la calidad de sus participantes, así como por la afluencia de personas. Todo el trabajo previo que ha conllevado su organización durante los meses previos, ha merecido la pena, y eso nos llena de satisfacción.

La Jornada ha sido financiada, por “La Obra Social la Caixa”, y ha contado con la colaboración de la Consejería de Sanidad de Castilla la Mancha, así como del Sescam en el que se incluye el Hospital Nacional de Paraplégicos de Toledo, quién puso a nuestra disposición sus instalaciones así como infraestructuras para que el desarrollo de las mismas fuese lo más satisfactorio posible.

El Viceconsejero de Sanidad y Asuntos Sociales de Castilla la Mancha D. Jesús Galván, fue el encargado de inaugurar las Jornadas, quién señalaba: es un "honor" para la Consejería de Sanidad y Asuntos Sociales poder estar con los padres y los profesionales que atienden a estos menores y que "hacen un gran esfuerzo para atender a ese problema sobrevenido que surge con un niño que presenta una limitación como es una amputación, algo que plantea un reto educativo totalmente diferente al habitual".

"Esto nos ayuda a aprender de la capacidad que los seres humanos tienen de superar la adversidad y hacer un desarrollo normal a partir de la discapacidad". D. Jesús Galván manifestó el compromiso de seguir trabajando para buscar nuevas alternativas terapéuticas que favorezcan el mayor desarrollo de estas personas

con morfología diferente "que nunca decaen" a fin de que "logren una integración plena en la sociedad".

Agradecemos a D. Jesús Galván tanto su presencia, por dedicar una parte de su completa agenda a nuestro colectivo, como a sus acertadas declaraciones previas a la inauguración y ante los numerosos medios de comunicación que nos acompañaron ese día para hacerse eco de este evento.



D. Jesús Galván, Viceconsejero de la Consejería de Sanidad y Asuntos Sociales de Castilla la Mancha)



(De izquierda a derecha: D. Carlos Ventosa-Presidente de ANDADE, D. Francisco Mari-Gerente del Hospital Nacional de Paraplégicos de Toledo, Dña. Mercedes Castaño- Vicepresidenta y Coordinadora Nacional de niños de ANDADE, D. Jesús Galván- Viceconsejero de Sanidad y Asuntos Sociales de Castilla la Mancha y D. Carlos Fernández- Director Sucursal Caixa Bank)



Es justo reconocer que las Jornadas se han podido llevar a cabo porque la Obra Social La Caixa creyó en nuestro Proyecto y decidió darnos la financiación necesaria para que las Jornadas se pudiesen llevar a cabo. Posteriormente y tan pronto como la Consejería de Sanidad y Asuntos Sociales de Castilla la Mancha tuvo conocimiento del mismo a través de D. Fernando Sanz, Secretario General de Sescam, no dudó en darnos su total apoyo y ofrecernos su colaboración. Y por último no podemos olvidar que D. Francisco Marí, Director Gerente del Hospital Nacional de Paraplégicos de Toledo, ofreció sin dudar las instalaciones de este Hospital de Referencia a nivel nacional, tan pronto como conoció el Proyecto.

Sin duda, todo lo anterior cuenta y mucho, porque lo que ve la persona que asiste a la Jornada es el resultado de un trabajo de meses, de las personas que intervienen y lo han hecho posible.

Por otro lado, los profesionales que intervinieron con sus distintas ponencias, cerraron sus agendas para poder desplazarse y participar, algo que pone de manifiesto su deseo de colaborar en este Proyecto tan deseado por nosotros, a la vez que debe reconocerse su esfuerzo.

Y para terminar con esta parte, dar las gracias a todos los asistentes a las Jornadas, que o bien desde el propio Toledo y su provincia, o desde distintas Comunidades Autónomas, se desplazaron con el fin de poder participar en dicha Jornada.



Abriendo la Mesa I del programa, hizo las presentaciones correspondientes el D. Jesús de Juan, Médico de la Unidad de Traumatología del Hospital Nacional de Paraplégicos de Toledo, quien ejerció de Moderador de dicha Mesa, y a quién pedimos disculpas puesto que un error en el programa le presentaba como perteneciente al Hospital Virgen de la Salud de Toledo.



La ponencias propiamente dichas las inició la Dra. Elisa López Dolado Médico Rehabilitador de la Unidad Rehabilitación Infantil del Hospital Nacional de Paraplégicos de Toledo, con la ponencia: “El niño amputado con patología neurológica”.



Seguidamente intervino la Dra. Marisa Cabrera Coordinadora de la Unidad Integral del Niño amputado del Hospital San Juan de Dios de Barcelona: “Evolución y tratamiento de la protésica infantil”.



A continuación intervino el Dr. Ignacio Martínez Caballero, del Servicio de Cirugía y Ortopedia Infantil del Hospital Niño Jesús de Madrid, con: “Indicaciones y estrategias terapéuticas en el paciente amputado pediátrico”.

Cerró la Mesa I la Dra. Carmen López Zarzuela, del Servicio de Medicina Física y Rehabilitación del Hospital Virgen de la Salud de Toledo con la ponencia: “Rehabilitación en el niño amputado de miembro inferior”.



Fue un auténtico placer escuchar sus intervenciones para todos los que pudimos asistir.

Una vez terminado el pequeño descanso y con las fuerzas recuperadas, la Dra. Ana Esclarín de Ruz, Jefe de Sección de Rehabilitación del Hospital Nacional de Parapléjicos de Toledo ejerció de Moderadora en esta Mesa, y dio paso a los distintos intervinientes en la misma.





La primera ponencia correspondió a la Dra. Esther Banús Gasol, Responsable de la Unidad del dolor crónico del Hospital San Juan de Dios de Barcelona: “Tratamiento del miembro fantasma en los niños”, quién a más de uno dejó atónito cuando

habló de que, en contra de lo que hace años se pensaba, el “dolor del miembro fantasma” también existe en los niños y precisa tratamiento.

Después de la Dra. Banús, llegó el turno a D. David Llobera, Director de Centro Ortopédico Tecnológico y Técnico Ortopédico de la Unidad Integral del niño amputado del Hospital San Juan de Dios de Barcelona, “Protésica infantil especialista”.



Para terminar la Jornada y cerrando el turno de ponencias, intervino Dña. Soraya Pérez Nombela, Fisioterapeuta de la Unidad de Biomecánica y Ayudas Técnicas del Hospital Nacional de Paraplégicos de Toledo: “Aportaciones de la Unidad de Biomecánica en el niño amputado con afectación neurológica”. A quién de forma especial

agradecemos su participación, puesto que ha sido madre hace apenas dos meses, y aun estando de baja maternal, ha hecho el esfuerzo de participar en esta Jornada, lo que muestra el nivel de compromiso de los participantes.





Con esta foto se cerró la Jornada correspondiente al jueves día 13 de noviembre.

El viernes día 14 nos acompañó en la apertura de la Jornada D. Fernando Sanz (a quién públicamente pedimos disculpas por no agradecer su participación en la entrega del cheque, el día 8 de julio del presente, de la Obra Social la Caixa a ANDADE, y a cuyo acto asistió el Consejero de Sanidad y Asuntos Sociales D. José Ignacio Echániz a la vez que el máximo responsable de Caixa Bank D. Juan Ignacio Zafra en Castilla la Mancha y Extremadura) , Secretario General del Sescam y D. Francisco Marí, Director Gerente del Hospital Nacional de Parapléjicos.



Realizada la apertura de la Jornada del viernes, D. Roberto Campos Villamiel, Jefe del servicio de Prestaciones, Seguridad Social e Incapacidad Temporal del Sescam, ejerció de Moderador de la Mesa I, cuyo título era: “Cartera Básica Ortoprotésica. Problemática existente y expectativas”. Desde aquí agradecemos su profesionalidad y la amable atención que siempre ha dispensado a ANDADE a la par que su interés por la problemática del colectivo de amputados.



La primera ponencia corrió a cargo de Dña. Isabel Prieto Yerro, Consejera Técnica de la Subdirección General de la Cartera Básica de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia (Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad),



quien detalló como se estructura la Cartera Ortoprotésica, y la forma en la que se está trabajando para la elaboración del Catálogo Único.

Seguidamente cada una de las Asociaciones de pacientes amputados hizo su exposición de lo que considera la problemática existente en cuánto a los niños. El primer turno fue para Dña. Esther Bellido, Presidenta de AFANIP:



Le siguió D. Carlos Lázaro, Vicepresidente de AMPUTATS SAN JORDI:

Posteriormente y en representación de ADAMPI-ARAGON, intervinieron Dña. Victoria Salomó, Trabajadora Social y Dña. Myriam del Castillo, Psicóloga de dicha Asociación.



Cerrando el turno de las Asociaciones intervino Dña. Mercedes Castaño, Vicepresidenta-Coordinadora Nacional de Niños amputados y con Agenesia de ANDADE:



Cerrando la Mesa I del día, realizó su intervención Dña. Gloria García García, Psicóloga de ANDADE, Stop Accidentes, Emergencias del 112 y Formadora de los Cuerpos de Seguridad del Estado: “Consecuencias Psicológicas en padres de niños con amputación y/o agenesia”. Nos dejó sin palabras, y a más de uno sin lágrimas. ¿Cómo alguien puede expresar tan bien las sensaciones, emociones y sentimientos que tenemos los padres de niños amputados o con agenesia? Ella dio algunas pautas de lo que podemos aplicar en los momentos más duros o complejos, nos hizo entender que no somos “bichos raros” cuando nos enfrentamos a esas situaciones y que todos nuestros pensamientos están justificados y casi siempre son los mismos. ¡GRACIAS Gloria por tus palabras!, es indescriptible todo lo que fuiste capaz de transmitir.



Para recuperar el aliento nos fuimos al descanso. A su término comenzamos la última parte de la Jornada, pero no por ello menos interesante.

La Mesa II se titulaba: “Avances de prótesis infantil, especialización en niños, expectativas para llegar a la edad adulta como persona autónoma e independiente”, la Moderadora de dicha Mesa fue Dña. Noemí Soriano Pascual, Inspector Médico de Sescam.



Inició la ronda de ponencias D. Juan Ignacio Acosta, Presidente de la Asociación de Empresas de Ortopedia de Andalucía, y en representación del FEDOP. Nos invitó a darle una oportunidad al protésico de nuestra provincia o lugar de residencia, y comentó que es preciso avanzar en imagen y especialización.

Las ponencias correspondientes a las casas fabricantes de prótesis, la inició D. Juan Galán, Responsable de Servicios Profesionales y Trainer de la Academia Ottoblock. Quién nos hizo un recorrido por los avances en prótesis infantil (el primero en la foto comenzando por la derecha).



la prótesis o componente protésico.

Siguiendo con los fabricantes de prótesis, llegó el turno a Ivan German, Responsable Técnico de OSSÜR, quién nos habló del “usuario” de la importancia de establecer cuáles son sus necesidades y como poder atenderlas a través del producto, que en este caso es

Poniendo término al turno de casas fabricantes, D. Leopoldo Fernández, Director Técnico de EMO, quién al enseñarnos las prestaciones de una mano de última generación, generó grandes esperanzas de futuro para nuestros niños.



Cerrando la Jornada D. Daniel Vosseler, Abogado y Profesor especializado en Derecho de Daños y Seguro, Vicepresidente de la Asociación de Abogados



Profesionalistas y Socio Director del Despacho Vosseler Abogados, con su ponencia “Reclamación de los gastos médicos futuros”, hizo un recorrido de lo que supone en las amputaciones adquiridas o sobrevenidas, la reclamación a

las compañías de seguro de lo que son las prótesis tanto a nivel presente como lo que supondrán a lo largo de toda la vida, puesto que la condición de amputado una vez adquirida no se pierde nunca.

Esta es la exposición, de forma resumida, de lo que fue el transcurso de la “**Jornada del Niño Amputado y con Agenesia del Niño Amputado. Abordaje por el Equipo Multidisciplinar**”.

Estamos elaborando un Dossier de Conclusiones más amplio en cuanto a contenido, que tan pronto como tengamos, pondremos a su disposición.

La clausura de la Jornada fue realizada por D. Fernando Sanz, Secretario General del Sescam, a quién de nuevo tuvimos que pedir disculpas porque el desarrollo de la Jornada se extendió más de lo previsto, lo que causó un retraso en sus compromisos.



Sólo nos queda dar las gracias a todos los asistentes que dieron sentido a la celebración de la Jornada, a los padres que se desplazaron con el fin de encontrar respuestas a las muchas preguntas y cuestiones que nos surgen en el día a día, pero también con la esperanza de que lo que allí se expuso sea un punto de inflexión, que implique una atención más especializada para nuestros niños en tiempo y forma, y equitativa en todo el territorio nacional.



Antes de terminar quisiéramos hacer una mención a Dña. María Dolores Díaz, de la UVAT (Unidad de Víctimas de Accidentes de Tráfico) de la Dirección General de Tráfico de Toledo, por su presencia a lo largo de los dos días que ha durado la Jornada.

Agradecer a todas las personas que siempre permanecen invisibles, encargándose de esos detalles que pasan desapercibidos, pero que con su trabajo de luz, sonido, mantenimiento hacen posible que una Jornada de estas características se desarrolle con éxito. Agradecer a Miguel Angel Pérez, Director de Comunicación del Hospital Nacional de Paraplégicos de Toledo, así como a las personas que estuvieron dándonos soporte en todo momento su atención y disposición.



**¡GRACIAS A TODOS DE CORAZÓN!**

**Mercedes Castaño**

**Vicepresidenta y Coordinadora de niños y Agencias**

  
**Obra Social**  
 Fundación "la Caixa"

**andade** { asociación nacional  
de amputados de España



NACIONALeuropa  
press

## **La cualificación profesional del Asistente Personal para dependientes verá la luz a comienzos de 2015**

El director general del IMSERSO, César Antón, ha adelantado que están trabajando con el Ministerio de Empleo y el Instituto de Cualificación Profesional y "ya está en trámite la cualificación profesional del Asistente Personal, que finalmente verá la luz a primeros de 2015.

Antón ha participado en la firma de un convenio con la Fundación ONCE, la Federación Nacional ASPAYM y la Plataforma Representativa Estatal de Personas con Discapacidad Física, PREDIF, para la promoción de la autonomía personal de las personas dependientes a través del desarrollo de la figura del asistente personal.

En el acto han participado también el consejero delegado del Área de Accesibilidad de ILUNION, Severino Rodríguez; el presidente de PREDIF, Francisco Sardón Peláez; el presidente de la Federación Nacional ASPAYM, Alberto de Pinto Benito ; el director general de Políticas de Apoyo a la Discapacidad, Ignacio Tremiño Gómez y el presidente del CERMI, Luis Cayo Pérez Bueno.

Cesar Antón ha explicado que la asistencia personal es una de las prestaciones del Sistema para la Autonomía y Atención a la Dependencia que más necesitaba "actuaciones en cuanto a su configuración, impulso y regulación". En este sentido, ha destacado que este convenio supone "un impulso importante para potenciar esta figura" que "no solo beneficiará a las personas en situación de dependencia" sino que además fomentará la "creación de empleo" y que, en un futuro, "también significará dar empleo a personas con discapacidad".

El consejero delegado del Área de Accesibilidad de ULUNION, ha señalado que el desarrollo de la figura del asistente personal "presenta beneficios tanto en el ámbito del derecho, como en el social, económico y de empleo".

Todas las organizaciones asistentes han mostrado su apoyo ante esta cualificación profesional. Francisco Sardón ha explicado que siempre han creído "que el asistente personal era la figura que daba más sentido a la Ley de Dependencia". Por su parte, el presidente del CERMI ha destacado que "esta

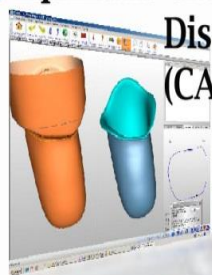
alianza por la autonomía personal es esencial para el colectivo". También Ignacio Tremiño ha recalcado que el convenio supone un "antes y un después" y Alberto de Pinto ha calificado la existencia de la figura del asistente personal como "algo humano, constitucional y obligatorio".

Las entidades han señalado que el objeto de este convenio es la participación conjunta para desarrollar un proyecto integral de "Promoción, desarrollo y consolidación de la figura del Asistente Personal en España".

FUENTE: EUROPAPRESS. [HTTP://WWW.EUROPAPRESS.ES/EPSOCIAL/POLITICA-SOCIAL/NOTICIA-CUALIFICACION-PROFESIONAL-ASISTENTE-PERSONAL-DEPENDIENTES-VERA-LUZ-COMIENZOS-2015-20141119190743.HTML](http://www.europapress.es/epsocial/politica-social/noticia-cualificacion-profesional-asistente-personal-dependientes-vera-luz-comienzos-2015-20141119190743.html)

# Orto Sur, S.A. PRÓTESIS DE MIEMBRO INFERIOR

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



Certificados en rodillas  
de última generación

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



# PRÓTESIS DE MIEMBRO SUPERIOR

Entrenamiento con Terapia Ocupacional



Central de fabricación:  
C/Morse, 45 (Polígono Industrial San Marcos)  
28906 Getafe, MADRID  
Tfn. 916 838 880

ortosur@ortosur.net  
www.ortosur.net



Delegaciones

Madrid

915 742 684

917 954 871

Ciudad Real

926 251 746

Cáceres

927 221 134

Toledo

925 210 818

Talavera

925 826 678

Pontevedra

986 864 571

NACIONAL

FAMMA  
Cocemfe Madrid

## La Comunidad de Madrid elimina tasas a personas con discapacidad y dependientes

El presidente de la Comunidad de Madrid, Ignacio González, presentó este jueves el proyecto de Ley de Medidas Fiscales, conocida como Ley de Acompañamiento de los Presupuestos regionales para 2015, que incluye, además de una nueva rebaja fiscal, la supresión de determinadas tasas, entre ellas las que se pagaban por revisión o certificación del grado de discapacidad o dependencia.

González afirmó que la eliminación de la tasa por solicitud de revisión del grado de dependencia ahorrará anualmente más de 72.100 euros a las personas solicitantes y de la tasa por solicitud de revisión o certificación de grado de discapacidad, más de 166.000 euros. También se elimina la tasa por expedición del título de familia numerosa y las tarjetas individuales, que ahorrará a dichas familias más de 228.000 euros.

La tasa con la que se gravaba a los centros de servicios sociales para comunicaciones previas del cese de la actividad también desaparece. Igualmente, se introducen exenciones en varias tasas para potenciar la imagen de Madrid a través del cine, la televisión y la publicidad.

Respecto a la nueva bajada de impuestos, Ignacio González anunció una reducción del IRPF a las rentas más bajas, así como nuevas deducciones fiscales a las familias y otras medidas fiscales, que ahorrarán a los madrileños 253 millones.

El presidente dijo que esta nueva rebaja incidirá de forma especial en el IRPF al reducir la tributación de todos los contribuyentes, pero especialmente los mileuristas y las clases medias. Además, añadió, se favorecerá a la familia mediante un importante incremento de los mínimos exentos personales y familiares.

Explicó que el Ejecutivo madrileño creará para 2015 un nuevo tramo en el Impuesto de la Renta de las Personas Físicas (IRPF) para las rentas inferiores a 12.450 euros. Estas rentas se beneficiarán de la tarifa de IRPF más baja de España, un 9,5%, por debajo de la anunciada por el Gobierno central (10%), lo que supone una rebaja efectiva de 1,7 puntos con respecto a la actual tarifa autonómica y un ahorro para los contribuyentes de 240 millones de euros, unos 80 euros de media para cada uno. "Si tenemos en cuenta la rebaja fiscal de 1,6 puntos en el IRPF llevada a cabo el pasado año y ya vigente en 2014, el Gobierno ha reducido en estos dos últimos años 3,3 puntos el IRPF, una rebaja fiscal que ha beneficiado más a las rentas más bajas, que han visto minorado su tramo en 2,1 puntos", indicó.

González dijo que un madrileño con una renta anual inferior a 12.450 euros ha pasado a tributar en la cuota autonómica del IRPF un 11,6% en 2013 a tributar un 9,5% en 2015 y que todo ello se suma a la rebaja en un punto que hizo Esperanza Aguirre en 2007, por lo que en total, la Comunidad ha rebajado en la última década 4,3 puntos el IRPF. Asimismo, informó de que la nueva rebaja fiscal tendrá un impacto positivo en el PIB regional de tres décimas y supondrá la creación de 13.000 nuevos empleos.

Además de esta medida, la Comunidad aumenta la reducción del mínimo por descendientes por encima de la modificación llevada a cabo por el Gobierno central. En el caso de familias numerosas, la Comunidad de Madrid ha decidido aumentar el mínimo por descendientes en un 10%, alcanzando el máximo permitido por Ley. Se establecen las siguientes cuantías en concepto de mínimo por descendiente: aumenta de 1.836 a 2.400 euros anuales por el primer descendiente, de 2.040 a 2.700 euros anuales por el segundo, de 4.039 a 4.400 euros anuales por el tercero y de 4.600 a 4.950 anuales por el cuarto y siguientes. Además, cuando el descendiente sea menor de tres años, la cuantía que corresponda al mínimo por descendientes pasará de 2.244 a 2.800 euros.

Por último, González avanzó, además, que en 2015 se mantienen las deducciones autonómicas existentes en el IRPF, si bien en el caso de algunas se ha decidido ampliarlas y mejorarlas. Por ejemplo, en la Comunidad de Madrid existe una deducción por gastos educativos, que permite desgravarse un porcentaje de los gastos en concepto de escolaridad obligatoria, uniformes o vestuario de uso exclusivamente escolar, y en el aprendizaje de idiomas extranjeros, tanto si éstos se imparten como actividad extraescolar como si tienen carácter de educación de régimen especial. Pues bien, para el próximo año se amplía esta deducción a la Formación Profesional Básica, al entenderse que son alumnos en edad de escolarización obligatoria y gratuita. También se mantiene la deducción en el IRPF por arrendamiento a jóvenes menores de 35 años, que permite deducir el 20% de las cantidades destinadas por los jóvenes al alquiler de su vivienda hasta un máximo de 840 euros, lo que equivaldría a dos mensualidades de alquiler medio. Asimismo, con el objetivo de incentivar la actividad industrial en la región, se rebaja en el 95% el tipo del Impuesto de Transmisiones Patrimoniales y el de Actos Jurídicos Documentales, el que grava documentos notariales, para las operaciones de compra de suelo industrial en el Corredor del Henares y en la zona Sur de Madrid.

Fuente: Famma. [http://www.famma.org/index.php?option=com\\_content&view=article&id=12569:la-comunidad-de-madrid-elimina-tasas-a-personas-con-discapacidad-y-dependientes&catid=60:general&Itemid=152](http://www.famma.org/index.php?option=com_content&view=article&id=12569:la-comunidad-de-madrid-elimina-tasas-a-personas-con-discapacidad-y-dependientes&catid=60:general&Itemid=152)

## Aidan, el niño manco de 9 años con brazo de Lego

- Antes de cumplir los nueve años, Aidan ya había sido capaz de idear un aparato
- 'Gracias a esto ahora ha podido comenzar a dar clases de violín', explica su madre



Aidan, de 9 años, quita y pone piezas Lego a la prótesis que ha inventado en función de la tarea a realizar

PABLO SCARPELLINI

Aidan Robinson las leyes de la genética le jugaron una mala pasada. Lo suyo fue una lotería macabra que en Estados Unidos **sucede una vez cada 2.000 partos**. El pequeño nació con un brazo izquierdo que acababa en el codo, una anomalía que a su madre, Jill, le comunicaron cuando estaba en el quinto mes del embarazo. Ya con el bebé en su casa de Rhode Island, tuvo que educarle en el manejo de **prótesis más bien rudimentarias** que durante años le impidieron ser lo que hoy dice que es, un niño completamente normal.

Esa normalidad no fue producto de los avances de la ciencia sino del genio y de la creatividad del propio niño. Antes de cumplir los nueve años, Aidan ya había sido **capaz de idear un aparato** con una conexión para acoplar diferentes objetos en el extremo, empezando con una mano hecha a base de piezas de Lego o un soporte para sujetar el arco de un violín. Resolvió además un problema que le atormentaba desde hace tiempo: cómo jugar a la Wii sin limitación alguna.

"Es un niño con unas ideas fantásticas", explica a Crónica Coby Unger, el diseñador voluntario de California que se decidió a formar equipo con Robinson para terminar de darle forma a su concepto inicial. Unger confiesa que su labor fue de apoyo, pero que el núcleo de la idea para encajar a la estructura principal distintas aplicaciones fue toda del menor. **"Es el niño de nueve años más activo que he visto en mi vida.** Está metido en kárate, gimnasia y en un montón de actividades".

Unger cuenta que Aidan ha convertido su discapacidad en una ventaja, en un **factor que no permite que le afecte** en su vida diaria o que le haga venirse abajo en el colegio. "Por eso me resultó más sencillo trabajar con él y conseguir interpretar el concepto de lo que estaba buscando. Su determinación me dejó impresionado".

## Como un profesional

---

Todo surgió después de que el menor y su madre asistieran a un curso de verano en la Universidad de Brown, una de las más prestigiosas del mundo. Robinson sabía que existía la posibilidad de construir su propio brazo protésico y propuso la idea de la mano hecha a base de **piezas de Lego** en el extremo, además del resto de posibilidades. Suficiente como para que se fijasen en él y para que Unger se ofreciera desde California para ayudarlo a crear un prototipo más profesional y fácil de reproducir.

Pese a la minusvalía de Aidan, su madre dice a Crónica que es un niño normal a la hora de valerse por sí mismo, acostumbrado a contarle a los que le preguntan que lo suyo "es algo de nacimiento", una cuestión genética que los médicos no fueron capaces de explicar. **"Estaba embarazada de cinco meses** y detectaron algo raro en las ecografías. Sólo se veía una mano en la pantalla", recuerda, sin que eso alterase su decisión de seguir adelante con el embarazo.

"Sin embargo, nunca ha sido un problema para nosotros en casa", ratifica orgullosa Jill, contenta de la clase de ser humano en que se ha convertido su primogénito. "Es un niño perfectamente normal, con un nivel muy alto de confianza en sí mismo. Desde que nació decidimos no tratarle de modo diferente y por eso siempre se sintió capaz de hacer cualquier cosa como el resto de los niños. Todo lo que se ha propuesto hacer lo ha conseguido".

Aún así, también explica que su hijo ha pasado por muchos procesos en lo que a prótesis se refiere, afectado por el hecho de que **no siempre ha sido fácil conseguir lo que necesitaba** en un mercado mucho más acostumbrado a abastecer adultos que a menores. Eso y el agravante del precio, con productos que oscilan entre los 5.000 dólares en el caso de menores hasta los 15.000 dólares para los mayores, sabiendo además que las prótesis se quedarían pequeñas a medida que creciera.

Por eso el paso actual ha significado una liberación para Aidan, capaz con su creación de dedicarse a la música, por ejemplo. "Gracias a esto ahora **ha podido comenzar a dar clases de violín**, puede manejar mejor el instrumento", explica Robinson. "Es algo que surgió de él y que ha ido desarrollando".



Avda. Medina del Campo, 19  
Tel. y Fax 983 23 36 08  
Tel. 983 01 36 33  
47014 VALLADOLID  
[gerencia@ortopediavidal.es](mailto:gerencia@ortopediavidal.es)  
[www.ortopediaarturoeyries.com](http://www.ortopediaarturoeyries.com)  


**HORARIO:**  
DE 9:00 a 14:00 horas  
DE 16:30 a 20:00 horas  
SABADOS CERRADO

## ORTOPEDIA ARTURO EYRIES, S.L.

(FRENTE AL AMBULATORIO)

*Nuevo enfoque en la protetización en la ortopedia*  
**ARTURO EYRIES**

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






Ha sido un cambio radical con respecto a sus días como recién nacido, cuando le compraron un brazo de plástico, como el de un muñeco, que le ayudó a desarrollar la psicomotricidad y el equilibrio de movimientos con su otra mano. Pero poco más.

Después, según se fue haciendo mayor, fue aumentado la complejidad de los aparatos que usaba, dando un salto, eso sí, hacia los brazos mioeléctricos que le permitieron convertir los movimientos de sus músculos en respuestas eléctricas para poder controlar la prótesis.

## La mano automática

---

El problema que es su primer modelo se abría a su voluntad pero se cerraba de forma automática al cabo de unos segundos, como muestra del atraso que aún existe en ese mercado para niños. Fue víctima de lo que en la jerga del mundillo se conoce como un **cookie crusher**, por la falta de control de los niños y los destrozos que causaban con la mano sintética al cerrarla de forma brusca.

Los brazos con dedos articulados que pueden hacer movimientos complejos aún escasean en Estados Unidos, lo que llevó a Aidan a buscar otras alternativas. Con ese ímpetu asistió junto a su madre al campamento Superhero Cyborg Camp, una semana diseñada para **menores con algún tipo de discapacidad en los brazos**. Logró en esos siete días armar su producto usando

partes de juguetes usados y herramientas donadas de una ferretería local, incluyendo las piezas del popular juego infantil de Lego que han hecho de su invento algo tan llamativo.

Entonces intervino Coby Unger, colaborando a distancia con el campamento: "Lo que propuso me pareció una visión única en prótesis que no había visto antes", cuenta. "Y tenía un **enorme potencial** para cambiar lo que significan las prótesis y lo que pueden significar en el futuro". Hasta el punto de poder llegar a hacer cosas que un niño normal no tendría a su alcance.

Tras esos primeros días de colaboración, Unger creó un modelo a partir del prototipo de Aidan, una prótesis que ahora puede ser modificada y adaptada a las diferentes fases de crecimiento. Un invento que ya ha despertado el interés de varios fabricantes dispuestos a producirlo a gran escala.

De acuerdo a Unger, la idea era crear algo más allá de las necesidades de un discapacitado, "**algo positivo para personas que incluso no necesitan una prótesis**", dejando atrás, sin duda, el viejo concepto del brazo sintético con un gancho al final o una mano inerte. "No hay motivo para que sea así cuando le puedes incorporar algo que puede ser divertido", explica.

Para Unger, el caso de Aidan Robinson "es una inspiración en toda regla". En la actitud de un niño al que "nada le detiene para hacer las cosas que otros de su edad pueden hacer de forma natural" ve el diseñador una puerta abierta a seguir explorando y recreando modelos que pueden ayudar a otros menores en otras partes del mundo.

A ese caso de cada 2.000 nacimientos en Estados Unidos con algún tipo de defecto en los brazos o en las manos que menciona la estadística, hay que sumarle muchos más que **resultan mutilados tras sufrir accidentes**. Ahora, gracias a la creación de Unger y Robinson, podrán tener acceso a tecnología mucho más sofisticada que la que existía hace tan sólo una década. El mismo invento de Aidan a base de piezas de Lego estará disponible en noviembre a través del portal de internet Instructables.com para cualquiera con acceso a una impresora en tres dimensiones. Su precoz desparpajo parece el camino a seguir.

Fuente: EL MUNDO. <http://www.elmundo.es/cronica/2014/11/23/54707c47e2704e413d8b4576.html>

# ottobock.





# Centro Ortopédico Tecnológico

35 AÑOS DE EXPERIENCIA



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



C/Viladomat 170  
08015 Barcelona.

Teléfono: (+34) 93 325 68 78

Móvil: (+34) 670 91 91 11

FAX: (+34) 901 708 598

E-mail: [info@centroortopedicotecnico.com](mailto:info@centroortopedicotecnico.com)

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

Teléfono: (+34) 97 171 06 60

Móvil: (+34) 670 91 91 11

FAX: (+34) 901 708 598

E-mail: [info@centroortopedicotecnico.com](mailto:info@centroortopedicotecnico.com)

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

INTERNACIONAL

MIT  
Technology  
Review

## “El código abierto y la impresión 3D pueden acabar con la desigualdad del sistema sanitario”

*Nicolas Huchet, un francés que perdió el brazo en 2002, ha creado Bionico Hand, una plataforma para construir prótesis robóticas en código abierto accesibles a todo el mundo*

- POR TERESA ALAMEDA

Nicolas Huchet se convirtió en *geek* de la impresión 3D por necesidad. En 2002, un accidente de trabajo le dejó sin la mano derecha, desde entonces asegura que no le gustan las películas de ciencia ficción. “Siempre aparecen personajes con manos robóticas envidiables y me pregunto por qué no puedo tener yo una así”, cuenta con humor este francés fundador de Bionico Hand, una asociación que

promueve la tecnología de código abierto para fabricar prótesis más baratas con impresión 3D.



Pie de foto: el primer prototipo de mano robótica que imprimieron estaba hecho con hilo de pescar y un paquete de Nesquik.

Fuente: Crédito: Nicolas Huchet.

“Cuando descubrí que existían prótesis de manos en el mercado mucho más sofisticadas que las que cubre la Seguridad Social sentí una gran decepción”, explica Huchet, quien entonces comenzó a soñar con tener una mano robótica personalizada que pudiese compararse en calidad a los modelos comerciales, pero sin tener que pagar sus elevados precios. Una prótesis capaz de articular los cinco dedos “puede llegar a costar entre 30.000 y 70.000 euros”, cuenta el joven.

El organismo francés cubre hasta el 90% del precio de las prótesis mioeléctricas capaces de generar la función de pinza entre el pulgar y el resto de dedos. Aunque la suya no se tratase de la versión más avanzada, de las que permiten el movimiento de los cinco dedos, Huchet se sintió “afortunado” de que al menos la política de su país le permitiera recuperar “bastante autonomía”. En otros países, como España, este tipo de cobertura es mucho más limitada y solo cubre versiones más básicas y pesadas, que no aportan la misma calidad de vida.

A pesar de la autonomía que la prótesis del Estado francés devolvió a Huchet, este quería más. Así en el año 2012, encontró por casualidad el fab lab (laboratorio de fabricación, en inglés) de su ciudad, Rennes, donde descubrió todo un mundo que hasta entonces le era absolutamente ajeno: el de la impresión 3D. En este espacio de creación colectiva donde se desarrollan proyectos *low cost* gracias a la tecnología de la impresión 3D, Huchet conoció al equipo de informáticos que lo gestionaba e hizo una propuesta: ¿sería entonces posible fabricar prótesis mioeléctricas articuladas con una de estas impresoras?



#### ■ Dirección

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

Tel.: 948 19 89 71

Fax: 948 25 85 77

Email: [iton@iton.es](mailto: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.

T.: 948 19 89 71

M.: [iton@iton.es](mailto:iton@iton.es)

## // Prótesis

ITOH 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

ITOH, 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.

## Una pequeña revolución

La respuesta fue un rotundo sí. Los informáticos del [fab lab de Rennes](#) asumieron con entusiasmo el reto, se lanzaron en busca de contactos y herramientas y en menos de un año obtuvieron un primer prototipo de mano robótica impresa en 3D capaz de articular los cinco dedos. “Aún muy precaria, estaba hecha en parte con objetos que encontramos, como cajas de plástico e hilos de pescar”, explica.

Tras dos prototipos más, el equipo dio con la versión que actualmente Huchet porta con orgullo. Asegura que sigue siendo poco estética “y sigue teniendo problemas mecánicos a mejorar”, pero al menos abrió la puerta a nuevas posibilidades que le devolvieron la esperanza. El joven recuerda: “Ver aquel primer prototipo y comprobar que funcionada, supuso para mí una pequeña revolución, vi que existía la posibilidad de reducir la desigualdad existente en el sistema sanitario gracias a la tecnología y a la cooperación de personas en internet”.

Para el diseño de aquel primer prototipo, Huchet y el equipo se pusieron en contacto con Gael Langevin, el creador de [Inmoov](#), un androide diseñado con código abierto que cualquiera puede fabricar en su casa con una impresora 3D. Gracias a su ayuda y a sus planos, que pueden descargarse gratuitamente en el portal [Thingiverse](#), dieron con *la mano ganadora*.

Con el tiempo, Huchet conoció otros proyectos que trataban de hacer algo parecido en Brasil, Inglaterra, Venezuela y diversas partes del mundo, y decidió

crear una asociación para recaudar fondos y mejorar el prototipo. Así nació la organización [Bionico Hand](#), que por ahora se autofinancia y cuenta con unos diez miembros voluntarios. Su creador explica: “Nuestro objetivo es fabricar una prótesis de mano accesible para personas con pocos recursos, que sea sólida y robusta, como una comercial, pero mucho más barata y fácil de reparar”.

La mano robótica de Huchet ya ha viajado a varios países del mundo como Rusia, Italia o EEUU para asistir a conferencias de impresión 3D donde presentar su proyecto y los avances en el prototipo. La semana pasada, estuvo también presente en Madrid (España), en el encuentro de *start-up* innovadoras españolas y francesas [OUI Innov](#) para expandir su red de contactos. Ahora buscan patrocinio y planean lanzar pronto una campaña de *crowdfunding*, para poder invertir en el prototipo y que su modelo pueda “ponerse a disposición del público cuanto antes”.

La ventaja de que sea un proyecto de código abierto es que el diseño puede ser perfeccionado por programadores en todo el mundo. Huchet espera que gracias a esto su idea de disminuir la desigualdad entre los amputados se haga realidad y la tecnología pueda estar a disponibilidad “del mayor número de personas posible”, afirma.

Para ilustrar su modo de ver esta desigualdad, Huchet habla del caso del tenis: “Antes era un deporte de élite, reservado a un grupo reducido de personas que podían costearse las raquetas y tenían terrenos donde jugar, hoy cualquiera puede comprarse una raqueta por poco dinero y las pistas de tenis se han abierto a todo el mundo”. Y concluye: “Con las prótesis pasa exactamente lo mismo, hoy sólo unos pocos tienen acceso a los dispositivos de calidad, pero confío en que en un futuro próximo la impresión 3D y la tecnología de código abierto puedan cambiar esto”.

Fuente: MIT TECHNOLOGY [http://www.technologyreview.es/read\\_article.aspx?id=46178](http://www.technologyreview.es/read_article.aspx?id=46178)



## "Los ves correr por los pasillos en bicicleta agarrando el gotero"



**Dr. José Sánchez de Toledo, referente internacional en oncología pediátrica**

Sufrí una grave poliomielitis a los cinco años. Observar a aquel doctor que me curó me hizo médico.

### **¿Qué tenía aquel doctor?**

Humanidad. Los médicos debemos ser consciente de que tratamos con personas, no con enfermedades. Dar información y calidez es fundamental.

### **Tengo cinco años y un cáncer, ¿cómo me lo va a explicar?**

Antes de hablarte ya sabré quién eres y te explicaré a tu nivel el reto al que te vas a enfrentar. Jamás oculto información.

### **¿Cómo reaccionan?**

Su nivel de aceptación y de valentía resultan chocantes, supera al de los adultos, supongo que por su capacidad vital. A menudo son ellos los que animan a sus padres, y los ves correr por los pasillos con su bicicleta sosteniendo el gotero con una mano.

### **La planta de oncología pediátrica ¿no es un lugar triste?**

No. Intentamos que la sonrisa esté siempre presente, porque la actitud optimista y la capacidad de expresar los sentimientos son parte del tratamiento. Cuando hay un momento de bajón en la familia todos nos ponemos en marcha: las maestras, los payasos...

### **El equipo humano es una de sus prioridades.**

Sí, y todos tienen un papel esencial. José Ramón, el celador, arranca risas a los críos cuando los lleva a quirófano. Pero el día empieza temprano, con la señora de la limpieza, y cómo dé los buenos días marca una diferencia. Yo me acuerdo siempre de las carcajadas matinales de un chiquillo de cinco años, que ahora es oncólogo pediatra.

### **Eso dice mucho de ustedes.**

Tenemos unos cuantos oncólogos, médicos y enfermeras que tratamos de niños. Es raro que alguien abandone esta especialidad, que cambie de departamento. La relación que se establece con los niños y sus familias es muy intensa, hablas y hablas de miedos, alegrías, angustias.

### **¿Hasta qué punto el factor atención cariñosa es importante para la sanación?**

Es difícil objetivar cómo contribuye, pero es tan imprescindible como la investigación y estar al día de todos los avances.

### **¿Alguna vez no ha conseguido controlar sus emociones?**

Uno controla sus decisiones, pero las emociones es difícil. Si le dijera que no he llorado, mentiría. ¿Cómo encajas que un niño te pregunte: "Cuando yo me muera, ¿mis papás se quedarán solos?"?

Un crío pidió que le dieran el dinero de todos los regalos que le pensaban hacer para Reyes y nos lo trajo: "Para que investiguéis más y podáis salvar a más niños". Murió.

### **Usted es creyente, ¿cómo se explica la muerte de un niño?**

No me lo explico, y estamos hablando de la primera causa de muerte por enfermedad infantil. Cada vez que un niño, que ha luchado ad infinitum, que ha sido el héroe de una historia, muere, deja un vacío.

### **¿Qué ha aprendido usted?**

La importancia del cariño, y lo que puede impactar una mala respuesta. Veinte años después te encuentras a pacientes que te dice: "¿Se acuerda, doctor, de

aquello que me dijo?". Hay que ser muy cuidadoso con la palabra, Si de algo me arrepiento...

**¿Sí?**

...Es de haber tenido prisa alguna vez, de no haber escuchado lo suficiente a alguien.

**¿Cómo reaccionan los adolescentes?**

Un adolescente es futuro, la enfermedad no entra en su esquema. El periodo de adaptación es muy duro, por eso es de gran ayuda contar con personas que han vivido esas situaciones; y ha ayudado la cabeza rapada de Iván de la Peña y de otros deportistas. Y Polseres vermelles les dio sus propios héroes, se han podido sentir protagonistas.

**¿Cómo afrontan la muerte?**

Con una madurez asombrosa. Y de todos los que superan la enfermedad, el 70 por ciento, sorprende el nivel de conversación que puedes llegar a tener con ellos.

**Vivir una grave enfermedad en la niñez ¿te cambia?**

Por supuesto. Es muy difícil ver a una persona que ha pasado por un proceso de estas características que no tenga una actitud vital fascinante y ejemplar y una percepción optimista de la vida. Aprendieron la superación y la paciencia muy pronto.

**Sus pacientes no le olvidan.**

Compartimos con ellos y su familia las emociones más intensas que se pueden vivir, y eso crea unos lazos emocionales importantes, así que me invitan a su boda.

**¿Y las familias de los que se fueron?**

Con muchos he desarrollado una amistad.

**Lo que usted cuenta no es habitual.**

Yo cuando voy al médico me gusta que me cuide, que olvide el ordenador, que me mire a los ojos y que me guíe.

**Da gusto oírle.**

En nuestro servicio la puerta de todos está abierta. No hay horario de visitas. Hay que darle carta de naturalidad a algo tan excepcional como es la lucha de un niño ante circunstancias que exigen trasplantes, cirugías muy complejas, radioterapias...

Fuente: LA VANGUARDIA.

<http://www.lavanguardia.com/lacontra/20141125/54420228450/leucemia-ninos-cancer.html>



[www.ortopediaclinicapoyatos.com](http://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.



facebook

<https://www.facebook.com/andadeESP>



## Nace una red laboral para buscar empleo a personas con discapacidad



**Aprovechando las nuevas tecnologías se pone en marcha 'disismore', una plataforma online que permite a las entidades que apoyan la inserción laboral de las personas con discapacidad encontrar oportunidades laborales para su grupo de interés**

Los Recursos Humanos de muchas empresas se están poniendo al servicio de los procesos de selección de candidatos con discapacidad. Es una nueva tendencia. Y una necesidad. Ante esta perspectiva, y aprovechando la evolución de las nuevas tecnologías, Paolo De Fabrittis ha fundado una red profesional para la búsqueda y la selección de personas con discapacidad: 'disismore'. En su plataforma laboral, la persona con discapacidad es el protagonista de su propia búsqueda de empleo.

Su reto, el cambio social, la normalización de la inclusión laboral de las personas con discapacidad dentro y fuera del mundo empresarial.

Hay más de 700.000 personas con discapacidad en España en edad de trabajar y que no tienen trabajo. Esta nueva compañía se ha propuesto encontrar el talento de estas personas. Así lo cuenta Marta Melón, socia y miembro de 'disismore'. Y es que esta plataforma online ya permite a las entidades que apoyan la inserción laboral de las personas con discapacidad encontrar oportunidades laborales para su grupo de interés, pero también a identificar empresas que apuestan por el talento de las personas con discapacidad e incluso a contactar con los reclutadores.

En 'disismore' la persona con discapacidad es el protagonista de su proceso de búsqueda. Existe la posibilidad de que cuente con el apoyo de un orientador laboral dentro de la plataforma, pero tiene que ser él mismo quien se registre y complete su perfil con sus datos personales, profesionales, pero, sobre todo, quien defina sus capacidades y conocimientos y, además, haga atractivo su perfil aprovechando las opciones multimedia que le ofrece la red como, por ejemplo, colgar un vídeo currículum o indicar un enlace a páginas web de su interés.

Fuente: SALAMANCA24. <http://www.salamanca24horas.com/local/118791-nace-una-red-laboral-para-buscar-empleo-a-personas-con-discapacidad>



**3 de diciembre.**  
**Día Internacional de las Personas con Discapacidad**



LA IMAGEN



**GRACIAS A  
NUESTROS  
SOCIOS POR  
ESTAR ALLÍ**



# vosseler



## abogados

[www.vosseler-abogados.com](http://www.vosseler-abogados.com)

Dirección Rambla Catalunya 98. Planta 6  
Sede central 08008 BARCELONA

Teléfono 932 101 590

Fax 932 852 167

[vosseler@vosseler-abogados.com](mailto:vosseler@vosseler-abogados.com)



**andade**  
[andade.es](http://andade.es) { asociación nacional  
de amputados de España