

ANDADE

Boletín informativo



andade

asociación nacional
de amputados de España

Numero 4

2ª quincena, agosto 2012

ACTUALIDAD

INTERNACIONAL

NACIONAL

SANIDAD

DEPORTE Y
DISCAPACIDAD

PARTICIPACION



ACTUALIDAD

El Principado de Asturias suprime las ayudas para ortopedia

Los asturianos con discapacidad se quedan hasta 2013 sin subvenciones para prótesis, sillas o camas articuladas.

07/08/2012 EL COMERCIO / ASTURIAS

Desaparece por primera vez la partida que, pese a llegar a 920.000 euros en 2011, sólo cubrió 900 de las 2.000 peticiones

Bienestar Social plantea a la Fidma que el Día de la Tercera Edad cambie su denominación por el Día de los Mayores. Los asturianos que necesiten un audífono tendrán que pagarlo íntegramente de su bolsillo. Lo mismo ocurrirá si lo que necesitan es una silla de ruedas o cualquier elemento que reduzca al máximo la dependencia que genera su discapacidad. Ya sean camas articuladas o, entre otros muchos artilugios, grúas para facilitar el aseo y el encamado.



Porque el Principado no convocará en 2012 las ayudas individuales a la discapacidad. Es decir, las subvenciones con las que la Consejería de Bienestar Social y Vivienda contribuye a amortiguar el siempre alto coste de estos dispositivos.

Pese a que cada año son más de 2.000 las personas que acuden a la Administración regional en busca de un apoyo económico, en 2012 no habrá respuesta a su demanda. «Nos es imposible. Nos encontramos con un presupuesto en el que esa partida no existía y no nos da tiempo para abrirla en 2012»

Así lo aseguró ayer el director general de Políticas Sociales, Jacinto Braña, quien explicó que «el proceso burocrático para convocar estas subvenciones es largo y complejo. Cuando llegamos al Gobierno, en junio, nos encontramos con que, directamente, esa partida no existía. Era de cero euros. Después tuvimos que ajustar las cuentas a las exigencias del Gobierno central y, ahora, no nos da tiempo ya a convocarlas. O sí, pero no para que sean efectivas de verdad».

Porque no se trata de que burocráticamente no sea posible que salgan publicada la convocatoria en el Boletín Oficial del Principado (BOPA) antes de fin de año. El problema estriba, según explicó Braña, en que «la ley marca que, para aprobar estas ayudas, la compra debe realizarse en el año en curso y, realmente, las ayudas no empezarán a cobrarlas los beneficiarios hasta el año que viene, con lo que abriríamos una convocatoria para que, al final, nadie se pudiera beneficiar».

Porque el usuario suele esperar a tener la ayuda concedida «para comprar lo que necesite, por lo que, este año, el dinero le llegaría en 2013 y, sin embargo, la convocatoria sería de 2012, algo que no permite la ley».

Braña aseguró que su departamento está realizando los trámites para que la convocatoria de ayudas individuales salga en 2013 «antes que nunca» y también con mayor dotación que la que correspondería a un único ejercicio «porque somos conscientes de que este año estamos dejando a todo el mundo sin ayuda».

«Para asociaciones sí habrá»

El volumen de afectados por esta falta de subvención supera las 2.000 personas, ya que cada año son más de dos millares las solicitudes de ayuda que llegan a la Consejería de Bienestar Social.

En 2009 sólo 2 de cada 10 discapacitados lograron la subvención que solicitaron, pese a que en aquel año eran 920.000 los euros consignados. El doble de la partida habitual, que de la mano del equipo de Noemí Martín se consolidó en esa cifra en años posteriores.

Sin embargo, de las 2.356 peticiones recibidas, sólo se atendieron 502. Una proporción similar se vivió en 2010 y en 2011. En ese último año, el director general de Políticas Sociales aseguró que «se cerró con 2.000 peticiones y sólo 900 atendidas».

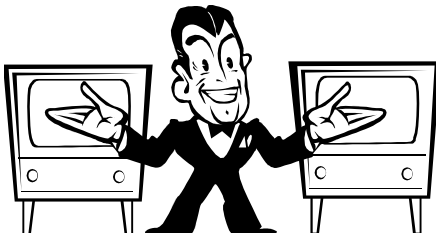
No obstante, Jacinto Braña quiso dejar claro que el nuevo equipo de Bienestar ha hecho «un gran esfuerzo», porque tampoco «encontramos ningún presupuesto para la convocatoria de ayuda a las asociaciones. Y esa sí saldrá». Se refiere a las subvenciones con las que la Administración regional colabora con las entidades sociales que desarrollan programas con personas mayores, con discapacidad o con dependencia.

Todas esas entidades han mostrado su enfado, porque esa partida, que aún no ha sido convocada, se ha rebajado un 40%. Sólo estará dotada con 600.000 euros. Jacinto Braña aseguró que «no se trata de un recorte del 40%, sino de crear una partida que el anterior equipo había dejado en cero». Esas subvenciones serán convocadas este mismo mes.

Ingenieros de la Universidade de Vigo diseñan un sistema de TV interactiva para personas con problemas de movilidad

Ingenieros de la Universidade de Vigo han diseñado un sistema de televisión interactiva pensado para facilitar el acceso a personas con algún tipo de discapacidad, especialmente las que tienen problemas de movilidad.

Esta iniciativa, que se encuentra pendiente de financiación para poder ser aplicada, ha sido promovida por Cogami --Confederación Galega de Persas con Discapacidade-- en colaboración con los grupos universitarios de bioingeniería y de ingeniería de sistemas telemáticos, ahora integrados en AtlanTIC para desarrollar un sistema que permita un acceso a las herramientas comunes en internet como las redes sociales.



El proyecto de televisión interactiva, que contó con financiación de Catalunya Caixa, integra servicios de teleasistencia y también servicios que facilitan la integración y comunicación de las personas con discapacidades, haciéndoles accesibles herramientas de internet como pueden ser las redes sociales o herramientas de Google que, pese a ser comunes para la el conjunto de la población, para este colectivo no son muy accesibles.

Así, miles de personas con discapacidad podrían beneficiarse del sistema --sólo Cogami tiene más de 20.000 socios--, pues se les ofrecen mecanismos más sencillos y adaptados que el material informático común --por ejemplo teclados o ratones, entre otros--. Así, con las aplicaciones que visualizan en la televisión, pueden interactuar usando el mando a distancia, un mando de consola Wii o Kinect o el controlador para videoconsola y PC.

La iniciativa ha sido sometida a pruebas piloto, con el objetivo de que 15 personas evaluaran el sistema en sus hogares y detectasen posibles nuevas necesidades.

Los resultados están siendo procesados por Cogami, si bien los coordinadores del proyecto, Luis Anido y José Ramón Fernández, explican que, en charlas con los usuarios, comprobaron que estos "estaban entusiasmados con este tipo de sistemas y que les gustaría que se les pudiese ofrecer este tipo de servicios".

Una vez realizadas las validaciones, será necesario contar con financiación para que el sistema pueda desplegarse a gran escala. Además, Luís Anido y José Ramón Fernández trabajan en el desarrollo, en próximos meses, de la adaptación de la plataforma y sus servicios a personas mayores.

INTERNACIONAL

Cinco pasos para una vida exitosa

La tragedia lo acompaña todos los días. Cuando observa sus antebrazos y se coloca las prótesis recuerda lo que vivió el 1 de abril de 2003. Pero, en lugar de permitir que lo invada la tristeza, se arma de valor y enfrenta el día con fuerza y coraje.



Ese día Raúl Pérez Girón, responsable de dar mantenimiento a líneas de alta tensión de la Empresa Eléctrica de Guatemala, S.A. (EEGSA), efectuaba la revisión del tendido eléctrico de la carretera que conduce a Puerto Quetzal, Escuintla, cuando por un mal cálculo recibió una descarga de energía que le cercenó los brazos.

“Uno no debe ser falto de carácter, y por eso asumo que hubo un error de mi parte, que fue mi responsabilidad. Acepté que me había equivocado y que no tenía remedio, porque no iba a recuperar los brazos”, dijo ante el Club Rotario Oeste que lo invitó como orador principal a una charla motivacional la semana pasada.

“Hoy no voy a decir que soy feliz. Extraño mis brazos, mis manos y todo lo que podía hacer. Pero ahora pienso en aquellos que los tienen y no los aprovechan”, mencionó.

Para lidiar con la pérdida decidió no dejar ni un minuto libre en su agenda: entrena atletismo de alto rendimiento, prepara charlas para escuelas, conferencias para iglesias y empresas, y, como todos, hace los mandados cuando su esposa Lili tiene algún contratiempo.

Para conducir automóvil utiliza una prótesis y por un tiempo tuvo a su cargo el volante de un bus escolar. “Los estudiantes decían que su piloto era un robot. Yo me sentía fascinado”.

No obstante, admite que para cumplir su trajín diario requiere de una receta: “Primero Dios, segundo Dios y tercero Dios”, afirmó. “Él es el centro de mi vida y me permite cumplir con cinco principios que aplico cada minuto: tener un propósito, una visión clara de hasta dónde quiero llegar, ser una persona determinada, perseverante y apasionada”.

Ecuador pone a disposición de Latinoamérica excedente de prótesis

Durante su participación en el programa Informe Sabatino de Gobierno, Correa dijo que la fábrica producirá unas 4.000 prótesis al año, con lo cual se cubrirá la totalidad de la demanda nacional

Caracas.- El vicepresidente ecuatoriano, Lenin Moreno, puso este domingo a disposición de los países latinoamericanos el excedente de prótesis que se fabriquen en la nación.

Durante su participación en el programa Informe Sabatino de Gobierno, que normalmente hace el presidente Rafael Correa, dijo que la fábrica producirá unas 4.000 prótesis al año, con lo cual se cubrirá la totalidad de la demanda nacional.

Cuando se cumpla ese objetivo una producción marginal se destinará al mercado nacional y el excedente se pondrá a disposición de los demás países latinoamericanos, reseñó el portal web ultimahora.com



"Vamos a poner a disposición de los hermanos latinoamericanos que no tengan este sistema (el programa de atención a las personas con discapacidad) nuestra fábrica para que puedan ofrecer las prótesis" en sus países, remarcó Moreno, quien añadió que "así se debe entender la solidaridad entre hermanos latinoamericanos y del mundo".

El vicepresidente, quien sufre de discapacidad y se desplaza en silla de ruedas, destacó el éxito que ha tenido en su país la denominada Misión Manuela Espejo, pues ha atendido a todas las personas que sufren discapacidad mental o física en Ecuador.

El pasado 6 de marzo, la Asamblea Nacional de Ecuador resolvió apoyar la candidatura de Moreno al Premio Nobel por su labor en favor de las personas con discapacidad, que ha recibido elogios de varias organizaciones internacionales.

NACIONAL

GRACIAS A LOS DISPOSITIVOS ADAPTADOS PARA DISFRUTAR DEL BAÑO

El litoral español cuenta este verano con 32 puntos de baño accesibles para personas con discapacidad

Fundación ONCE y Cruz Roja Española han presentado en la playa valenciana del Cabañal el primero de los hasta **32 puntos de baño accesibles** habilitados a lo largo de **todo el**



litoral del país, en los que las **personas con discapacidad** podrán acceder a sillas y muletas anfibias, chalecos salvavidas y otros dispositivos adaptados para **disfrutar del baño**.

Como explica Fundación ONCE, “estos puntos de baño accesible suponen un impulso a **localidad de las playas** y también a la **igualdad e inclusión social**, pues permiten a estas personas, **desde niños hasta mayores**, poder disfrutar del litoral al mismo nivel que el resto de bañistas”.

Equipación accesible

Concretamente, la equipación accesible se compone de **silla anfibia**, cuatro pares de **muletas** de distintos tamaños para entrar en el agua, dos **chalecos salvavidas** (de adulto y de niño), un ‘kit’ de **primeros auxilios** y una equipación para el socorrista.

Así, las personas con discapacidad interesadas podrán **disfrutar de estas equipaciones** en playas de Alicante, Asturias, Barcelona, Cádiz, Cantabria, Castellón, Ceuta, Gerona, Granada, Huelva, Lugo, Murcia, Las Palmas, Santa Cruz de Tenerife, Tarragona y Valencia.

Convenio de colaboración

La habilitación de puntos de baño accesibles se enmarca en el **convenio** de colaboración suscrito por la Organización de Ciegos Españoles (ONCE), su Fundación y Cruz Roja Española el pasado mes de marzo con el objetivo, según explican las instituciones, “de **anar esfuerzos** en favor de las personas en **riesgo de exclusión** y/o los colectivos más vulnerables, con quienes ya trabajan de forma independiente ambas entidades”.

Un padre y su hijo con parálisis cerebral harán en bici-silla de ruedas el Camino de Santiago

Un padre y su hijo de 12 años con parálisis cerebral, naturales de Córdoba, recorrerán en una bici-silla de ruedas los 800 kilómetros del Camino de Santiago que separan Roncesvalles de Santiago de Compostela, en el marco de una iniciativa, denominada 'DisCamino de Santiago 2012', que será presentada este próximo viernes en Fitur y que

busca reivindicar un "turismo para todos".

En concreto, según ha informado la Red Española de Turismo Accesible, en cuyo stand de Ifema en Madrid tendrá lugar la presentación, la ruta se llevará a cabo en aproximadamente 15 días, entre el 25 de junio y el 15 de julio del presente año.

Este ambicioso proyecto de

Javier Luque y su hijo Antonio tiene como objetivos contribuir a la rehabilitación de este último, proporcionándole variados estímulos multisensoriales, integrar la bicicleta como actividad de ocio familiar completo, hacer un llamamiento sobre la necesidad de un turismo accesible y sobre el hecho de que la ilusión es capaz de vencer cualquier inconveniente personal y social.

Según la Red Española de Turismo Accesible, "la realidad de la oferta turística actual está marcada por una serie de obstáculos a la hora de planificar un viaje, que hace que no todos los usuarios puedan acceder a su disfrute en igualdad de condiciones. A pesar del esfuerzo realizado por parte del sector, todavía queda un importante trabajo que realizar para romper las barreras arquitectónicas y de la comunicación, con el objetivo de lograr que el derecho al turismo se encuentre al alcance de todos".

En el transcurso del acto de presentación del 'DisCamino de Santiago 2012' se les hará entrega a los protagonistas de esta historia de la bicicleta adaptada con la que realizarán el recorrido, y que se ha conseguido con la colaboración del fabricante de la misma y de la Red de Turismo Accesible, Red Estable.



De izquierda a derecha, Javier, Antonio (en la silla), Gerardo, Javier Pitillas y Daniel. SEBAS SENANDE

La Fundación Jove mantiene la apuesta por sus programas con tres millones

A pesar de las dificultades motivadas por el contexto económico, la Fundación María José Jove apostó durante el año 2011 por mantener prácticamente intacto el presupuesto destinado a sufragar sus actividades. En total, más de tres millones de euros permitieron el desarrollo anual de todos sus programas, entre los que destacan los pertenecientes al área de actividad física saludable, tanto para niños como para personas con discapacidad.



La integración de los niños y las personas discapacitadas centran el grueso de sus actividades

Sin embargo, si hay una causa que se lleva el grueso de la partida reservada a la actividad fundacional es el mantenimiento de la residencia de estudiantes Rialta. Un total de 1.926.570 euros se destinaron el pasado 2011 a esta causa.

Esta residencia ofrece 532 plazas que durante el curso escolar sirven de alojamiento para los estudiantes universitarios y durante la temporada estival se transforma en un hotel-apartamento para turistas, además de albergar varios campamentos para niños. Además, durante el pasado 20^º, se alojaron en la Rialta todas las personas inscritas en los campamentos del programa “Esfuerzo”, uno de los más activos de la fundación.

niños y discapacitados

Es precisamente este programa el que permite que personas con discapacidad y de cualquier rango de edad puedan practicar deporte, promoviendo el desarrollo personal y social de todos los participantes.

A los programas habituales de invierno y de verano, se sumó el pasado año el Servicio de Bicicletas Adaptadas, a través del cual, personas con movilidad reducida pueden realizar actividades de cicloturismo inclusivo. Programas como los bautismos de mar, las regatas de vela adaptada, las jornadas de deporte e integración y el programa “Enrolados” se consolidan como un referente de la fundación en temas de accesibilidad y participación.

Otra de las novedades desarrolladas durante el verano pasado fue el proyecto “Familias solidarias”. A través de él, varios grupos familiares ayudaron a promover la integración social y el desarrollo de aptitudes vitales de niños o jóvenes con discapacidad en riesgo de exclusión social.

También se presentó como pionero el proyecto lúdico cultural “Arte contemporáneo y discapacidad”, en el que quince artistas gallegos y otras tantas personas con alguna discapacidad trabajaron durante semanas codo con codo para crear obras de arte. Por su parte, la quinta edición del Foro María José Jove volvió a reunir a padres e hijos en torno a personalidades de actualidad y especialistas en sus campos profesionales.

En esta ocasión, participaron la experta e nuevas tecnologías, María José Cantarino, Miguel de la Quadra-Salcedo y la psicóloga Laura Rojas-Marcos. Trabajos en el área de la salud, como convenios con centros hospitalarios, o en el desarrollo de la actividad cultural, como exposiciones y fondos de colecciones artísticas, completan las actividades anuales de la Fundación.

SANIDAD

El Ministerio de Sanidad retrasa hasta septiembre la desfinanciación de 423 medicamentos para síntomas leves



El Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad ha confirmado que se retrasará, inicialmente, a septiembre la entrada en vigor de la desfinanciación por el Sistema Nacional de Salud (SNS) de 423 medicamentos para síntomas leves, adoptada por el Ejecutivo, con el respaldo del Consejo Interterritorial del SNS, el pasado mes de junio, y que estaba prevista para este miércoles 1 de agosto.

Según han confirmado fuentes del Ministerio, esperan que la resolución se publique en el Boletín Oficial del Estado (BOE) este martes, de ese modo podría ponerse en marcha en septiembre, ya que, según los plazos legales, "entraría en vigor el día uno del mes siguiente de la publicación de la resolución del BOE".

"Se están cumpliendo los plazos legales", según se ha afirmado desde Sanidad, tras recordar que, para que se publique la medida, deben de recogerse las alegaciones contra la resolución, así como informar antes a los interesados que cuentan con el plazo de 10 días desde su notificación para realizar éstas.

La Xunta no paga desde abril a los centros que atienden a discapacitados

El retraso en el ingreso de las ayudas institucionales afecta a los llamados contratos públicos para la gestión de centros, que permiten cubrir todo tipo de gastos y que en la práctica suponen aproximadamente el 80 % de los ingresos de estas entidades sin ánimo de lucro, que trabajan por la integración social y laboral de discapacitados psíquicos y físicos. En algunos casos, los centros han dejado de pagar puntualmente las nóminas mensuales a sus trabajadores.

Los portavoces de la Consellería de Traballo e Servizos Sociais admiten esta demora en los pagos, pero precisan que se trata de un problema puntual «de xestión e tramitación interna» que está en vías de solución. En la consellería aseguran que en este momento estos pagos tienen prioridad, así que deberían estar saldados en cuestión de días.

Hasta dos meses por contrato

En Fademga, la federación que agrupa a estas asociaciones, alertan de que la situación se está volviendo insostenible y calculan que la deuda que se ha ido acumulando en estos cuatro meses supera ligeramente los cuatro millones de euros. Sin embargo, en las normas que regulan este tipo de contratos, la propia Xunta se reserva la posibilidad de pagar a sesenta días vista. De manera que el retraso por el que las asociaciones pueden presentar reclamaciones en estos momentos es de dos meses.



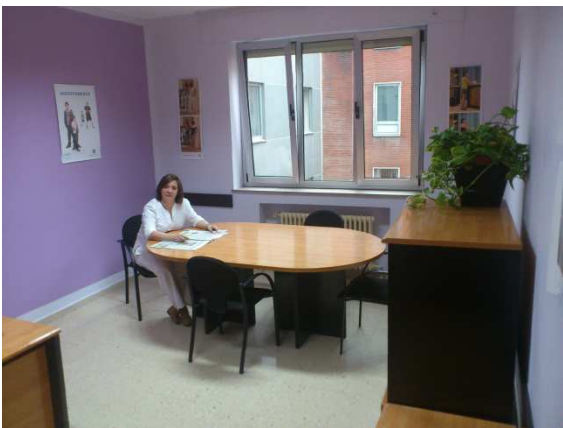
Las entidades afectadas son exactamente 37. Otras dos que también están en Fademga y gestionan centros de este tipo han cobrado ya, sin que en la federación sepan exactamente las causas por las que no se han visto afectados.

La Xunta tiene la posibilidad de demorar los pagos hasta dos meses desde hace tres años, pero hasta ahora no había hecho uso de esta prerrogativa.

Hasta abril, las asociaciones presentaban las facturas mensuales entre los días 1 y 5 y la consellería las abonaba puntualmente a principios del mes siguiente.

DELEGACION EN EL PRINCIPADO DE ASTURIAS

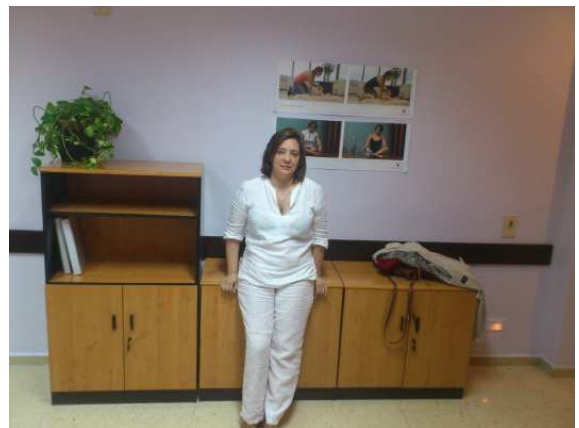
Nos llena de mucha alegría y es por ello que lo publicamos en este boletín, la inauguración del nuevo Despacho de ANDADE de Atención y Consulta para amputados y sus familiares en el Hospital General de Asturias, atendido por nuestra delegada en el Principado de Asturias, D^a MARIA COVADONGA MANZANEQUE.



En este flamante despacho, atiende a las personas que, por uno u otro motivo, vayan a ser amputadas o lo hayan sido ya. Allí les ofrece ayuda, guía de ánimo y asesoramiento, en su caso, así como el seguimiento de todo el proceso de la amputación.

Estamos al tanto de todas las gestiones, unas felices y otras no tanto, que ha tenido que realizar para conseguir que le cedieran amablemente esta dependencia del hospital, pero también sabemos de la constancia y perseverancia que han caracterizado a esta valiente delegada y por lo que ha llegado a obtener estos buenos resultados.

El citado despacho se encuentra en la planta 4^a del hospital, junto al servicio de prótesis.



¡Felicidades María por tu gran trabajo y gracias por todos aquellos a los que vas a ayudar!

Un barco sin barreras en Marín



Lord Nelson es un sueño hecho realidad para los jóvenes de 16 y 17 años que aprenden los rudimentos de la navegación a bordo de este velero británico, gestionado por la oenegé Jubilee Sailing Trust (www.jst.org.uk). Este barco atracó ayer en el antiguo muelle comercial de Marín, en una escala desde Portugal camino de la

regata de grandes veleros de A Coruña.

Es un barco casi único, porque su tripulación está formada por jóvenes, muchos de ellos con discapacidad, de seis países distintos, y bajo la tutela de un equipo de monitores. El capitán del barco, John Etheridge, enseña con orgullo su buque, adaptado hasta el más pequeño detalle para la navegación con personas que padezcan de alguna dificultad motriz. Hay ascensores y sistemas para mover sillas de ruedas en todos los niveles del barco. En la cubierta, el suelo tiene maderas especiales que señalan los itinerarios para personas con problemas de visión o incluso ciegos. En uno de los timones, abierto para la práctica por parte de los jóvenes, también hay un sistema para facilitar su funcionamiento.

Los utensilios de la vida cotidiana se hallan a una altura suficiente para que los pueda alcanzar cualquier persona en silla de ruedas. La proa está diseñada con mayor amplitud para dejar acceso a todos hasta la punta más avanzada del velero.

La llegada a puerto es siempre un momento emocionante para la tripulación del Lord Nelson. Ayer no fue la excepción y como todos subieron hasta el mástil, sus tres compañeros que utilizan silla de ruedas también tuvieron su oportunidad de divisar Marín desde el palo mayor. Los jóvenes, con poleas y cuerdas, izaron a los tres hasta la plataforma del mástil y después los devolvieron a cubierta.

Etheridge señala que el objetivo de estos viajes es «facilitar la integración y la comprensión» hacia los discapacitados. Está convencido de que este sistema de una navegación juntos es un método que «funciona» y que pese a las dificultades de movilidad en distintos grados de varios de sus tripulantes, «todo el mundo hace algo a bordo».

James Colburn, de 17 años, británico, reconoce que la convivencia ha cambiado su percepción sobre la vida de los discapacitados al hacerle consciente de sus problemas y potencial. Su travesía por Galicia también dejará su huella. El martes se bañó con sus compañeros en la ría frente a Portonovo. «El agua estaba buena, más cálida que en Inglaterra», concluyó.

DEPORTE Y DISCAPACIDAD

Dxt Adaptado



Deporte Adaptado y las Paralimpiadas

El deporte de minusválidos tiene sus inicios en el hospital de Stoke Manderville (Inglaterra) gracias a la figura del Doctor Ludwin Guttmann.

En este hospital había un gran número de personas con lesiones medulares a causa de la Segunda Guerra Mundial. Guttmann pretendía utilizar el deporte como forma de rehabilitación, lo que le llevó a organizar, en 1948, la primera

competición para este colectivo.

Visto el éxito y el buen resultado terapéutico que tuvieron, dicha competición empezó a celebrarse anualmente, siendo cada vez mayor la participación, las disciplinas deportivas, diferentes minusvalías y países. En Roma en el año 1960, se dio el pistoletazo de salida a los Juegos Olímpicos y Paralímpicos, desde entonces, los JJ. Paralímpicos se vienen celebrando sin interrupción cada cuatro años, con un crecimiento espectacular.

En sus inicios consiguieron la participación de no más de 390 deportistas de 23 países, hasta llegar a reunir a 4.000 deportistas de 137 países en Atenas 2004. España participó con una selección de 260 personas, de los que 155 fueron deportistas ciegos, deficientes visuales, minusválidos físicos, y parálíticos cerebrales.

Siguiendo la estructura del movimiento Paralímpico Internacional, el 6 de septiembre de 1995 se constituyó el Comité Paralímpico Español. Un tiempo antes, en 1992 se había creado el Comité Paralímpico Internacional (IPC). Una vez acabados los Juegos Paralímpicos de Barcelona 92. Con la creación del IPC, se consiguió establecer en el deporte de minusválidos una estructura similar a la del deporte olímpico, siendo la principal diferencia entre el IPC y el Comité Olímpico Internacional que la organización de discapacitados está formada por federaciones que se agrupan en tipos de minusvalías, y no por federaciones específicas de cada deporte.

El Comité Paralímpico Español, de acuerdo con los principios y normas de IPC, nació siendo un organismo sin ánimo de lucro y con personalidad jurídica propia, cuyos fines fundamentales son:

- Desarrollo y perfeccionamiento del deporte, estimulando y orientando su práctica y la preparación de las actividades que tengan representación en los Juegos Paralímpicos.

- Fortalecimiento del ideal Paralímpico entre los españoles, mediante la adecuada divulgación de su espíritu y filosofía.
- Colaborar con las Federaciones Españolas afiliadas a su vez a las Federaciones Internacionales, reconocidas por el Comité Paralímpico Internacional.

El Comité Paralímpico Español, en su corta trayectoria, ha volcado todos sus esfuerzos para conseguir que el prestigio alcanzado por nuestros deportistas en los últimos años, no sólo se mantuviera sino que, en la medida de lo posible, se incrementara.

El equipo español de natación ultima su preparación para los Juegos Paralímpicos de Londres 2012



El mallorquín Xavi Torres es uno de los integrantes del equipo español

El equipo paralímpico español de natación se concentra desde este lunes y hasta el próximo 23 de agosto en el Centro de Alto Rendimiento de San Cugat (Barcelona) con el fin de ultimar los detalles de cara a los inminentes Juegos Paralímpicos de Londres 2012. En la cita, estarán presentes todos los nadadores que competirán en la capital británica, excepto la zaragozana Teresa Perales.

Durante esta última concentración antes de que den comienzo los Juegos Paralímpicos, se tratarán de alcanzar una serie de objetivos previstos. En primer lugar, el desarrollo de las capacidades de las pruebas individuales, donde se buscará el desarrollo anaeróbico específico, el mantenimiento de fuerza general y velocidad técnica. Y, en segundo lugar, se intentará alcanzar una puesta a punto óptima de cara a la competición.

La selección paralímpica española de natación, que estará presente en su mayoría en esta concentración previa a la cita paralímpica de Londres, está formada por los siguientes nadadores:

- los castellano-leoneses Amaya Alonso y Alejandro Sánchez Palomero;
- los canarios Michelle Alonso y Enhamed Enhamed;
- los madrileños Jaime Bailón, José Ramón Cantero, Javier Crespo e Israel Oliver;

- los catalanes Carla Casals, Julia Castelló, Jesús Collado, Begoña Curero, Sarai Gascón, Miguel Luque, Esther Morales, Omar y Deborah Font y Albert Gelis;
- los extremeños Enrique Floriano e Isabel Hernández; el gallego Pablo Cimadevila;
- los valencianos Vicente Gil, David Levecq, José Antonio Mari y Ricardo Ten;
- los andaluces Marta Gómez, Miguel Ángel Martínez, Edgar Quirós y Sebastián Rodríguez;
- los aragoneses Javier Hernández y Teresa Perales (aunque esta última no estará presente en la concentración);
- los baleares Lorena Homar y Xavi Torres; y, finalmente, los vascos Richard Oribe y Ander Romarate.

Durante las poco más de dos semanas de duración de esta concentración, se seguirá un exhaustivo plan de entrenamientos, en la piscina de 50 metros del Centro de Alto Rendimiento de San Cugat, que se pondrá en práctica todos los días, incluidos festivos.

Los nadadores concentrados harán diariamente dos sesiones de entrenamiento en agua y una de seco.

Está previsto que, durante la estancia, se nade una distancia diaria que oscilará entre 4000 y 3500 metros por sesión, dependiendo del programa que tenga cada deportista.



PARTICIPACION

Una experta de la ONU advierte de que los recortes vulneran los derechos de los niños con discapacidad

La vicepresidenta del Comité de Naciones Unidas sobre los derechos de las Personas con Discapacidad, Ana Peláez, ha participado en los cursos de verano que la Universidad Católica de Valencia "San Vicente Mártir" celebra estos días en Santander, donde ha advertido de que los recortes vulneran los derechos de los niños con discapacidad recogidos en la Convención Internacional.

Peláez, que ofreció la ponencia 'Problemas actuales para el disfrute de los derechos por los menores con discapacidad en España', señaló que los recortes presupuestarios ante la crisis, hacen que los derechos fundamentales expuestos en la Convención Internacional sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad -como el de recibir una "educación inclusiva de calidad" o el de recibir una "asistencia adecuada"- son "vulnerados aún más".



Asimismo, Peláez ha aclarado que el término "inclusión" no está relacionado únicamente con el entorno escolar, sino también "con la vida recreativa y con todos los aspectos de la vida comunitaria". "A veces, muchos padres pecamos al pensar que lo importante para nuestros hijos es únicamente la educación y la salud. Otros aspectos fundamentales, como garantizar la relación entre iguales, de modo que los niños con alguna discapacidad se vean

incluidos en el grupo comunitario del resto de niños, no los valoramos en su justa medida", ha remarcado.

Al problema de los recortes, Peláez ha sumado que a la Unión Europea le falta sentirse "verdaderamente concernida" por la Convención. "Lamentablemente, artículos de la Convención como el igual reconocimiento de las personas con discapacidad ante la ley se ponen en entredicho en muchos Estados miembros. La UE ha ratificado esta Convención, por lo que no tiene ningún sentido que sea así", ha afirmado.

La experta de la ONU ha indicado que España es un país "especialmente solidario", merced a una política de cooperación "avanzada", pero se debe tomar en consideración en los programas de cooperación que los niños con discapacidad "deben estar en igualdad de oportunidades". Según ha explicado Peláez, los niños con discapacidad en zonas pobres que han sufrido catástrofes "están en una situación de especial peligro ante abusos de todo tipo".

CUADERNO DE BITACORA por Mariano Ayala

En esta entrega quiero contar un viaje que hicimos desde el Golfo Pérsico, concretamente desde Daman, un puerto de Arabia Saudita que, como pertenecía a la tierra santa de los musulmanes, a nosotros no nos dejaron ni bajar al muelle, pues éramos infieles.

Pues bien, dos de nuestros marineros vieron que en el puerto estaba atracado otro barco, en donde conocían a alguien y no se les ocurre otra cosa que ir a visitarlos. A los dos minutos estaban de nuevo a bordo escoltados por los policías que estaban vigilando que nadie de nosotros manchase su tierra santa. Realmente tiene que haber gente para todo.

En fin, seguimos con la historia que estaba empezando. Creo que no he explicado que cuando un marino cruza el Ecuador Terrestre, se organiza una fiesta a bordo, en la que al homenajeado, se le hace de todo, desde embadurnarle con aceite y echarle paja o plumas o lo que haya en el barco, podría ser harina también, por encima, hasta obligarle a beberse una botella de vino entera, o cosas así de “graciosas” que el mas borracho del barco se pueda imaginar. Todo esto es lo que a mi me habían contado, ya que yo, hasta entonces, no había cruzado el Ecuador.



Pero mira por donde que en este viaje nos dirigíamos hacia Somalia, exactamente a Chisimaio, un puertito que estaba justo 20 minutos de grado de latitud, por debajo del Ecuador, lo que, para mi, no suponía pasarlo, ya que era una cantidad tan pequeña que no merecía la pena y, además, después nos íbamos hacia Mogadiscio y esa ciudad estaba ya en el hemisferio norte. Lo que supuso para mi todo esto, es que no tuve que sufrir todas esas barbaridades que me habían contado.

Por cierto que, a la llegada a puerto y atracar al muelle, falló la maquina y el Capitán se pegó un castañazo contra una “patrullera” de la Armada de Somalia que casi la echa al fondo, de pequeña y medio oxidada que estaba, pero esa era una excusa perfecta para hacer una reclamación al barco, de tal calibre que, cualquiera que la hubiese leído, diría que nos habíamos cargado el portaviones Nimitz, por lo menos.

El viaje por el Indico hacia Mogadiscio fue muy tranquilo y la llegada también, aunque cuando atracas en países africanos, nunca sabes con lo que te va a encontrar, sobre todo en estos barcos en los que íbamos, que cada viaje íbamos a sitios distintos y nunca sabias lo que te iba a tocar.

Siempre están los cartones de tabaco, Marlboro habitualmente, que se reparten entre los miembros de la Sanidad, Aduanas, Autoridad portuaria, Policía y todo aquel que quiera

fumar gratis y que tenga la cara suficiente para subir a bordo y decir que es de cualquier autoridad. Nadie le va a decir nada, por si acaso.

Como tenía costumbre, a la llegada a los puertos, pregunté si alguien quería salir a la calle y nadie contestó, por lo que me fui de paseo yo solito.

Somalia es el país más pobre de África, con lo que ello supone, pero para mi gusto era un país con gente muy amable, que hablaban italiano, con lo que la dificultad del idioma no era tan grande y muy tranquila con el hombre blanco. Tanto fue así que, paseando por el mercado municipal, creo, de Mogadiscio, vi a tres mujeres, muy grandes, que estaban sentadas en el suelo y confeccionando cestas de paja. Para mi fue muy interesante, en ese momento, ver como se hacían esas cestas y debía tener una cara de tonto muy llamativa, que me dijeron que si quería hacer alguna cesta con ellas, les dije que si y me senté allí.

No sé cuanto tiempo estuve allí con esas mujeres, pero me lo estaba pasando muy bien y ellas estaban muertas de risa. Pero, de repente, me llegaron a mis oídos unos rumores y risas, que no eran de mis amigas y, cuando levanté la vista, me di cuenta de que alrededor nuestro había tal cantidad de gente, comentando y riendo, que yo parecía un Julio Iglesias, firmando autógrafos, que era lo único que me hubiese faltado, ya que, no creo que ha Julio Iglesias le hubiesen hecho tantas fotos como me hicieron a mi en ese momento.

Fue una experiencia muy divertida y que me convenció de que, por encima de las razas y las costumbres están las personas y estas se comportan bien o mal dependiendo de como te comportes tu.

Ya cuando me iba de allí, le pregunte a un chavalito, al que di unas monedas de chelines, creo que se llamaban, por cierto que en otra ocasión hablare de la moneda oficial a bordo de los barcos, que si había alguna playa cerca para darme un bañito y me contestó que la playa de Mogadiscio estaba justo detrás del mercado, pero que no me lo recomendaba, puesto que la semana anterior, se habían comido los tiburones a una familia de italianos que tuvieron la misma idea que yo. Así que, en ese momento, me pareció más oportuno darme el baño en el barco.

A este niño le pregunte, si había posibilidad de conseguir langostas, ya que me habían comentado otra gente que había pasado por allí, que era una zona buena para estos animalitos tan ricos. Me contestó que me podría conseguir algunas por un poco de dinero.

Solo llevaba encima 10 dólares y se los di. No quiero decir el tamaño del saco que me traje y del tamaño de las langostas, pero estuvimos todos los oficiales comiendo langostas hasta después de pasar el Canal de Suez camino de Italia, un viaje muy extraño también, pero.....esa es otra historia.



FUNDACIÓN **MAPFRE**

Caja España 

Caja Duero

MRW
Nos movemos por ti



ottobock.