

ANDADE

Boletín informativo



Redacción: Delegación en Canarias de ANDADE

Dirección: MARIANO AYALA

Numero 9

1ª quincena, noviembre 2012

ACTUALIDAD Asamblea General 2012

SANIDAD

NACIONAL

INTERNACIONAL

**DEPORTE Y
DISCAPACIDAD**

PARTICIPACIÓN

**MÁS NOTICIAS EN LA PÁGINA WEB
WWW.ANDADE.ES**



ASAMBLEA GENERAL ANUAL 2012 de ANDADE

El pasado día **27 de octubre** se ha celebrado, en Valladolid, la Asamblea General Anual de la Asociación Nacional de Amputados de España, como todos los años.

Esta Asamblea General Ordinaria comenzó a las 10 horas, como estaba fijado en la convocatoria, con un record de asistencia de público, tanto de socios, como de familiares y amigos que querían tener una visión mas completa de las actividades desarrolladas por la asociación.



Tras un saludo inicial del presidente de Andade, tomó la palabra el concejal del ayuntamiento de Valladolid, D. Luis Antonio Gómez Iglesias, en representación del Alcalde de Valladolid, D. Francisco Javier León de la Riva, dando la bienvenida a todos los presentes y resaltando la labor llevada a cabo por las asociaciones sin animo de lucro y ONG y en especial por ANDADE, en pos de una buena integración y rehabilitación de los amputados, D^a Mercedes Castaño pidió un minuto de silencio por aquellos miembros de la asociación, Pablo y Marta, fallecidos durante este año, momento muy entrañable y emocionante.

Acto seguido, el presidente, D. Carlos Ventosa, paso a explicar a los asistentes, un extracto de los desarrollado por las distintas delegaciones y haciendo hincapié en la delegación de Canarias por haber puesto en marcha esta revista, que esta resultando muy interesante, según sus palabras, especialmente el “cuaderno de bitácora”, así como los contactos en las administraciones de la islas y la captación de socios, para difundir mas en el archipiélago canario la asociación.



También comentó que en este ultimo año se ha incrementado el numero de socios en 36 y que es la asociación de amputados mas prestigiosa y mas respetada en todas las instancias institucionales, como el Ministerio de Sanidad en Madrid, el SESCAM y la Junta de Castilla y León.

Durante su discurso, el presidente, además de agradecer su presencia a los socios y amigos, hizo un llamamiento a las autoridades competentes,

por el que queremos decirles que no queremos lujos, si no unas prótesis que nos sirvan para seguir viviendo lo mejor posible y sobre todo a los niños, que están creciendo día a día y supone un gasto insoportable para las familias.

Hizo un elogio especial a la Fundación Mapfre por la ayuda que nos está dando para la realización de los diferentes estudios y proyectos, como el próximo sobre daños colaterales asociados a las prótesis.

Continuó en su alocución haciendo mención al delegado en Galicia, D, José Cougil, luchador incansable e infatigable, que está siempre allí donde le necesitan, haciendo visitas a los amputados en toda la Comunidad Autónoma de Galicia, ayudándoles a todo lo que necesitan y contactando con los médicos y así darles los consejos derivados de su propia experiencia como amputado.

Siguió y se emocionó hablando de la delegada para niños, D^a Mercedes Castaño, que es quien le ha acompañado en todas las visitas y reuniones con el ministerio en Madrid, presentándose con una maleta de prótesis de los niños, para mostrar la cantidad de ellas que tienen que usar los niños durante toda la etapa de crecimiento.



También hizo una mención a la delegación en Asturias, que dirige de forma impecable, D^a María Manzaneque y que ha conseguido abrir en el hospital General de Asturias un despacho en el que atiende y ayuda a todo aquel amputado que la necesite. Incluso realiza reuniones con ellos frecuentemente para charlar. Lo mismo que nuestro

delegado en Murcia, D. Alfredo Gil, con el que tuvimos varias conversaciones, a través de video conferencia, y que tanto ha sufrido este año, por culpa, tanto por el terremoto de Lorca, donde reside, como por el diluvio que tuvieron que sufrir hace poco tiempo y que se añade a sus problemas personales con su prótesis y adaptación a ella.

Pues a pesar de todo ello, D. Alfredo Gil, esta preparando unas jornadas dedicadas a la amputación y a las discapacidades, con la colaboración de la Universidad de Lorca y otros estamentos, que ya están conociendo por toda España.

D. Tomas Atienza, nuestro nuevo delegado en Madrid, también fue nombrado por el presidente, ya que se



ofreció en la anterior asamblea para dirigir esa delegación y que, seguro, lo hará muy bien.

Para finalizar con su disertación y no por ello menos importante, tuvo unas bonitas palabras para nuestro flamante e incansable secretario y tesorero, D. Jesús Martínez, escudero y amigo, como lo llamo Carlos, explicando la labor que desarrolla, tanto con las alteraciones en la pagina web, como las cuentas, tan bien controladas, que siempre tiene encima de su mesa y las cuida con todo el cariño.



Después de hacer mención, por ultimo, al consejero, D. José Rodríguez Prado, que no se encontraba presente por tener varias actividades privadas, que ha desarrollado una actividad ingente, preparando todos los estudios y dosieres que se debían llevar a las reuniones que tuvieron con los diversos estamentos oficiales.

Carlos hizo mención a una cita de Concepción Arenal, que dice.- **“El hombre que aun se levanta es mas grande que aquel que no se ha caído nunca”**- la cual podría ser el lema de esta asamblea ya que todos nos hemos caído en alguna ocasión.

Se agradece la colaboración y apoyo a las distintas entidades y empresas que participan en esta asamblea, como son Ottobock, Ortosur, Ortopedia Arturo Eyries y por supuesto a Novotel Valladolid, que, como siempre, se han volcado en la ayuda a la preparación de la asamblea y a su staff, tanto al director, D. José Antonio Bastera, como a su jefa de recepción D^a.Vanessa Velasco y a todos sus empleados que han sido tan serviciales y amables, con los asociados.



Después de todo esto, el secretario pasó a relatar los logros y actividades realizadas en el año transcurrido entre asambleas y los paso a relatar sucintamente. Las actividades han sido las siguientes:

- + FEBRERO 2012.- Entrega de resultados del proyecto “Síndrome del dolor fantasma”
- + MARZO 2012.- Participación de ANDADE en las “Jornadas Internacionales de Discapacidad, organizadas por el Instituto de Integración a la Comunidad.
- + ABRIL 2012.- Reunión de ANDADE con los nuevos responsables de la Alta cartera de Inspección del Ministerio de Sanidad en Madrid.
- + JUNIO 2012.- Asistencia a la presentación del programa “Cruce de Caminos”

- ✚ JUNIO 2012.- Presentación en el Ministerio de Sanidad, en Madrid, de un documento sobre la necesidad y uso de las prótesis de última generación.
- ✚ JULIO 2012.- Edición de la nueva revista "ANDADE"
- ✚ SEPTIEMBRE 2012.- I Encuentro de amputados gallegos, organizado por nuestra delegación en Galicia y presentando las novedades de Ottobock.
- ✚ SEPTIEMBRE 2012.- Asistencia de ANDADE a la feria de ortoprotesica de Madrid.
- ✚ OCTUBRE 2012.- Reunión con los representantes de la Consejería de Sanidad de Castilla y León para la formación de equipos multidisciplinares para tratamiento de los pacientes amputados.
- ✚ OCTUBRE 2012.- Presentación, a la fundación Mapfre, del proyecto sobre Daños Colaterales asociados a las prótesis.

Después de esta presentación, el secretario comentó las cuentas de la asociación e hizo entrega a cada uno de los socios del resumen de dichas cuentas, también en este momento se acordaron las diferencias entre socios colaboradores, simpatizantes, etc.

El momento mas emocionante de la reunión, fue cuando el presidente se levantó de la mesa presidencial y se dirigió a nuestra compañera y amiga María Teresa Estébanez, la cual asistía en una sillita de ruedas, debido a una caída que le fracturo la cadera, y después de agradecerle su asistencia, esta quiso recitar una breve poesía dedicada esta asociación y que a continuación reproducimos:



Hoy acudimos a una fiesta, una fiesta muy especial
 Pues todos aquí tenemos algo por lo que llorar
 Estamos doblados, pero no quebrados
 y aun tenemos fuerza para empujar y tirar
 La alegría nos acompaña, pues siempre hay que disfrutar
 de momentos sorprendidos imposibles de explicar
 Alegría nos brinda la vida por toda la humanidad
 De personas que nos aman con un amor de verdad
 Gracias al cielo yo mando por la ayuda que nos da
 Contando con todos vosotros nuestro mal, pequeño es ya

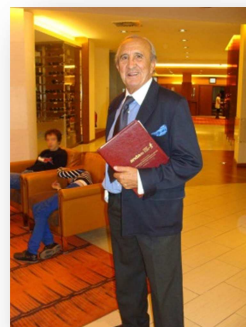


Así terminó esta bonita poesía y después de agradecer a todos y especialmente a Carlos por su ayuda, nos animo a todos con esta bonita frase:

¡Que viva la vida y que viva el amor!

A las 12.30 h., una vez terminada la Asamblea General Ordinaria, comenzó la extraordinaria, con la renovación de la Junta Directiva, la cual, después de las distintas votaciones, quedó como sigue:

1. Presidente.- D. Carlos Ventosa Lacunza
2. Vicepresidente.- D^a Mercedes Castaño Lopez
3. Tesorero/Secretario: D. Jesús Martínez Pérez
4. Vocal.- D. Eduardo Nieves Gallego (Galicia)
5. Vocal.- D. José Cougil Bugallo (Galicia)
6. Vocal.- D^a María C. Manzaneque Rodríguez (Asturias)
7. Vocal.- D. Alfredo Gil Eguino (Murcia)
8. Vocal.- D. Mariano Ayala y Álvarez-Campana (Canarias)
9. Vocal.- D. Julio Bueno Valiente (Segovia)



A continuación se votó la modificación de algunos artículos de los estatutos, entre otros, las condiciones para el ingreso y especificación de los cargos de socios colaboradores y simpatizantes. Además se modificó la dirección social para que, la asociación, este domiciliada en la ciudad de Valladolid y así poder optar a las ayudas y posibles subvenciones del ayuntamiento de esa ciudad.



Mercedes Castaño, organizó un pequeño taller infantil para que los Adrián, Natán, Oier, Iván, Lucía y muchos más, no se aburran, como en otros años, y los padres puedan asistir sin más preocupación a la asamblea.

De esta forma acabó la Asamblea General de ANDADE, de la que nos va a informar, con más detalle, nuestro secretario en unos días.

El viernes anterior tuvo lugar una pequeña reunión del presidente con los delegados, para tratar aspectos de las distintas CC.AA. y acto seguido, algunos de los que ya estaban en Valladolid, salieron a disfrutar de esta bonita ciudad castellana y de sus bares, en los alrededores de la Plaza Mayor, acabando tomando unas ricas viandas en el mesón “Vino Tinto”, en el que ya les habían tratado muy bien el año pasado y este no han sido menos. Les prepararon un apartado dentro de la bodega, ya que estaba todo lleno, en donde disfrutaron de todas las mejoras cosas que allí saben preparar y esta foto aquí insertada lo testifica.





¿Qué se puede decir de la comida que siguió a la asamblea general?, pues nada que no sea alabanzas y gratitudes, ya que Carlos, el dueño del restaurante “El Pinarillo” de la Ctra. De Viana, Km. 1,5 en PUENTE DUERO-ESPARRAGAL, es una persona que siempre que hemos ido a celebrar nuestra asamblea, nos ha atendido especialmente bien, además de que el lechazo que nos sirve está especialmente sabroso y tierno, aparte de otras ricas cosas de entremeses y un vino tempranillo de Ribera del Duero, donado para esta ocasión por la bodegas Matarromera.



Allí es donde se acaban de comentar todas las vicisitudes de la asamblea y se conocen aquellos que han venido por primera vez y que, como norma general, salen de allí encantados, pues han estado con gente maravillosa y con muchas ganas de seguir viviendo, a pesar de todo lo que hayan tenido que pasar.



Al finalizar se entregaron a todos los asistentes unos pequeños recuerdos, donados por la empresa Ottobock y que, según los comentarios allí escuchados, vienen muy bien a todos ya que son unas cremas especiales para el buen mantenimiento de la piel después del uso de las prótesis.

Entrega de premios de la Asociación de Peritos Judiciales de Canarias



El pasado día 24 de octubre, tuvo lugar en el Auditorio Alfredo Kraus de Las Palmas de Gran Canaria y dentro del 7º Congreso Internacional de Peritos en Documentoscopia, el acto de entrega de premios de honor a los miembros de la Asociación de Peritos Judiciales de Canarias que se hayan destacado por su labor dentro de esta asociación.

En este acto recibieron estos premios, nuestro director de la revista ANDADE, D. Mariano Ayala así como su socio y amigo, ya fallecido, D. Felipe Medina.

Durante el desarrollo del evento, se hicieron bonitas y cariñosas loas a la labor desarrollada por estos dos profesionales de la mar que, con su empresa ASEMAR 2003 S.L. hicieron de la peritación de buques y mercancías en los puertos una buena forma de extender el trabajo de los marinos mas allá de la propia navegación.

Al acto acudieron D. Mariano Ayala acompañado de su esposa Marisol e hija Arancha, la cual realizo el trabajo de fotógrafa, Dª María José Meilan viuda de D. Felipe Medina y su hija María.

Los galardonados agradecieron este premio a D. Oscar Díaz Santana, presidente de la A.P.J.c. quien tuvo cariñosas palabras de agradecimiento por la labor de ellos.

Desde esta redacción felicitamos a nuestro director por este reconocimiento.



El Defensor del Pueblo investiga el retraso del Gobierno en aprobar las condiciones básicas de accesibilidad

El Defensor del Pueblo ha solicitado información a la Secretaría de Estado de Planificación e Infraestructuras del Ministerio de Fomento, con el objetivo de conocer los motivos del retraso en la aprobación de las condiciones básicas de accesibilidad y no discriminación para el acceso y utilización de los bienes y servicios a disposición del público.



Así lo hizo saber este lunes el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), al recibir un documento de la institución que tutela los derechos fundamentales de la ciudadanía, en el que da respuesta al escrito que remitió el Cermi con el fin de denunciar esta situación.

En el documento enviado al Cermi, el Defensor del Pueblo declara estar al corriente de la demora por parte del Gobierno, motivo por el cual en febrero de 2012 se inició "investigación de oficio a este respecto", y se solicitó al Ministerio de Fomento -además de una explicación de los motivos del retraso de la aprobación-, información sobre el estado de elaboración del preceptivo desarrollo reglamentario y una descripción de los estudios integrales acerca de la accesibilidad a bienes o servicios considerados más relevantes desde el punto de vista de la discriminación y accesibilidad universal.

El Defensor del Pueblo señala haber recordado a la Secretaría de Estado que la Ley 51/2003, de 2 de diciembre, estableció en su artículo 10 que el Gobierno tiene la obligación de regular unas condiciones básicas de accesibilidad y no discriminación que garanticen unos mismos niveles de igualdad de oportunidades a todos los ciudadanos con discapacidad. Asimismo, la institución hace hincapié en que "aunque dicha regulación se basará en que la implantación sea gradual en el tiempo y en el alcance y contenido de las obligaciones impuestas, ello no quiere decir que la regulación misma admita demora".

Por último, el Defensor del Pueblo apunta que la no accesibilidad de los entornos, productos y servicios, tal y como señala la exposición de motivos de la Ley "constituye, sin duda, una forma sutil pero muy eficaz de discriminación indirecta, pues genera una desventaja cierta a las personas con discapacidad en relación con aquellas que no lo son"

ottobock.

La Vega presenta una prótesis de rodilla que permite reducir un 50% la estancia hospitalaria

El doctor José Aragón, jefe de servicio del hospital del Espíritu Santo de Santa Coloma de Gramanet (Barcelona) implantó ayer en el Hospital La Vega, con ayuda de un equipo de médicos murcianos, una prótesis unicompartmental en ambas rodillas a la vez a una paciente de 70 años con artrosis de rodilla. Posteriormente, practicó la misma intervención a una paciente de 57 años de edad.



El doctor Aragón realizó un pequeño implante protésico unicompartmental en vez de realizar una prótesis completa. Para ello usó una técnica quirúrgica con una mínima incisión, que respeta los ligamentos de la rodilla y que no precisa de transfusión sanguínea. «Hablamos de una técnica que no precisa corte óseo importante. Además este pequeño implante modular permite respetar todos los ligamentos, en una operación en la que no sustituimos toda la articulación sino solo aquella que se ha lesionado», precisó Aragón.

Según detalló el traumatólogo, la técnica utilizada «permite practicar dicha operación en las dos rodillas a la vez, si así estuviese indicado en el proceso artrósico». Permite una rápida recuperación y no precisa de rehabilitación prolongada por lo general, reduciendo en un 50% la estancia hospitalaria en pacientes con artrosis.

El Parlamento de Navarra aprueba una ley para que los pensionistas no paguen por los medicamentos

El pleno del Parlamento de Navarra ha aprobado una ley foral por la que establece que los pensionistas y las personas mayores de 65 años no paguen por los medicamentos, en contra de lo establecido por el nuevo sistema de copago farmacéutico que implantó el Estado.

La iniciativa legislativa ha sido presentada por el PSN y ha recabado el apoyo de Nafarroa Bai, Bildu e Izquierda-Ezkerra. UPN y PPN han votado en contra y han afirmado que esta cuestión es normativa básica y que por tanto corresponde regular al Estado. Han advertido además de que el Gobierno central puede recurrir esta ley foral, tal y como ha hecho con una legislación similar aprobada por el País Vasco.

Esta nueva ley navarra establece básicamente que no paguen por los medicamentos los pensionistas, los mayores de 65 años, personas viudas, huérfanas menores de 18 años, personas con minusvalía en grado igual o superior al 33 por ciento, personas paradas que han perdido el derecho a percibir el subsidio de desempleo, y personas perceptoras de renta de inclusión social.

Para el resto de personas, como norma general, su aportación será de un 40 por ciento del precio de los medicamentos, tal y como venía ocurriendo antes de que el Estado implantara el nuevo sistema de copago.

El parlamentario del PSN Samuel Caro indicó que su partido quiere con esta iniciativa "utilizar nuestro autogobierno, ese al que tanto se apela, para no cometer un error que pone en jaque los principios esenciales de la justicia social". "Vamos a tratar de hacer un ejercicio de justicia social, ayudar a los más desfavorecidos, aliviar la economía de aquellos que especialmente sufren la crisis", aseguró.

La parlamentaria de Nafarroa Bai Asun Fernández de Garaialde recalcó que antes de los cambios introducidos por el Estado, ya existía el copago para las personas activas por lo que ha dicho que lo que se ha introducido ahora es un "repago". "Ahora todos pagamos más", censuró, para expresar su apoyo a la proposición socialista.

La parlamentaria de Bildu, Bakartxo Ruiz dijo que "el copago farmacéutico no es nuevo, ya existía en otra fórmula", y ha defendido que "lo más justo" es que el servicio sanitario "fuera universal y gratuito, incluyendo la farmacia". "Ya pagamos mediante impuestos, y ahí es donde se debería establecer la verdadera progresividad, no en la progresividad falsa que establece el PP", indicó.

La parlamentaria de Izquierda-Ezquierda Marisa de Simón afirmó que con la propuesta del PSN "Navarra estaría mejorando las condiciones económicas de aquellos colectivos" e indicó que "el copago farmacéutico es una contrarreforma fiscal, porque vuelven a pagar los más desfavorecidos".

El parlamentario de UPN Antonio Pérez Prados manifestó que el nuevo sistema de copago que decretó el Estado es "normativa básica" y por tanto es de obligado cumplimiento para Navarra, y añadió que distintos informes jurídicos "no ven invasión de las competencias" de la Comunidad foral. Además, recordó que el País Vasco ha modificado el sistema establecido por el Estado y el Gobierno central ya lo ha recurrido al Tribunal Constitucional.

Finalmente, por el PPN, Enrique Martín de Marcos dijo que "el debate no es copago sí o copago no, lo que subyace es la creación de la Navarra independiente en la prestación farmacéutica". "La propuesta convierte a Navarra en un Reino de Taifas que vive al margen de la realidad y de las leyes", indicó, para decir que convierte a la Comunidad foral en "insumisa".

El único Eider del mundo

Eider tiene dos años y medio, es canario y su pelo, castaño claro. Bajo sus párpados se adivinan unos grandes ojos que más tarde se descubren de un marrón muy oscuro: está dormido en su sillita. Su madre, Jessica, descansa en pediatría de la Clínica Universidad de Navarra, en la segunda planta de la cuarta fase. Sufre una alteración genética tan rara que es el único caso detectado el mundo. Este síndrome no tiene nombre, ni tampoco un diagnóstico concreto. Es una enfermedad rara, lo que significa que afecta a una o menos personas por cada 10.000.

Desde el primer momento, sus padres, Juan Carlos Hernández y Jessica Portillo, han contactado con los mejores médicos para que les ayuden a buscar un tratamiento para darle a su hijo una normalidad y la mejor calidad de vida.



Por eso, Eider y su madre se trasladaron a finales de septiembre a Pamplona, porque "la Clínica Universidad de Navarra tienen mucho prestigio. Son punteros no solo a nivel médico, sino también en el trato humano. Aquí le

tratan en conjunto y, al tener Eider tantos problemas, era lo que necesitábamos", cuenta Jessica.

Todo comenzó durante el quinto mes de embarazo. Era el segundo para Jessica, que acudió al especialista por un preocupante exceso de líquido amniótico. Tras hacer diferentes pruebas, se detectó el problema: Juan Carlos, el padre de Eider, tiene un 25% de su cromosoma 3 -el más grande, junto al uno y al dos- invertido. El niño, durante su gestación, duplicó esta parte. Es decir, tiene su mayor cromosoma una cuarta parte más grande de lo normal. Esto le produce un fallo constante en su organismo que le supone un diagnóstico continuo. "Su sistema inmunológico es muy depresivo; cuando cae, afecta a todas las áreas", detalla Portillo.

Eider sufre problemas neurológicos, como epilepsia y un nivel bajo de autismo; problemas psicomotrices; visuales, como miopía y otros que no podrán detectarse hasta que el pequeño sea algo mayor; intestinales y malformaciones, como la presencia de doble campanilla que le dificulta la deglución. "Aún es pronto para saber si sufre algún problema cognitivo", añade la madre.

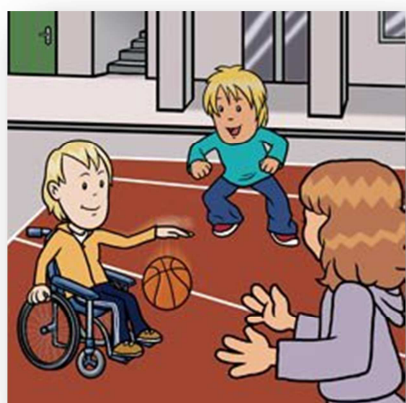
Pese a todo, Jessica define a su hijo como "un niño muy luchador, feliz y alegre aunque no le acompañe su patología. Sufre mucho dolor, pero la sonrisa nunca se le borra de la cara".

Este espíritu luchador se hace evidente cuando los médicos califican de "incompatible con la vida" su alteración genética. Pese a las continuas trabas que el cuerpo de Eider le pone,

este niño canario sale adelante con ayuda de muchos especialistas. Sus dificultades psicomotrices mejoran con el paso del tiempo. "Recibe estimulación temprana diaria, va al logopeda, tiene un terapeuta sacrocreaneal y nada con delfines gracias a la hidroterapia", relata Portillo.

Además, pese a no poder hablar, Eider ha creado un propio lenguaje que le permite hacerse entender por quienes le rodean, sean personas nuevas o familiares, mediante gestos, señales y balbuceos.

Pero no todo acaba ahí. La evolución de Eider es un interrogante diario y es difícil saber



qué será lo próximo. Durante su visita a Pamplona los médicos realizaron al pequeño numerosos estudios: neurológicos, pruebas de alergia, informes psicopedagógicos, electrocardiogramas, informes genéticos, ecografías renales (tiene problemas para procesar líquidos), gastroscopia, biopsias, encefalogramas, pruebas auditivas y un TAC (un escáner corporal), entre otros.

En este último estudio, los radiólogos detectaron un bulto misterioso ubicado entre la pelvis y el colon. "No se sabe qué es. Los médicos nos han aconsejado dejar pasar un tiempo para ver cómo evoluciona", comenta Jessica.

Al estar pegado este bulto al colon, hacer una biopsia podría dañar el intestino.

"Mi marido es actor y cómico. Desde hace más de once años hace galas benéficas para conseguir sillas de ruedas, financiación para tratamientos y un largo etcétera a personas que sufren enfermedades raras", explica Jessica. Ahora, son ellos los que necesitan la colaboración de otros. "Estas galas ahora van dirigidas a Eider", añade.

Esta madre canaria describe con asombro cómo "muchísima gente a la que habíamos ayudado ahora se vuelcan con nosotros". Una muestra es la página de la fundación que han creado en Facebook: en estas tres semanas ya tienen casi 4.000 fans.

"Queremos un buen diagnóstico. El estado de Eider es tan cambiante que no nos podemos permitir llegar tarde", concluye Jessica, cuya próxima parada espera que sea Boston, donde existe un centro pionero dedicado a la genética y donde esperan encontrar un camino más claro para el futuro de Eider

Los precios de referencia sólo deben fijarse con fármacos en el mercado



La industria y las farmacias llevan años reclamando al Ministerio de Sanidad que al fijar los precios de referencia de los medicamentos tenga en cuenta para el cálculo tan sólo los medicamentos que tengan cierta cuota de mercado o, como mínimo, los que estén realmente comercializados. Las boticas y los laboratorios argumentan desde hace tiempo que, en caso contrario, se incita a

algunas compañías a hacer dumping, forzando artificialmente a la baja los precios de todos los medicamentos basándose en los precios de fármacos virtuales, existentes sólo sobre el papel o incapaces de cubrir la demanda nacional.

La disputa por esta cuestión ha llegado en varias ocasiones hasta los tribunales y ahora la Audiencia Nacional ha decidido fallar sobre la cuestión para dar la razón a las farmacias: los precios de referencia deben fijarse teniendo en cuenta tan sólo los medicamentos realmente comercializados y no los que simplemente están autorizados, pero no a la venta.

La sentencia es fruto de un recurso presentado contra la orden de precios de referencia de 2010 por la Federación Empresarial de Farmacéuticos Españoles (FEFE) y llega, como otras tantas, con el suficiente retraso como para tener pocas consecuencias prácticas, en tanto los precios de referencia de 2010 han sido superados por la realidad y por no pocas reformas legales desde entonces. Pero la lección aprendida se mantiene en pie, en tanto el fondo de la cuestión, el uso de fármacos no comercializados para fijar los precios de referencia, sigue siendo disputa habitual entre la Administración, la industria y las farmacias.

La sentencia de la Audiencia Nacional no deja lugar a interpretaciones sobre esta cuestión: "El sistema de precios de referencia no puede permitir la formación de conjuntos con medicamentos no comercializados (que sólo tengan decisión de financiación)" y además "los nuevos medicamentos que se integren en los conjuntos deben estar comercializados", dice el fallo.

Ahondando aún más, explica que en 2010 se incluyeron en los precios de referencia 58 medicamentos no comercializados, que no debieron figurar allí puesto que "la lógica del

sistema demanda un mismo régimen para todos los medicamentos que deben conformar los conjuntos, lo que exige su comercialización para garantizar con ellos que puedan ser dispensados de forma efectiva".

La Audiencia Nacional ha dado la razón a la patronal de farmacias FEFE obligando a la Administración a que cuando fije los precios de referencia use para ello fármacos comercializados. Sin embargo, no ha entrado a valorar otra de las peticiones tradicionales del sector, que los fármacos tengan una cuota mínima de mercado capaz de abastecer la demanda. Así, el conflicto por el uso en el cálculo de precios de presentaciones de laboratorios de escasa representatividad, como ha ocurrido recientemente con los genéricos de Sumol o Aurobindo, sigue en pie y sin solución judicial.

COCEMFE y Fundación Repsol inician en Segovia un programa de formación tecnológica para mujeres con discapacidad

La Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica (COCEMFE) y Fundación Repsol ponen en marcha un programa que formará en el uso de tecnologías de la comunicación aplicadas al empleo a mujeres con discapacidad en Segovia.

El proyecto tiene como objetivo poner al alcance de las mujeres con discapacidad un instrumento que sirva para potenciar los procesos de inserción laboral y promover la utilización de nuevas herramientas con las que mejorar su nivel de empleabilidad. Se pretende facilitar el acceso a la administración electrónica, a recursos como webs de empleo o a buscadores de ofertas de trabajo, empleando las últimas TIC para solventar las barreras físicas y sociales que aún existen en la sociedad.



El Programa utilizará una unidad móvil adaptada para personas con movilidad reducida, dotada de herramientas tecnológicas de última generación como Routers WiFi, Tablet y Smartphone. El proyecto se ha desarrollado ya en León, Salamanca, Burgos, Soria y Palencia, y gracias a él 162 mujeres con discapacidad han sido atendidas.

Esta formación es parte de un programa individualizado de intervención que incluye el trabajo en diversas competencias socio laborales como la autoestima, las habilidades sociales y de comunicación, o la motivación entre otros, trabajando también con el entorno de la persona, la familia y los recursos sociales existentes desde un enfoque comunitario, además de realizar una tarea de intermediación con las empresas para su contratación.

Este proyecto es el ganador del Concurso R "Futuro sin barreras", organizado por Fundación Repsol el pasado año con el objetivo de fomentar iniciativas orientadas a conseguir el desarrollo integral de las personas con discapacidad a través de la formación.

Cermi pide a las Comunidades que eleven las ayudas a los trabajadores con discapacidad

El Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) ha reclamado a las Comunidades Autónomas que sigan el ejemplo de la comunidad foral de Navarra y del Gobierno Vasco y eleven la cuantía de las ayudas que reciben los centros especiales de empleo por cada trabajador contratado con especiales dificultades de inserción laboral.

"El Gobierno Vasco, como ya lo hizo el de Navarra hace unas semanas, acaba de aprobar el incremento del 50% al 75% del salario mínimo interprofesional, la subvención salarial que recibirán los centros especiales de empleo por cada trabajador de los considerados como de especiales dificultades de inserción", afirma el Cermi.

Esta medida, que el sector de la discapacidad representado por Cermi y Feacem viene exigiendo a las distintas Administraciones, supone un respaldo a la continuidad de los más de 2.000 centros especiales de empleo y a los más de 60.000 puestos de trabajo para personas con discapacidad que suman estas empresas en toda España.



"La aguda crisis que sufre la economía española afecta de manera particular intensa a los centros especiales de empleo, muchos de ellos de iniciativa social, que requieren apoyos suplementarios para mantener el bien básico del empleo para miles de personas con discapacidad" concluye el Comité de Representantes de Personas con Discapacidad.



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 URJC afianza su compromiso con las personas con discapacidad e implanta una materia on-line específica

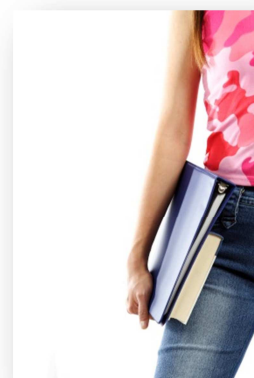
La Universidad Rey Juan Carlos ha implantado una materia denominada "Accesibilidad universal y diseño para todos", en todas las titulaciones de grado, de forma que los futuros profesionales adquieran una formación básica acerca de estos conocimientos. En ella se recogen aspectos básicos sobre funcionalidad y diversidad funcional, inclusión, igualdad de oportunidades, accesibilidad universal, diseño para todos y cómo todos estos conceptos se relacionan con las personas con discapacidad.



Entre los objetivos fundamentales de esta materia se encuentran adquirir conciencia de las necesidades de las personas con diversidad funcional, de la igualdad de oportunidades y de la accesibilidad universal, así como asimilar la importancia de incorporar en la práctica profesional criterios que permitan que cualquier persona, con independencia de sus capacidades, pueda disfrutar de todos los productos o servicios.

Se pretende con ella cubrir, por un lado, la demanda formulada por el Tercer Sector (principalmente el movimiento asociativo) acerca de la necesidad de implantar en todos los títulos universitarios esta formación y, por otro, satisfacer lo planteado en el Real Decreto 1393/2007, de 29 de octubre, de Títulos de Grado y en la Ley 51/2003, de 2 de diciembre, de Igualdad de Oportunidades, No Discriminación y Accesibilidad Universal de las personas con discapacidad (LIONDAU) donde se establece la obligatoriedad de desarrollar el currículo formativo en materia de "diseño para todos" en todos los programas educativos, incluidos los universitarios.

La materia, impartida on line desde el Programa de Apoyo e Integración a Personas con Discapacidad (PAISD) del Vicerrectorado de Política Social, Calidad Ambiental y Universidad Saludable, tiene una duración de 0'5 ECTS y queda recogida en la Normativa sobre Reconocimiento Académico de Créditos de la Universidad Rey Juan Carlos, donde se establece la obligatoriedad de realizar una materia sobre "Accesibilidad universal y diseño para todos" a todos los estudiantes de la misma, imprescindible para obtener los créditos necesarios para superar dicha asignatura.



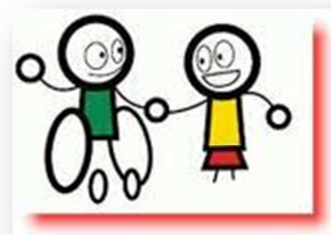
La Vicerrectora de Política Social, Calidad Ambiental y Universidad Saludable, Carmen Gallardo, destaca la importancia de esta acción, por "contribuir al conocimiento y desarrollo de los Derechos Humanos y, en particular, los de las personas con discapacidad, en todas las ramas del saber". El coordinador del PAISD, Ricardo Moreno, señala que, a través de esta formación, se persigue que "cualquier titulado universitario tenga

conciencia clara de la responsabilidad social que se deriva de su ejercicio profesional, así como del compromiso adquirido por garantizar que todos los productos y servicios puedan ser disfrutados por cualquier ciudadano".

Los niños de Valga y O Grove conocieron en su piel las barreras de la discapacidad

El Consorcio Galego de Servicios de Igualdade implicó a los estudiantes del colegio Xesús Ferro Couselo mediante la organización de unas "Paralimpiadas". Esta semana que empieza hoy será la sociedad de O Grove la que pueda subirse a la silla de ruedas.

Una persona con discapacidad física o psíquica se merece el respeto de los demás, y en lugar de marginación debe recibir apoyo y comprensión. Ese es el mensaje que lanza la Administración y que trata de inculcar, por ejemplo, entre los escolares de Valga y los ciudadanos grovenses en general. Ayer, sin ir más lejos,



Los vecinos de Valga con más edad, que presentan diferentes niveles de discapacidad o dependencia recibieron la visita de niños del colegio Xesús Ferro Couselo en plena fase de aprendizaje, por lo que es el mejor momento para inculcarles valores sociales que les hagan crecer desde la tolerancia y el compromiso. Los alumnos participaron en diferentes competiciones deportivas, aprendiendo lo difícil que puede resultar lanzar a canasta con un solo brazo, desplazarse en silla de ruedas o jugar a los bolos con los ojos vendados, como si fueran invidentes.



La experiencia consistió en mostrar a los más jóvenes todas las dificultades con las que pueden encontrarse las personas mayores, pero también todos los obstáculos y barreras que deben afrontar las personas dependientes. Fue un ejercicio de simulación, pero también una lección de vida que, con seguridad, habrá servido a los niños para aprender un poco más sobre el respeto y la solidaridad.

Con el lema "Sube a mi silla de ruedas", el próximo miércoles, desde las cinco de la tarde, con salida en el consistorio, será posible hacer una ruta para mostrar cómo viven los que tienen que utilizar sillas a causa de su discapacidad y qué dificultades deben afrontar. Será, asimismo, un modo de localizar, identificar y tratar de subsanar "puntos rojos", es decir, lugares donde las dificultades para los discapacitados sean aún mayores de lo habitual.

Ciudad Juárez

Entregó César Duarte apoyos a discapacitados



.-En su mensaje la presidenta del DIF estatal, Bertha Gómez de Duarte, expresó que el proyecto es ambicioso y busca entregar 100 prótesis durante todo el año, además de generar en Chihuahua la infraestructura de conocimiento con el apoyo del Dr. Héctor Casanova para poder desarrollar más prótesis a menor costo que se entregarán gratuitamente.

Dijo sentirse alegre con el resultado del fuerte esfuerzo conjunto en que participaron a través del convenio con la Universidad de Chicago y el ITESM campus Chihuahua, que se traduce directamente en bienestar para las personas que sufren discapacidad física.



El excepcional trabajo que ha hecho del Dr. Casanova ha dado sus resultados en las primeras 30 prótesis que se entregaron, las cuales son de rodilla y pie, mientras que por iniciativa propia el investigador obsequió otras tres prótesis de pierna completa.

"El proyecto es más ambicioso, con ello se busca entregar cien prótesis gratuitas durante este año para beneficiar a personas con discapacidad y a sus familiares, permitiéndoles tener independencia y una mayor calidad de vida", explico Bertha Gómez.

La técnica que maneja Héctor Casanova se refleja directamente en el costo de la elaboración de las prótesis a través de materiales innovadores que se producirán en Chihuahua, garantizando materiales de excelente calidad, añadió.

LAND ROVER PADEL TOUR

La integración de las personas con discapacidad propició ayer domingo un curioso cambio de parejas en el *Land Rover Padel Tour*, cuya última prueba se ha disputado este fin de semana en Cabanillas del Campo. Carolina Navarro se unió por un día a Alejandra Salazar y Cecilia Reiter formó dúo con Valeria Pavón para impartir una



clase de pádel adaptado a los alumnos de las escuelas de la Asociación Pádel para Todos (ASPADO), que mantiene escuelas de este deporte en Guadalajara y Alcalá de Henares, entre otras ciudades.

Las cuatro profesionales aceptaron el reto de convertirse en monitoras de jugadores con discapacidad intelectual de ASPADO. Reiter compartió clase con Pavón y un grupo de cinco alumnos con distintos tipos de discapacidad, mientras que, en la pista contigua, Navarro y Salazar disfrutaron enseñando a otros tantos jugadores de pádel adaptado.

La actividad formaba parte del programa de la competición, que comenzó el jueves y terminó ayer. Navarro y Reiter son unas habituales de este tipo de iniciativas, mientras que para Salazar y Pavón era la primera vez que tenían, en esta temporada, la oportunidad de acercarse a la realidad del pádel practicado por personas con discapacidad intelectual. Ambas deportistas quedaron impresionadas por la experiencia, al comprobar que para estos jugadores no existen barreras.

ASPADO es una entidad no lucrativa que trabaja desde 2004 por la integración social de las personas con discapacidad a través del pádel; y que enseña la técnica de este deporte cada año a cerca de 150 alumnos con distintos tipos y grados de discapacidad en las ocho escuelas que tiene en funcionamiento, una de ellas en Guadalajara.

La organización está presidida por María de la Rocha, quien fuera la única juez árbitro internacional que ha tenido el pádel español durante más de 15 años.

Rudy Fernández vivirá una jornada en silla de ruedas este domingo en 'Capacitados'

El jugador del **Real Madrid** de baloncesto **Rudy Fernández** vivirá una jornada en silla de ruedas, este domingo en el quinto capítulo del programa de La 2 'Capacitados', en el que diversos personajes populares del mundo del arte, la cultura y el deporte aceptan vivir una jornada de su vida con una discapacidad.



Esta semana, **Rudy Fernández** aceptará el reto de experimentar una jornada deportiva en silla de ruedas. Medalla de plata en los Juegos Olímpicos de Pekín 2008 y de Londres 2012, el que fuera jugador de la NBA durante dos años y hoy enrolado en las filas

del **Real Madrid** será el protagonista de este domingo a partir de las 20.00 horas, en La 2.

El jugador saltará a la cancha para disputar con los jugadores del equipo Fundosa un partido de baloncesto en silla de ruedas. En compañía de Daniel Stix, un joven con discapacidad que le acompaña en esta aventura y le enseña las reglas de esta modalidad, Rudy se compenetra con sus compañeros de equipo y comprueba sus capacidades y talento.

'Capacitados' es una serie documental de 13 capítulos de 30 minutos, producida por Ovideo para TVE en colaboración con la ONCE y su Fundación, en la que se abordan todas las discapacidades: sensoriales (ceguera y sordera), físicas, intelectuales y de salud mental.

Cada semana, un personaje conocido asume desinteresadamente ante el espectador el desafío de vivir un día con alguna discapacidad y para ello cuentan con la ayuda de personas que sí la tienen en la realidad. La serie es un ejemplo de accesibilidad universal ya que ofrece audio descripción para personas ciegas y deficientes visuales, subtitulación en el Teletexto e interpretación en lengua de signos en la reemisión que podrá verse los sábados, a las 13.30 horas, en La 2. Además, se puede volver a ver en cualquier momento en TVE 'A La Carta'.

PARTICIPACION

CUADERNO DE BITACORA por Mariano Ayala

Me estaba acordando hoy, después de hablar con un amigo marino, de que durante mis años de navegación por todo el Mundo, la verdad es que no he pasado tantas Navidades embarcado, como me decía que había pasado el.

Y, a la vez, me empecé a acordar, precisamente, de una de las navidades que pase embarcado y que fue, además, el peor viaje que hice, por el temporal de viento y mar que tuvimos que soportar y, encima, venía Marisol, mi esposa, conmigo.

Vino a verme al puerto ingles de New Haven a verme y a embarcar conmigo, para pasar las navidades juntos. En ese puerto esos días de diciembre, hacia un frio enorme, tanto es así que, por la mañana, apareció toda la cubierta nevada, cosa muy curiosa, que no habíamos visto en todo ese invierno.

Después de estar unos días en este puerto haciendo eso de pasear bien abrigados y meternos en los “pubs” para calentarnos y jugar a los dardos, como cualquier ingles, una noche salimos a navegar, con destino Surinam, precisamente en este viaje fue cuando nos ofrecieron a aquella niña de las frutitas que conté en otro episodio.

Cuando subí a la guardia, a las 4 de la mañana, ya el barco estaba dando unos balances tremendos y aquello se veía que iba a peor, porque aun siendo de noche, se veían las espumas que levantaban las olas.

Ya se hizo de día y salí a hacer un poco de película, yo hacia película de todo, y estuve por la cubierta, sujetándome bien, filmando las olas entrando en el barco. Pero esto duro poco, ya que en unos minutos, ese mar ya empezaba a querer comernos de la olas tan grandes que empezaron a formarse.

Aquel fue el peor día de mi vida, porque no había ningún rumbo al que pudiésemos ponernos en el que no sufriésemos los embates del mar y, a todo esto, acordándome de Marisol que estaba en el camarote pasándolo muy mal.

Así estuvimos casi tres días, los que tardamos en llegar a Santander, de arribada forzosa, en los que, además de comer muy poco y vivir muy mal, con los chalecos salvavidas metidos debajo del colchón para que se quedase inclinado hacia la pared, la nevera del



capitán se salió del camarote y siguió haciendo su vida escaleras abajo. El armario de mi camarote se desclavo del mamparo y cayó encima de la cama, con la buena suerte de que Marisol en es momento se había levantado, como podía, y no estaba tumbada.



Como os podéis imaginar, la cocina estaba parada, si alguien tenia hambre había que ir allí y hacerse un bocadillo de embutido, porque los muebles, cacerolas, sartenes y demás instrumentos, estaban bien encerrados, porque por la noche, al primer bandazo que dio el barco, se fue todo a hacer puñetas y tuvo que salir el cocinero corriendo a cerrar para que aquello no fueses a mas.

Yo me imagino la llegada de Colon y sus muchachos a América después de aquel viaje interminable y tuvo que ser igual que cuando el práctico nos recogió y nos atracó en el puerto de Santander. Bajamos a tierra. Marisol y el capitán besaron tierra firme y acto seguido se fueron a una iglesia cercana a dar gracias por estar allí vivos. No dije nunca nada a mi mujer, pero durante ese viaje, el que más o el que menos pensaban que no lo contaríamos. Cerca de nosotros, nos dijo el práctico, se había hundido un barco griego, en las mismas condiciones de mar que nosotros.

Cuando volvíamos al barco, después de cenar bien en un restaurante, Marisol me dijo que se quería ir, que lo había pasado muy mal, a lo que el capitán contesto que, si se iba ahora, no volvería a embarcar nunca más. Así que la animamos y siguió con nosotros.

Por cierto que a los dos días de reparaciones variadas y en espera de que pasase el temporal, salimos y cuando alcanzamos la costa portuguesa para dirigirnos hacia Canarias, nos pillaron unas olas de mar de fondo, atravesado que nos tuvo dando balances hasta el estrecho de Gibraltar, pero, después de lo que habíamos pasado, aquello era hasta divertido.

Así que ya las navidades las pasamos a bordo, porque con el retraso que llevamos ya no podríamos pasarlas en tierra de Surinam, como estaba previsto.

Lo pasamos muy bien, con una buena cena y los turrones y demás manjares de ese momento, pero lo mejor vino cuando llegamos a Surinam para celebrar el fin de año con las costumbres de allí, que son bien distintas, pero.....eso ya es otra historia.



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 14

FAX: (+34) 901 708 598

E-mail: 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 14

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.



**ORTOPEDIA
ARTURO EYRIES, S.L.**
(FRENTE AL AMBULATORIO)



- **ALQUILER DE MATERIAL**
(Sillas, Grúas, Bastones...)
- **FABRICACIÓN A MEDIDA DE PLANTILLAS Y APARATOS**
- **ARREGLO DE SILLAS ELÉCTRICAS**
- **AYUDAS TÉCNICAS**

Somos especialistas en:

Fabricación de prótesis infantiles

Venta y reparación de sillas eléctricas y scooter.

Alquiler de sillas manuales y eléctricas.

Grúas, bastones, andadores de todo tipo.

Venta de mobiliario geriátrico, camas articuladas.

Fabricamos a medida plantillas, corsés y prótesis

Avda. Medina del Campo, 19
Tel. y Fax 983 23 36 08
Tel. 983 01 36 33
47014 VALLADOLID
gerencia@ortopediavidal.es

Horario: de 09:00 a 14:00 horas y de 16:30 a 19:00 horas.
Los sábados cerramos.

Visítenos y compruebe la calidad de nuestros productos.