



Más cosas... **SAGRADA FAMILIA** consigue el **'Perlé asociativo' en Herencia**

CIUDAD REAL
Nuevas
actividades

Acrear, la asociación de personas con artritis reumatoide, psoriasis y juvenil de Ciudad Real se encuentra en plena actividad organizando un curso online, una nueva edición del runrig 24 horas y una escapada para el próximo puente de Castilla-La Mancha. Las actividades comenzarán en los próximos meses y esperan contar con una más que destacada participación en las mismas.

DAIMIEL
Asamblea
General

Afibroc, la asociación de fibromialgia celebró su asamblea general anual en la que se abordaron temas tan importantes como el estado de cuentas, el funcionamiento de la entidad y la demanda para que se presenten nuevas candidaturas a la presidencia de cara a las elecciones del próximo año.

PUERTOLLANO
BSR
Cozemfe

El equipo de la ciudad minera sigue luchando en su búsqueda por el pase a los play off, sigue la crónica de sus últimos encuentros.

La asociación de personas con discapacidad de la localidad, federada a Cocemfe Oretania Ciudad Real, ha conseguido este importante reconocimiento en unas fiestas de Carnaval que están declaradas de Interés Turístico Regional



Entrega del Perlé Asociativo a Sagrada Familia / COCEMFE ORETANIA

Personalidades como Nemesio de Lara, presidente de la Diputación, José María Moraleda, doctor y coordinador de la Red Española de Terapia Celular o la bailarina Ana Belén Fernández compartieron homenaje con el presidente de Sagrada Familia, Juan Ricardo

Sánchez, quien, tras la presentación de la asociación en la que se oyeron elogios como que son "los auténticos supermanes de la sociedad por su incansable lucha", tan sólo pudo expresarse en un grito emocionado de "Viva el carnaval de Herencia".

El altruismo, el ritmo, la generosidad y la solidaridad predominaron también en una velada en la que se estuvo pendiente de hasta el más mínimo detalle, recordando a todo aquel que por cualquier circunstancia no ha podido vivir tan singulares fechas.

Día Mundial de Enfermedades Raras

El pasado 29 de febrero FEDER celebró esta importante cita con un lema conjunto y mundial que ha reivindicado la igualdad de oportunidades para las personas con patologías poco frecuentes. Se estima que hay tres millones de españoles que las sufren. Apenas se investigan, no se desarrollan tratamientos y muchos pacientes se pasan los años entre la incertidumbre, el dolor y la exclusión.



La capacidad de superación de Mari Carmen le hace ganar incluso medallas en la modalidad de natación / ASIGAMA



De la Flor fue entrevistado por la televisión local / M.J.G.

ADIFISS logra una donación de 100 euros

El Colegio Público 'La Espinosa' de Daimiel colaboró una vez más con la asociación local de personas con discapacidad otorgándoles un cheque con valor de 100 euros, proveniente de los premios obtenidos en la pasada edición del concurso de beleses organizado por el consistorio. El presidente de la entidad dijo sentirse "muy satisfecho y agradecido" por este hecho.



Edición

Cocemfe Oretania Ciudad Real

Dirección y Redacción

María José García Sánchez-Crespo

Colaboradores

Eloy Sánchez de la Nieta Pinilla;
Carmen Baos Rodríguez; José Luis Poyatos; Francisco Paniagua; Miguel Ángel Martín-Serrano; Reyes Romero y Mariola Castillo Tello.

Entidades colaboradoras

Akd-CR, Formación y Consultoría; Servicio de Integración Laboral; Oficina Técnica de Accesibilidad; Aedem; Ciudad Accesible; Acrear; Aisd; Aidac-Cocemfe; Adifiss; Afibro; Oramfys; Cocemfe-Asmicrip; Amfisa; Sagrada Familia; Amito y Nuevo Horizonte.

Publicidad y Administración

Pedro Antonio García-Moreno y Beatriz Córdoba.

Depósito Legal

CR-633-2011

Redacción,

Administración y Publicidad
Polígono Industrial Sepes, calle Harineros, parcela 76. Daimiel. Código Postal: 13250.

Diseño, Maquetación e Impresión

Grupo de Comunicación Oretania Tfnos: 926 428 893 / 620 429 624

Gerencia provincial

Polígono Industrial Sepes, calle Caleros, parcela 96. Daimiel. Código Postal: 13250.

Federación provincial

Cocemfe Ciudad Real

Travesía de las Tercias, 4. Daimiel. Código Postal: 13250.

Teléfonos

926 855 450 / 926 854 847 / 926 854 928

Página web

www.cocemfeoretania.es

Correos electrónicos

gabineteprensa@cocemfeoretania.es;
cocemfece@terra.es;
cocemfece1@terra.es;
cocemfece2@terra.es;
ciudadrealgerente@cocemfeclm.org;
cocemfeoretania@cocemfeoretania.es;
ota-cr@cocemfeclm.org;
otaciudadreal@yahoo.es y
silempleocr@yahoo.es

Prohibida toda reproducción a efectos del Artículo 32, párrafo segundo, LPI.

• Nota editorial

Cocemfe, creo en ti

Hola Cocemfe:

Quizás en este momento de presentaciones debiera darte mi nombre. Pero si no te importa, permíteme obviarlo. Entre otras cosas, porque para lo que te quiero decir no es necesario que pienses en alguien en concreto. Ni siquiera es necesario que pienses. Porque ese dato no es importante y, sobre todo, porque si tuviera que presentarme simplemente te diría que... soy uno de los que somos, te diría que yo soy tú, te diría que, al igual que muchos de los que están leyendo esto ahora, yo formo parte de ti.

Mi relación contigo comenzó entre las casualidades de un día cualquiera de hace ya casi diez años. Aquel día comenzaba un punto y aparte en la historia de mi vida. Una vida diferente, con mi movilidad reducida, pero con mis capacidades intactas y con las mismas posibilidades que cualquier otra persona de mi edad.

En ti he encontrado comprensión, he encontrado refugio y he encontrado camino a seguir. Con ello no es que yo quiera decir que eres un mundo ideal, exento de sombras y de miedos. Ni lo creo yo, ni lo puedes presumir tú. Porque ambos sabemos que por ti pasa la risa y el llanto, la alegría y el dolor, las ganas y la desesperación. Pero el compromiso no pasa. El compromiso se queda en cada una de tus letras, en cada una de tus banderas, en cada uno de tus valores. Esa es tu gran virtud. Y nuestra gran diferencia. Dentro de unos años el tiempo se habrá escapado por cada uno de los que estamos hoy contigo, mientras que tú simplemente... simplemente serás más fuerte, serás más grande. Seguirás siendo.

Yo creo en ti. En todo momento, creo en ti. Incluso cuando los modelos sociales de discapacidad presentaban más inconvenientes que actitudes. Cuando no eres referente principal en los discursos políticos o cuando la integración laboral era un sueño inalcanzable... también creía en ti. Y creía

en ti cuando veía que se cuidaba cada vez más la adaptación al entorno. Y sígo creyendo en ti cuando veo que la exclusión es un modelo social ya pasado de moda... Creía en ti cuando solo eras un concepto y unas siglas en una esquina de mi circunstancia. Ahora, mucho más, que eres realidad clara y diáfana en el centro neurálgico de mi experiencia vital.

Creo en ti porque siempre estás aquí cuando te necesito, y no me pides nada a cambio de todo lo que me das. Creo en ti porque siempre que he tenido ganas de aprender, has eliminado barreras para igualar mis oportunidades. Creo en ti porque nunca me has cerrado una puerta. Porque no hueles a obstáculo ni a desventaja. Porque en el corazón de tus voces todavía puedo ver a la gente que empuja a mi lado. Porque eres un espacio abierto de campo verde, cielo limpio y transparente.

Creo en ti porque te veo crecer. Porque tu compromiso vuelve a nacer sin que toque cada día. Porque sigue habiendo objetivo en tu esfuerzo. Porque, aunque ahora tus días están nublados y amenazan tormenta, en tus noches así se pueden contar las estrellas...

Si, es verdad, ahora te toca llorar. Porque ni tú ni nada está exento de los frecuentes reveses que da el destino. Pero tú eres una apuesta fuerte y te vas a recuperar ahogando tus penas en confianza. Ya se que ahora estás triste, apenado, se ve luz en tus proyectos y tus planes están enfermos de insolvencia. Quizás sientes nostalgia de gentes que se han tenido que marchar, de avances sociales ganados al tiempo, de mejoras conseguidas en nuestra calidad de vida. Quizás en estos momentos te falta un poco de libertad y un mucho de apoyo político. Últimamente te observo y te veo preocupado. Te preocupan los ajustes de intenciones, te preocupa lo lejos que se ha marchado el banquillo de tus peticiones, y te preocupa también como vas a consolidar el merecido

premio al esfuerzo realizado a lo largo de todos estos años.

Y también te veo rebelde. Te rebelas porque te sobra incertidumbre, porque somos muchos y otra vez nos toca estar al final de las prioridades. Esto hace que volvamos a desenterrar nuestros miedos de hace años en los que éramos mucho más vulnerables a nuestra exclusión de las plataformas de integración social.

Como ves, para decirte esto no eran necesarias presentaciones. Como ves, se que no eres lo que se dice un paraíso, y mucho menos en estos días, pero también tengo la suerte de saber que es ahora cuando más te necesito y, sobre todo, cuando más puedo hacer yo por ti. Por eso, prometo seguir estando contigo también en la dificultad, porque estoy seguro de que entre todos la haremos accesible a nuestro empeño.

Y para terminar, déjame decirte que me siento orgulloso de formar parte de ti, y me seguiré creyendo en tu gente y en su ganar de ser capaces de inventar un concepto nuevo de la realidad.

Yo voto porque sigas siendo un albergue de oportunidad sin descartes. Yo voto porque sigas siendo una evidencia al progreso si cada uno de nosotros podemos decidir.

Y confío en que incontables generaciones venideras sigan encontrando en ti un desafío a la convivencia, haciéndote con ello cada día más humano, más digno, sencillamente más igual...

Toma esto, Cocemfe. Como un grito anónimo de esperanza por y para ti. Por todos nosotros. Por los que han sido. Por todos los que vendrán después. Hoy, cuando el ejercicio de mis derechos adquiere un paradigma de sobreesfuerzo de voluntades, quiero brindar contigo alzando una copa llena de garantías de colores... Por ti, para que tu realidad sea mi camino. Para que nunca te sientas solo.

Sumario

OPINIÓN

3-Firmas invitadas:

Mariola Castillo Tello y Eugencio Criado

CIUDAD REAL

4-Acrear - Formación a través de la web

5-Ciudad Accesible - En las aulas

6-7-Aedemcr - Entrevistamos a Marín Benítez

8-9-Reportaje - Enfermedades raras

PROVINCIA

10-Daimiel - Asamblea de AFIBROC

11-Daimiel - Un colegio colabora con ADIFISS

12-Herencia - Carnaval con SAGRADA FAMILIA

13-Pedro Muñoz - CORAJE en Fermán Caballero

14-Criptana - ASMICRIP, por la rehabilitación

REGIÓN

15 - En favor de los niños con cáncer

15-Albacete - Premios de la Fundación FAMA

15-Guadalajara - Apoyos para APRODISFIGU

NACIONAL

16 - Reuniones institucionales del CERMI

LABORAL LEGISLACIÓN

17 - Más contratos a personas con discapacidad

DEPORTES

18 - El BSR afronta cuarto el tramo final

19 - Suárez, en Londres tras batir el récord

CONTRAPORTADA

20 - NUEVO HORIZONTE se viste de pingüino

20 - La copla, protagonista con ORAMFYS

o Firms invitadas

Lo negativo se retroalimenta en el ámbito rural

Las personas con discapacidad que viven en el mundo rural, son un grupo muy vulnerable y las circunstancias negativas que las acompañan, se retroalimentan, apareciendo una vez más la exclusión.

El medio rural supone más de un 90% del territorio y un 25 % de la población en España. El mundo rural en nuestra región es tan extenso y disperso como lo es Castilla-La Mancha. Hay una gran diferencia con las grandes ciudades y poblaciones, no solo por la densidad demográfica, sino por la diferencia en la prestación de servicios y podríamos decir que estamos antes un abismo si comparamos el medio urbano y el rural, sobre todo en materia de infraestructuras, transporte, servicios sanitarios, servicios sociales, culturales y nuevas tecnologías.

Hablo desde mi experiencia en el trabajo diario en el Desarrollo Local y concretamente en la comarca de la Alcarria, durante años intentando paliar las diferencias a través de distintos proyectos, de creación de servicios sociales, empresas, infraestructuras...

Todo, para la adecuación y mejora de las zonas rurales. Los habitantes en el medio rural padecen este tipo de carencias y las personas con algún tipo de discapacidad, además de las dificultades del medio, sus propias dificultades hacen que se multipliquen y conseguir unas mínimas condiciones de igualdad es un reto enorme a superar. Aunque a nivel legislativo y político se han hecho importantes avances como la Ley de Desarrollo Sostenible o la

Ley de Arrendamientos Rústicos, echamos de menos, una vez más la falta de cooperación entre el gobierno central, autonómico y local, para intentar dar un empujón cualitativo para el desarrollo rural.

De los distintos pueblos en los que he estado profesionalmente se han recordado los servicios sociales básicos, y sobre todo el servicio de ayuda a domicilio, en zonas con escasa población en donde esta es la única ayuda para las personas en situación de dependencia y para que las personas de la zona rural de mayor edad puedan seguir viviendo en su entorno, el de toda su vida.

Por otro lado, el movimiento asociativo en estas poblaciones o no existe o cuentan con escasos recursos que se han visto reducidos, ya que la mayoría de estas pequeñas asociaciones solo pueden acudir a la subvención de la Consejería de Sanidad y Asuntos Sociales para el mantenimiento de centros y programas, aun sin convocar, o las subvenciones de los Ayuntamientos respectivos en muchos casos suprimidas o reducidas, lo que se traduce en precariedad y falta de operatividad de estas asociaciones.

Surgen multitud de problemas en el mundo rural. En primer lugar el entorno rural en sí mis-

mo, la distancia, la lejanía, la dispersión que dificultan los desplazamientos, la limitación de los medios, la despoblación, la dependencia de los recursos de transporte y la carencia de transporte público y privado adaptado.

Por otro lado, las condiciones de las comunicaciones, no es la adecuada, zonas sin cobertura telefónica, señal de televisión y mucho menos conexión a Internet.

Surgen problemas de adaptación de viviendas y edificios públicos, lo que implica dependencia de los demás y aislamiento. Existen multitud de barreras arquitectónicas y aunque se intentan paliar, un asesoramiento a veces inadecuado pone en peligro determinadas actuaciones urbanísticas que generan mayor inaccesibilidad.

Las relaciones sociales son escasas, no hay ocio y deporte adaptado y escasa participación social.

En el ámbito sanitario y educativo el problema se acentúa, no encuentran con hospital de referencia, que se encuentran a grandes distancias, sin servicio de atención especializada ni protocolos adecuados y el transporte sanitario sigue contando con múltiples carencias. En la educación desde la falta de atención temprana, la falta de recursos y accesibilidad en los centros educativos y la problemática de la derivación a educación especial lejos de su entorno, es una problemática más añadida.

En cuanto al empleo y formación es aun más preocupante, escasas oportunidades de empleabilidad, de creación de empresas o de desplazamiento hacen que haya enormes dificultades a la hora de emprender iniciativas de negocio y la inserción en la empresa ordinaria es casi imposible.

La atención a la dependencia es vital, en donde la mayoría de las familias se convierten en cuidadores por falta de recursos y al final los cuidadores acaban con problemas derivados de la atención permanente, y lo digo por mi propia experiencia como cuidadora.

Siempre existiendo una falta de apoyos y recursos, volviéndonos una vez más invisibles, cuando debería ser una cuestión simplemente de principios y las Entidades del sector de la discapacidad tienen que desarrollar importantes esfuerzos para suplir la falta de servicios públicos, siendo el apoyo de las asociaciones fundamental en el asesoramiento y prestación de servicios, sustituyendo una vez más las carencias públicas.

Sería imprescindible para un adecuado desarrollo local, que se tuviera en cuenta a las personas con discapacidad en las políticas de desarrollo local porque no sirve cerrar los ojos e ignorarlo. Cumplir objetivos de déficit público no puede repercutir en servicios sociales y asistenciales que son imprescindibles.

Discapacidad e incentivos tributarios

De conformidad con el artículo 49 de la Constitución Española, las instituciones públicas deben de seguir realizando una discriminación positiva en el tratamiento de la discapacidad, con el fin de promover las condiciones para que los derechos fundamentales reconocidos por la Carta Magna sean reales y efectivos. En este sentido, el ámbito tributario no es más que uno de los sectores en los que los poderes públicos deben actuar para lograr la plena integración social, laboral y educativa de las personas con discapacidad.

El principio de la Carta Magna fue reforzado el 13 de diciembre de 2006 por la Convención Internacional de las Personas con Discapacidad, ratificada por España, pasando a formar parte de nuestro ordenamiento jurídico, estableciendo determinadas obligaciones que como Estado participe han de ser cumplidas y asumidas por los poderes públicos, con lo que han visto reforzados sus derechos las personas con discapacidad.

Pese al desarrollo de estos instrumentos, las personas con discapacidad siguen encontrando barreras para participar en igualdad de condiciones en la vida diaria en la vida social y se siguen vulnerando sus derechos humanos.

Es compromiso de todos el promover el pleno ejercicio de los derechos humanos y las libertades fundamentales de las personas con discapacidad sin discriminación alguna para hacer efectivos los derechos que en la Convención se recogen.

La política fiscal por su evidente impacto en la vida diaria de las personas, entre ellas las discapacitadas, y en su economía, ha de ser uno de los pilares en que se apoyen los poderes públicos para hacer efectivos los compromisos adquiridos a raíz de la ratificación de la Convención.

Dicho lo anterior, cabe señalar que actualmente, no puede afirmarse que exista un régimen fiscal especial para personas con discapacidad. Las medidas tributarias introducidas hasta el momento fruto de las recientes reformas llevadas a cabo en el sistema tributario (por ejemplo

reforma del Impuesto sobre la Renta de las Personas Físicas que además implicó una modificación en el Impuesto sobre Sociedades en cuanto a las deducciones), denotan el interés del legislador por paliar los obstáculos que conlleva toda discapacidad a los efectos de lograr una integración plena en todos los aspectos de la vida. Sin embargo éstas se están incorporando en la normativa reguladora de cada uno de los tributos, existiendo por tanto, una clara dispersión normativa en este sentido, dispersión que se ve acentuada por la regulación que cada Comunidad Autónoma aprueba en uso de sus competencias normativas en materia tributaria.

Por ello, mi humilde opinión tiene por objeto la consideración global de aquellos beneficios e incentivos fiscales que, por razón de la discapacidad, son contemplados en la regulación de los distintos impuestos que configuran nuestro sistema tributario. Hay que advertir que en el Impuesto sobre la Renta de las Personas Físicas se reconocen además algunos beneficios fiscales a las situaciones de dependencia, concepto que ha sido incorporado en nuestro ordenamiento jurídico a raíz de la aprobación de la Ley de Dependencia. En tanto todas las personas en situación de dependencia pueden considerarse personas con discapacidad (no así a la inversa).

Por otra parte, hay que destacar que la potestad originaria para establecer los tributos corresponde exclusivamente al Estado, mediante Ley, si bien, las Comunidades Autónomas y las Corporaciones Locales pueden establecer y exigir tributos conforme a la Constitución y las Leyes.

Además, debemos realizar una valoración de la normativa tributaria actual aplicable a las situaciones de discapacidad con la finalidad de favorecer la plena integración de las personas con discapacidad, paliar los obstáculos y la discriminación que una situación de discapacidad conlleva e incentivar la efectividad del ejercicio de sus derechos fundamentales.



MARIOLA CASTILLO TELLO



EUGENIO CRIADO JIMÉNEZ

Nueva plataforma de formación en la página web de ACREAR

Este proyecto, en fase de formación, pretende impartir cursos relacionados con el ámbito de la discapacidad y las entidades sin ánimo de lucro

COCEMFE Oretania / Ciudad Real

Acrear, la Asociación de Enfermos de Artritis Reumatoide, Psoriásica y Juvenil de la capital está creando en su web, www.acrear.org, una nueva aplicación con la que se pretende fomentar el uso de las nuevas tecnologías en el sector, a la vez que se avivan determinados tipos de conocimientos relacionados con el sector de la discapacidad y las organizaciones sin ánimo de lucro u ONG's. El primero, un curso básico de 'Gestión y Dirección de Entidades No Lucrativas', se estima que comience en el próximo mes de abril. "Creemos oportuno iniciar en estos temas a todas aquellas personas que, de un modo voluntario o asalariado, deseen estar vinculadas con asociaciones como las nuestras", explica Eugenio Criado, responsable del área social de Acrear. "Para los que ya estén trabajando en entidades sin ánimo de lucro, pretendemos que se profundice en la gestión de cualquiera de sus áreas y departamentos", añade.

Esta iniciativa tiene varios puntos a su favor, como la gratuidad de los conocimientos, la modalidad "on-line", donde el alumnado tiene una amplia flexibilidad horaria aplicable a garantizar una metodología de estudio libre y, sobre todo, la inexistencia de requisitos previos para acceder a ellos. "Nuestro objetivo es que el alumno, que no tiene por qué poseer estudios, ni experiencia previa, marque su propio ritmo de trabajo, pudiendo por ejemplo estudiar desde casa, sin necesidad de tener que trasladarse", argumenta Criado.



En pantalla la web de Acrear / COCEMFE ORETANIA

En estos meses previos, Acrear

está preparando un ajustado temario. "Se hablarán de las herramientas básicas para la administración de cada uno de los departamentos de las asociaciones u ONG's, de la gestión y funcionamiento de éstas", comenta. De esta manera, inicialmente se estima que tenga una duración de 45 horas. "Una vez finalizado y superado el cuestionario de evaluación, el alumna-

do obtendrá un certificado que acredite los conocimientos obtenidos". La entidad espera que la propuesta tenga una buena acogida "al menos que en la mayoría de los actos que realizamos", asimismo invitan al lector a visitar la web si tienen algún tipo de duda o exponerla directamente en la siguiente cuenta de correo electrónica: [cursos@acrear.org](mailto: cursos@acrear.org).

El responsable del área social de ACREAR recibe una beca de formación

COCEMFE Oretania / Ciudad Real

La Asociación de Enfermos de Artritis Reumatoide está de enhorabuena, ya que indirectamente se beneficiará la beca otorgada a Eugenio Criado, el responsable del área social y encargado de garantizar y potenciar el Derecho al Trabajo y la Seguridad Social, en su caso, a las personas con discapacidad, asociadas o no, que se acercan a esta entidad. Eugenio ha sido uno de las 19 personas, procedentes de toda la geografía española al que ha favorecido el 'IX Certamen de Beca de la Escuela de Práctica Profesional'.

Esta es una iniciativa más del Colegio Oficial de Graduados Sociales y de su Consejo General, siempre preocupado por una "formación de calidad y acorde a las competencias profesionales de cada momento". Para ello, creó la Fundación Justicia Social, cuyo objeto es la promoción, desarrollo, protección y fomento de toda clase de estudios e investigaciones y demás actuaciones de contenido académico en materias de Derecho de Trabajo y de la Seguridad Social. "Queremos atraer a los mejores alumnos, con los mejores expedientes académicos, para convertirlos en excelentes profesionales", explican desde la entidad.

De esta manera, el presente mes de marzo Eugenio Criado se desplazará a Madrid donde aprenderá en conferencias magistrales de destacadas personalidades del mundo de la Justicia, la Administración del Estado y de la Política.

Running 24 horas el 14 de abril

Acrear, está organizando una nueva edición del running 24 horas, donde deporte y solidaridad se unen. En la cita estará presente nuevamente Antonio Madrñal, un apasionado del ultrafondo que ya colaboró con la asociación en anteriores ediciones. Todo aquel que quiera colaborar o participar en el evento, que tendrá lugar el próximo 14 de abril, puede hacerlo acercándose a la sede de la asociación ciudad-realena.

Excursión Playa de Mojácar

Organiza: ACREAR

Puerto Castilla-La Mancha
Del 31 de mayo al 3 de junio



Hotel Marina Playa ****

Amplias prestaciones

Habitaciones adaptadas

Buffet

Carta de cellacos

Salón de juegos y lectura

Precio Autobús y Pensión completa desde 150€ para socios COCEMFE Oretania, resto consultar precio en

Teléfono: 652 429 146

Mail: discapate@acrear.org



Los alumnos atendieron a las experiencias que les relataban / COCEMFE ORETANIA



Ciri del Campo, presidenta de Ciudad Accesible en su ponencia / COCEMFE ORETANIA

M.J.G. / C.O. / CIUDAD REAL

CIUDAD ACCESIBLE participó en el proyecto 'Espacio Escolar'

La actividad, en la que participaron tres colegios de la capital, fue promovida por el Patronato Municipal de Personas con Discapacidad del consistorio de Ciudad Real

Sensibilización, información, intercambio de experiencias y sobre todo fomento de la autonomía personal. Estas fueron algunas de las características que se potenciaron en el proyecto 'Espacio Escolar' promovido por el Patronato Municipal de Personas con Discapacidad y en el que participaron activamente cuatro asociaciones ciudadreales, entre ellas Ciudad Accesible, miembro de la Federación Provincial COCEMFE Ciudad Real, además de ONCE, la Asociación Fuentisanta y la Agrupación de Personas Sordas.

Cada una de ellas trabajó un tipo de discapacidad y el que se debe conocer la realidad desde los máximos puntos de vista posible, más entre los niños de 10-11 años, con lo que todas estas organizaciones trabajaron, ya que es una edad fundamental en la que ellos asimilan rápidamente conceptos fundamentales y empiezan a tomar conciencia.

De esta forma, la Asociación Ciudad Accesible trabajó principalmente la problemática y las soluciones existentes para que las personas con movilidad reducida realicen las actividades cotidianas. Ciri del Campo, presidenta y técnico de accesibilidad de esta entidad optó por la práctica para que los alumnos de 4º de primaria del Colegio Ferroviario de la capital se pusieran en la piel de una persona con capacidades diferentes. Aunque según los propios participantes manifestaban, muchas de las simulaciones que se realizaron se parecían a los que ellos ya habían vivido por alguna enfermedad ocasional o accidente. "Algunos hemos llevado muletas y no podíamos subir las escaleras, otros el brazo escayolado y no podían llamar al timbre porque estaba muy alto e incluso algunos compañeros no pueden subir las escaleras con sus mochilas de ruedas porque les faltan fuerzas", comentaban. Con todos estos conceptos, las simulaciones con diversos elementos de

apoyo como sillas de ruedas, muletas o andadores que convirtieron en una actividad muy amena. Además, los alumnos dieron su particular visión sobre el concepto fundamental que se intentaba potenciar: la autonomía personal. "Siempre hay cosas que no puedo hacer. Por ejemplo, mi madre no me deja cocinar, ni abrir el cajón de la limpieza, ni coger la caja de herramientas que está en una estantería alta", explica uno de los alumnos. Para ellos, estas acciones se traducían como limitaciones de su autonomía dentro de su propio hogar en el que había incluso lugares "inaccesibles", como el espacio donde estaba ubicada en este caso la caja de herramientas. Estas ideas que parecen poco tienen que ver con las personas con

discapacidad y la problemática que éstas se encuentran en su día a día, son muy importantes puesto que son ideas sencillas que garantizan la asimilación y el aprendizaje. La evaluación de la presidenta de Ciudad Accesible tras la experiencia fue muy positiva. "Han sido unas jornadas instructivas y participativas", explicó. "Cuando Rocío que también va en silla y Manuel se han acercado a darme las gracias por todo lo que habían aprendido conmigo realmente me he emocionado", añade.

Discapacidades más concretas

El resto de entidades participantes en este proyecto realizaron sus prácticas hablando de las diferentes discapacidades que cada uno de ellos tratan de manera más

cercana. Así Marta, técnica responsable de formación de la ONCE trabajó con los alumnos del Colegio José María de la Fuente. Lo primero que se determinó fueron los diferentes tipos de discapacidad visual que existen y los elementos de apoyo con los que cuentan las personas con este tipo de discapacidad. De nuevo el objetivo: potenciar la autonomía personal. La práctica vino de nuevo con la práctica y la simulación. En este caso, se dividieron por parejas haciendo uno de ellos el papel de "lazarillo" y otro el de la persona con el problema visual. Como en otras ocasiones, las risas dieron paso a los miedos que generaban en los alumnos que llevaban antifaz el tener que bajar escaleras guiados por el compañero, mientras que los

lazarillos constataron la responsabilidad que en ellos recaía.

La Asociación Fuentisanta fue la que trató las tipologías de la discapacidad intelectual. En este caso la actividad fue especialmente emotiva pues, además de contar con la presencia de Mireia Cerrato, directora técnica de la asociación, asistieron al colegio dos personas con discapacidad intelectual. Juana, representante del taller de fieltro y metaclayto y Jesús, encargado del taller de papel reciclado pronto conectaron con los alumnos, los cuales no paraban de hacerles preguntas. Sendos presentaron sus trabajos, muestra de que son muy capaces de realizar un trabajo digno y como consecuencia capaces de poseer ese bien tan preciado para el colectivo, la autonomía de la que tanto se habla en este artículo. En esta jornada sorprendió como muchos de los alumnos desconocían que problemas como la hiperactividad, la epilepsia, o el infarto cerebral eran tipos de discapacidad.

Por último, la Asociación de Personas Sordas explicó como es la vida de una persona con discapacidad visual. Virginia, técnico de formación de la entidad comentó una serie de propuestas para que los jóvenes del Colegio Don Quijote entendieran que una persona sorda puede hacer una vida normal, vivir sola, relacionarse con los demás, por supuesto, trabajar. En este caso se hizo especial hincapié en la importancia de los elementos técnicos y humanos visuales. Especial interés generó el despertar de luz o aprender a decir su nombre en el lenguaje de los signos.

Queda patente que todas y cada una de las personas con algún tipo de discapacidad se superan día a día en busca de la mayor autonomía posible, sea física, social, urbana, de ocio... en definitiva, de su autonomía personal. El concepto quedó claramente delimitado y la sensibilización de este importante grupo de edad, garantizada.



Los niños aplaudieron igual que una persona con discapacidad auditiva / COCEMFE ORETANIA

María del Prado Marín Benítez es presidenta de la Asociación Española de Esclerosis Múltiple de Ciudad Real, AEDEMCR. Con más de quince años de andadura, la entidad ha pasado por los núcleos urbanos

más importantes de la provincia. Valdepeñas, Alcázar de San Juan o Puertollano hasta desembocar en la propia capital, donde actualmente realiza la mayoría de sus actividades.

«A ciertos sectores de nuestra sociedad todavía les cuesta ofrecernos la oportunidad de demostrar nuestras capacidades»

María José García / CIUDAD REAL

¿Cómo definiría AEDEM?

AEDEMCR responde a las siglas de Asociación Española de Esclerosis Múltiple de Ciudad Real. Es un colectivo formado, sobre todo, por afectados y familiares de afectados de esclerosis múltiple, que un día decidieron unirse con el objetivo fundamental de dar a conocer la enfermedad a la sociedad en general. Con el paso de los años han sido los propios socios los que han ido demandando necesidades y también, como no, proponiendo vías de posibles servicios al afectado y a su entorno.

¿Qué objetivos persigue la asociación?

El objetivo fundamental de AEDEMCR es el mantenimiento y mejora de la calidad de vida del afectado de esclerosis múltiple. Somos conscientes de que, tratándose de una enfermedad degenera-

tiva, estos objetivos no son sencillos, pero eso es precisamente lo que nos incentiva, la búsqueda incansable de alternativas de tratamiento que puedan frenar o hacer más lento este proceso.

En la actualidad, ¿cuántos socios son?

Somos aproximadamente 250 socios en la provincia de Ciudad Real. De ellos, alrededor del 50% somos afectados, de los cuales todos tenemos reconocido un mínimo de 33% de discapacidad, lo que supone alrededor de 100 personas.

Cuéntanos un día a día en AEDEM.

La asociación dispone de dos Centros de Rehabilitación Integral, uno de ellos en Alcázar de San Juan y otro en Ciudad Real capital. Ambos centros se encuentran abiertos en horario de 17:00 a 21:00 horas. Tenemos actividades "fijas" por así llamarlo, como son

las sesiones de Fisioterapia o de Terapia Ocupacional, que suelen ser lunes y miércoles; y martes y jueves respectivamente. También tenemos actividades periódicas como son la consulta con nuestra psicóloga o las reuniones del grupo de autoayuda cada quince o veinte días. Además, las frecuentes consultas a la trabajadora social suelen necesitar la mayoría de las veces una o más entrevistas que se fijan de común acuerdo en nuestra sede social de la capital, aunque también suelen hacerse visitas al lugar de residencia del afectado, todo ello dentro del marco del Programa de Atención a Domicilio de la Asociación.

Por último, las tareas diarias de gestión y administración de la asociación ocupan el tiempo de las personas que forman parte de la Junta Directiva.

Accesibilidad, empleo, formación... son la base de su trabajo.



Imagen de archivo de una de las cuestaciones / C.O.

jo. Actualmente, ¿se centran de manera más prioritaria en alguno?

Nuestra actividad se centra fundamentalmente en la prestación de servicios de tratamientos rehabilitadores que mejoren la calidad de vida de los afectados.

Evidentemente, también la accesibilidad es un tema que nos preocupa y en el que trabajamos diariamente, porque muchos de nuestros socios son personas que deben utilizar medios de ayuda para su desplazamiento urbano, así como informamos, educamos y facilitamos recursos a nuestros socios para que puedan hacer una vida familiar más fácil y accesible en el hogar. Esto puede marcar la diferencia entre un estilo de vida pleno y activo en contraposición, con un estilo de vida limitado con mayor dependencia de las demás personas.

¿Ha habido avances en beneficio de las personas con discapacidad durante su trayectoria?

Es indudable que las personas con discapacidad hemos obtenido notables mejoras en los últimos años. Creemos que la mayoría de ellas fundamentadas en el pilar básico de la concienciación y sensibilización, no sólo de la sociedad en términos generales, sino también y sobre todo de las administraciones públicas. La inclusión social del discapacitado es un desafío que nos incumbe a nosotros mismos pero en el que tienen que estar im-

plicadas la mayor cantidad de organismos y entidades públicas y privadas. Nosotros debemos andar el camino pero deben ser ellos los que abran las puertas para llegar a él. Hemos avanzado mucho en accesibilidad, empleo, formación, ayudas a la dependencia y en los apartados de ocio y deportes, pero aún queda mucho por hacer.

¿Cuáles son los principales problemas que tiene que afrontar una persona con discapacidad en la sociedad actual?

La discapacidad es una forma de vida más. La discapacidad no es una incapacidad. Sin embargo, a nuestra sociedad, sobre todo a ciertos sectores de ella, todavía les cuesta ofrecernos la oportunidad de demostrar nuestras capacidades. Muchas veces discutimos con nuestras mismas familias, porque nos sobrepotegan o por el contrario, hay muchos casos en los que las parejas se rompen porque se produce el abandono.

Pero, ¿cree que la sociedad actual está concienciada?

La sociedad tiene cada día más claro que los discapacitados no somos más diferentes que los demás, por lo tanto, tampoco hemos de tener ni más ni menos derechos o deberes fundamentales. Nuestros derechos a la educación, a formar parte de un curso de formación, a acceder al empleo, a



AEDEM ofrece todo tipo de servicios / COCEMFE ORETANIA



El salón de rehabilitación de AEDEM / COCEMFE ORETANIA

una vivienda digna, a desarrollar nuestra aptitud y destreza y, en definitiva, a ser útiles para dicha sociedad de la que nos sentimos parte, son problemas que seguimos teniendo hoy, a pesar de esa concienciación. A pesar de ello, nosotros estamos cada día más dispuestos a exigir. Por el bien de nuestro presente y por el bien futuro de todos.

Esa concienciación ¿es suficiente o no?

En la actualidad, es notorio que el concepto "discapacidad", y nuestra voluntad de ser parte activa de la sociedad actual, están en auge en la conciencia de las personas, es palpable su presencia en la vida diaria y cotidiana de la gente que nos rodea, nos lo encontramos en normas, leyes, artículos y recomendaciones que hablan del tema. Cada vez más está presente en los foros, en las familias, en las actividades y en las empresas.

Pero aún así, con todo lo que hemos conseguido, debemos ser realistas y decir que todavía se hace difícil crear en la mente del ser humano conciencia sobre este tema que, a pesar de ser algo tan común, se ve distante hasta el momento en que alguno de nuestros amigos, alguien de nuestra familia o nosotros mismos llegamos a tener esa condición.

Nos encontramos en un momento de crisis financiera y

también social. ¿Cómo les afecta?

Los recortes de las administraciones se están notando en los distintos convenios que se firman con las asociaciones. Esta situación económica pone en grave peligro las prestaciones para discapacitados, así como los servicios que cada una de las asociaciones vienen prestando a estos. Son ya muchas las ONG'S que han tenido que cerrar y/o despedir a sus trabajadores, por no disponer de liquidez para pagar sus nóminas, y también son muchas las que hemos tenido que hacer recortes en nuestras prestaciones y servicios, por las mismas razones.

¿Cómo se vive esta situación en nuestra comunidad?

En Castilla La Mancha, un gran porcentaje de los discapacitados estamos en paro. Una de las posibles salidas laborales para nosotros las encontramos en los centros especiales de empleo. Estos, son empresas a las que acuden los discapacitados para desarrollar una actividad concreta. Bien, pues la crisis ha propiciado que cada vez sean menos las ofertas para este sector de la población.

¿Cómo se colabora a nivel regional, provincial y local?

Tanto el Ayuntamiento de Ciudad Real, como la Consejería de Asuntos Sociales publican anualmente las correspondientes convo-

catorias de subvenciones en las que participa nuestra asociación. Sin embargo, no hemos recibido ninguno de los importes correspondientes a las subvenciones concedidas en 2011 y tampoco no se nos ha pagado una subvención concedida en 2010 por parte de la Consejería. Está claro que la crisis económica se hace muy notoria en estos aspectos.

¿Cómo cree que la sociedad en general debería actuar con los discapacitados?

La regla básica es actuar con naturalidad. El trato que debemos inculcar de la sociedad hacia el discapacitado, ha de ser lo más parecido posible al que dispensa a cualquier otra persona. Poco a poco, vamos teniendo muy claro que somos personas como cualquier otra, y esto, que parece evidente, sigue adoleciendo de ciertas connotaciones que hacen que, con relativa frecuencia asociemos la discapacidad a la necesidad de dependencia de otros, cuando lo deseable es que la persona con discapacidad logre la mayor independencia posible.

La convivencia será más natural, más lógica y más libre cuando consigamos que la sociedad que nos rodea evite actitudes de proteccionismo excesivo; de pena o lástima; de miedo y/o de rechazo. En cualquier caso, insisto, la regla principal es que la sociedad nos considere uno más que forma parte de ella.

¿Cuál es la meta que se tiene marcada para este año?

Este debe ser un año de grandes cambios en AEDEMCR. La crisis económica unida a las pautas de gestión de la nueva Junta Directiva, han de marcar un antes y un después en las formas de dar servicios a los afectados de esclerosis múltiple en la provincia de Ciudad Real. Esto conllevará inexorablemente también, el cambio de mentalidades por parte de todos los integrantes de la asociación, en el sentido de que se va a pedir una participación mucho más activa por parte de todos los que forman parte del colectivo. Nuestro esfuerzo seguirá dirigido hacia el objetivo de seguir ofreciendo servicios para todos los que los necesiten, pero este esfuerzo debe ir acompañado del mensaje de que debemos movernos para crear nuevas formas de financiación, mediante actividades llevadas a cabo por nosotros mismos. Creemos que esta es la única forma en la que ahora mismo podemos pensar para hacer un colectivo creíble a medio y largo plazo.

¿Qué mensaje lanzaría a los asociados y la ciudadanía en general?

Mi mensaje de apoyo para los asociados es que no nos conforme-



Prado Marín es la presidenta de AEDEM Ciudad Real / C.O.

mos con lo que hay, y que lo que hay es lo que es, pero que puede ser mejor, y ello depende de todos y cada uno de nosotros y para la ciudadanía en general, decíles que no hay nada en nuestra realidad

que ellos puedan hacer y nosotros no. Y que cada vez nos sintamos menos perdedores porque no somos de los que se quedan sentados mirando como otros ganan o lo intentan.



La dignidad de una persona, LO PRIMERO



COCEMFE Ciudad Real

¿ Acaso no somos todos raros?

El pasado 29 de febrero fue el Día Mundial de las Enfermedades Raras. Se estima que hay tres millones de españoles que las sufren. Apenas se investigan, no se desarrollan tratamientos y muchos pacientes se pasan los años entre la incertidumbre, el dolor y la exclusión

María José García / Ciudad Real

"Mis hijos necesitan que estén con ellos las 24 horas del día. Tienen el síndrome de Sanfilippo o mucopolisacaridosis (MPS) tipo 'C'", explica Andrés Muñoz.

Esta enfermedad es neurodegenerativa y está comprendida en un grupo de enfermedades de almacenamiento lisosomal, causada por la deficiencia de una de las cuatro hidrolasas lisosomales que participan en la degradación del glicosaminoglicano Heparan Sulfato (el cual se encuentra localizado en la matriz extracelular y en las glicoproteínas de la superficie celular). Esta deficiencia ocasiona degeneración grave del sistema nervioso central y deterioro de las habilidades sociales y de adaptación.

"Me dijeron que no viviría más de seis meses y actualmente tiene treinta y dos. Sufre el síndrome del maullido de gato, pero su ilusión la lleva a practicar natación, hípica y gimnasia rítmica", comenta Josefina Porras.

Corría el 1963, cuando el Dr. Jerome Lejeune, fundador de la moderna citogenética y Jefe de la Unidad de Citogenética del Hospital Pediátrico Necker de París, en un comunicado leído ante la Academia de Ciencias de París, presentó los tres primeros casos conocidos de lactantes con una anomalía cromosómica por supresión o eliminación parcial del brazo corto del cromosoma 5, cuyo llanto recordaba a quien lo oía, el inconfundible maullido de un gato pequeño, de ahí su nombre de Maullido de Gato, este síndrome es también conocido por los nombres de Síndrome de supresión del cromosoma 5p y Síndrome de me-

nos 5p. Una enfermedad que genera un crecimiento lento, una deficiencia mental, según la afectación y el trabajo que se realice con el paciente e hipotonía muscular.

Josefina y Andrés tienen algo en común, sus padres corraje. Padres que luchan incansables por que sus hijos salgan adelante. Hijos que padecen una de las denominadas enfermedades raras.

Para considerarse una enfermedad rara tiene que haber como máximo un caso por cada dos mil personas. Esto significa que hay muy pocos casos de cada una de las enfermedades, aunque todas sumadas suponen una cifra de más de tres millones de personas afectadas", explica Claudia Delgado, directora de Federaciones Raras, que celebró su Día Mundial el pasado 29 de febrero.

Se calcula que hay entre 6.000 y 8.000 dolencias poco frecuentes



Se trata de dar unas patuas y recursos útiles para que cuando el médico de Atención Primaria tenga una sospecha diagnóstica de una enfermedad rara, tenga también acceso a información de referencia

para los afectados, la dificultad para conseguir un diagnóstico acertado es uno de los mayores problemas, si no el mayor. "En el caso de la mucopolisacaridosis no existe ni tratamiento, ni investigación. Los niños nacen bien y se les suele detectar la enfermedad a los cuatro o cinco años, pero a partir de ahí, no hay más avances", explica Muñoz, representante de la asociación castellanomanchega de Mucopolisacaridosis.

Sin embargo, en otros casos, lo más común es que la enferme-

dad sea un auténtico peregrinaje para los padres. "A María del Carmen, mi hija, se la detectaron, pero no le dieron más de seis meses de vida, posteriormente dos años, luego siete... actualmente tiene treinta y dos", comenta Josefina Porras, incansable madre y fundadora de Asimaga, la Asociación Nacional de Afectados del Síndrome del Maullido de Gato, con sede en la localidad ciudadreal de Argamasilla de Alba.

"Fue un auténtico calvario, todos los médicos decían lo mismo y finalmente el que hacía trece nos ofreció un hilo de esperanza al que nos agarramos con fuerza y aquí estamos". Los pocos casos por número de habitantes representan un obstáculo para la investigación. Ni a las farmacéuticas, ni a la administración "les resultamos rentables", afirman ambos. Sin embargo, siempre hay alguien que colabora y sobre todo las asociacio-

nes sin ánimo de lucro se convierten en un órgano vital para estos avances.

La Asociación de Mucopolisacaridosis establecida en Campo de Criptana trabaja a nivel regional desde hace varios años. "Somos muy pocos, unos catorce niños, por lo que vivimos de la solidaridad de la sociedad en los eventos culturales, deportivos... que tratamos de hacer", argumenta Muñoz. "Cualquier paso en investigación viene de nuestra mano, porque lo primero que te piden es dinero", prosigue. En el caso de esta enfermedad, en la que no existe tratamiento alguno, se han empezado las investigaciones en el síndrome del San Filipo del caso A. "Son investigaciones largas y por ejemplo mi familia tiene que trabajar por otro lado, porque mis hijos padecen el caso C", Muñoz explica que si quisiera empezar una investigación para sus hijos tendría que proveer a los expertos de una amplia camada de ratones a los que primero habría que contagiarles la enfermedad y empezar el estudio. "Es algo costoso y a lo que no tenemos acceso porque la administración tan sólo ofrece trabas burocráticas".

Josefa Porras, presidenta de Asimaga, se encuentra en una situación similar. "Yo llevo trabajando desde que mi hija nació, me fui a televisión a darme a conocer y ofrecer mi apoyo a todos los que estuvieran como yo, fundé la asociación y actualmente seremos unos cien asociados en toda España". Para los afectados por el síndrome del maullido del gato, el tratamiento tampoco es muy avanzado. "Son grandes imitadores y necesitan centros especiales educativos en el que se les inte-



Cocemfe Ciudad Real

La Federación Provincial

que piensa, trabaja y apoya

a las personas con discapacidad





María del Carmen, hija de Josefina, ha logrado ya varias medallas / ASIGAMA



Un afectado en un tiiovivo / ASIGAMA



Las carreras son un ejemplo de superación / ASIGAMA



Con la plantilla del BM Ciudad Real, por un calendario solidario / ASIGAMA

gra, se les enseña el lenguaje de signos cuando lo necesitan, se les ofrece logopedia, fisioterapia, psicomotricidad...dentro de la patología hay mil casos diferentes, a cada uno le afecta de una manera distinta, pero muchos llegan a leer y escribir". Aún así, persiste la problemática de la administración, a la que se ven sometidos hasta los especialistas. "Actualmente nosotros estamos a la espera de varios estudios, uno relacionado con la enfermedad y el área de la oftalmología y otro con la odontología, pero estos profesionales necesitan de medios y tiempo, algo que la administración no proporciona". "Si tenemos en cuenta, que el cáncer que afecta a tantas personas, se investiga de la mano de las asociaciones, que son las que movilizan todo...Imaginense nosotros que somos cuarentientos afectados", asevera.

Este desconocimiento acentúa el sufrimiento de unas familias que tienen que sufragar tratamientos, desplazamientos y peregrinajes en búsqueda de resultados. Una inversión que no siempre es sinónimo de beneficio y que supone en muchos casos el 20% de sus ingresos. "Asistimos al Congreso sobre la enfermedad en Ginebra en diciembre del año pasado. De las pocas conclusiones que pudimos obtener destacó el suministrar al enfermo una isoflavona de la soja, una sustancia que en prin-

cipio llega a pasar la barrera hematoencefálica del cerebro, donde residen muchas de las causas de la enfermedad de la mucopolisacaridosis, ya que esta barrera impide que muchas sustancias tóxicas entren en nuestro cuerpo, y en nuestro caso están descompensada. Conseguir las dosis para tres meses ha supuesto 1.500 euros, entre otras cosas porque vienen de EEUU", comenta Muñoz. "Generalmente los padres se culpan, se preguntan qué han hecho mal y muchos matrimonios se divorcian porque son incapaces de soportarlo. Tener un hijo con enfermedades raras supone estar las 24 horas del día con él", sigue Porras. "Somos sus guardaspaldas", añade Muñoz.

Por todo ello, Feder trabaja duro para hacer el camino más fácil a todos ellos. "Si queremos mejorar la atención sanitaria de las personas afectadas con enfermedades raras, de lo primero que tenemos que hablar es de cómo designar unidades de referencia por tipos de enfermedades para aumentar el conocimiento.

Quieren que, al menos, existan protocolos para que los médicos sepan cómo actuar

Fomentar los protocolos de intervención.

Su entorno juega un papel fundamental para sentirse normales. "Es importante que tengan cubiertos todos sus espacios, por ejemplo el campo lúdico, como nos sucede al resto que no estamos toda la vida trabajando o cómodos en casa", explica Porras. "Y algo muy importante es no superproteger a nuestros hijos, ya que a veces los incapacitamos más de lo que están", concluye.

Y es que a pesar de todas las dificultades que se encuentran en el camino ellos siguen adelante. Los representantes de sendas organizaciones avivan la conciencia ciudadana y quieren destacar que ellos, las asociaciones, están presentes para apoyar, concienciar, divulgar e informar sobre la enfermedad.

Así el mensaje de este año en el Día Mundial de las Enfermedades Raras, ha sido un lema conjunto y mundial que ha reivindicado la igualdad de oportunidades para las personas con patologías poco frecuentes. Se ha destacado la importancia de que estos enfermos y sus familias puedan recibir un trato justo, sin importar la rareza de su enfermedad y la ciudad o comunidad autónoma donde se viva.

Tres millones de personas sufren una enfermedad rara en España, la mayoría de ellas son de-

generativas e incurables, quinientas de estas dolencias apenas afectan a decenas de personas. Sin embargo, son ejemplos de lucha a los que se enfrentan a dia-

rio con la esperanza de un futuro que quizás les depara una solución. Son fuertes, tiene ganas de vivir y luchar, porque por encima de todo, tienen un objetivo: vivir.

conducimos la energía

TECMOELECTRIC

Polígono Industrial de Dalmeida
Calle Bolívar, parcela 40
Calle Castreña, 6
13200 Dalmeida, Ciudad Real
Tel. 924 862 002 Fax. 924 862 223
E-mail: info@tecmoelctric.es
www.tecmoelctric.net

• Daimiel

María José García / DAIMIEL

La Asociación de Afectados de Fibromialgia de Ciudad Real celebró el pasado 24 de febrero su Asamblea General Ordinaria en la que se trataron temas como el estado de cuentas y el funcionamiento diario de la entidad. "Afibro sigue manteniendo y prestando todos los servicios que se vienen ofertando a nuestros asociados desde hace años, a pesar de las dificultades económicas y la falta de subvenciones", explicó a este medio Sagrario Aguirre, presidenta de la organización. De esta manera, grupos reducidos se siguen beneficiando de las sesiones de pilates, hidroterapia, fisioterapia y charlas de psicología. "Pero necesitamos savia nueva, con nuevas ideas y proyectos", prosigue Aguirre refiriéndose al punto que generó más debate. Y es que la actual junta directiva aprovechó la reunión anual para dar a conocer su posición de cara a las futuras elecciones que se celebrarán el próximo año. "Estamos muy cansados, ya que la asociación implica trabajo, esfuerzo y dedicación, y ya llevamos ocho años trabajando", añade. Este es el principal motivo por el que la presente junta directiva presentará su dimisión en el próximo ejercicio. "Hemos querido poner sobre relieve esta notificación para que los socios tomen conciencia, se empiecen a movilizar y tengan presente que alguien se tiene que presentar", explica Aguirre.

Necesidad de candidatos

Según la organización, cada año que hay que celebrar elecciones, se plantea el problema de la falta de candidatos que tomen las riendas de la entidad, lo que obliga a la junta directiva presente a renovar sus correspondientes cargos. "Si notificamos la información sobre las elecciones en el año en



Sagrario Aguirre en una ponencia / COCEMFE ORETANIA

AFIBROC celebró su Asamblea General Anual

La cita abordó puntos tan importantes como el estado de cuentas, el funcionamiento de la entidad y la demanda para que se presenten nuevas candidaturas a la presidencia

que deben celebrarse, finalmente no se presenta nadie, por ello hemos optado por comentarlo este año", argumenta la actual presidenta. "Queremos que nuestros

socios entiendan que los cambios siempre son positivos, porque lo que a nosotros ahora se nos hace muy cuesta arriba, alguien nuevo puede resolverlo sin dificultad".

Afibroc espera que de esta forma y con tiempo "más que suficiente" sus socios perciban la importancia de esta decisión, "ya que si no se presenta nadie, probable-

mente haya que tomar medidas más drásticas, y abandonar todo lo que se ha conseguido". Mientras tanto, se sigue fomentando el asesoramiento informativo y psicológico tan necesario para esta enfermedad. "No hemos de olvidar que mucha gente todavía desconoce qué es la fibromialgia, y nuestra entidad está ahí, siempre dispuesta a informarles primero y a ofrecerles servicios como el psicológico después". Por ello, la organización quiere recordar a través de este medio que existen tres teléfonos de información: 680 50 24 25; 680 50 25 91 y 680 50 26 11 a disposición de cualquier ciudadano que quiera informarse.



A. EMBARBA

— ASCENSORES —



Telf. Central: (+34) 952 17 65 17 (8 líneas)

Ascensores - Montacargas - Escaleras mecánicas - Montacoches
Plataformas con cabina accesible a personas con discapacidad

Sillas salvaescaleras automáticas

Plataformas verticales aptas para accesos a comunidades de propietarios

ADIFISS recibió una donación de 100 euros

El Colegio de Educación Infantil y Primaria 'La Espinosa' de Daimiel colaboró una vez más con la asociación local dedicada a personas con discapacidad

María José García / DAIMIEL

Adifiss, la asociación de personas con discapacidad de Daimiel obtuvo nuevamente una muestra de solidaridad de sus conciudadanos el pasado 23 de febrero. Nuevamente el Colegio Público 'La Espinosa' quiso hacer alarde de sus grandes valores donando al colectivo un cheque con valor de 100 euros, proveniente de los premios obtenidos en la pasada edición del concurso de belenes organizado por el consistorio. "Obtuvimos dos primeros, concretamente en la categoría de infantil y segundo ciclo, los dos suman esta cuantía, pero además logramos también dos segundos", explicó en el acto Juan Carlos Salcedo, profesor y representante del colegio en el acto.

El momento de la entrega fue especialmente emotivo, de la mano de María, una alumna de sexto de primaria, Adifiss obtuvo esta simbólica ayuda, como explicó su presidente, Carlos de la Flor. "Somos una asociación sin ánimo de lucro y vivimos de subvenciones de las administraciones, colaboraciones de las obras sociales o donaciones como las de hoy". De la Flor agradeció el gesto exponiendo que no hay ayuda pequeña. "Independientemente de la ci-

fra estas ayudas son de agradecer siempre". Añadió. Por otra parte, adelantó que esta donación irá a parar al programa de Musicoterapia, algo que alegró al máximo responsable del proyecto, Francisco Jesús Núñez de Arena, presente también en el acto. "Estoy contento por los chicos, estos fondos son necesarios y vitales para la planificación de las actividades en lo que nos queda de año, especialmente para la actuación de cara al verano", expuso. Y es que los integrantes de la actividad ya preparan con esfuerzo e ilusión el festival músico-teatral que culmina el curso y da paso a las vacaciones de verano. "Este año vamos a sorprender, queremos hacer una actuación diferente, habrá teatro, como en pasadas ediciones, pero también algo novedoso y este dinero nos viene bien para dar forma a la actuación, que tendrá lugar a principios de julio, siempre y cuando la directiva de Adifiss y el consistorio estén de acuerdo", concluyó.

Asimismo, Juan Carlos Salcedo, quiso poner sobre relieve los valores que se fomentan desde este colegio, con donaciones y actos como su mercadillo solidario, que está tomando cada año más relevancia y prestigio. "Valores como la solidaridad no vienen en

los libros y hay que enseñarlos de manera práctica". El representante escolar indicó que esas pequeñas cantidades siempre son benéficas para el colegio, "podríamos destinarla a la chocolata de Navidad por ejemplo, pero creemos más necesario donarlo a asociaciones como Adifiss, que además siempre esta dispuesta a co-

laborar con nosotros cuando se lo pedimos", argumentó. Este es el quinto año consecutivo que el colegio recibe alguno de los premios que otorga el ayuntamiento en Navidad. "Empezamos en 2007 y entonces también colaboramos con esta asociación". La Espinosa invita ahora a todos los vecinos a asociaciones como Adifiss, que además siempre esta dispuesta a co-

laborar con nosotros cuando se lo pedimos", argumentó. Este es el quinto año consecutivo que el colegio recibe alguno de los premios que otorga el ayuntamiento en Navidad. "Empezamos en 2007 y entonces también colaboramos con esta asociación". La Espinosa invita ahora a todos los vecinos a asociaciones como Adifiss, que además siempre esta dispuesta a co-



De la Flor, Salcedo, Núñez Arenas y una alumna de sexto de primaria / COCEMFE ORETANIA



Momento de la entrega / COCEMFE ORETANIA




Formación y Consultoría

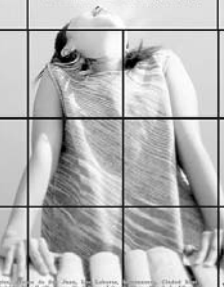
*El pesimista se queja del viento.
El optimista espera que cambie.
El realista ajusta las velas.*

Formación a Medida

Acertada estrategia de crecimiento y consolidación de empresas.

¿Quiénes somos y qué ofrecemos?

Expertos en Formación Profesional para el Empleo.
Centros de Formación Continua, Inicial y de
Cualificación de personal de perfilado técnico social.
Servicios Integrados de Formación para empresas privadas
e instituciones sin ánimo de lucro (ONG's).



Si lo sueñas es fuerza
y si lo confiamos...
Corta por lo suyo
¡¡¡¡¡¡¡

926 26 00 01
www.akd-cr.com

Mirando al futuro

• Herencia



Foto de familia de Perlés, Jinetas y Autoridades / COCEMFE ORETANIA

María José García / HERENCIA

El Carnaval se ha vuelto a vivir en las calles de la provincia y las asociaciones de personas con discapacidad también han tenido un papel relevante. Hablar de Carnaval en La Mancha es hablar de Herencia. Las fiestas de don Carnal en esta localidad ciudadrealeña están declaradas de Interés Turístico Regional desde hace ahora veinticinco años.

Tal es la repercusión de esta cita, que la localidad otorga los Perlés, unos reconocimientos conmemorativos para las personas, empresas y asociaciones que apuestan por el progreso de Herencia en el ámbito socio-cultural, socio-laboral y asociativo. Sagrada Familia, que este año también celebra su veinticinco aniversario, ha logrado el Perlé Asociativo gracias a la labor diaria que realiza en el municipio a favor de las personas con discapacidad. Juan Ricardo Sánchez acogió la propuesta

SAGRADA FAMILIA logra el 'Perlé de Honor' del Carnaval herenciano 2012

La asociación de personas con discapacidad de la localidad, federada a Cocemfe Oretania Ciudad Real, ha conseguido este importante reconocimiento en unas fiestas declaradas de Interés Turístico Regional

con gran ilusión y al conocer el fallo dijo "sentirse muy halagado porque nos parecía una utopía llegar a las bodas de plata, tanto para la asociación, como para la repercusión que han tomado estas fiestas". Asimismo fue testigo de unos carnavales que, como de costumbre, se vivieron intensamente,

donde miles de personas salieron a la calle para disfrutar de unos días de ocio y regocijo.

El momento más emotivo

Sin embargo, para la asociación de personas con discapacidad, el momento "más emocionante" se vivió el día que se inauguraba oficialmente estas fechas, el pasado

17 de febrero, momento en que se hizo entrega del Perlé Asociativo. Personalidades como Nemesio de Lara, presidente de la Diputación Provincial, José María Moraleda, doctor y coordinador de la Red Española de Terapia Celular o la bailarina Ana Belén Fernández com-

partieron homenaje con el presidente de Sagrada Familia, Juan Ricardo Sánchez, quién, tras la presentación de la asociación en la que se oyeron elogios como que son "los auténticos supermanes de la sociedad por su incansable lucha", tan sólo pudo expresarse en un grito emocionado de "Viva el carnaval de Herencia". La entrega vino de manos del concejal de Festejos, vestido de tuno. Y es que si algo destacó en esta ya tradicional gala, fue el buen humor y el colorido que los trajes de los asistentes aportaban al ambiente. Asimismo se vivieron otros momentos estelares como las palabras del doctor José María Moraleda en la que se destacó el talento herenciano: "En Herencia existe mucho talento, que es el que nos va a sacar de la crisis", o el pregón protagonizado por Juan "D" y Beatriz (Ciudad Arcoiris) que recordaron que hay que trabajar con la cantera en la música e hicieron bailar a las más de 2.000 personas asistentes al acto el popular baile de "La Mané", a ver si esa mano mueve los hilos para traer el Interés Turístico Nacional al más singular Carnaval de Castilla-La Mancha.

La música de "La Guerra de las Galaxias" llevó hasta el escenario al alcalde herenciano, Jesús Fernández, plumas rojas y sombrero de copa como aderezo. El elegante sombrero "para reivindicar nuestra gracia e ingenio en pos de la declaración de Interés Turístico Nacional", y las plumas "ahora que se pondrán de moda, plumas y leveidad, pues éste será un año leve, por aquello de los recortes debido a la crisis".

El altruismo, el ritmo, la generosidad y la solidaridad predominaron también en una velada en la que se estuvo pendiente de hasta el más mínimo detalle, recordando a todo aquel que por cualquier circunstancia no ha podido vivir tan singulares fechas.



Pregoneros bailando 'La Mané' con el público / COCEMFE ORETANIA



El alcalde abre el acto junto a un azafato / COCEMFE ORETANIA

CORAJE expone sus objetos en Fernán Caballero

Con motivo de la festividad de San Sebastián, la asociación malagonesa se desplazó a la localidad vecina en búsqueda de la solidaridad ciudadana

María José García / MALAGÓN

Un premio y una gran acogida

Coincidiendo con la festividad de San Sebastián, algunos miembros de la asociación de Coraje, la asociación de personas con discapacidad de Malagón se desplazaron a Fernán Caballero para compartir un día de convivencia con los vecinos de la localidad aledaña, a la par que daban a conocer a éstos la labor que realiza la entidad en su municipio y localidades colindantes.

La nueva junta directiva se ha propuesto como uno de sus objetivos prioritarios iniciar diversas campañas de información y concienciación ciudadana a través de la exposición de los objetos que se realizan en los Centros Coraje, tanto el Centro Ocupacional, como el Centro de Día. "Es una manera de atraer a la población. En Malagón ya nos conocen porque nuestro puesto sale a la calle en las fechas más importantes de la localidad, ahora intentaremos desplazarnos a las localidades vecinas"

De esta manera, esta salida tenía además otro objetivo. "Los trabajadores de los Centros Coraje siguen intentando recaudar fondos, a través de la solidaridad ciudadana, para mantener al menos, el pago del material de los talleres donde los usuarios desarrollan sus actividades diarias", prosiguen.

El objetivo se logró en cierto modo, ya que se recaudaron 200 euros que garantizarán la compra del material necesario para seguir desarrollando el Taller de Papel Máché.

La integración entre el grupo procedente de Malagón y los ciudadanos de Fernán Caballero fue

"Es una manera de atraer a la población.

En Malagón ya nos conocen porque nuestro puesto sale a la calle en las fechas más importantes de la localidad, ahora intentaremos desplazarnos a las localidades vecinas"

plena, tanto que el grupo de trabajadores participó en un Concurso de Migas que la localidad había organizado y lograron el segundo premio. "Recibimos un trofeo conmemorativo que ya hemos puesto en nuestras vitrinas", explican desde Coraje. La asociación quiere agradecer desde este medio el buen

trato recibido y la "buena disposición que mostró el alcalde del municipio, Manuel Hordaza de cara a futuras actuaciones comunes".



Los productos se expusieron en la plaza / COCEMFE ORETANIA



Trabajadores de Coraje con el trofeo que consiguieron / COCEMFE ORETANIA

Centro Especial de Empleo, S.L.U Cocemfe Oretania



- Selección y Separación de R.S.U.
- Servicio de Consejería
- Fabricación de Componentes Electrónicos
- Manipulados
- Servicio de Controlador / Vigilante

C/ Harineros / P. 76 /
Pol. Ind. Daimiel Norte
13250 Daimiel (Ciudad Real)
Tfno y Fax: 926 85 54 50
cocemfece@terra.es



• Campo de Criptana

M.J.G. / C.O. / CRIPTANA

Hace pocas semanas, Promancha, la Asociación para la Promoción y el Desarrollo de la Mancha Norte de Ciudad Real y Asmicrip-Cocemfe, la Asociación de Personas con Discapacidad de Campo de Criptana firmaron un acuerdo de colaboración consistente en un contrato por el que la primera entidad se compromete a financiar los inicios en materia de construcción del Centro de Recuperación de Personas con Discapacidad Física y Sensorial.

De esta manera, los presidentes de sendas entidades, Ángel Exojo y Juan Santiago Ucedo respectivamente se dieron cita en el consistorio de la localidad donde les esperaba el alcalde de la misma Santiago Lucas-Torres para hacer efectiva la firma del contrato. Este momento se puede considerar el pistoletazo de salida de un proyecto en el que Asmicrip lleva trabajando desde más de cuatro años. "Es un paso adelante muy importante. Además es de agradecer que se acuerden de este tipo de proyectos en los difíciles momentos que estamos atravesando", explicó Juan Santiago Ucedo, presidente de Asmicrip, a este medio. "Es un proyecto que beneficiará a muchas personas, dará trabajo y por ello estamos muy agradecidos tanto a Promancha, como a la Junta de Comunidades y el ayuntamiento".

En el acto, el presidente de Promancha, Ángel Exojo calificó el proyecto de "tremendamente ambicioso", tanto por sus características y dimensiones como por su objetivo, ya que "es un recurso

Un paso más para el Centro de Rehabilitación de ASMICRIP

La asociación criptanense dio un importante paso el pasado mes con la firma de un contrato con Promancha. La entidad aportará 200.000 euros para la construcción

fundamental para la recuperación de las personas con discapacidad". Además, Exojo se refirió al proyecto como "uno de los más bonitos que Promancha ha subvencionado a lo largo de todos estos años" e indicó que este centro cumplirá una importante función social porque, además de crear 8 empleos directos, "ayudará a un colectivo muy importante, el de las personas con discapacidad física y/o sensorial, ofreciéndoles la formación y los tratamientos necesarios, pero también reciclandolos profesionalmente para conseguir su integración social y laboral". Y es que el presidente de esta entidad aprovechó la ocasión para recordar que uno de los objetivos prioritarios de Promancha es mejorar la calidad de vida de los ciudadanos a través de la inserción laboral o profesional, sobre todo, de los colectivos más vulnerables como pueden ser las mujeres, los jóvenes o el colectivo de la discapacidad.

Por su parte, el edil de Campo de Criptana, Santiago Lucas-Torres volvió a matizar que el proyecto es "único en la región" y beneficiará no sólo al municipio, sino a 29 localidades más. Por ello, Lucas-Torres agradeció "la ilusión y el apo-



Ucedo, Lucas-Torres y Exojo tras la firma / COCEMFE ORETANIA

yo de Promancha y de la Junta de Comunidades a este proyecto", y ha expresado su deseo de que pronto se puedan solucionar los trámites administrativos con el fin de que el expediente pueda iniciarse en tres meses.

El proyecto tiene asignada una parcela, cedida por el consistorio, de cerca de 3.300 metros cuadrados en el Polígono Industrial Pozo Hondo de Criptana y supondrá una inversión cercana a 1,3 millones de euros. Por otro lado, y como consecuencia de esta cesión Promancha aprobó el expediente para la construcción del Centro de Recuperación de Discapacitados Físicos por unanimidad de su Junta a finales del pasado año. También dio el visto bueno para que empezaran la realización de los trámites oportunos ante la Junta de Co-

munidades de Castilla-La Mancha con el fin de que se tramite como Proyecto de Interés Regional (PIR) y pueda beneficiarse del resto de la financiación necesaria. Así el dinero aportado por Promancha procede del Programa de Fondos Europeos de Desarrollo Rural (FEADER) y supone un reflejo fiel de que este organismo busca el desarrollo territorial integral de los municipios rurales, actuando en las varias vías, pero incidiendo en el apoyo a emprendedores porque éstos son quienes tienen la capacidad de generar empleo y por que pueden poner en marcha proyectos benéficos para el conjunto de la sociedad.

Características del proyecto

El Centro de Rehabilitación y Mantenimiento para Personas Discapacitadas Físicas Gravemente Afectadas contará con varias salas multiusos para realizar todo tipo de talleres enfocados a la integración sociolaboral de personas que, por enfermedad, accidente, causas congénitas o adquiridas, padecen una discapacidad física y/o sensorial que les impide recibir una atención recuperadora en centros ordinarios. "Nuestro objetivo es ofrecer cursos de nuevas tecnologías o psicología o dar servicios como rehabilitación, podología...", comenta Ucedo. También habrá un servicio de Centro de Día y Comedor, que sería el que crearía los puestos de trabajo estables.



Iconografía de la fachada del Centro de Rehabilitación de Criptana / COCEMFE ORETANIA

Venta y Repuesto de Electrodomésticos
Concepción Aranda Richarte

URECA
 CADENA URENDE
 Teléfono y Fax 926 26 04 74
 C/ Misionero Eusebio Ortega Torres, 15 - 13250 DAIMIEL (Ciudad Real)

DEMOLICIONES Y EXCAVACIONES MOYA, S.L.U.

 C/ Calatrava, 13 - 1º E Tlf./Fax: 926 854 919
 13250 DAIMIEL (C. Real) Móvil: 636 379 313
 E-mail: Demoliciones_Moya@hotmail.com

Fundación FAMA entregó sus II Premios literarios

El trabajo ganador recayó en la obra 'Querido diario: hoy he decidido vivir', realizado por la joven albaceteña Laura Játiva

Cocemfe Oretania

El Salón de Actos del Centro Infanta Leonor fue el escenario donde la Fundación Fama, perteneciente a la Federación Provincial de Asociaciones de Discapacitados Físicos y Orgánicos de Albacete (Cocemfe-FAMA), organizó la gala de entrega de premios del II Concurso de Literatura Fundación FAMA.

El acto contó, además de los premiados, con la presencia del presidente de Cocemfe-FAMA, Marcelino Escobar; el concejal de Asociaciones Sociosanitarias y de Autoayuda, Federico Pozuelo; la concejala de Educación, Carlota Romero y el director de la fundación Caja Rural de Albacete, Francisco Martínez Ortuño, entre otros.

En esta segunda edición del certamen los premiados fueron los siguientes: primer premio para el trabajo 'Querido diario: Hoy he decidido vivir', de la joven Laura Játiva Jiménez; el segundo premio fue para '¿Y por qué no yo?', de Ánge-

la Paños Martínez, y el tercer premio fue para el trabajo 'Aprendiendo a vivir', de Eumelia Sanz Vaca.

Asimismo, los miembros del jurado de Fundación FAMA otorgaron dos menciones especiales para: Mención al trabajo por José Damián Castillejo Quintanilla y la obra titulada 'Miércoles, 2 de noviembre de 2011' y otra Mención al trabajo presentado por el Centro Ocupacional de Ocaña, con la obra 'Superación personal y discapacidad'.

Cocemfe Oretania

Toledo, Albacete y Ciudad Real se vuelcan con el Día Internacional del Niño con Cáncer

Cocemfe Oretania

La Federación Española de Padres de Niños con Cáncer FEPCN conmemoró el 15 de febrero el "Día Internacional del Niño con Cáncer" y aunque delegó el grueso de sus actividades en la Asociación del Principado de Asturias, Castilla-La Mancha se hizo eco de tan importante cita con numerosos actos, todos ellos bajo el manto del lema "¿Qué te impide conocerme?" con el que se pretendía sensibilizar a la sociedad de la importancia de no discriminar ni estigmatizar a estos pequeños. De esta manera, los hospitales más importantes de la región, como los de Albacete, Ciudad Real o Valdepeñas establecieron mesas informativas. La lectura de manifiestos y suelta de globos que representaban valores como la igualdad y la libertad pudieron verse en Alcázar de San Juan, Manzanares, Tomelloso, Mora o Toledo. Además, los más pequeños fueron los protagonistas de estos días, jugando y compartiendo en talleres de animación. La solidaridad también pudo palpase en los conciertos solidarios que se celebraron en lugares tan significativos como Albacete o Alcázar de San Juan.

Entre las reivindicaciones de la Federación en esta fecha está, según Carmen Menéndez, coordinadora de la Comisión de Sanidad de la Federación Española de Padres de Niños con Cáncer, la creación de un registro nacional público que obligue a todos los centros a derivarle las cifras de tumores infantiles atendidos en ellos.

En la actualidad existe ya un registro nacional de tumores infantiles radicado en Valencia, pero es privado, por lo que no puede obligar a los hospitales a que le cedan los datos de los casos que atienden cada año.

Con los datos recogidos en el registro que existe ahora, se estima que en España se diagnostican anualmente unos mil casos de cáncer infantil y que de ellos aproximadamente el 80% se curan.

Para mejorar la calidad de vida de los pacientes con tumores malignos, que constituyen la primera causa de muerte entre los menores de 14 años en España, sus familias solicitan también a las autoridades competentes que se les trate siempre en hospitales de referencia con unidades pediátricas integrales, es decir, que cuenten con profesionales como oncólogos, cirujanos o psiquiatras especializados en pediatría.

A juicio de Menéndez, este punto es muy importante, pues marca diferencias de tratamiento y abordaje de la enfermedad entre unos centros y otros y no debería ser así.

Otro aspecto que los padres de niños con cáncer creen que ha de mejorarse es el abordaje de esta enfermedad es el de la consideración de la edad pediátrica de los afectados, que, a su entender, debería elevarse hasta los 18 años y no quedarse en los 14, como ocurre en general con todos los problemas de salud. "Que un niño de 14 o 15 años comparta habitación con adultos es una barbaridad", porque carece de servicios como la escuela o sala de juegos y no se siente en un ambiente favorable, afirmó Menéndez.

Además, se persigue que tanto familias como menores puedan recibir siempre que lo necesitan atención psicológica y que se creen equipos de soporte pediátrico a domicilio y protocolos de actuación sanitaria.



Foto de familia de los premios literarios entregados por Cocemfe Fama Albacete / COCEMFE ORETANIA

Apoyan la continuidad de APRODIFIGU

Cocemfe Oretania

La Asociación Provincial de Discapacitados Físicos de Guadalajara, Aprodifigu, se encuentra en una situación muy dramática, como la mayoría de las entidades sin ánimo de lucro en estos tiempos. Por ello, y para que la asociación siga llevando a cabo importantes proyectos como los que se vienen desarrollando desde hace ahora veintiseis años, los trabajadores y colaboradores pusieron en marcha un concierto solidario.

"Toda la sociedad se ha volcado con nosotros, pero es especialmente reseñable el empeño de nuestros trabajadores y colaboradores", indican desde la organización. Y es que la iniciativa vino de la mano del profesor de informa-

tica de la organización, a la vez componente del grupo de música Fiura. Éste propuso organizar el concierto solidario "para que los fondos recaudados sirvieran para salir a flote y seguir adelante".

De esta manera, Kike, Jose, Chache y Alber, los componentes de Fiura, una banda alcaerña de rock indie con toques de metal deleitaron al público asistente el pasado 24 de febrero, en el Teatro Moderno de Guadalajara, un lugar donde se pudieron escuchar las últimas canciones de su disco 'Las raíces del árbol caído'.

Gracias a la colaboración ciudadana, a los familiares y amigos del colectivo que contribuyeron aportando el valor de la entrada en la filacero, y a otras iniciativas como el mercadillo solidario navideño.

Curso de Equinoterapia en Albacete

Cocemfe Oretania

La Federación Provincial de Asociaciones de Discapacitados Físicos y Orgánicos de Albacete (Cocemfe Fama) y Fundación Fama han organizado un curso de Equinoterapia para personas con discapacidad, con la colaboración de Fundación Caja Castilla-La Mancha.

El curso comenzará el próximo 6 de marzo y se llevará a cabo hasta el 29 de mayo. Las clases se llevarán a cabo en el Centro Ecuestre 'El Cortijo', situado en la Ctra. de Jaén, Km 5 de Albacete, y el plazo de inscripción se encuentra abierto, hasta el 6 de marzo. Aquellas personas interesadas en participar

de esta actividad pueden ponerse en contacto con el Área de Deportes de Cocemfe Fama A mediante el teléfono 607 34 64 61 y el coordinador de actividades deportivas ofrecerá toda la información que soliciten sobre este u otros cursos que se están desarrollando actualmente.

Tratamiento terapéutico

Es importante recordar que la equinoterapia es un tratamiento terapéutico, educativo y recreativo que contribuye a mejorar significativamente las condiciones del desarrollo psico-físico social de las personas con discapacidad y con necesidades educativas especiales, para una mejor calidad de vida.

Mato promete "un nuevo impulso" a las políticas de discapacidad

COCEMFE Oretania

La ministra de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Ana Mato, ha celebrado una reunión en el ministerio con el presidente del Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (CERMI), Luis Cayo Pérez Bueno. Durante la reunión, Mato trasladó al CERMI su "compromiso decidido por dar un nuevo impulso a las políticas de apoyo a la discapacidad".

De este modo, recordó que pondrá en marcha el Plan de Acción 2012-2015 en el marco de la Estrategia Española sobre discapacidad 2012-2020 y que establecerá nuevas medidas para asegurar que las empresas de más de 50 trabajadores cumplan con la reserva del 2 por ciento de sus plazas para personas con algún tipo de discapacidad.

Tras mantener una serie de encuentros con los principales agentes del sector sanitario (industria y profesionales) y con los consejeros de sus áreas de actuación en las comunidades autónomas, la ministra ha abierto una nueva ronda de contactos con los principales agentes del sector de los servicios sociales.

La intención de Mato es "fomentar un ambiente de diálogo, no de confrontación", y alcanzar el máximo consenso posible también en materia de servicios sociales.

La Plataforma del Voluntariado en una campaña de MTV

La Plataforma del Voluntariado de España participará durante seis semanas en una campaña promovida por la MTV que intenta impulsar las acciones altruistas entre la audiencia de la emisora. La web www.plataformavoluntariado.org ha colocado un enlace con la campaña que acabará el 25 de marzo, Día de las Buenas Acciones. La iniciativa persigue que las audiencias de más de 40 países "hagan algo bueno, sea grande o pequeño para el beneficio de los demás". También, impulsar la acción voluntaria entre el público, animando a que los espectadores y espectadores compartan imágenes, textos y videos de las acciones altruistas que realizan. Por su parte, la MTV seleccionará las dos mejores descargas que recibirán como premio un viaje para dos personas a un evento internacional de la emisora.



Imagen de la reunión con Ana Mato / COCEMFE ORETANIA

El CERMI se reúne con Posadas

COCEMFE Oretania

Representantes del CERMI, entre los que se encontraba el presidente de COCEMFE, Mario García, mantuvieron un encuentro con el presidente del Congreso de los Diputados, Jesús Posada, y agradecieron la actitud de la Cámara ante las demandas de la discapacidad organizada, que permite avanzar en la ciudadanía de estas personas y sus familias. A la reunión asistió también la presidenta de la Comisión de Políticas Integrales de la Discapacidad, Lourdes Méndez.

El presidente del CERMI, Luis Cayo Pérez Bueno, explicó que Posada se mostró "muy receptivo" a lo que le explicaron en la reunión, reconoció la labor del CERMI "como la gran interlocutora de la discapacidad" y dijo

que el comité "siempre" tendrá las puertas abiertas de la Cámara Baja.

Pérez Bueno explicó que en la reunión los representantes del CERMI presentaron el comité como movimiento de la discapacidad y agradecieron la continuidad de los trabajos de la Comisión para las Políticas Integrales de la Discapacidad.

"Esta es su tercera legislatura y para nosotros es un avance que exista y se mantenga esa comisión, a pesar de que todavía no es legislativa", porque permite que en la agenda parlamentaria y en el principal foco político, que es el Congreso, también estén los asuntos de discapacidad", dijo.

Pérez Bueno destacó también que los acuerdos de la citada comisión parlamentaria sobre discapacidad se adopten por

consenso o por amplia mayoría, pues refleja que sus miembros trabajan "más allá de la visión partidista" que pueda tener cada grupo parlamentario.

También expusieron la buena relación que el CERMI mantiene con la citada comisión y los distintos grupos parlamentarios. "Nos sentimos atendidos, entendidos y escuchados en el Congreso", dijo Luis Cayo Pérez Bueno, quien destacó que muchas normas, leyes e iniciativas parlamentarias reflejan y se refieren a diversos aspectos de la discapacidad gracias a la receptividad de los grupos parlamentarios, que "se hacen eco" de lo que plantea el comité.

Además, valoraron que el Congreso de los Diputados, a pesar de que es un palacio histórico, se ha hecho accesible.



Reunión del CERMI con el presidente del Congreso / COCEMFE ORETANIA

FAMMA denuncia el trato discriminatorio de la aerolínea Vueling

COCEMFE Oretania

El pasado mes de julio una mujer con esclerosis múltiple y retraso psicomotor vio como en la misma puerta de embarque le denegaban el acceso al vuelo de la compañía Vueling que le tenía que llevar a Madrid desde Lanzarote alegando que presentaba "síntomas de embriaguez".

Tras la pertinente reclamación, la Agencia Estatal de Seguridad Aérea (AESA) ha archivado el caso alegando que la compañía aérea había presentado pruebas suficientes que le daban la razón, cuando en ningún momento se le realizó a la afectada un test de alcoholemia que confirmara las acusaciones. Un acto por parte de la Agencia que demuestra carencia de rigor y falta de profesionalidad.

Un informe médico confirma que R.C.M. es "una mujer con una minusvalía del 66% a causa de una esclerosis múltiple y de un retraso psicomotor (...)" La EM le ha producido diplopía con frecuentes mareos, vértigos y sensación de inestabilidad, que asociada a una hipocausia crónica (lleva prótesis auditiva bilateral) le ocasiona con frecuencia episodios de inestabilidad. No constan ningún antecedente de consumo de tóxicos y jamás en los años que lleva en este centro de salud ha acudido en situación de embriaguez".

Ante la gravedad del caso, FAMMA COCEMFE Madrid pide a las autoridades competentes no sólo una sanción acorde al reglamento previamente referido, sino actuar con todo el rigor necesario y acogerse a la Ley de igualdad de oportunidades, no discriminación y accesibilidad universal de las personas con discapacidad, lo que podría suponer para la compañía una multa de hasta 1.000.000 de euros.

Por último, la entidad pide a la sociedad en general y a las empresas ubicadas en nuestro país una mayor implicación a la hora de conocer la situación del colectivo, lo que repercutiría favorablemente en los servicios prestados a todos los ciudadanos independientemente de su estado de salud, algo que beneficiaría la calidad de vida del colectivo de la discapacidad, al mismo tiempo que la imagen social de toda compañía.

Aumenta en un 1,6 por ciento el número de contratos de personas con discapacidad

A lo largo del año 2011 se realizaron un total de 62.084 contratos, la mejor cifra de contratación a este colectivo en los últimos cuatro años

M.J.G. / C.O. / MADRID

La trayectoria en cuanto al número de contratos en el colectivo de personas con discapacidad continúa por tercer año consecutivo alcanzando valores positivos. El año que ha concluido se saldó con un incremento del 1,6%, ya que se formalizaron un total de 62.084 contratos al colectivo, frente a los 61.128 que se firmaron en el 2010. Este dato supone la mejor cifra de contratación en los últimos cuatro años, si bien el mayor aumento se produjo en 2010 con un 18,5% respecto al año 2009, año en el que se produjo una fuerte caída que llegó al -7,4%.

El Observatorio Estatal de la Discapacidad ha realizado como cada año desde 2008 un exhaustivo estudio sobre la evolución de los contratos. A través de éste se ha podido constatar que la evolución mensual de los contratos a

personas con discapacidad. La evolución a lo largo del año fue positiva y creciente hasta agosto. Sin embargo, desde septiembre de 2011 y por primera vez en el último cuatrienio, la nueva contratación a este colectivo, no supera a la que se produce en ese mismo mes del año anterior. Esta situación se repite hasta diciembre y provoca un acentuado cambio de tendencia. Por el contrario, los meses de junio y julio del pasado año fueron los que alcanzaron mejores cifras de contratación con un 6,227 y 5.884 contratos mensuales respectivamente.

1,6% frente al 0,1%

Según el reciente estudio, la contratación de personas con discapacidad sigue presentando un mayor dinamismo que la contratación general. Así mientras que el número de contratos realizados a personas con discapacidad ha aumentado en un 1,6%, la contratación

general lo ha hecho solo un 0,1%. La diferencia se acusa aún más si se toman los datos acumulados del año 2008 donde el incremento de contratos a las personas con discapacidad es de un 11,4%, mientras que las contrataciones generales, descienden en un -13,1%.

La región ofrece valores negativos

Castilla-La Mancha es una las pocas comunidades autónomas que arroja datos negativos en cuanto al número de contratos realizados en comparación con 2010. De esta manera, los contratos indefinidos cayeron con respecto al año pasado en un -25,1%, y los temporales en un -7,2%.

A nivel estatal, el colectivo de personas con discapacidad consiguió un total de 14.827 de contratos indefinidos y 47.173 tuvieron una duración determinada, ya fuesen temporales, interinidades,

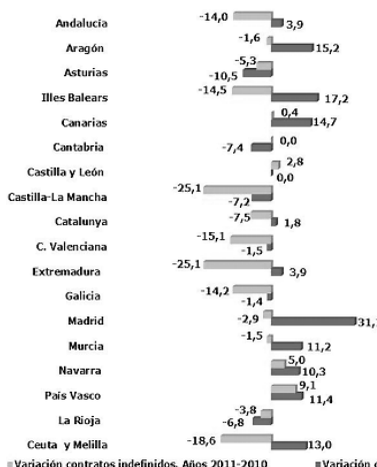
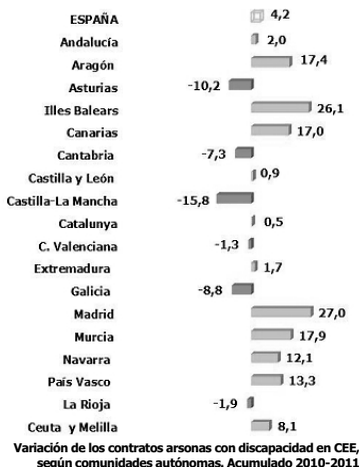
de sustitución, de prácticas o de formación, lo que supone aumentos del 23,9% y 76% respectivamente. Teniendo en cuenta el barómetro del tipo de contrato, tanto la contratación general como la contratación de personas con discapacidad mantiene la misma tendencia en el último cuatrienio: reducción de la proporción que suponen los contratos indefinidos e incremento de la proporción de los contratos temporales.

En el número de contratos establecidos durante este año se han podido estudiar otras características en las que cabe resaltar que los varones consiguen una contratación en un porcentaje superior al de las mujeres. Por edad, el grupo de personas con edades comprendidas entre los 25 y los 45 años son los que alcanzan el porcentaje más alto. La jornada completa y los estudios básicos son otras de las características que los identifican.

Castilla-La Mancha encabeza la caída en los Centros Especiales de Empleo

Los Centros Especiales de Empleo (CEE) continúan siendo el motor de la contratación para las personas con discapacidad en España, ya que suponen el 66% de la contratación de este colectivo en España. Como viene siendo habitual, desde el año 2008 ha ido incrementándose el número de contratos a este colectivo hasta llegar a los 40.970 contratos firmados en 2011, un 4,2% más que en el año anterior. El único apunte negativo es que han sido contratos de tipo temporal, creciendo éstos un 5,7% frente al descenso de los indefinidos en un 16,8% con respecto al año 2010. Sin embargo, el dato negativo lo arroja de nuevo Castilla-La Mancha que encabeza la lista de las comunidades en las que se ha reducido en número de contratos en CEE. Así la región es la primera con un (-15,8%), seguida de Asturias (-10,2%); Galicia (-8,8%), Cantabria (-7,3%), La Rioja (-1,9%) y la Comunidad Valenciana (-1,3%). Por el contrario, la mayor variación relativa se produce en Islas Baleares con un 26,1% más de contratación en CEE, seguida de Madrid, Murcia y Aragón.

	Hombres	Mujeres	Menores de 25 años	Entre 25 y 45 años	Más de 45 años	Jornada Completa	Jornada a Tiempo Parcial	Jornada Fija Discontinua
Contratos indefinidos	60,3%	39,7%	6,9%	54,5%	38,5%	63,5%	30,6%	5,9%
Contratos temporales	61%	39%	8,5%	58,4%	33,1%	61,7%	38,3%	



Variación de los contratos a personas con discapacidad por tipo de contratos, según comunidades autónomas. Acumulado 2010-2011



28-01-2012 Cocemfe Puertollano en Cáceres / COCEMFE ORETANIA

María José García / PUERTOLLANO

Los últimos tres encuentros del BSR Cocemfe Puertollano se han saldado con dos victorias y una derrota, ésta última en las islas de Gran Canaria y condicionada en gran parte por el cansancio acumulado en el viaje hasta allí. De esta manera, a falta de dos partidos, el BSR Cocemfe Puertollano mantiene viva la esperanza de jugar los play-off¹, situándose cuarto en la clasificación.

Victoria en Cáceres

De esta manera, el equipo de la ciudad minera consiguió la victoria en su salida a Cáceres en un reñido 62-63. Este fue el partido más disputado de los tres últimos que se han jugado. El primer cuarto los cacereños se pusieron por encima con un 15-11. Sin em-

bargo, las ganas de traerse los puntos para casa hicieron que el BSR Cocemfe Puertollano luchara incansable para ponerse a la cabeza en el resto de cuartos. Así llegaron al descanso con un 25-27, terminaron el tercer cuarto con un 44-48 y disputaron un sensacional último cuarto en el que se pudieron contemplar tanto jugadas defensivas como contraataques por parte de ambos equipos.

Gran marcador en casa

Después vino el encuentro en casa, contra el CB Safemi proce-

dente de Cádiz. Este partido fue mucho más relajado, un hecho que contribuyó al marcador final, 65-46 para el equipo local. El Puertollano esperaba este partido con inquietud para intentar remontar la derrota que sufrió en San Fernando y lo logró, consiguiendo ponerse por encima en el marcador en todos los cuartos. Contraataques, compenetración y buen juego hicieron que los cuartos terminaran siempre a favor local. El primer cuarto concluyó así con un abrumador 18-4. El descanso, que finalizó con un 41-14 fue el momen-

to que eligió el entrenador del equipo minero, F. Rodríguez para dar salida a los jugadores más desconocidos, así el tercer parcial finalizó con un 53-31. Finalmente y a pesar del avance en forma de tiros libres del Safemi, el partido finalizó con un aplastante 65-46.

La nota negativa

La derrota que sufrió el equipo del BSR Cocemfe viene desde las islas de Gran Canaria. Fue un mal partido en el que el cansancio hizo mella en el equipo manchego luchó, consiguiendo inclu-

so un primer cuarto favorable que terminaba con un 14-15. Ventaja que no pudo mantener debido en gran parte a la intachable actuación del equipo de las islas afortunadas. De esta manera, se llegó al descanso con un 38-22. La mala suerte se cebó con los manchegos, pues continuas llegadas no entraban por el aro siendo el resultado del tercer cuarto de 52-30. En el último parcial, los canarios dieron la oportunidad de debutar a nuevos integrantes de sus filas, lo cual aprovechó el puertollanense para alzarse con un marcador que finalizó con un 68-52.

De esta manera, toca afrontar ahora la recta final de la competición, intentando salir beneficiados de una ajustada tabla de clasificación en la que desde el segundo hasta el cuarto han logrado 12 puntos.

A buen ritmo

A tan sólo dos jornadas para el fin de la liga, el BSR Cocemfe Puertollano resiste cuarto en la clasificación general



28-01-2012 Cocemfe Puertollano en Cáceres / COCEMFE ORETANIA



04-02-2012 Cocemfe Puertollano vs Safemi / COCEMFE ORETANIA



11-02-2012 Cocemfe Puertollano en Gran Canaria / COCEMFE ORETANIA

Alberto Suárez bate el récord del Mundo e irá a Londres

COCEMFE Oretania

El atleta asturiano con discapacidad visual Alberto Suárez consiguió el domingo la marca mínima que le otorga el billete directo para los próximos Juegos Paralímpicos de Londres 2012, al finalizar el Campeonato de España – XXVIII Maratón de Sevilla con un tiempo total de 2'23".23.

De este modo, Suárez ha conseguido batir el récord mundial en esta disciplina en su categoría, que él mismo poseía tras realizar un crono de 2'25"01 en el XXIV Maratón de Italia (Memorial Enzo Ferrari), celebrado entre las localidades italianas de Maranello y Carpi el pasado mes de octubre.

Sólo le superó Mohammed Blal, que no tiene discapacidad

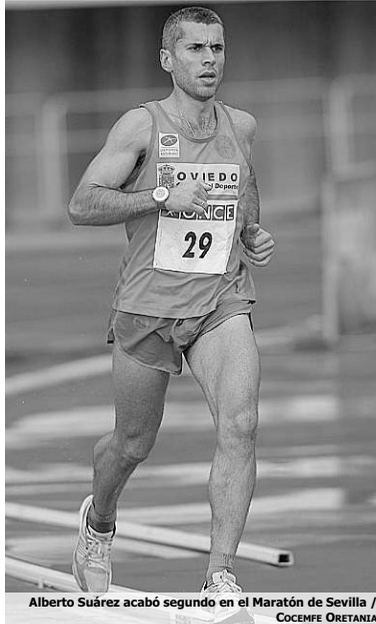
El asturiano fue el primer español en cruzar la línea de meta, por detrás del atleta marroquí sin

discapacidad Mohammed Blal, que se convirtió en el ganador de la prueba, con un tiempo final de 2'13"42. En esta maratón, en la que tomaron la salida un total de 5.500 atletas, consiguieron llegar a la meta 4.349 deportistas.

Además, también se llevó a cabo en las calles sevillanas la carrera en la que tomaron parte deportistas con discapacidad física en silla de ruedas. Entre ellos, el mejor fue el barcelonés Roger Puigbó, que marcó un tiempo de 1'38"41. Justo por detrás de él se clasificó el también catalán Jordi Madera, que finalizó a tan solo un segundo del vencedor de la prueba.

Algo más alejados de los primeros puestos concluyeron el allcantino Santiago Sanz y el andaluz Juan José Lara, sexto y séptimo, respectivamente, con unos tiempos de 1'49"10 y 2'03"36.

El caso del veterano Juan José Lara es especialmente llamativo,



Alberto Suárez acabó segundo en el Maratón de Sevilla / COCEMFE ORETANIA

puesto que este deportista sevillano participó en los Juegos Paralímpicos celebrados en Atlanta en el

año 1996, pero con la selección española de Baloncesto en Silla de Ruedas.

Buen nivel de los arqueros en el Campeonato de España

COCEMFE Oretania

El pasado mes de febrero se celebró en Palafrugell, Girona el VIII Campeonato de España de Tiro en sala para personas con discapacidad física. Este evento ha sido el último que se realizará exclusivamente con discapacitados, ya que con la integración de Federaciones, se celebrarán a partir de ahora de forma conjunta con no discapacitados.

El evento ha resultado ser un éxito en cuanto a organización, ya que el club de Arqueros de Esclanyá ha realizado un trabajo excelente, a pesar de la baja participación, tan solo compitieron diez arqueros.

Jornadas de tecnificación

De forma paralela al campeonato se realizaron unas jornadas de tecnificación con los menores de la Federación catalana, acompañados del entrenador del CAR de Lleida, Mir Park, lo que animó el ambiente, e hizo que todo fuese casi como una reunión de amigos.

España cuenta con arqueros de calidad y en los asistentes a este campeonato pudimos comprobar una progresión que pronto nos dará más miembros al equipo nacional.

Homenaje

Además, la organización quiso homenajear a los seis arqueros que buscaron plaza para los Juegos Paralímpicos el pasado mes de septiembre en Stoke Mandeville: José Manuel Marín, María del Carmen Rubio, Guillermo Rodríguez, Ainara Badiola, Sergio Llamas y Ane Alberdi, y por trayectoria deportiva a José Luis Amador.



La arquera de Baleares, Eilonor Morante / C.O.

Cuatro bronce y una plata en los Mundiales de Ciclismo Adaptado

COCEMFE Oretania

Con las medallas de bronce del tandem José Enrique Porto-José Antonio Villanueva y del equipo de velocidad, formado por Juan Emilio Gutiérrez, Amador Granados y Alfonso Cabello, terminó a mitad de febrero el Mundial de ciclismo adaptado en pista de Los Angeles, en el que España logró cuatro medallas de bronce y una de plata, amen de cuatro cuartos puestos.

Valoración

"Con ello el equipo nacional se mantiene entre los mejores en esta modalidad, lo que nos deja margen de trabajo para preparar la próxima prueba en la pista que será en los Juegos Paralímpicos de Londres 2012", analizaba el seleccionador, Félix García Casas.

Oscar Pistorius ha sido galardonado con el premio 'Laureus' 2012

COCEMFE Oretania

El velocista sudafricano Oscar Pistorius ha sido galardonado con el premio Laureus 2012 al mejor deportista discapacitado del pasado año, concedido por la fundación del mismo nombre que se celebró

en Londres. Los méritos de "Blade Runner" son incontestables, convirtiéndose en agosto de 2011 en el primer amputado en ganar una medalla en un Campeonato del Mundo compitiendo contra atletas sin discapacidad, obteniendo la medalla de plata como

miembro de relevo 4 x 400 metros sudafricano.

En competición paralímpica, Pistorius sufrió un pequeño revés al cosechar su primera derrota en siete años, cuando el estadounidense Jerome Singleton se llevó la medalla de oro en una emocionante final de los 100 metros lisos en los Mundiales de Atletismo organizados por el IPC en Nueva Zelanda, pero se rehizo logrando tres medallas de oro en los 200, 400 y 4 x 400 metros. En la Copa del Mundo Paralímpica, el pasado mes de mayo, rompió su propio record de 400 metros paralímpicos mundo, registrando un tiempo de 47,28 segundos.

Pistorius supera así al resto de candidatos de esta categoría, que incluye al nadador brasileño Daniel Dias, al atleta, también brasileño, Guiermina Teresina, la imbatible tenista holandesa Esther Vergeer, el tenista británico David Weir y el esquiador ruso Irak Zaripov.



Imagen del campeón del Laureus / COCEMFE ORETANIA

NUEVO HORIZONTE OBTIENE UNA MENCIÓN DE 100 EUROS EN LOS CARNAVALES DE PEDRO MUÑOZ

María José García / Pedro Muñoz

Pedro Muñoz es otra de las localidades que vive intensamente el carnaval. En este caso, los primeros compases de la fiesta sonaron con los más pequeños, en el novedoso desfile escolar que se celebró este año el sábado 18, y que sirvió de antesala al pregón e inauguración oficial de la fiesta de don Carnal. A partir de ese día, la fiesta se palpaba en cada tramo de la calle. "Se ha vivido intensamente", explica Teresa Cobo, presidenta de Nuevo Horizonte, la asociación de personas con discapacidad de la localidad que no pudo faltar a la cita. Y es que, tras el Gran Desfile del domingo, en el que participaron comparsas, murgas, peñas y asociaciones de los municipios colindantes, llegó el día grande para los niños. Así el tradicional Desfile Infantil, que se celebró el lunes 20 de febrero, congregó a 12 grupos, 5 parejas y 6 pequeños que desfilaron de modo individual. En conjunto más de 250 pequeños de hasta 14 años. "Nosotros tuvimos algunas bajas, pero no por ellos dejamos 'helados' al personal", afirma Cobo. Y es que este año, el disfraz elegido por la asociación ha sido el de pingüino. Un trabajo costoso, ya que supone muchas pruebas de ves-

El arduo trabajo de varias semanas para confeccionar unos hermosos trajes de pingüinos tuvo su recompensa económica

tuario a personas que tienen en su mayoría una movilidad reducida. Además, su disfraz quiso ser un guiño al gélido frío que La Mancha ha venido sufriendo en las últimas semanas.

De esta manera, el consistorio, quiso agradecer la incansable apuesta de la asociación porque participen en el máximo número de eventos culturales que se realizan en la localidad, así como la ilusión que la que desempeñan cada uno de ellos y el esfuerzo que realizan cada año, con motivo del carnaval, en diseñar trajes más novedosos y elaborados. Por ello,

la asociación obtuvo una mención especial de 100 euros que servirá para sufragar los gastos de alguna actividad, aún por determinar. "El desfile les encantó, acompañaba el tiempo y disfrutamos tanto nosotros como la gente", explica Cobo. Los asistentes pudieron deleitarse con los más pequeños que iban disfrazados de 'Petit Suisse', 'Pollitos de fantasía', 'Ratitas Presumidas', 'Buhos', 'Pitufos' o 'Lacaisitos' pasando por otras temáticas como 'Alicia en el país de las Maravillas', 'El Toledo Medieval' o la vida de una 'Granja' o de los 'Trogloditas'.



Grupo de pingüinos de Nuevo Horizonte disfrazados en Pedro Muñoz / COCEMFE ORETANIA

ORAMFYS SE DA CITA CON LA COPLA EN BOLAÑOS

María José García / Bolaños

La asociación de personas con discapacidad de Bolaños de Calatrava, Oramfys ha vuelto a retomar los contactos con los organizadores del espectáculo 'Coplas del Corazón' para que sus artistas regresen al municipio que tantas alegrías les da. "Ya que son siempre muy bien recibidos". Oramfys tuvo que suspender la gala que tenía pensada celebrar el pasado 3 de diciembre con motivo del Día Internacional de las Personas con Discapacidad, por motivos logísticos y por enfermedad de algunos de los organizadores de ésta. Ahora, la cita se traslada al próximo 17 de marzo, "esperemos que ya que no la hicimos en pleno invierno, ahora el tiempo acompañe y anime a la gente a asistir y colaborar con nosotros", explica Toñi Fernández, presidenta de la entidad.

Será la Casa de Cultura de la localidad la que se vista de gala para recibir este ameno espectáculo en donde se podrá disfrutar de las voces de Ángel García, ganador de la pasada edición del concurso televisivo 'A tu vera' y Ana María Cervantes, otra de las grandes voces que se descubrieron en la edición. La cita será a las 21:00 horas y estará presentada por el maestro Rabay, tradicional miembro del Jurado del concurso, que apoya a las promesas del cante con su piano en este tipo de eventos. Las entradas con un precio anticipado de 7 euros pueden conseguirse en Panadería Tomasa y Óptica Opticalia. En taquilla, el precio de colabo-

El espectáculo 'Coplas del Corazón' llega el próximo 17 de marzo a la localidad. Las entradas pueden conseguirse en Panadería Tomasa y Óptica Opticalia

ración asciende a 8 euros.

Por otra parte, los asistentes podrán disfrutar de la obra de teatro de los chicos de la aso-

ciación 'El árbol mágico de Oramfys', para la que de nuevo han retornado los ensayos con una "especial ilusión". Fernández agradece de nuevo desde este medio el "incondicional apoyo del maestro que siempre responde a nuestra llamada, pase lo que pase". Además, invita a todos los vecinos de Bolaños y visitantes a acudir a esta importante cita donde podrán escuchar canciones señeras en la historia de este estilo, lo que les hará recordar a grandes cantantes que han marcado época. Por si fuera poco, la trama

Coplas del Corazón
Un espectáculo con las voces
 del ganador de A Tu Vera: Ángel García
 y Ana María Cervantes

Acompañados al piano por el Maestro Rabay

ENTIDADES FEDERADAS A COCEMFE ORETANIA CIUDAD REAL

A.C.R.E.A.R.
 ASOCIACIÓN DE CIUDAD REAL DE ENFERMOS DE ARTRITIS REUMATOIDE

ADIFISS
 ASOCIACIÓN DE DISMINUIDOS FÍSICOS, PSÍQUICOS Y SENSORIALES DE DAIMIEL

ADISBA
 ASOCIACIÓN DE DISCAPACITADOS INTEGRADOS SIN BARRERAS DE MORAL DE CALTRAVA

AEDM CR
 ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ESCLEROSIS MÚLTIPLE CIUDAD REAL

AFIBROC
 ASOCIACIÓN DE AFECTADOS/AS DE FIBROMIALGIA DE CIUDAD REAL

AIDAC-COCEMFE
 ASOCIACIÓN PARA LA INTEGRACIÓN DE DISCAPACITADOS DE ALMODOVAR

AISDI-COCEMFE
 ASOCIACIÓN PARA LA INTEGRACIÓN SOCIAL DEL DISCAPACITADO DE PUERTOLLANO

AMFYSA
 ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS FÍSICOS Y PSÍQUICOS DE ALMAGRO

AMÍPORA
 ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS DE PURZUNA Y SUS ANEJOS

AMITO
 ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS DE TORRALBA

CIUDAD ACCESSIBLE
 ASOCIACIÓN DE CIUDAD REAL

COCEMFE-ASMICRIP
 ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS DE CAMPO DE CRIPTANA

CORAJE
 ASOCIACIÓN DE DISCAPACITADOS DE MALAGÓN

FISENSI
 ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS DE MIGUELTURRA

NUEVO HORIZONTE
 ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS FÍSICOS, PSÍQUICOS Y SENSORIALES DE PEDRO MUÑOZ

ORAMFYS
 ASOCIACIÓN DE DISCAPACITADOS FÍSICOS, PSÍQUICOS Y SENSORIALES DE BOLAÑOS

SAGRADA FAMILIA
 ASOCIACIÓN SAGRADA FAMILIA DE HERENCIA