



Más cosas...

AEDEM

Trabajando para curar la EM

Entrevistamos al científico e investigador Fernando de Castro con motivo del Día Mundial de la Esclerosis Múltiple celebrado el pasado 30 de mayo

FEDERACIÓN Solidaridad en el volante y el arte

Cocemfe Ciudad Real prepara una nueva edición del curso de carné de conducir para el próximo mes de julio en Puerto Llanos. El plazo de inscripción continúa abierto.

El 21 de junio se inaugura la exposición de pintura de la Asociación de Amigos de la Pintura y el Arte Manuel López Villaseñor. Los beneficios irán destinados íntegramente a la Federación Provincial.

ADIFISS

Integración con música

La asociación daimieleña ha comenzado los ensayos del festival de fin de curso del taller de musicoterapia. La cita: el 8 de julio a las 20:30 horas en el teatro Ayala.



Cocemfe Oretania Ciudad Real celebra su Asamblea General

En el acto, celebrado el pasado 19 de mayo en el Vivero de Empresas de Daimiel, se dio a conocer la actual situación del sector. El presidente de la entidad, Eloy Sánchez de la Nieta comentó los logros conseguidos

el pasado año 2011, informó de la paralización de las obras del Centro Integral de Personas con Discapacidad Física y Orgánica, que la entidad tenía previsto empezar en la capital, por falta de financiación en el capítulo de

inversiones. Asimismo, se estudió la posibilidad de elaborar a corto plazo un monográfico detallado de la situación económica actual de todas y cada una de las asociaciones que componen la Federación.

CORAJE

Fin de semana solidario



La Asociación Coraje de Malagón logra recaudar 2.000 euros en un intenso fin de semana en el que ciudadanos y colectivo han podido disfrutar del I Día del Motero Solidario y la II Edición de la Carrera de la Mujer. Con los beneficios, la entidad se garantiza el seguir trabajando en la variedad de programas que mantiene en pie.

DEPORTES

El BSR Cocemfe Puertollano consigue el subcampeonato

El BSR Cocemfe Puertollano consigue el subcampeonato de la XIII edición del Trofeo de Baloncesto en Silla de Ruedas de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha. Además, la selección autonómica ha logrado el cuarto lugar en el campeonato nacional de selecciones, un evento al que fueron convocados tres de los jugadores del equipo de la federación, en reconocimiento a la labor y el juego ofrecido durante la pasada temporada.





Edición
Cocemfe Oretania Ciudad Real

Dirección y Redacción
Maria 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; Mariola Castillo Tello y Eugenio Criado.

Entidades colaboradoras
Akd-CR, Formación y Consultoría; Servicio de Integración Laboral; Oficina Técnica de Accesibilidad; Aedem; Ciudad Accesible; Acrear; Aisdi; Aidac-Cocemfe; Adifiss; Afibroc; 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
*Pólígono 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
*Pólígono 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;
cocemfecee@terra.es;
cocemfecee1@terra.es;
cocemfecee2@terra.es;
ciudadrealgerente@cocemfeclm.org;
cocemfeoretania@cocemfeoretania.es;
ota-cr@cocemfeclm.org;
otaciudadadreal@yahoo.es y
silemploocr@yahoo.es*

Nota: La Redacción de 'Cocemfe Oretania' no se hace responsable ni está de acuerdo necesariamente con las opiniones de sus colaboradores o con las respuestas que se dan en las entrevistas.

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

○ Nota editorial

Los números de la discapacidad

Existe un consenso generalizado sobre la gravedad de la crisis económica actual. Resulta indiscutible, igualmente, la especial vulnerabilidad, en este caso, de las personas con discapacidad, frente a los efectos de una situación económica adversa y, evidentemente, de entidades como Cocemfe, cuya labor está dirigida a encontrar, precisamente, la integración personal y colectiva de la discapacidad.

Este nuevo contexto de crisis económica está obligando a Cocemfe a adecuarse a un nuevo escenario que se caracteriza por un incremento de las necesidades, ya que cada vez es mayor el número de personas con discapacidad a las que atender, también una reordenación en las prioridades de la entidad, ya que, obviamente, se hace preciso anteponer las necesidades de aquellos en lo que la aplicación de programas resulta más directa y, lo que más se nota en el capítulo de resultados, una reducción del número de actividades y servicios, los cuales se habían incrementado en los últimos años. Todo ello, debido a que han ido siendo cada vez mayores las dificultades para la financiación, y también a que la tendencia a la reducción y aplazamiento de los ingresos públicos y privados ha sido cada vez más clara y amenazante.

La realidad actual es, incluso, más grave de lo que hubiéramos podido imaginar. Parece ser que, en la Dirección General de Discapacidad, las escasas reuniones que se han podido llevar a cabo han tenido variopintos planteamientos y matices, pero solo una idea clara de fundamento, y esta ha sido la necesidad presupuestaria ineludible de reducir servicios. El mandamiento original que todos aprendimos desde el comienzo de esta crisis fue que se iban a mantener sólo los programas de atención directa. Por tanto, se apostaba por mantener, al menos, las viviendas tuteladas y los pro-

gramas de UDIs y PRICAMs, aunque el paso del tiempo ha constatado que estos también se están reduciendo drásticamente.

Los planteamientos de la Dirección de Cocemfe no dejaban lugar a dudas, era urgente la adaptación de los recursos humanos a las necesidades de la entidad respecto de las subvenciones que se fueran a conceder. Y, en relación a ello, analizar de qué forma y en qué medida se podrían mantener aquellos programas que habían resultado de las reuniones en la Dirección General. Las iniciativas para analizar eran simples, en aquellos programas que continuaban sería necesario adaptar los contratos de trabajo, lo cual ya se entendía bastante mal por cuanto suponía reducción de jornada y, evidentemente, reducción de salario. Y en cuanto a aquellos servicios que no contaban en las prioridades de la Consejería, algo no menos traumático, la aplicación del Art. 52 e) del Estatuto de los Trabajadores para el caso de contratos por tiempo indefinido relativos a planes y programas públicos sin dotación económica estable y en los que existe insuficiencia de la correspondiente consignación para el mantenimiento del contrato de trabajo, esto no significa ni más ni menos que la extinción del contrato.

No sé hasta qué punto somos conscientes de los que se nos está quitando. Es muy probable que los dirigentes políticos y sociales estén pensando en números, que se conformen con hablar de "despidos" a 50 trabajadores y que, además, adornen sus discursos con palabras huecas de alivio y de "intenciones", intenciones de recuperar, intenciones de dejar en stand by o intenciones de renacer, retomar o de volver a crecer en poco tiempo. Pero lo que está pasando en Cocemfe es mucho más que eso. Y ya que tanto gusta hablar de números, es conveniente decir que se está privando

de calidad de vida a más de 750 grandes discapacitados, repartidos en comarcas que no se encuentran a miles de kilómetros, sino que se trata de vecinos nuestros que hasta el año 2002 no sabían lo que era tener cerca un servicio de Rehabilitación en comarcas como Alcázar de San Juan, Alcaraz, Sacedón, Valle de Alcudia o Comarca de la Jara. Calidad de vida que se ha ido construyendo con mucho esfuerzo, midiendo distancias, estudiando ubicaciones socioculturales y llegando a poner la integración y la autonomía personal al servicio de la discapacidad enfocada sobre todo al medio rural.

A mí no me sirve que nos digan que se está creando un nuevo sistema de financiación plural para las entidades sociales, porque estoy cansado de escuchar y leer palabras vacías de resultados, lo que quiero es que me digan como se puede mantener nuestro Sistema de Integración Laboral y qué va a ocurrir con los empleos que Cocemfe ha ayudado a conseguir a más de 2500 personas en estos últimos diez años.

Y tampoco quiero que me cuenten las cosas con ambages, que no me digan que solo se "delimita la atención" cuando lo que me quieren decir es que se están vulnerando mis derechos por falta de presupuesto. Quizás quien habla así no entiende lo esencial que pueden llegar a ser las condiciones de accesibilidad que hemos conseguido en estos años, los productos o los servicios que hemos conseguido entre todos para hacer más normales nuestras actividades diarias.

Quizás quien habla así solo entiende de beneficios brutos, de amortización y de capitales. Su prima de riesgo está demasiado alta y eso es peligroso, pero se olvidan de que la prima de la discapacidad está embargada y en punto de inflexión negativo. Solicitamos el rescate cuanto antes.

sumario

OPINIÓN

3·Firmas invitadas:

Mariola Castillo Tello y Eugenio Criado

CIUDAD REAL - Cocemfe Oretania

4·La situación actual del sector a debate, en la Asamblea General Ordinaria

6·Entrevista - Fernando de Castro Soubriet

8·Acrear - Inicia sesiones de fisioterapia

9·Próxima exposición de pintura

PROVINCIA

10·Bolaños - La radio cautiva a Oramfys

11·Malagón - Una sociedad volcada

12·Afibroc - Día Mundial de la Fibromialgia

13·Torralba - 'Luz en la diversidad'

14·Daimiel - Musicoterapia

REGIÓN

15·Guadalajara - Convenio de colaboración

15·Toledo - Cocemfe Castilla-La Mancha despedie a 50 trabajadores

NACIONAL

16 · Premios COCEMFE 2012

17 · 30 aniversario de la LISMI

DEPORTES

18 · Reconocimiento en forma de campeonatos

19 · Gustavo Molina, campeón de España de ciclismo adaptado

CONTRAPORTADA

20 · Cartel - Exposición de pintura

○ *Firmas invitadas*

¿Dónde estamos? Las Políticas Activas de Empleo serían una posible tabla de salvación

Se trata, una vez más de ver algo de esperanza para nuestro colectivo, para "normalizar" la discapacidad, para conseguir la plena igualdad de oportunidades y acabar con la discriminación, facilitando el pleno ejercicio de derechos.

Hasta ahora, las políticas activas de empleo han consolidado programas y facilitado el acceso a las personas con discapacidad al mercado laboral.

Los programas de acción local para el empleo han abierto muchas puertas para el acceso al mismo y por lo tanto conseguir la integración laboral que es imprescindible para la integración social, como así se establece en la Convención Internacional sobre los derechos de las personas con discapacidad.

En breve, los Programas experimentales de empleo finalizan y aun no se ha publicado la orden que los regula y el marco normativo básico para la empleabilidad de las personas con discapacidad esta aun por llegar.

Por mi deformación profesional de muchos años, mi primera lectura de la mañana es el Diario Oficial de Castilla-La Mancha y el ánimo después de leerlo es la incertidumbre total, en todo lo referente a nuestro colectivo, ya que se publican escasas por no decir ninguna convocatoria de subvenciones.

La Ministra Ana Mato, afirma que las personas con discapacidad y sus familias tienen un compromiso claro del gobierno para un futuro... y me pregunto ¿La adopción de medidas para reducir el déficit público, obliga a medidas que no fomenten el empleo y que no tengan en cuenta las políticas sociales?

Se deberían tomar medidas urgentes ante la falta de pago de subvenciones en los Centros Especiales de Empleo, muchos de ellos han cerrado y otros están abocados al



MARIOLA CASTILLO TELLO

cierre, se debería reactivar la contratación de las personas con discapacidad en la empresa ordinaria, valorar el desarrollo de la accesibilidad universal en los entornos públicos y en el entorno laboral y exigir una vez más el cumplimiento de la reserva del 2% en los puestos de trabajo en aquellas empresas de más de 50 trabajadores a través del empleo directo o en su defecto exigir el cumplimiento de las medidas alternativas establecidas por mandato legal.

Esperemos que la Dirección General, valore las propuestas del CERMI para entender y estudiar objetivamente las necesidades de las personas que tenemos alguna discapacidad y que el gobierno dentro de lo que representa y ser parte de la Administración Pública, se reúna un viernes más para activar algo tan necesario como es el empleo para nuestro colectivo. **Nos encantaría poder hablar de apoyos y no de "tijeras".**

• **Laboral**

Empleo selectivo

El empleo selectivo está regulado en el R.D. 1451/83 y hace referencia a las condiciones de readmisión por las empresas de sus propios trabajadores con discapacidad sobrevenida, una vez finalizados los correspondientes procesos de recuperación.

Los requisitos de los trabajadores son los siguientes dependiendo de la incapacidad que se le haya reconocido

-Trabajadores declarados en incapacidad permanente parcial:

Si no afecta a su rendimiento normal tendrá derecho a reincorporarse al puesto que venía desempeñando antes de incapacitarse; si ello no es posible, se le mantendrá su nivel retributivo. Si el empresario acredita la disminución en el rendimiento, le proporcionará un puesto adecuado a su capacidad residual y, si no existiera, podrá reducirse proporcionalmente el salario, sin que esta reducción suponga más del 25% del mismo, y en ningún caso éste podrá ser inferior al salario mínimo interprofesional, cuando se realice jornada completa.

Si como consecuencia de haber recibido prestaciones de recuperación profesional, recobra su total capacidad, tendrá derecho a reincorporarse a su puesto de trabajo originario si viniera ocupando un puesto de inferior categoría, siempre que no hubieran transcurrido más de tres años de dicha situación. La reincorporación se efectúa, previa comunicación a la empresa y a los representantes de personal en el plazo de un mes contado a partir de la declaración de aptitud por el organismo correspondiente.

-Trabajadores a los que se les ha reconocido una incapacidad permanente total o absoluta y hubiesen cesado en la empresa:

Preferencia absoluta para su readmisión en la última empresa en que trabajaron, en la primera vacante que se produzca en su categoría o grupo profesional si, como consecuencia de haber recibido prestaciones de recuperación hubieran recobrado su plena capacidad laboral.

-Trabajadores a quienes se les ha reconocido una incapacidad permanente y hubiesen cesado en la empresa:



EUGENIO CRIADO

Si como consecuencia de haber recibido prestaciones de recuperación continúan afectados a una incapacidad permanente parcial, tendrán preferencia absoluta a su readmisión en la última empresa, en la primera vacante que se produzca que resulte adecuada a su capacidad laboral.

En cuanto a las obligaciones de los trabajadores con derecho a ser readmitidos deberán comunicarlo a la empresa y a los representantes de personal, en el plazo de un mes, contando a partir de la declaración de aptitud del organismo correspondiente.

Es obligación de la empresa poner en conocimiento de los trabajadores que se encuentren en tal situación las vacantes que existan de igual o inferior categoría, quedando liberada de su obligación desde el momento en el que el trabajador rechace un puesto de trabajo igual o inferior categoría si no hubiera obtenido la plena recuperación para su profesión habitual, que no implique cambio de residencia.

Se contemplan ayudas a las empresas en las readmisiones que lleven a efecto, dando derecho a reducciones del 50 por 100 de la cuota patronal de la Seguridad Social correspondiente a las contingencias comunes durante un periodo de dos años.

En tu declaración de la renta marca "Fines Sociales"



SOLIDARIA

www.xsolidaria.org

Síguenos en

CON UN PEQUEÑO GESTO, LAS COSAS CAMBIAN

La situación actual del sector a debate, en la Asamblea General Ordinaria

La Asamblea aprobó por unanimidad el informe de gestión y el balance de cuentas de 2011, al igual que los presupuestos, de carácter austero, para el presente año 2012. Con ello, la entidad tiene el firme propósito de seguir desarrollando los programas más importantes y demandados por el colectivo

María José García /Ciudad Real

Cocemfe Oretania Ciudad Real celebró su Asamblea General Anual el pasado 19 de mayo en el Vivero de Empresas de Daimiel, con la participación de once de las diecisiete asociaciones federadas. Un acto en el que se pusieron sobre relieve las acciones más importantes realizadas por la Federación Provincial de Personas con Discapacidad Física y Orgánica. Eloy Sánchez de la Nieta, como presidente de la entidad, tomó la palabra en primer lugar matizando la diversidad de eventos llevados a cabo por la entidad.

Así repasó la memoria 2011, destacando las acciones llevadas a cabo en materia de formación. Acciones como el ya tradicional curso de 'Permiso de Conducción Clase B para personas con discapacidad' y el de 'Administrativo Polivalente para Pymes'. Además, explicó en qué consistió el Módulo de Integración Laboral como 'Auxiliar en Viveros, Jardines y Centros de Jardinerías' desarrollado en Bolaños; los Programas de Cualificación Profesional, en la modalidad de 'Auxiliar de oficina' y las Acciones Formativas dirigidas a Adultos con Necesidades Educativas Especiales, en la modalidad de 'Auxiliar de Comercio y Almacén'. Y es que la delicada situación económica que atraviesa el país, con un importante número de desempleados, hace que la formación sea uno de los pilares más fuertes a las que la población se sujetta, más aún tratándose del colectivo de las personas con discapacidad.

Del mismo modo, Sánchez de la Nieta explicó a las asociaciones asistentes la pérdida de algunos servicios provenientes de Cocemfe Castilla-La Mancha y

con delegaciones en la provincia, como la Oficina Técnica de Accesibilidad, (OTA), los Programas de Rehabilitación Itinerante (Pricam) o la Unidad de Día Itinerante (UDI). Pérdidas que hacen que la región no cuente con ningún órgano especializado para ofrecer información al usuario de cómo adaptar un espacio o cómo eliminar cualquier tipo de barrera arquitectónica, en el caso de la OTA, y lo que es aún más importante, que muchos usuarios que precisan de rehabilitación para mejorar su discapacidad física, no dispongan de ella, puesto que el Pricam y el UDI, eran servicios con un equipo multidisciplinar que recorrían determinadas comarcas y zonas rurales, donde no hay posibilidad de rehabilitación sin tener que desplazarse.

También se destacó la paralización de las obras del Centro Integral de Personas con Discapacidad Física y Orgánica que la Fe-

Al acto acudieron presidente y parte de las respectivas juntas directivas de: Acrear, Asmicrip, Afibroc, Amito, Coraje, Amfisa, Aidac-Cocemfe, Aedem CR, Aisdi, Amípora y Adifiss.

deración Provincial tenía prevista empezar este año en Ciudad Real. El motivo: la falta de financiación en el capítulo de inversio-

nes. Asimismo, se estudió la posibilidad de realizar un monográfico detallado de la situación económica actual de todas y cada una de las asociaciones que componen Cocemfe Oretania Ciudad Real.

En el ámbito deportivo, Reyes Romero, vocal de la Junta Directiva, informó de los últimos logros del equipo en este año. "El BSR Cocemfe Puertollano ha conseguido ser subcampeón del Trofeo de BSR de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha, celebrado a principios del mes de mayo. Además, tres de nuestros jugadores, han sido convocados para el Campeonato de España de Selecciones Autonómicas. Estos hechos demuestran que se está haciendo un buen trabajo y que cada día recibimos un poquito más de reconocimiento por parte de la sociedad".

De igual forma, Miguel Ángel



Asistentes a la Asamblea General Ordinaria / Cocemfe Oretania



Asistentes a la Asamblea / Cocemfe Oretania



Imagen de la Asamblea General / Cocemfe Oretania

Martín-Serrano, tesorero de la entidad, centró sus palabras en la gran aceptación que está teniendo el proyecto que se inició hace unos años, la página web: www.cocemfeoretania.es. "Con una información actualizada prácticamente diariamente, la página ha logrado conseguir ya más de 46.500 visitas. Un espacio totalmente accesible donde tanto usuarios, como sociedad puede informarse de lo que somos, los servicios que prestamos, y sobre todo, las noticias que genera nuestro sector y colectivo".

La Asamblea aprobó por unanimidad el informe de gestión y el balance de cuentas de 2011, al igual que los presupuestos, de carácter austero, para el presente año 2012. Con ello, la entidad tiene el firme propósito de seguir desarrollando los programas más importantes y demandados por el

El objetivo de la Directiva es seguir unidos, haciendo el movimiento asociativo cada vez más fuerte, y seguir trabajando por y para las personas con discapacidad

colectivo, como son la Residencia para personas con discapacidad física gravemente afectadas 'Vicente Aranda'; el Centro Especial de Empleo y el Servicio de Integración Laboral.

Además, la Federación continua atendiendo diariamente consultas sobre accesibilidad, ayudas

técnicas, empleo u ocio y tiempo libre, entre otras materias. Y es que el objetivo de la Directiva es seguir unidos, haciendo el movimiento asociativo cada vez más fuerte, y seguir trabajando por y para las personas con discapacidad y desarrollar todas las acciones que puedan repercutir positivamente en el colectivo. De esta manera, el presidente de la entidad dio a conocer el futuro convenio que se firmará con un abogado urbanista para amparar los derechos en materia de accesibilidad de las personas con discapacidad. Un hecho del que se beneficiarán los socios, que obtendrán algún tipo de descuento en sus consultas o demandas.

También se dio a conocer la inauguración de una exposición de pintura en el Museo López Villaseñor, el próximo 21 de junio, a beneficio de Cocemfe Oretania



Asistentes a la Asamblea / Cocemfe Oretania



Asistentes a la Asamblea / Cocemfe Oretania

Ciudad Real. La Asociación de Amigos de la Pintura y el Arte Manuel López Villaseñor, en su ya tradicional exposición benéfica reportarán el 100% del beneficio de la venta de sus cuadros.

Igualmente se informó de que determinadas asociaciones de personas con discapacidad de la provincia se habían puesto en contacto con la entidad para adherirse a la federación y hacer así el movimiento asociativo aún más fuerte.

Al acto acudieron presidente y parte de las respectivas juntas directivas de: Acrear, Asmicrip, Afibroc, Amito, Coraje, Amfisa, Aida-Cocemfe, Aedem CR, Aisdi,

Amípora y Adifiss. Todas ellas, junto con las que no pudieron asistir, mantienen el propósito de seguir representando los derechos de todas las personas con discapacidad física y orgánica en la provincia. Por ello, De la Nieta quiso agradecerles su labor diaria, ya que son ellas las que vienen en un permanente contacto directo con la problemática y las necesidades del colectivo.

Trabajando

En tu tiempo libre

iiiCuándo quieras!!!

www.cocemfeoretania.es



Estudiando



Trabajando



En tu tiempo libre



COCEMFE
Ciudad Real

- ENTREVISTA CON MOTIVO DEL DÍA MUNDIAL DE LA ESCLEROSIS MÚLTIPLE CELEBRADO EL 30 DE MAYO

“Estamos trabajando para poder curar, aunque sea parcialmente, la EM”

“Cuanto más se apoye y se coordine la investigación, más avanzaremos, puesto que estaremos más atentos para trasladar lo más rápidamente posible cualquier avance”

María José García / CIUDAD REAL

Veinte años en la rama de la neurología, una enfermedad que acumula cada día más pacientes y una causa aún por conocer. ¿Cómo explicaría lo que sucede en el sistema nervioso de una persona con EM?

La Esclerosis Múltiple es una enfermedad desmielinizante y se produce por la muerte de los oligodendrocitos, aunque se desconoce por qué mueren estas células del sistema nervioso. ¿Qué significa todo esto? Los oligodendrocitos son las células del sistema nervioso central que producen las vainas de mielina que rodean a los axones (prolongaciones de las neuronas especializadas en conducir el impulso nervioso). Al morir estas células falla la transmisión del impulso nervioso y aparecen los síntomas que suele tener cualquier paciente.

Actualmente, ¿en qué centran sus estudios?

Hemos trabajado durante mucho tiempo en el desarrollo de los oligodendrocitos, en cómo se diferencian estas células a partir de progenitores neurales (como los precursores de oligodendrocitos), durante el desarrollo embrionario y postnatal. En este desarrollo influyen muchas moléculas y factores. Algunas de esas moléculas o de esos factores se ven alterados o reaparecen de la forma que sea

en la EM y pueden ser futuras "dianas" terapéuticas, en el sentido en que podamos diseñar fármacos que modifiquen esos factores para aprovechar los que podemos considerar "positivos" e intentar suprimir, en lo posible, los que son "negativos" de cara a que se formen nuevos oligodendrocitos.

Una hipótesis basada en que nuestro cerebro hay precursores de oligodendrocitos.

Aproximadamente el 7% del total de las células que componen el sistema nervioso central de cualquiera de nosotros son precursores de oligodendrocitos. Lo que intentamos, junto con otros grupos de investigación dispersos por todo el mundo, es que esos precursores en un momento dado generen los oligodendrocitos suficientes como para reponer, al menos en parte, a los que se han muerto, reponer así la mielina y, aunque sea también parcialmente, revertir los síntomas. Sería algo similar a lo que ocurre cuando nos hacemos una herida en la piel: ésta tiene precursores, células madre que espontáneamente reparan la piel, y la herida cerrada se ve sustituida con piel nueva. Lo que queremos es ayudar a los precursores de oligodendrocitos endógenos (los que tienen los pacientes en su sistema nervioso) a que formen oligodendrocitos nuevos y reparen, así, el daño que se ha producido. Insisto, al menos en parte.

Hablamos entonces de una nueva vía terapéutica.

Hasta ahora no hay ningún fármaco capaz de regenerar la mielina y ésta sería esa nueva vía terapéutica, totalmente compatible con la actual. Las terapias que existen hoy día modifican el curso de la enfermedad haciendo que haya menos brotes o éstos sean menos fuertes. Estamos tratando de realizar un segundo abordaje sobre la enfermedad porque en las fases degenerativas (sean iniciales, a medio plazo o finales) no hay nada.

¿Por qué hasta ahora nadie ha tratado el aspecto degenerativo, más relacionado con la neurología o la neurobiología?

Porque hasta ahora la enfermedad se ha tratado única y exclusivamente como enfermedad que tenía que ver con el aspecto inflamatorio. Sí que se ha avanzado en su diagnóstico y tratamiento. Incluso han aparecido nuevos fármacos específicos, pero todos ellos son, como he dicho antes, inmunomoduladores de una o otra forma: fármacos, anticuerpos, trasplantes de médula ósea...

Estas investigaciones llegarán a buen puerto, con suerte, a medio largo plazo.

Nosotros estamos trabajando también en mejorar el diagnóstico de la EM, en distinguir tipos de pacientes. Estos resultados son más

Fernando de Castro Soubriet

Fernando de Castro Soubriet es científico titular del CSIC; jefe del Grupo de Neurobiología del Desarrollo-GNDe del Hospital Nacional de Parapléjicos, en Toledo, y miembro del Consejo Médico Asesor de Aedem-Cocemfe. En sus veinte años de trayectoria investigadora ha conocido

la evolución de la enfermedad en nuestro país y se encuentra esperanzado en la investigación de una hipotética cura, aunque en sus palabras se muestra consciente de que aún queda mucho por hacer y muchos apoyos que conseguir.



Fernando de Castro / COCEMFE ORETANIA

fácil que pudieran pasar rápido a la clínica. Por ejemplo, tenemos dos patentes depositadas para mejorar el diagnóstico de la EM y pensamos que podríamos organizar un estudio prospectivo a corto plazo. Pero todo lo anteriormente comentado, lo que estamos haciendo en busca de encontrar posibles nuevos tratamientos, depende de muchos factores y, forzosamente, es más a medio-largo plazo. Es evidente que los pacientes tienen urgencia, están deseosos de ver nuevos tratamientos eficaces, y la comprendemos todos, pero la investigación lleva su tiempo.

Por tanto, el tratamiento tardará en llegar.

Como ya he dicho, con lo que serían hipotéticas terapias, evidentemente, hay que hacer una serie de ensayos clínicos después de haber identificado las moléculas y, efectivamente, no es algo de hoy para mañana. Normalmente un fármaco, desde que se patenta hasta que sale al mercado, pasa unos trámites que suelen durar unos diez años.

Esa potencial medicación, ¿sería capaz de remielinizar?

Actualmente aún no lo sabemos. Conocemos que podemos favorecer in vitro, en el laboratorio, una serie de moléculas con las cuales conseguimos diferenciar mejor y más rápido los oligodendrocitos; estamos intentando que remielini-

cen, también. De ahí, a pasarlo a una terapia es cuestión de trabajo concienzudo y experto, dinero y tiempo, fundamentalmente. Sin embargo, juega a nuestro favor que con recuperar el 12% de la mielina, se pueden recuperar los síntomas de muchos pacientes. Esto quiere decir que es una cantidad prudencial de recuperación lo que se necesita, ya que no es el 100% de la mielina lo que parece que habría que restablecer.

En este punto, es donde entra en juego la industria farmacéutica.

La industria farmacéutica en España es desgraciadamente puro marketing, sólo vende, no hay relación con la investigación, con las honrosas excepciones de los laboratorios españoles, que son pequeños y están centrados, generalmente, en otras enfermedades. Sin ir más lejos, yo estoy intentando buscar contacto en la industria farmacéutica suiza. Es lo más sencillo que actualmente tenemos a mano. Con ella se puede intentar hacer un desarrollo del tema del diagnóstico a más corto plazo, más rápido, mejor. La EM es una enfermedad que se diagnostica cada día en más personas y cada vez más jóvenes: ambos son factores que redoblan el interés de investigar en esta enfermedad.

¿Qué razones existen para que la industria farmacéutica

•ENTREVISTA CON MOTIVO DEL DÍA MUNDIAL DE LA ESCLEROSIS MÚLTIPLE CELEBRADO EL 30 DE MAYO

no se implique de ese modo?

Entre otras razones, porque el coste del desarrollo farmacéutico, con todas las seguridades y costes que implica un ensayo clínico, es muy caro. Hay empresas farmacéuticas que están fusionándose única y exclusivamente para poder abordar todos los elementos de seguridad que se requieren en la legislación para poder hacer ese ensayo clínico y poder poner una molécula nueva en el mercado. O se están yendo a otros países donde la regulación es más laxa... Todo es un juego entre la seguridad y el tiempo que queremos emplear: a más seguridad, obviamente, los riesgos de un fármaco nuevo disminuyen, pero el coste de ponerlo en la clínica es mayor, como mayor es el tiempo que tardará en llegar al paciente con todos los parámetros burocráticos. Si queremos más rapidez, hay que invertir más dinero en investigación e incluso, quizás, asumir algún riesgo, no sé. Finalmente, es una decisión en la que va a influir bastante la política.

¿En qué posición sitúa a España en I+D sobre esta patología?

En clarísima desventaja con respecto a otros países. Las cosas se podrían hacer mejor en cuestión no sólo de recursos, sino también de organización y administración. Sin ir más lejos, en situaciones como la actual, yo puedo ocupar hasta el 80% de mi tiempo en tareas administrativas, burocráticas. Además, hay que facilitar el contacto entre el investigador y la empresa farmacéutica. En España hay pocas empresas que rellenen ese hueco. Ocupar el tiempo enazar a una empresa a la que le interese una patente, resta tiempo a nuestras investigaciones. En otros países son esas empresas las que recorren los pasillos de los laboratorios de investigación para ver qué se hace e incluso ayudar y orientar la investigación.

¿Qué recomendaría al movimiento asociativo español de esta patología?

Modestamente, creo que lo mejor que pueden hacer los pacientes es articularse entre ellos en confederaciones lo más potentes posible para, en un momento dado, poder influir delante de los organismos públicos, con el objetivo final de facilitar el trabajo de una forma integrada. También podrían realizar una jornada con investigadores que puedan hablar de este tipo de problemas, identificarlos y pasar a la acción. Y ellos con más razón, ya que la mitad del gasto farmacéutico que se produce en España (y en los países de nues-



El investigador y científico junto a su equipo / COCEMFE ORETANIA

tro entorno) es por enfermedades neurológicas y mentales.

Ha hablado de jornadas informativas, de intercambio de opinión, a usted le invitan a este tipo de actos por media España y parte del extranjero. ¿Cuáles son las claves de sus seminarios?

Son seminarios de investigación sobre los datos nuevos que generamos en el laboratorio. Y, sí, alguna vez me han solicitado asociaciones de pacientes que les dé alguna charla divulgativa e informativa. Cuando hablo de lo que estamos haciendo en el laboratorio estos últimos años, expongo una línea de investigación muy novedosa, que se llevan abordando en el mundo desde hace seis o siete años, pero que, sin embargo, en España no somos muchos los grupos de investigación dedicados a esta rama. Ahora tenemos unos resultados que creemos, modestamente, son muy interesantes. Cada vez tenemos más datos que corroboran nuestras primeras hipótesis sobre mejora del diagnóstico, lo cual es importante para organizar el tratamiento. También se han publicado bastantes datos acerca de mecanismos celulares que pueden ser de

interés para mejorar o acelerar la mielinización.

¿Qué mensaje lanzaría a la sociedad y a los organismos públicos?

Pues que cuanto más se apoye y se coordine la investigación, más avanzaremos, puesto que estaremos más atentos para trasladar lo más rápidamente posible cualquier avance. Y a la sociedad, que se conciencie en que los presupuestos para investigación no son grandes, que compare con lo que se invierte en otro tipo de actividades (en programas banales de televisión, en deporte profesio-

nal: que compare con actividades que conozca y comprenda realmente cuál es su alcance); que se preocupe por averiguar el coste de los tratamientos y, una vez concienciados, piense y decida en qué es más importante invertir.

¿Y a los afectados?

Que desde hace unos años se está abordando cada vez más el aspecto neurobiológico de la enfermedad y eso es una gran novedad, porque hasta ahora solo se planteaba modificar el curso de la enfermedad, pero no curarla. Con este cambio de concepto, trabajamos por intentar curar, aunque sea

parcialmente, la enfermedad; algo, como ya he dicho, compatible con los tratamientos actuales. Además, querría que fuesen optimistas, porque nuestro organismo cuenta ya con células reparadoras dentro del propio sistema nervioso y hay una serie de datos que apuntan a que, si hay alguna de las grandes enfermedades neurológicas que se pueda pensar en reparar en un plazo más corto de tiempo, esa enfermedad es la EM. Esa es mi opinión con respecto, por ejemplo, del Alzheimer o del Parkinson. Es una ventana de esperanza obvia que tenemos que tener y mantener.

valitadis@hotmail.es

VALITADIS S.L.U

Centro Especial de Empleo

Catering y Comidas a domicilio

Profesionalidad y Calidad a tu servicio

- Celebraciones
- Comuniones
- Bautizos
- Comidas de empresa
- Catering diversos

Pide presupuesto ¡SIN COMPROMISO!

926 80 24 26
608.812.804
Ronda Eras, S/N
Malagón.

El Museo López Villaseñor acogerá la muestra del 21 de junio al 3 de julio

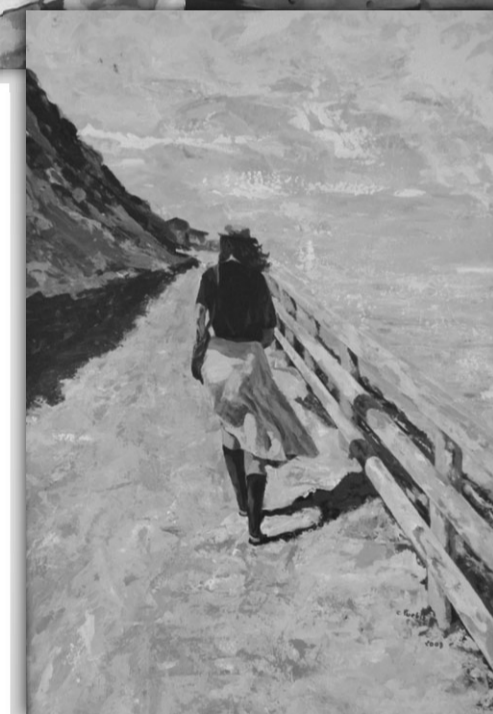
Próxima exposición de pintura a beneficio de Cocemfe Ciudad Real



[María José García / CIUDAD REAL](#)

La asociación de Amigos de la Pintura y el Arte Manuel López Villaseñor organiza un año más su tradicional exposición benéfica. En esta su duodécima edición, Cocemfe Oretania Ciudad Real, la Federación Provincial de Personas con Discapacidad Física y Orgánica, ha sido la entidad galardonada y a la que se destinarán íntegramente los fondos conseguidos con la venta de las obras que se expondrán en el Museo López Villaseñor de la capital desde el próximo 21 de junio y hasta el 3 de julio. "Desde hace doce años llevamos organizando este evento, aunque en realidad viene reflejado en nuestros estatutos. Así, en la Asamblea General se pensó en que Cocemfe Ciudad Real fuese la beneficiaria de este año. La idea vino de la mano de uno de nuestros socios, cuyo hijo está federado a la organización y recibe ayudas de ésta", comenta Fernando García Medina, presidente de la asociación.

De esta manera, y como estipulan los estatutos, la Junta Directiva solicita a los socios la donación de alguna de sus obras. "Hasta el momento estamos teniendo muy buena acogida, ya que de ciento diez socios que somos, suelen donar unos cuarenta, dependiendo de la situación y el año, pero el porcentaje suele ser elevado", explica García Medina. Estas donaciones solo están condicionadas por dos requisitos previos, que las dimensiones del cuadro no sean excesivamente grandes y que el precio esté lo más ajustado posible. "El motivo por el que pedimos que las obras no sean demasiado grandes es poder dar cabida a un mayor número y el precio ajustado lo solicitamos porque así, con un precio



más barato que el que se puede encontrar en cualquier otra muestra, se incentiva la compra y por ende se logra nuestro objetivo, más dinero para un colectivo que lo necesita, en este caso Cocemfe Ciudad Real", añade.

Variedad de temas

El hecho de que en los criterios para elaborar la exposición no se tenga en cuenta la temática, hace de la muestra un añadido más para visitarla. "En la temática del cuadro no entramos, lo dejamos a

voluntad de nuestros socios y pintores", prosigue García Medina. Gracias a esta característica, el visitante podrá observar desde retratos, paisajes y bodegones, la pintura más tradicional, hasta obras abstractas, matérica. Del mismo modo tendrá la oportunidad de adentrarse en técnicas variadas como la acuarela o el óleo, observando a su vez el contraste que existe entre unas y otras.

Ambas entidades esperan que al igual que ha sucedido en otras ediciones, el evento tenga una

Obras de algunos socios

Horarios de Junio: De Martes a Viernes: 10:00 a 22:00 horas

Sábados: 10:00 a 14:00 horas y de 17:00 a 20:00 horas

Domingos: 10:00 a 14:00 horas

Horarios de Julio: De Martes a Domingo: 10:00 a 14:00 horas

buenía acogida. "Se celebra en una época en que el tiempo invita a salir y participar más de actividades culturales. En otras ocasiones hemos logrado vender hasta el 40% de las obras, esperamos que este año sea igual o mejor, aunque hay muchos aspectos socioeconómicos que influyen finalmente en la venta".

Historia

La asociación Amigos de la Pintura y el Arte Manuel López Villaseñor es una entidad con más de quince años de trayectoria y con un total de ciento diez socios. "Cualquier persona aficionada a la pintura tenga dotes y habilidad para pintar o no puede asociarse a nuestra entidad", comenta su presidente. Durante el año desarrollan una gran diversidad de actividades. "Solemos realizar dos excursiones culturales al año, aunque depende mucho de la situación socioeconómica. En nuestros viajes tratamos de visitar museos, exposiciones importantes y que no estén muy lejos de Ciudad Real, por ejemplo". La entidad es especialmente activa y trata de reunirse para intercambiar opiniones y técnicas. "Para conseguirlo tratamos de realizar salidas al campo, cuando comienza el

buen tiempo, sobre todo. Además, para incentivar aún más la pintura intentamos organizar, siempre dentro de nuestros ajustados recursos, algún curso de técnicas pictóricas concretas". Su exposición benéfica ya es tradicional, pero además, la entidad organiza dos certámenes de pintura, "uno en verano, en el que concedemos cuatro premios y otro de christmas en Navidad". Esta asociación independiente "y que no es la misma que la del museo López Villaseñor, aunque llevemos prácticamente su mismo nombre", invita a toda la sociedad ciudadrealeña, y de sus aledaños a participar de esta singular exposición. "Animo a la gente a que labore con arte en beneficio en este caso de las personas con discapacidad física y orgánica de la provincia. En otros actos benéfico no se recibe contraprestación a cambio, aquí sí obtendrán arte, en una exposición que se caracteriza por ser atrayente gracias a la variedad de su temática", concluye el presidente de la misma, Fernando García Medina.

Sin duda, una forma de disfrutar del ocio y la cultura. Una exposición en la que todo el que quiera podrá disfrutar y colaborar al mismo tiempo.


DEMOLICIONES Y EXCAVACIONES MOYA, S.L.U.



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

Venta y Repuesto de Electrodomésticos
Concepción Aranda Richarte

 **URECA**
CADENA  **UREDE**

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

•Bolaños de Calatrava

La radio cautiva a Oramfys

Con tres años de andadura, la asociación bolañega se consolida en la programación de la radio local, con un programa realizado por personas con discapacidad



Momento de grabación de 'Oramfys en la Onda' / COCEMFE ORETANIA

nido. Los chicos emplean sus conocimientos musicales, primero cantando canciones a través de una palabra y después escuchando canciones y teniendo que adivinar el autor, y el título de ésta. Tras ello, llega un concurso donde se realizan preguntas de cultura general en las que ellos deben elegir la opción correcta". Finalmente llega el turno de la relajación y el divertimiento, ya que los usuarios de Oramfys que participan en este ilusionante proyecto muestran sus habilidades como humoristas, contando chistes.

Tras la grabación Radio Bolaños, emite el programa todos los martes a las 11:30 horas, en el dial 107.1 FM, y es que como manifestó hace unas semanas la conceja-

Según la entidad, el proyecto radiofónico es especialmente importante porque gracias a él se cumple el objetivo de dar voz a las personas con discapacidad, a la vez que promueven la integración social

M.J.G. / BOLAÑOS

Son las 16:45 del lunes. Un total de doce integrantes de la asociación de personas con discapacidad de Bolaños, Oramfys están preparados para la grabación de su programa ya habitual y conocido por toda la población 'Oramfys en la Onda', un programa hecho por y para personas con discapacidad, en el que expresar sus inquietudes, evolucionar en sus conocimientos y por supuesto, divertirse. Cada edición y grabación de cada programa supone todo un reto para este colectivo. Los nervios son habituales antes y durante la grabación. "Gracias a los tres años de experiencia, los chicos han conocido la responsabilidad que entraña una actividad de este tipo y, aunque el hecho de estar grabado te permite tener cierto margen de error, no se puede estar constantemente rectificando, por lo que es una actividad que se toman especialmente en serio", comentan desde la entidad.

Maite, secretaria de la asociación y habitual colabora y voluntaria, es la encargada de elaborar el guión. De esta manera, el programa se estructura en tres partes claramente diferenciadas. "El programa 'Oramfys en la Onda' comienza con la lectura de las noticias más relevantes en el ámbito de la discapacidad, tanto de ámbito local, como provincial, regional y nacional, los encargados de esta tarea son los usuarios que tienen una capacidad lectora más elevada, y además, los que se ponen menos nerviosos", explican. Seguidamente llegar el momento de demostrar las habilidades musicales y los conocimientos en ésta y otras materias. "Tras la información, llega un espacio más diser-

ta de Comunicación, Rocío de Toro, "la radio local debe ser un canal de comunicación al servicio de la ciudadanía y de la sociedad de su entorno, fomentando la participación social y convirtiéndose en un elemento donde las personas puedan difundir iniciativas útiles para quienes las escuchan acercando de este modo a la población la realidad cotidiana municipal que le resulte de verdadero interés". Oramfys lleva ya tres años mostrando la realidad de la discapacidad gracias al espacio que la radio municipal le ofrece. En ellas pueden mostrarse tal y como son, y mostrar al resto del municipio que son tan capaces como cualquier otra persona para desarrollar cualquier actividad. A través de la comunicación radiofónica fomentan su independencia, su autonomía y su socialización.

Según la entidad, el proyecto radiofónico es especialmente importante porque gracias a él se cumple el objetivo de dar voz a las personas con discapacidad, a la vez que promueven la integración social y consolidan la tolerancia en la sociedad actual.



*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. Gestores de Formación Continua Bonificada. Generadores de proyectos de probado éxito social. Servicios Integrales de Formación para empresas privadas e Instituciones sin Ánimo de Lucro (Outsourcing).



Mirando al futuro

Presentes en Daimiel, Villanueva de los Ojos, Villarta de San Juan, Puerto López, Alcaudete, San Juan, Los Labradores, La Manzanares, Ciudad Real, Repartidores en Guadalajara y Albacete, Habilidades Disciplinares, Recursos Humanos, Consultoría, Asesoramiento y Gestión, Ayuntamiento de Jaén, Laboratorios Nuevas Tecnologías, Edificios

Si tu empresa se forma y no se conforma... Opta por lo mejor ¡Llámanos!

926 26 00 01
www.akd-cr.com

2.000 euros y una sociedad volcada

Es el balance del intenso fin de semana de actividades organizado por la asociación Coraje de Malagón

M.J.G. / MALAGÓN

La asociación de personas con discapacidad 'Coraje' de Malagón, organizó el último fin de semana de mayo dos intensos días de actividades que fueron todo un éxito, ya que gracias a ellas, se logró obtener un beneficio de 2.000 euros, lo que permitirá a la entidad "pagar los seguros sociales y así evitar posibles sanciones", argumentaron. El objetivo perseguido es mantener vivo el espíritu de Coraje y todas las actividades que en la actualidad se llevan a cabo en la localidad ciudadrealeña, desde el Centro Ocupacional, hasta los diversos talleres de serigrafía o marquetería, pasando por el Centro Especial de Empleo. Con este reto por delante, la entidad malagonera pensó en un fin de semana en el que todos, niños, jóvenes y mayores pudieran participar y conocer un poquito más de cerca la realidad de las personas con discapacidad. De esta forma, el sábado 26 de mayo tuvo lugar el I Día del Motero Solidario, para desarrollarlo contaron con la colaboración desinteresada de la Peña Motera de la localidad y el consistorio. El lugar elegido fue el Parque Municipal y para llamar la atención de vecinos y visitantes, la entidad colocó diversos puestos solidarios de venta en la que se podían contemplar las manualidades y logros de los diferentes talleres que lleva a cabo la entidad. Pero en un día en el que las temperaturas acompañaron, no pudieron faltar los sorteos, las fotografías, y las atracciones. Los hinchables fue la zona en la que los niños más disfrutaron. El grupo de flamenco local quiso sumarse a la cita ofreciendo un variado repertorio con el que animar a los asistentes. "Por la mañana también llegaron el equipo de fútbol de veteranos del Betis, que disputaba un encuentro por la tarde con el Teresiano, y que se sumó a la fiesta mientras llegaba el momento del partido", explican desde la entidad. La jornada se desarrolló según lo previsto y no pudieron faltar los platos típicos y la tradicional limoná. La juventud malagonera también formó parte de tan singular acontecimiento atraídos por el chiringuito montado por la asociación y en el que no faltó la música hasta altas horas de la madrugada.

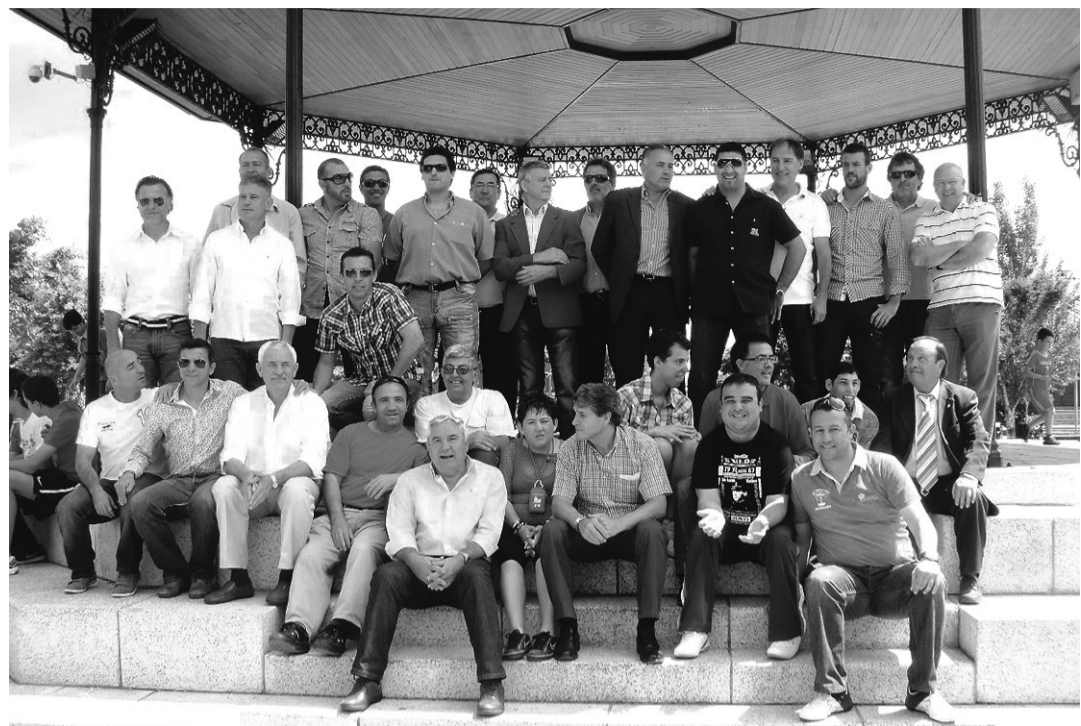


Componentes del grupo flamenco local que actuó en el parque a beneficio de nuestra entidad / C.O.

Cita deportiva

Pero no todo fue ocio y diversión, ya que la entidad tenía preparado para el domingo 27 la II edición de la carrera de la Mujer: 'Mujer corre con Coraje'. Tras el éxito del año pasado, las expectativas volvieron a cumplirse "ya que la carrera fue nuevamente un éxito". Ayudados por el club de atletismo local en la organización y posterior desarrollo de la prueba, la entidad malagonera logró congregar a cientos de corredoras, muchas de ellas acompañadas por pareja, familiares y amigos, "ya que a pesar de ir destinada a las féminas, el objetivo es que participaran el mayor número de personas y por ello en las bases de la prueba permitíamos el que fuesen acompañadas de quien desearan". Nuevamente el Parque Municipal fue el lugar de concentración y de meta. Con un espíritu solidario los participantes recorrieron a pie, al trote o corriendo un total de 4 kilómetros.

El balance de sendos días ha sido "muy positivo, a pesar de que la organización acabamos muy cansados, mereció la pena, por nuestros chicos, por nuestros objetivos, por mantener vivo el espíritu que estamos fomentando en la sociedad malagonera", afirman desde la entidad. Coraje quiere agradecer la excepcional acogida de tienen sus actos, de manera especial al consistorio de la localidad, ya que siempre se vuela con ellos dispuesto a colaborar y a todos los ciudadanos que han hecho posible que este gran fin de semana pueda desarrollarse.



Los Veteranos del Betis se unieron al Día del Motero Solidario / C.O.



Victoria, usuaria del Centro Ocupacional y su madre en el puesto solidario de productos de dicho centro / C.O.



Puesto solidario de gorras y camisetas / C.O.



Trabajadores y voluntarios del Centro de Día de Personas con Discapacidad en el chiringuito / C.O.



Usuarios de Centro Ocupacional y una voluntaria en el castillo hinchable / C.O.



Participantes Coraje en la carrera de la mujer. MUJER CORRE CON CORAJE! / C.O.

AFIBROC SE MANIFIESTA CON MOTIVO DEL DÍA MUNDIAL DE LA FIBROMIALGIA

El pasado 12 de Mayo se celebró el Día Mundial de la Fibromialgia, una enfermedad que posee alrededor del 3% de la población española. El difícil tratamien-

to y diagnóstico, una media de seis años según los propios afectados, hace que esta enfermedad no sea reconocida como realmente se merece. Afibroc, la aso-

ciación de fibromialgia de Daimiel federada a Cocemfe Oretania, ha querido hacer un llamamiento a la sociedad, con motivo de tan señalada fecha.

Nos merecemos más que 40 segundos

M.L.LÓPEZ /Enferma de Fibromialgia y vocal de Afibroc

El pasado 11 de Mayo, víspera del Día Mundial de Fibromialgia, la cadena pública, es decir, TVE, la televisión de todos los españoles tuvo a bien de dedicarnos "40 Segundos" a los afectados de fibromialgia en su informativo de las 21:00 horas. Ofreciéndonos una noticia como un gran avance en el estudio de la enfermedad. "LA COENZIMA Q10"

Para quien no lo sepa la Fibromialgia (FM) es una enfermedad orgánica crónica y multisistémica, que nos afecta de manera progresiva al sistema inmunológico, neurológico, cardiovascular, linfático y endocrino. Se caracteriza por causar una fatiga severa, dolor muscular y articular, depresión, ansiedad, desorientación espacial, sueño no reparador, rigidez muscular, lumbalgias, parestesias, enfermedad de raynaud, intolerancia al ruido, a la luz, a los cambios de temperatura, al estrés emocional y a la actividad física; migrañas, síndrome seco, cefaleas, febrículas, sensación de estado gripal, urticarias, colon y vejiga irritable, falta de apetito, úlceras, atronamiento de oídos, ojos secos... Además, se ha hecho estudios que reflejan que tenemos alteraciones severas en las células, en la presión arterial, en el equilibrio y una notable reducción del flujo sanguíneo que va al cerebro y también una reducción del consumo de oxígeno de las células. Otros afirman que tenemos déficit en el cerebro de serotina, (una sustancia que se reduce durante el envejecimiento, implicando una cierta predisposición al desarrollo de la depresión y al deterioro cognitivo) dopamina y "Sustancia P". Hay más estudios de la FM sobre un exceso de Glutamato en nuestro organismo. Tenemos hipoxia celular (falta de oxígeno y óxido nítrico en las células) y también están implicados factores genéticos (mutaciones de una variante del gen catecol-o-metiltransferasa (comt) este gen fabrica una proteína, del mismo nombre, que inactiva la dopamina y las catecolaminas, responsables de transmitir el impulso nervioso entre neuronas). Todo ello hace que seamos hipersensibles al dolor, a factores ambientales (productos tóxicos como insecticidas, herbicidas, ambientadores, fregasuelos, perfumes...), y víricos (retrovirus xmrk) de todo esto... ni se habla! Y ahora nuevas investigaciones nos hablan de que los que padecemos FM, también tenemos estrés oxidativo en las células, esto según Mario Cordero, Investigador del Centro Andaluz de Biología del Desarrollo de la Universidad de Sevilla. Un hecho que el investigador expuso en las Jornadas sobre Fibromialgia que se celebraron en Córdoba el pasado 25 de noviembre del año pasado, a las que Afibroc

Propiedades de la coenzima Q10

- Es esencial para la transformación y aportación de energía a cada célula viva. ¡Importantísimo se no asfixian las células!
- En procesos alérgicos ya que, la coenzima Q10, a algunas personas, les sirve de antihistamínico natural. ¡otro síntoma de FM picores, alergias, urticarias, pruritos colinergicos!
- Mejora nuestro tono vital ya que interviene directamente en la elaboración de la energía. Además mejora la lógica de la síntesis de coenzima Q10. Pedid siempre consejo al médico en estos casos ya que muchos pacientes cardíacos pueden reducir la dosis de esos medicamentos. Los suplementos de coenzima Q10 revierten las alteraciones cardíacas secundarias a determinados tratamientos farmacológicos (fármacos antidepresivos, fármacos quimioterápicos).
- Puede ayudarnos a reducir el peso de manera natural. Las personas obesas y las que hacen dietas muy estrictas



Coenzima q10 / C.O.

tolerancia al ejercicio físico en personas sedentarias. Ideal por ello también para deportistas. ¿Nos ayudara este remedio a sacar a todas las afectadas del sillón, y ponerse a hacer deporte, que es lo que nos hace estar un poco mejor y relacionarnos más...?

• Coadyuvante en resolución de enfermedades periodontales (especialmente las encías que sangran abundantemente) ¡También muchas personas con FM tienen este síntoma asociado!

• La coenzima Q10 fortalece el sistema inmune ya que incrementa la capacidad fisiológica de utilización de oxígeno sobre todo ante situaciones de estrés y eso favorece la función de las células del sistema inmunológico. Esto es muy importante también para fortalecer las defensas en pacientes con cáncer. ¡Pero atención también es un síntoma de la FM!

• La coenzima Q10 es un buen aliado en los problemas cardíacos (angina de pecho, infartos, etc.) ya que es uno de los nutrientes principales del tejido cardiaco, favorece la oxigenación y combate los radicales libres. Es curioso que los problemas cardíacos suelen aparecer en la edad media de la vida, lo que coincide con la reducción fisi-

tas suelen presentar niveles bajos de coenzima Q10. ¡las personas con FM tendemos a variar de peso! Muchas comienzan a coger kilos e hincharse sin motivo alguno y otras veces por la medicación.

• Incrementa la longevidad endenteciendo el proceso del envejecimiento. Eso es debido a su poder antioxidante que neutraliza los radicales libres. Su acción antioxidante es similar a la de la vitamina E y K ya que inhibe la destrucción celular provocada por los radicales libres por neutralización de los mismos por medio de reacciones de oxigenación. ¡Síntoma de la FM: destrucción de células!

• Los pacientes con distrofia muscular parece que poseen niveles reducidos de coenzima Q10. La suplementación con coenzima Q10 puede mejorar su calidad de vida. ¡Síntoma de la FM!

• Otras alteraciones de la salud que pueden beneficiarse de la administración de suplementos de coenzima Q10 son: alteraciones musculares, esclerosis múltiple, enfermedad de Alzheimer, lupus, esquizofrenia, dolor, fatiga e intolerancia al ejercicio físico. ¡Algunos síntomas de la FM!



asistió. Unos datos que sin embargo, TVE ha emitido con un poco de retraso...

Empecemos por explicar qué es el estrés oxidativo. Se puede definir como una perdida de equilibrio entre altos niveles de especies reactivas de oxígeno y especies reactivas de nitrógeno y los mecanismos de defensa antioxidante. El estrés oxidativo ha sido involucrado como evento primario o secundario de diversas patologías entre ellas (Alzheimer, diabetes, cáncer, parkinson, esquizofrenia....). En pacientes con FM se ha comprobado los bajos niveles de tres importantes antioxidantes. Como veis tenemos un abanico muy amplio de investigación y somos un filón de oro para las farmacéuticas aún sin explotar.

Vamos a adentrarnos en lo que es la coenzima Q10, (el gran avance según TVE). Son moléculas indispensables Podríamos decir que hacen que nuestro cuerpo trabaje de una manera más eficaz. La coenzima Q10, en particular, ayuda a "fabricar energía", ya que si bien el cuerpo puede en teoría conseguir todas las materias primas precisas para la obtención de la citada energía ello no es suficiente si el mecanismo de transformación no funciona correctamente. Sería "la chispa" que inicia el proceso de conversión de los alimentos en energía. Sin la coenzima Q10 no se puede producir "la chispa" y por tanto la energía.

Nuestro cuerpo obtiene la coenzima Q10 a través de la dieta y por transformación de otras coenzimas. La coenzima Q10 contenida en los alimentos es destruida fácilmente por los métodos de procesamiento alimentarios modernos y de algunos medicamentos. Además, nuestra capacidad de obtener coenzima Q10 disminuye durante el proceso del envejecimiento y sobre todo en situaciones de estrés continuo.

Los efectos beneficiosos de la coenzima Q10 no aparecen de inmediato. Algunas personas pueden notar mejoría en dos semanas y otras tardar meses. Los resultados son más evidentes cuanto mayor sea nuestro déficit de este nutriente.

Os cuento todo esto porque en nuestro largo peregrinaje y habiendo probado toda clase de tratamientos, la coenzima Q10 para nosotros es ya vieja, que sea de otro laboratorio y esta sea más estudiada... puede ser!, ya que te puede ayudar un poco a llevar mejor los síntomas de la enfermedad, pero no es el remedio ni el bombazo del siglo!

'Luz en la Diversidad', una muestra de flashes por la integración

La localidad ciudadrealeña de Torralba acoge hasta el 24 de junio, una exposición de la Asociación Tréboles de Úbeda en la que colabora Cocemfe Ciudad Real



C. O. / TORRALBA

han realizado los dos fotógrafos de la muestra y agradeció la presencia y colaboración de todas aquellas personas que se prestaron para ser fotografiadas, la mayoría miembros de la asociación y voluntarios de la misma.

Trabajo paciente y minucioso en el que los fotógrafos han tomado contacto con las personas con discapacidad

El pasado 30 de mayo tuvo lugar la inauguración de la exposición 'Luz en la Diversidad' en el Patio de Comedias de Torralba de Calatrava. Una muestra

creada por Katy Gómez y Matías Robles y que permanecerá abierta al público hasta el próximo 24 de junio. La Asociación Comarcal de Personas con Diversidad Funcional de La Loma y Las Villas 'Treboles' llega desde Úbeda a la localidad ciudadrealeña, con una iniciativa en la que se pretende reflejar las diferentes situaciones y actividades de la vida diaria de una persona con discapacidad.

La exposición viene precedida del éxito en participación que ha cosechado en la provincia de Jaén. Así, en la pasada Feria de San Miguel, Manuel Román, presidente del colectivo, destacó la labor que

FOTOGRAFÍAS
■
KATY GÓMEZ
MATÍAS ROBLES

LUZ EN LA DIVERSIDAD

EXPOSICIÓN
PATIO DE COMEDIAS
■
30 DE MAYO
24 DE JUNIO

 **PATIO DE COMEDIAS**
TORRALBA DE CALATRAVA

 AYUNTAMIENTO DE TORRALBA DE CVA.

 COCEMFE
Ciudad Real

Cartel de la muestra /C. O.

De esta manera, la exposición es el resultado de un trabajo paciente y minucioso, en el que los fotógrafos han tomado contacto con las personas con discapacidad. "Se ha intentado plasmar todo el jugo que han prestado las personas de la asociación ubetense", explicaron. Bajo diferentes técnicas y colores, se ha conseguido una variedad de fotografías que no dejarán indiferente a nadie. Matías Robles y Katy Gómez indicaron en

los anteriores lugares en los que ha sido expuesta la muestra que "no podían desaprovechar una ocasión así, y que a partir de ahora, se sienten dos miembros más de la Asociación de Tréboles". Así, quienes protagonizan las fotos aparecen en distintas situaciones y actividades de su vida cotidiana. Con ello se quiere subrayar la incesante lucha de estas personas por la auténtica normalización e integración real en la sociedad, con sus luces y sus sombras.

Una iniciativa a la que se ha querido sumar Cocemfe Oretania Ciudad Real y el consistorio de Torralba como colaboradores. Con ella, las personas con discapacidad de la localidad, muchas de ellas miembros de Amito, podrán contemplar su propia realidad. Asimismo, Federación y consistorio animan a los ciudadanos de Torralba y las localidades vecinas a participar de tan interesante proyecto.



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



•Daimiel

ADIFISS prepara su festival de musicoterapia

La cita será el próximo 8 de julio, a las 20:30 horas en el teatro Ayala de Daimiel

M.J.G. / DAIMIEL

Los integrantes del taller de Musicoterapia promovido por Adifiss en la localidad de Daimiel ya preparan ilusionados su festival de fin de curso con el que clausurarán la novena edición de este taller. Los nervios y los ensayos caminan conjuntamente estos días previos a la actuación. "La verdad es que todos tenemos muchas ganas de poder enseñar al público todo lo que aprendemos en el taller. En general estamos encantados de poder ir al teatro para hacer los diferentes ensayos, aunque se pasan muchos nervios, todos lo vivimos con mucha ilusión y ganas", explica Francisco Jesús Núñez de Arenas, monitor y creador del taller. De esta manera, y al igual que durante todo el año, Adifiss pretende tres objetivos fundamentales: la integración, normalización y socialización de los integrantes del taller. "En esta edición somos 13 personas y hemos preparados una obra

teatral, muy divertida y alguna actuación musical", subraya Núñez de Arenas. "Sin embargo, no queremos desvelar nada para que sea una auténtica sorpresa lo que el público se encuentre, la novedad en este noveno año está garantizada", prosigue. Adifiss quiere invitar a la población de Daimiel y a las localidades colindantes a participar de tan singular acto. "Queremos invitar a todos los lectores del periódico a que vengan a vernos, ya que les garantizamos que será una tarde muy divertida y con momentos inolvidables. Tenemos muchas ilusiones puestas en el evento y les esperamos con los brazos abiertos". Adifiss viene desarrollando este taller en el centro popular la Motilla de la localidad desde hace nueve años. Sus integrantes tienen diversas discapacidades y cada año abre sus puertas a toda aquella persona con discapacidad que quiera participar de él, independientemente del sexo o edad.

conducimos la energía

Polígono Industrial de Daimiel
Calle Bodegueros, parcela 60
Calle Calatrava, 6
13250 DAIMIEL (Ciudad Real)
Tel. 926 850 032 Fax. 926 850 223
E-mail: tecmolectric@terra.es
www.tecmoelectric.net

TECMOELECTRIC

¿Qué es la musicoterapia?



Grupo y monitor del Taller de Musicoterapia / C.O.

Es el tratamiento de algunas enfermedades por medio de la música. Se ha comprobado que la música puede estimular en algunos casos y reprimir en otros las funciones del organismo, si bien su acción terapéutica atiende más al tratamiento de la misma que a las causas correspondientes. En tal sentido la música se puede utilizar en cuatro diversos tipos o modos: La audición pasiva, la audición activa, la interpretación por parte del paciente o en este caso de los niños con N.E.E. y por último la creación por parte del mismo, si actúa como compositor o fabricante de sus propios sonidos y de sus propios instrumentos sonoros. El arte musical produce un efecto positivo sobre la presión, el pulso, el metabolismo, el volumen sanguíneo, la energía muscular, la respiración, y las secreciones internas; por otra parte, provoca o modifica determinados estados de ánimo, proporciona escapes emocionales y también influye en el estado de una persona dándole confianza en sí mismo, el orgullo de sus realizaciones y otras facetas de la personalidad. En consecuencia debemos considerar la música como un arma psicológica. Ella despierta la atención y prolonga la duración de la misma y prolonga las facultades de asociación y la potencia imaginativa. La música por otra parte, contribuye a superar las depresiones psíquicas y a aliviar el insomnio y la tensión nerviosa. Igualmente desvía la atención del paciente, disminuyendo su propia angustia. Influye poderosamente en el tratamiento de las enfermedades mentales cuando los enfermos por su insociabilidad, necesitan una readaptación de la vida social. Crea simpatía, haciendo al hombre más apto a comunicar sus ideas.

La audición pasiva actúa como sedante cuando se está en la cama y facilita la digestión. Cuando se aplica la terapia del shock, es menos violenta si existe un fondo musical. La participación en actividades musicales ofrece perspectivas muy halagüeñas. Sirve como válvula de escape si el paciente la ejercita la música por ejemplo bailando, cantando, o tocando algún instrumento sonoro que es en lo que se basa principalmente nuestra actividad. Hasta favorecer a los enfermos por la reacción sensorio-motriz que produce, aún sin contar otros efectos saludables.

Historia

Con miras terapéuticas emplearon la música en las más antiguas tribus. Brujos y hechiceras la utilizaban para ponerse en situaciones de alcanzar poderes extraordinarios sobre las gentes de sus tribus. La facultad curativa de la música fue reconocida ya por los antiguos egipcios y persas, así como durante la época medieval, pero es en los tiempos modernos cuando adquiere un carácter científico. En la I Guerra Mundial sirvió para el tra-

tamiento de neurosis de guerra, de parálisis y las perturbaciones en el habla producidas por heridas cerebrales. Durante la II Guerra Mundial, el manejo de los instrumentos del teclado facilitaba los ejercicios de brazos y dedos, y, tocando instrumentos de viento, perfeccionaban los paralíticos el movimiento de la boca y la mandíbula. Según una encuesta abierta en los E.E.U.U en el año 1944, para determinar en qué medida se utilizaba la música en los hospitales psiquiátricos, se obtuvieron 209 contestaciones de otros tantos directores, entre los 341 a quienes se había consultado. En 34 hospitales se utilizaba la música como un elemento recreativo; en 23 se le concedía un valor terapéutico y en 134 se admitían ambas posibilidades conjuntamente.

Objetivos

- Promocionar la participación de todos y todas como un valor fundamental y fomentar la normalización de las personas con discapacidad.
- Sensibilizar, motivar e incentivar a los niños/as y padres/madres en la educación, en el conocimiento y apreciación de los demás en todas sus posibilidades y potencialidades para afianzar la convivencia igualitaria plena. Fomentando de interacciones que impliquen cooperación y reciprocidad.
- Favorecer la sensibilización efectiva de la comunidad educativa en general y el compromiso de forma que se adquieran hábitos y usos de corresponsabilidad, solidaridad y de respeto a la convivencia que nos beneficie a todos/as. Rechazar cualquier discriminación.
- Iniciar a los alumnos en el ritmo, melodía en la instrumentación sencilla dentro del terreno musical.
- Iniciar a los usuarios a los bailes populares y de salón actuales de esta época.

Beneficios

- Aumento de la comunicación y expresión, favoreciendo el desarrollo emocional.
- Mejora de la percepción y la motricidad.
- Favorecimiento de la expresión de problemas, inquietudes, miedos, bloqueos, actuando como alivio y disminutivo de la ansiedad.
- Equilibrio psicofísico y emocional.
- Mejora de las respuestas psicofisiológicas registradas en diferentes parámetros: encefalograma, reflejo psicogávánico, ritmo cardíaco, amplitud respiratoria.
- Mejora del rendimiento corporal. Aumento también del riego sanguíneo cerebral.
- Acercamiento a niños que por su problemática resulta más complejo: autismo, psicosis, etc.

Cocemfe Guadalajara Y Fundación La Caixa firman un convenio de colaboración



Imagen del momento de la firma / C.O.

c.o. / GUADALAJARA

El pasado 23 de mayo, Cocemfe Guadalajara y Fundación La Caixa firmaban un convenio de colaboración para desarrollar el Proyecto "Educando en valores", que se impartirá en las provincias de Guadalajara y Ciudad Real. El director de Guadalajara centro, de la Fundación La Caixa, Fernando L. García Isidoro, firmo el acuerdo con Ángel Sánchez López, presidente de la entidad alcarreña. Para el desarrollo del mencionado proyecto, Cocemfe Guadalajara y

Con ello se garantiza el desarrollo del proyecto 'Educando en Valores: Sensibilización en Materia de Discapacidad en Centros Educativos de Primaria y Secundaria'

Cocemfe Oretania Ciudad Real firmaron previamente un acuerdo de colaboración sobre el mismo. El proyecto se desarrollará en los meses de septiembre a diciembre y consta de dos partes, una teórica y otra práctica. La primera, tiene como objetivo la sensibilización mediante charlas informativas y actividades en los centros educativos de ambas provincias, y la segunda, que será práctica, se desa-

rrollará a través de un circuito de accesibilidad, que simula las situaciones reales con las que se encontrarían personas con discapacidad en una población. La actividad se impartirá a niños de 4º a 6º de primaria y ciclo de la ESO, contando con que participarán un total de 1.700 alumnos aproximadamente en cada provincia. Con ello se pretende que desde edades muy tempranas, los niños y niñas com-

prendan y tomen conciencia sobre la importancia de tener una actitud de normalización e integración de las personas con discapacidad, y de este modo, sepan como implicarse y ayudar a adecuar el entorno, para que las personas con discapacidad cuenten con los mismos derechos y oportunidades con los que contamos todos. Además, a través de diferentes actividades prácticas, se trabajará con

ellos para que comprueben en primera persona, algunas de las barreras que, tanto arquitectónicas como de comunicación, se encuentran las personas con discapacidad en su vida diaria. El proyecto, será llevado a cabo gracias a la Convocatoria 2011 de Proyectos de Acción Social de la Fundación La Caixa y la colaboración de las dos provincias anteriormente mencionadas.

• Toledo

Cocemfe Castilla-La Mancha despide a 50 trabajadores

EFE / TOLEDO

La Confederación Regional de Personas con Discapacidad Física y Orgánica ha despedido a cincuenta trabajadores porque está suprimiendo algunos programas, entre ellos el Programa de Rehabilitación Itinerante en Castilla-La Mancha (Pricam), ante la falta de financiación.

El presidente de Cocemfe de Castilla-La Mancha, Julio Roldán, ha explicado a Efe que a principios del mes de mayo tuvo que firmar el despido de 50 empleados a los que la entidad, no obstante, tiene de "recuperar" cuando haya posibilidades económicas y cuando concluya este periodo "muy muy difícil", ha señalado.

Cocemfe en CLM representa a más del 60% de las personas con discapacidad de la comunidad autónoma (unos 150.000 ciudadanos) y hasta el 80% de su presupuesto anual, que superaba los 3 millones de euros, procedían de la financiación pública.

Esta parte de su presupuesto ha caído y hay programas que no se pueden mantener al menos este año, entre ellos, el Pricam

de rehabilitación itinerante que se desarrollaba desde el año 2002 y estaba financiado por el Gobierno regional.

Julio Roldán admite que "algunos proyectos se van a quedar en stand by" durante este año y explica que desde hace tiempo Cocemfe intenta buscar capital privado, algo "muy complicado", en este momento.

"Confiamos en que este año se normalize un poco la situación económica de la región, nos asentemos también las propias entidades y de cara al 2013 volveremos a retomar los proyectos, si no en la medida en que estábamos si al menos volver a crecer", ha explicado Roldán.

El presidente regional de Cocemfe ha dicho que las organizaciones que trabajan con personas con discapacidad tendrán que "renacer" en este momento de crisis para intentar "en pocos años" volver a ofrecer los servicios que prestaban "y llegar a todos los rincones que estábamos llegando". Y también ha dejado claro que pese a estos "momentos difíciles" no dejarán de trabajar "para sacar adelante" los proyectos de atención a la discapacidad.

• Albacete

Cocemfe Fama se reúne con Javier Cuenca, Delegado de la Junta en Albacete

Cocemfe Oretania / ALBACETE

El delegado de la Junta, durante la reunión mantenida el pasado 26 de abril, ha subrayado el compromiso del Gobierno regional con todas las personas con discapacidad y sus familias, al considerar que "son piezas claves de nuestra sociedad y una de las prioridades de nuestra presidenta María Dolores Cospedal".

En su opinión, la labor que desarrollan las asociaciones de discapacitados de Castilla-La Mancha es imprescindible a la hora de mejorar la calidad de vida de este colectivo, contribuyendo de manera decisiva a hacer efectiva su autonomía personal e integración social.

Entre las medidas adoptadas por el Gobierno regional para garantizar la atención integral y el cuidado de estas personas, el delegado provincial hacía referencia a la Orden de la Consejería de Sanidad y Asuntos Sociales, publicada en el Diario

Oficial de Castilla-La Mancha el pasado día 20 del presente mes, por la que se establecen las bases reguladoras de subvenciones a entidades privadas, de iniciativa social, para el mantenimiento de centros, servicios y desarrollo de programas destinados a las personas con discapacidad en Castilla-La Mancha.

Según explicaba, la cuantía máxima para la actual convocatoria asciende a 37,6 millones de euros (32 corresponden al presente ejercicio y 5,6 al próximo año), realizándose la financiación de las subvenciones de forma plurianual con cargo al Programa de Atención a Personas con Discapacidad de los ejercicios 2012 y 2013.

Gracias a esta medida, Javier Cuenca señalaba que se podrá financiar hasta el cien por cien de las actividades propuestas, con un importe máximo de 3,8 millones de euros en el caso de proyectos de ámbito regional, y de 250.000 para los expedientes provinciales.

Antena 3, Fundación Repsol, la Diputación de Badajoz y Pedro Sánchez premios COCEMFE 2012

El Jurado de los Premios COCEMFE 2012, que concede la Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica, ha emitido su fallo distinguiendo al Grupo

Antena 3, la Fundación Repsol, la Diputación de Badajoz y Pedro Sánchez

[Cocemfe Oretania / MADRID](#)

Con estos galardones se quiere agradecer y premiar a aquellas instituciones y personas que han apoyado el trabajo de la Confederación y son un pilar fundamental para lograr el objetivo de mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad.

El jurado de la XII Edición de los Premios COCEMFE ha distinguido al Grupo Antena 3, en la categoría de Medio de Comunicación Social, por proporcionar una programación que aborda con respeto y normalidad la problemática, las demandas y los avances logrados por las personas con discapacidad. También es destacable la fuerte implantación de una línea de Responsabilidad Social Corporativa que mueve a todo el Grupo en beneficio de las personas más vulnerables y la colaboración de interesada con entidades miem-



Imagen de miembros de Cocemfe Estatal en la entrega de premios del año pasado / C.O.

bros de COCEMFE.

La Diputación Provincial de

Badajoz recibe el Premio Institucional por su constante labor a fa-

vor de los derechos, la participación comunitaria, la accesibilidad

IV Convocatoria Nacional de ayudas a la formación dirigida a estudiantes con discapacidad Fundación MAPFRE

[Cocemfe Oretania / MADRID](#)

Fundación MAPFRE, entidad sin ánimo de lucro, promueve la IV Convocatoria Nacional de Ayudas a la Formación dirigida a Estudiantes con Discapacidad.

La convocatoria está abierta hasta el próximo 15 de junio a los estudiantes con discapacidad de cualquiera de las universidades españolas y centros de formación profesional reglada, matriculados en: Titulaciones de carácter oficial de 1º y 2º Ciclo (Licenciaturas, Di-

plomaturas e Ingenierías), estudios de Grado y Cursos de Acceso para mayores de 25 y 45 años. Postgrados Oficiales (Máster y Doctorado) y Títulos Propios de Máster, Especialista Universitario y Experto Universitario. Ciclos Formativos de Grado Medio y Superior. Enseñanzas de Régimen Especial: Artísticas, de Idiomas o Deportivas. Para más información pueden llamar de lunes a viernes de 9:00 a 14:00 horas al teléfono 902 500 374 o visitar la web: fundacionmapfre-trocinosocial.com/map0212/

Tras la nacionalización de Bankia las obras sociales corren el riesgo de desaparecer

[Cocemfe Oretania / MADRID](#)

Tras la nacionalización de BANKIA hay un futuro más que incierto para la parte social que crearon las cajas de ahorros desde su creación. Una parte social que se derivaba de los beneficios anuales y dividendos que repartían al final de cada ejercicio las cajas de ahorros, lo que se determinó en llamar obras sociales, que en la actualidad ayudan y colaboran en el desarrollo de proyectos sociales, por ejemplo, la puesta en marcha de centros de día, residencias, proyectos para empleo de personas con discapacidad, programas de autonomía personal y así un largo etcétera.

La inversión aproximada anual en acciones sociales por parte de las cajas ascendía a cerca de 200 millones de euros, siendo la entidad más activa

Caja Madrid, con 124 millones dedicados a temas asistenciales y medioambientales, además de centros culturales como la Casa Encendida de Madrid.

Las obras sociales han sido siempre las que han marcado la diferencia entre las cajas de ahorro y los bancos durante años. Esta nueva situación supone que las siete cajas fundadoras, en el mejor de los casos, van a ver reducida su participación prácticamente a cero, y proyecta una sombra de incertidumbre sobre el futuro de la obra social, ante la ausencia probable de dividendos. Un perjuicio importante para la sociedad, producto de una gestión irresponsable de los gestores y de los gobiernos que nos han mal administrado en el pasado y en el presente.

Una circunstancia que, por cierto, ya vaticinaba el tejido asociativo de la discapacidad.

universal y la plena ciudadanía de las personas con discapacidad y sus familias. Destaca especialmente su total implicación en materia de accesibilidad universal, financiando todos y cada uno de los planes de accesibilidad de los municipios de la provincia de Badajoz.

El Premio Empresa recae en la Fundación Repsol quien destaca por su iniciativa "Recapacita", cuyo objetivo es sensibilizar a la población sobre las dificultades y barreras que las personas con discapacidad se encuentran en su vida diaria. También convoca el "Concurso R Futuro sin Barreras" del que COCEMFE ha resultado ganador con el proyecto "Tics y empleo para mujeres con discapacidad en el ámbito rural de Castilla y León". Asimismo el grupo Repsol en su conjunto tiene una especial sensibilidad con el colectivo, facilitando su incorporación en plantilla y la formación necesaria, así como la sensibilización del resto de los empleados.

Y Pedro Sánchez Royo será galardonado en la categoría Trajetoria Humana, por su continuo trabajo en el movimiento asociativo aragonés así como a nivel nacional, desde los diferentes cargos que ha ostentado a lo largo de su trayectoria asociativa.

Los Premios COCEMFE 2012 serán entregados en el transcurso de un acto social que se celebrará el próximo día 15 de junio en el Hotel Rafael Atocha de Madrid, con la asistencia de personalidades del mundo político y social.

COCEMFE lamenta que la reforma sanitaria no se tramite como proyecto de ley

[Cocemfe Oretania / MADRID](#)

Cocemfe ha lamentado que el Real Decreto-ley 16/2012 de medidas urgente del Sistema Nacional de Salud no se haya tratado como proyecto de ley.

La reforma convalidada el pasado mes en el Congreso, con los votos del PP y UPN, conllevará unos cambios en las prestaciones sanitarias que perjudicarán en mayor medida a las personas con discapacidad y sus familias, ya que aparte de sopor tar el aumento del copago farmacéutico de la población en general, se verán obligadas a financiar una parte de los apoyos que reciben para su integración y normalización en la sociedad", señala Mario García.

El Congreso de los Diputados celebra el 30 aniversario de la LISMI

C.O. / MADRID

La LISMI es la primera ley aprobada en España dirigida a regular la atención y los apoyos a las personas con discapacidad y sus familias y ha estado vigente, con sucesivas modificaciones de distinto

calado, desde su adopción por las Cortes Generales hace 30 años.

El acto de conmemoración del 30 aniversario de la Lismi contará con la presencia, entre otras personas, de la ministra de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Ana Mato; el presidente de la Cámara

Baja, Jesús Posada; el secretario de Estado de Servicios Sociales e Igualdad, Juan Manuel Moreno, y la presidenta de la Comisión para las Políticas Integrales de la Discapacidad, Lourdes Méndez Monasterio.

Asimismo, los ocho portavoces

El Congreso de los Diputados celebra el 30 aniversario de la aprobación de la Ley de Integración Social de personas con discapacidad (LISMI), que se aprobó en 1982.

Además, durante el acto se expondrá el testimonio de los representantes de los distintos sectores de la discapacidad y se proyectará un reportaje sobre el tránsito de la LISMI a LIONDAU y a la Convención de la ONU sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad.

Derecho preferente a cambiar de localidad en el trabajo

C.O. / MADRID

Esta medida, sugerida por el CERMI y planteada por el Grupo Parlamentario Socialista, se ha incorporado al Estatuto de los Trabajadores como consecuencia de una enmienda aprobada por el Congreso de los Diputados esta semana en la tramitación del proyecto de ley de reforma laboral, que tras su paso por la Cámara Baja ha sido remitido al Senado.

En virtud de esta modificación normativa, se añade un nuevo apartado en el artículo 40 del Estatuto de los Trabajadores que beneficia a las personas con discapacidad para que cuenten con la opción de trasladarse a un centro de trabajo en otra localidad donde le sea más fácil recibir tratamientos conectados con su discapacidad.

El texto aprobado por el Congreso dice literalmente: "Para hacer efectivo su dere-

cho a la protección de la salud, los trabajadores que acrediten la necesidad de recibir fuera de su localidad un tratamiento de rehabilitación, físico o psicológico relacionado con su discapacidad, tendrán derecho preferente a ocupar otro puesto de trabajo, del mismo grupo profesional, que la empresa tuviera vacante en otro de sus centros de trabajo en una localidad en que sea más accesible dicho tratamiento", todo ello "en los términos y condiciones establecidos en el apartado anterior para las trabajadoras víctimas de violencia de género y para las víctimas del terrorismo."

El CERMI considera esta medida como un avance en las condiciones laborales de los trabajadores con discapacidad que verán mejorado el marco normativo para conciliar el derecho al trabajo con las necesidades de atención médica derivadas de su discapacidad.

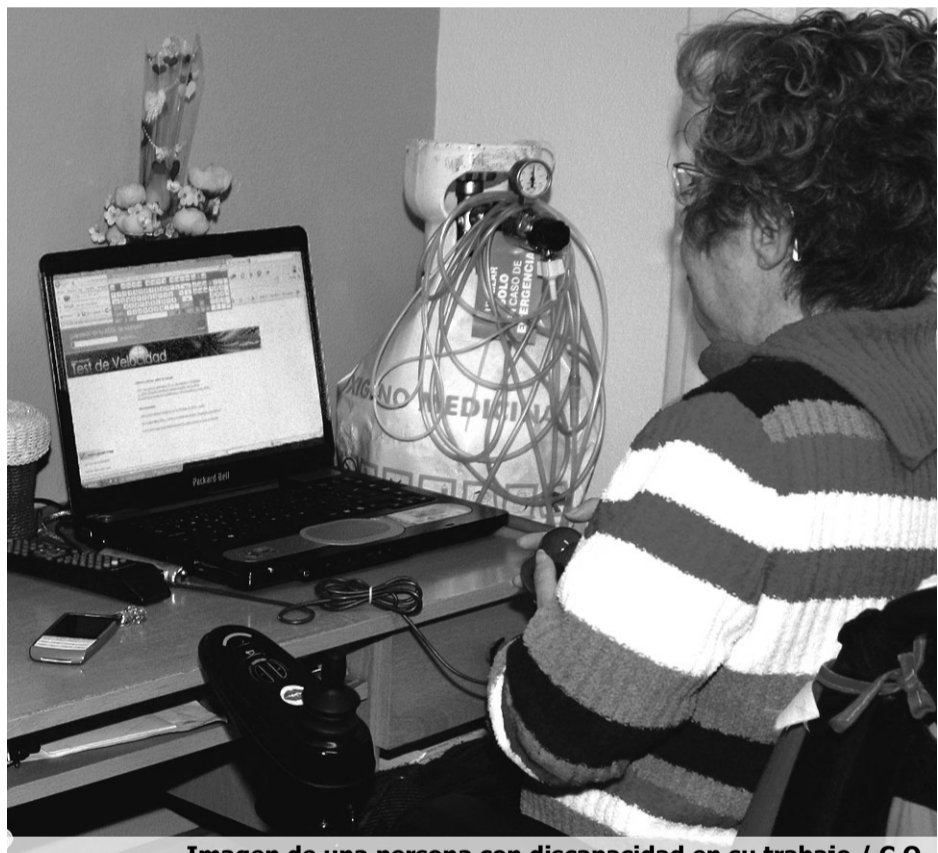


Imagen de una persona con discapacidad en su trabajo / C.O.

Aplauden la decisión de dotar a España de un nuevo marco legal para el empleo de personas con discapacidad

C.O. / MADRID

Mediante una enmienda apoyada por varios grupos parlamentarios al proyecto de ley de reforma laboral, sugerida en su origen por el CERMI, el Congreso establece un mandato al Ejecutivo para que en doce meses elabore un proyecto de ley de promoción de

la inclusión laboral de las personas con discapacidad, que articule un nuevo marco normativo para la inserción sociolaboral de esta parte de la ciudadanía.

El CERMI venía reclamando al Parlamento y al Gobierno la necesidad de renovar el modelo legal de inclusión laboral de las personas con discapacidad, dada las insuficiencias del vigente, adoptado treinta años atrás, proceso que se inicia con este mandato contenido en la reforma laboral.

Las personas con discapacidad son todavía un grupo social estructuralmente excluido del mercado laboral, con altas tasas de inactividad, que precisa de políticas y legislaciones energéticas de promoción de la inserción laboral.

El CERMI agradece a los grupos parlamentarios y al Gobierno la acogida dispensada a este planteamiento de la sociedad civil articulada en torno a la discapacidad.

Aumenta el número de personas voluntarias durante la crisis

C.O. / MADRID

Entre los servicios que presta la Plataforma del Voluntariado de España figura el asesoramiento y la orientación a la ciudadanía: desde proporcionar información sobre los pasos que se deben dar para hacer voluntariado, hasta derivar determinadas consultas hacia organizaciones concretas. En apenas cinco meses han aumentado en un 20% el número de consultas de personas interesadas en ejercer acciones altruistas.

En plena crisis económica, las ONG de acción social han

detectado que crece el número de personas voluntarias. Entre ellas, cabe destacar un nuevo perfil, las que deciden realizar tareas de voluntariado por estar en situación de paro y disponer de más tiempo para dedicar a los demás. También hay que mencionar a las personas mayores de 65 años que quieren aportar su experiencia vital y conocimientos en estos momentos de dificultades sociales y económicas.

Desde la Plataforma del Voluntariado se ha podido advertir que cuando la decisión de hacer voluntariado no surge de una verdadera convicción de compromiso, las personas no llegan a afianzarse en la entidad donde colaboran y la trayectoria de permanencia suele ser corta. Por otra parte, en estos momentos el voluntariado es un activo imprescindible para las organizaciones sociales que ven cómo los colectivos en riesgo de exclusión se encuentran más expuestos que nunca.

En España, las personas voluntarias dedican una media de cinco horas semanales a colaborar con la organización elegida. Las áreas que reciben mayor demanda son discapacidad e infancia. En cuanto a las principales razones expresadas para ejercer la labor solidaria están: identificación con una causa, creencias personales, deseo de participación y satisfacción de expectativas personales.

En lo que va de año, la Plataforma del Voluntariado de España ha detectado un incremento de alrededor de un 20%

Reconocimiento en forma de campeonatos

Los chicos del BSR Cocemfe Puertollano se proclamaron subcampeones del campeonato regional. Además, tres de ellos fueron seleccionados para el campeonato nacional donde quedaron cuartos



Imagen del Campeonato de BSR C-LM /C.O.

Maria José García / PUERTOLLANO

El club de Baloncesto en Silla de Ruedas Cocemfe Puertollano ha mantenido su actividad durante todo el mes de mayo. Y es que el equipo ha sido doblemente reconocido, a nivel regional y nacional. De esta manera, como ya se contó en la pasada edición de esta publicación, a principios del mes tenía lugar la XIII edición del Campeonato de Baloncesto en Silla de Ruedas en la que el equipo de la ciudad minera se proclamó subcampeón. Este año, y como consecuencia de la delicada situación económica que todos los sectores se atraviesan, el BSR Cocemfe Puertollano se enfrentó a partido único al Amiab de Albacete. El encuentro fue trabajado y complejo, características que se reflejan en el marcador final, 79-43 a favor de los albaceteños, sin embargo, el BSR Puertollano aprendió nuevamente de la experiencia.

El encuentro

Fue el equipo puertollanero el que puso el balón en juego, aunque el Amiab no tardó en abrir el marcador con los primeros tantos. El dominio fue permanente, mostrando nuevamente jugadas técnicas concientudamente entrenadas. El primer cuarto finalizó con un 26-14. Ya en el segundo cuarto, el BSR Cocemfe Puertollano, que ejercía como local, plantó cara a su rival, poniéndoles realmente difícil la subida de puntos en el marcador. Sendos hicieron alarde de un gran juego, aunque nuevamen-

te la balanza se decantó por los de Albacete con un 41-23. La defensa de los locales tuvo que hacerse aún más fuerte tras el descanso, impidiendo de esta forma que el marcador se disparara de forma desorbitada. A través de constancia el parcial del tercer cuarto finalizó con un 60-33. El último parcial fue una exhibición para la ciudad de Tomelloso, que pudo disfrutar de una gran cantidad de jugadas técnicas y tácticas con la deportividad por bandera. El partido finalizó con un 79-43. Un encuentro amistoso, que sin embargo, ofreció un gran espectáculo a los espectadores. Y es que una de las finalidades de este trofeo fue nuevamente difundir un poco más las características del deporte adaptado. Tras el encuentro tuvo lugar la entrega de premios. Llegó el momento en que las personalidades políticas, deportivas y del colectivo bajaran a la pista. Como representante del municipio, Jesús Morales Olmedo, concejal de discapacidad. Mercedes Naranjo, directora técnica de la Federación de Deportes de Discapacitados Físicos de Castilla-La Mancha y Antonio Cifuentes Martínez, director de la Federación de Deportes de Discapacitados Físicos de la región, representaron a los deportistas con discapacidad, así como Eloy Sánchez de la Nieta, presidente del equipo ciudadrealense. Todos y cada uno de ellos agradecieron el esfuerzo y la valía de estos deportistas y animaron a los espectadores a contemplar más eventos de este tipo.

Un esfuerzo reconocido con la convocatoria para el Campeonato de España

Valentín Molina Merino, Antonio Ramos Fernández y Ángel Pablo Sendarrubias fueron los deportistas del BSR Cocemfe Puertollano que disputaron el Campeonato de España de Selecciones Autonómicas celebrado en Santa Pola (Alicante) el último fin de semana de mayo. "Una oportunidad única para convivir más de cerca con grandes profesionales de este deporte", según han manifestado los convocados y la entidad. De esta manera en el polideportivo municipal Xiprerest se dieron cita cinco equipos representantes de las siguientes comunidades autónomas: Castilla-La

Mancha, Cataluña, Valencia, Extremadura y Andalucía. Éstas se encuadraron en dos grupos. El sábado 26 se disputaron los primeros encuentros. En el primer grupo Castilla-La Mancha se enfrentó a Cataluña, la cual ganó de forma contundente con un 79-37. Los castellanomanchegos plantaron cara al equipo, aunque los catalanes se mantuvieron por delante en los cuatro cuartos. Con ello, Cataluña obtuvo el pase directo a la final. El segundo cuadro para conseguir el pase a la final fue aún más complejo, ya que en él participaron tres equipos: Valencia, Extremadura y Andalucía. Esta última fue la vencedora y la que obtuvo el pase a la final. Mientras que Extremadura, quedó eliminada.

Ya el domingo 27 se jugaron dos partidos. Castilla-La Mancha disputó a las 10:00 horas el partido que abría la jornada frente a Valencia. El enfrentamiento cayó de lado de los anfitriones que estuvieron todo el partido por encima del equipo manchego. A la finalización del segundo cuarto, con un 20-45 ya se deslumbraba la superioridad de los valencianos en este encuentro. La selección manchega intentó hacer presión en algunos momentos del encuentro,



Seleccionados de BSR Cocemfe Puertollano /C.O.

sión en toda la cancha y consiguió adelantarse en el marcador con una diferencia de 18-6. A partir de ese momento comenzaron una de las mejores transiciones de Andalucía que progresivamente fue arañando puntos. Al descanso llegó con una diferencia de once puntos 34-25. Tras la reanudación, los andaluces continuarían reduciendo la diferencia hasta situarse por delante, finalizando el tercer cuarto con un ajustado 46-47. El esfuerzo por parte de los andaluces fue muy superior ya que consiguieron 22 puntos frente a los 12 catalanes. El último parcial fue muy igualado, con defensas espectaculares en los últimos minutos. En el minuto seis los andaluces se adelantaron y mantuvieron una diferencia de tres a cinco puntos durante los últimos minutos. A tres minutos de la final Cataluña se acercó considerablemente 52-55, pero el equipo andaluz supo aguantar la presión de los catalanes y poco a poco fueron pasando los minutos. A un minuto y medio de la finalización, los catalanes pidieron un tiempo muerto y consiguieron estar de nuevo a tres puntos (57-60), pero no pudieron finalmente dar la vuelta al marcador quedando el resultado final en un 59-68.

Gustavo Molina, campeón de España de ciclismo adaptado

Cocemfe Oretania / CIUDAD REAL

El ciudadrealeño Gustavo Molina se proclamó a mediados del mes pasado campeón de España de ciclismo adaptado en carretera en la prueba que se disputaba en la localidad murciana de Los Alcázares. El "handbiker" de la Fundación ciclista de Castilla-La Mancha (Fucicam) venció con autoridad en una carrera en la que demostró su gran momento de forma.

La salida a la prueba se daba a las nueve de la mañana, con los triciclos también presentes. Consistió de tres vueltas a un circuito (29,7 kilómetros) en las que Gustavo Molina sorprendió a todos, ya que no sólo resistió a los ataques del gran favorito, Luis Miguel Baena, sino que le dejaba atrás en



Gustavo Molina en el podio / COCEMFE ORETANIA

la última subida, cogiendo una decena de segundos que le sirvieron para imponerse en la meta, con seis segundos sobre el andaluz y 3:06 sobre Óscar Jiménez (Cataluña). Tras la carrera, el infanteño quiso "felicitar a todos mis compañeros, rivales y amigos, por sus resultados en este Campeonato de

España, independientemente del resultado que hayan obtenido, porque todos son unos ganadores y unos luchadores, porque sin todos ellos mi victoria no tendría ningún sentido". Además, manifestó que gracias a todos los corredores se puede afirmar que el deporte adaptado sigue creciendo.

Fran Lara, preseleccionado para las Paralimpiadas

El bolaniego Francisco Javier Sánchez Lara ha sido preseleccionado por el equipo español de baloncesto en silla de ruedas que competirá en los Juegos Paralímpicos de Londres 2012, que se celebrarán del 29 de agosto al 9 de septiembre. Una noticia que confirmó el director gerente del Comité Paralímpico Español, Alberto Jofre, que presentó en Toledo a



Preseleccionados de C-LM / C. O.

los cinco deportistas de Castilla-La Mancha preseleccionados para la cita paralímpica.

Los otros deportistas castellano-manchegos preseleccionados son: Rafael Muñoz (baloncesto en silla de ruedas, residente en Burguillos), Ricardo de Pedraza (atletismo, residente en Talavera de la Reina), José Martínez Morote (atletismo, nacido en Hellín) y Lidia Lorente (atletismo, nacida en Toledo).

Álvaro Galán y Gema Hassen-Bey transmiten sus vivencias paralímpicas a estudiantes de Ávila

Los deportistas paralímpicos Álvaro Galán y Gema Hassen- Bey acercaron los valores del deporte paralímpico a más de 200 de jóvenes de Ávila, en un acto que ha tenido lugar en el Centro Integrado de Formación Profesional



Álvaro Galán y Gema Hassen-Bey en la conferencia Europa Press / EUROPA PRESS

Europa Press / ÁVILA

Los deportistas paralímpicos Álvaro Galán y Gema Hassen-Bey acercaron los valores del deporte paralímpico a más de 200 de jóvenes de Ávila, en un acto que ha tenido lugar en el Centro Integrado de Formación Profesional.

El evento está enmarcado dentro del proyecto "Experiencias Paralímpicas", impulsado por el Comité Paralímpico Español y patrocinado por la Fundación Cultural Banesto, en un recorrido que tiene el objetivo de "divulgar los valores que transmite el deporte paralímpico, así como las diferentes experiencias vividas dentro del deporte paralímpico de élite por varios deportistas con discapacidad".

En el acto también han participado la concejala de Accesibilidad Universal del Ayuntamiento de Ávila, Noelia Cuenca; el representante regional de la Fundación Cultural Banesto, José Matías Martín y el portavoz del Comité Paralímpico Español, Jaime Mulas.

Cuenca ha declarado que "para la ciudad es un placer recibir y organizar actos como estos porque es un impulso para

las diferentes políticas que está realizando el Ayuntamiento en esta área".

Álvaro Galán, deportista madrileño con parálisis cerebral, fue subcampeón paralímpico de Boccia en Sydney en el año 2000, ha sido el seleccionador nacional de este deporte para las paralimpiadas de Pekín en 2008, y en la actualidad es el presidente de la Federación Madrileña de Deportes de Parálisis Cerebral.

Gema Hassen-Bey ha sido cuádruple medallista de Esgrima y ha estado en cinco juegos paralímpicos, además de ser compositora de música electrónica, bailarina y actriz.

Ávila es la séptima ciudad de este recorrido 2012 del proyecto "Experiencias Paralímpicas", que se extenderá los próximos meses por un total de quince ciudades de la geografía nacional.

Con este proyecto, la Fundación Cultural Banesto sigue colaborando con el Comité Paralímpico Español con el objetivo de contribuir a la integración social de las personas con discapacidad a través del deporte y de los valores específicos del espíritu paralímpico, como son los de solidaridad, compañerismo y superación.

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
cocemfeceee@terra.es



**ASOCIACIÓN AMIGOS DE LA PINTURA Y EL
ARTE MANUEL LÓPEZ VILLASEÑOR**

**EXPOSICIÓN de PINTURA a
BENEFICIO de:**



Del 21 de junio al 3 de julio de 2012
MUSEO LÓPEZ VILLASEÑOR CIUDAD REAL.

COLABORA EL EXCMO. AYUNTAMIENTO DE CIUDAD REAL.

HORARIOS DE JUNIO:

· De martes a viernes:
De 10:00h a 22:00h

· Sábados:
De 10:00h a 14:00h
De 17:00h a 20:00h

· Domingos:

De 10:00h a 14:00h

HORARIOS DE JULIO:

· De martes a domingo:
De 10:00h a 14:00h

**ENTIDADES
FEDERADAS A
COCEMFE
ORETANIA
CIUDAD REAL**

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

**ADIFFIS
ASOCIACIÓN DE DISMINUIDOS
FÍSICOS, PSÍQUICOS Y
SENSORIALES DE DAIMIEL**

**ADISBA
ASOCIACIÓN DE
DISCAPACITADOS INTEGRADOS
SIN BARRERAS DE MORAL DE
CALATRAVA**

**AEDEM 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
ALMODÓVAR**

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

**AMFYSA
ASOCIACIÓN MINUSVÁLIDOS
FÍSICOS Y PSÍQUICOS DE
ALMAGRO**

**AMÍPORA
ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS
DE PORZUNA Y SUS ANEJOS**

**AMITO
ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS
DE TORRALBA**

**CIUDAD ACCESIBLE
ASOCIACIÓN DE CIUDAD REAL**

**COCEMFE-ASMICRIP
ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS
DE CAMPO DE CRIPTANA**

**CORAJE
ASOCIACIÓN DE
DISCAPACITADOS DE MALAGÓN**

**FISENSI
ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS
DE MIGUETURRA**

**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**