



**341**  
Mayo 2018



VUELVE LA  
'X SOLIDARIA'  
¿Practicas  
la Rentaterapia?



ENTREVISTA

**ANTONI BALLABRIGA**  
Director de Negocio  
Responsable de BBVA

# PERFILES

Revista general de política social



**Vidas atrapadas  
en la venta ilegal**

## LOS HILOS QUE MUEVEN LA MANTA

# OTIS

ACCESIBILIDAD



ELEVADORES



PLATAFORMAS



SILLAS



**Editor**  
Antonio Mayor Villa

**Director**  
José Manuel González Huesa

**Directora Adjunta**  
Beatriz Coursach

**Redactor Jefe**  
Chema Doménech

**Redacción**  
Laura Vallejo e Ignacio Santa María

**Director Creativo**  
Oscar Peinado

**Fotografía**  
Jorge Villa y Archivo Servimedia

**Colaboran en este número**  
Chiri, Serafín García, Javier Regueros,  
Emilio Stihl Blanco

**Secretaría**  
Aurora Sánchez García



**Redacción**  
Torre ILUNION  
C/ Albacete, 3 Planta 7ª  
28027 Madrid  
Tel. 91.545.01.00  
Paz Hernández  
(Jefa de Publicaciones)

**Publicidad**  
José Antonio García Vizcaino  
Tel. 609.77.07.95 / 91.545.02.08  
jagarcia@servimedia.net

**Suscripciones y Administración**  
C/ La Coruña, 18  
28020 Madrid  
Tel. 91.589.45.26  
perfiles@once.es

**Imprime**  
ILUNION

**Edita**  
ONCE



ISSN 1133-703 Depósito Legal M: 33.686-1985



6

## EN PORTADA Vidas atrapadas en el 'top manta'

La reciente muerte del 'mantero' Mame Mbaye y los disturbios que ésta provocó en el barrio madrileño de Lavapiés han vuelto a poner de actualidad el problema de la venta callejera ilegal conocida como 'top manta', una situación en la que se ven atrapadas muchas personas en nuestro país.



22



32



34



52

### 4 EDITORIAL

### 5 NOMBRES PROPIOS

### 14 TERCER SECTOR

Vuelve la 'X Solidaria'.

### 18 ENTREVISTA

Antoni Ballabriga, BBVA.

### 22 DÍA DEL LIBRO

Lectura fácil.

### 24 SUPERACIÓN

Vivir con hemofilia.

### 28 EMPLEO

Jóvenes preparados para trabajar.

### 30 INTEGRACIÓN

Proyecto Tictca.

### 32 EDUCACIÓN

Edico, estudiar en braille.

### 34 SEGURIDAD VIAL

'Peques' seguros en el coche.

### 38 SALUD

Enfermedad de Crohn.

### 40 ENTREVISTA

Evelina, entrenadora de fútbol.

### 42 POBREZA

'El show del hambre'.

### 42 COOPERACIÓN

Operar la vista en Guinea Bissau.

### 52 RSC

Becas de "La Caixa".

### 55 PANORAMA SOCIAL

56 Discapacidad

58 Infancia

60 Medio ambiente

62 Salud

64 Agenda

### 66 ÚLTIMA

La ONCE, Gran Cruz de la Comunidad de Madrid.

# ¿El 'top manta' tiene solución?

La muerte del mantero Mame Mbaye y los posteriores disturbios en el barrio madrileño de Lavapiés volvieron a poner en el centro de la actualidad el problema del 'top manta', nombre popular con el que se conoce a la venta ambulante irregular que puebla las zonas más comerciales de las ciudades y las playas en época vacacional.

El problema se agrava en el caso de aquellos manteros que venden artículos falsificados, ya que, según la reforma del Código Penal aprobada en 2015, esta práctica, que se considera un delito contra

## EL PROBLEMA MÁS GRAVE ES LA VENTA DE ARTÍCULOS FALSIFICADOS

la propiedad intelectual e industrial, puede conllevar penas de seis meses a dos años de prisión y genera antecedentes penales. El grupo parlamentario de Unidos

Podemos en el Congreso ha propuesto suavizar el castigo a esta actividad pues considera que los antecedentes penales complican la situación legal de estas personas hasta condenarles a una permanente clandestinidad. Lo cierto es que hay manteros que después de llevar muchos años en España no han logrado regularizar su situación. Es el caso de Mame Mbaye, que llevaba 13 años residiendo en el país sin haber obtenido los papeles. Comerciantes y asociaciones en defensa de la marca insisten

en que, al ser una de las vías de venta de productos falsificados, el 'top manta' perjudica seriamente la economía.

Lo deseable sería encontrar una vía legal para que al menos aquellos vendedores que acrediten llevar más tiempo en España puedan ganarse la vida, y acabar así con las escenas de persecuciones y escaramuzas callejeras que llevan ya demasiados años suponiendo un peligro para la integridad y la seguridad de vendedores irregulares, policías y ciudadanos.



**Impulso a la búsqueda de niños desaparecidos.** Un convenio suscrito por el Ministerio de Interior con la organización Amber Alert Europe, que promueve notificaciones sobre menores desaparecidos, tiene por objetivo reforzar su búsqueda en el ámbito internacional. A través de este acuerdo las organizaciones firmantes se comprometen a establecer canales de comunicación conjunta que permitan recabar la colaboración de la población y sensibilizar sobre la importancia de difundir las alertas, más allá de las fronteras españolas, ante desapariciones de esta naturaleza.



**Se incumple el presupuesto para la lucha contra la pobreza infantil.** Así lo denuncia la ONG Save the Children, que subraya que de los 1.560 millones de euros comprometidos por el Partido Popular y Ciudadanos para ese fin durante 2018 en el pacto de investidura, finalmente se han destinado tan solo 346 millones. Por ello Save the Children reclama una enmienda parcial a los Presupuestos Generales del Estado, que supondría dedicar 366 millones de euros más a la lucha contra la pobreza infantil.

# Nombres Propios



## Luis Fernández-Vega.

El prestigioso oftalmólogo ovetense, director del instituto oftalmológico que lleva su nombre, ha sido elegido nuevo presidente de la Fundación Princesa de Asturias Fernández-Vega está vinculado con esta entidad desde el año 2000, primero como miembro

del jurado de Investigación Científica y Técnica, y posteriormente como miembro del Patronato. Entre sus prioridades al frente de la fundación, subraya la de seguir potenciando la proyección internacional de los premios que concede.



## María Ángeles Martín Prats.

Es profesora titular de la Universidad de Sevilla en el departamento de Ingeniería Electrónica y acaba de alzarse con el premio Ada Byron a la Mujer Tecnóloga que concede la Facultad de Ingeniería de la Universidad de Deusto. Martín Prats cuenta

con una destacada trayectoria en el sector aeronáutico. Su influencia en este sector es tan grande que consiguió en cinco años que el número de mujeres que cursan Navegación Aérea en Sevilla pasara de un 15 a un 60 por ciento.



## Soledad Gallego-Díaz.

La periodista ha sido galardonada con el Premio Ortega y Gasset de Periodismo 2018 en la categoría " Trayectoria Profesional". El galardón reconoce su larga experiencia periodística que le llevó como corresponsal a Bruselas, París, Londres, Buenos Aires y Nueva

York. Gallego-Díaz también fue Defensora del lector, y ex-directora adjunta de 'El País, diario con el que actualmente sigue colaborando. "He tenido mucha suerte al trabajar en lo que me gusta", reconoce la periodista.



**Lucía Regueiro.** La actriz y presentadora de TVG da un paso más en su compromiso con la infancia y se convierte en Amiga del comité gallego de Unicef. "Este papel es especialmente importante para mí, y corresponde a una tarea en la que creo profundamente: la defensa de

los derechos de todos los niños", señala Regueiro. La actriz conoció de primera mano el trabajo de Unicef cuando viajó a Bolivia en 2015, del que subraya que "las vidas de niños y madres, mejoran radicalmente".



## José Manuel González Huesa

Director de PERFILES y director general de Servimedia

# Carta del director

## El otro Rafa

Es muy inteligente y lo demuestra en su modestia, en su "don de gentes", en su intuición, en su planificación, en anticiparse a los problemas, en el trabajo en equipo, en su contacto con los demás, especialmente con la prensa. En la universidad sacaba matrículas de honor y obtuvo el puesto número uno en su época de Médico Interno Residente (MIR). Pronto despuntó y su nombramiento como director de la Organización Nacional de Trasplantes (ONT) estaba predestinado para él por su formación y por su capacidad gestora. A pesar de las múltiples piedras en el camino, especialmente de los egos de muchos médicos, supo sortear todas las dificultades y colocar a España en el puesto número uno del mundo. De hecho, es la única institución española que ocupa ese primer puesto del ranking mundial durante tantas décadas. Cerca de los 110.000 órganos trasplantados en los últimos 28 años, más de 500.000 si se incluyen los tejidos, cordones y médula. Todavía se emociona al recordar cómo salvaron la vida a un niño vasco que necesitaban un trasplante de órganos; se desvivieron para encontrar al donante adecuado. Las personas le paran en la calle y se acuerdan de que la ONT les ha salvado la vida. Y el nefrólogo Rafael Matesanz (Madrid, 1949) tiene un especial recuerdo del paciente que operó hace más de 30 años en sus primeras

incursiones en un quirófano. A través de este túnel del tiempo se ha convertido en una de las personas con mayor reconocimiento de nuestro país, de hecho le han otorgado el galardón de "Español Universal 2017", tras su jubilación en la ONT. Un doctor que podría haber abordado cualquier empresa porque es capaz de ordenar la estructura más complicada. Destaca sobre todo porque es un médico que ha dedicado su vida al servicio público, una persona honrada, ni más ni menos. Una persona que revela su forma de pensar a través de sus declaraciones concisas, de sus titulares dados a este periodista: "El gran mérito de la ONT ha sido sacar lo mejor de la sociedad española"; "Con quien no hay manera de entenderse es con los tontos"; o "La situación de Cataluña es un fracaso colectivo". Como dice José Manuel Romay Beccaría, actual presidente del Consejo de Estado y ex ministro de Sanidad: "En un mundo como el actual, páramo inhóspito de egoísmos y miserias, somos líderes de donación de órganos, en generosidad y altruismo, y también en Ciencia y Medicina. No somos ya solo la nación de Cervantes, Velázquez, Goya y Picasso; somos, también, la patria de Ramón y Cajal y del doctor Rafael Matesanz, el otro Rafa". No es tan popular como el tenista pero el trabajo de Matesanz no tiene precio.

Vidas atrapadas  
en la venta ilegal

# Los hilos que mueven la manta

Vendedores cargados con pesados fardos que se ocultan y huyen de la policía, a veces a la carrera. Esta una imagen que se repite a diario en las calles más transitadas de las ciudades españolas. La muerte del mantero Mame Mbaye y los disturbios en el barrio madrileño de Lavapiés han vuelto a poner de actualidad el problema de la venta ambulante ilegal, conocido como 'top manta'. Tiramos de ella para conocer que hay más allá.

Ignacio Santa María



**M**ame Mbaye no era un líder, pero era alguien muy conocido entre los manteros, aficionado al dibujo, que frecuentaba la mezquita y siempre estaba dispuesto a echar una mano a quien lo necesitara”, así explica una persona de su entorno la reacción de conmoción que produjo su muerte en el colectivo de los vendedores ilegales. Este inmigrante senegalés llevaba 13 años en España. Había solicitado los papeles dos veces y se los habían denegado. Sin papeles, no tenía posibilidad de ser contratado para ningún trabajo, aunque tenía muchos amigos españoles, Según sus compañeros, Mbaye murió cuando caminaba hacia su casa minutos después de haber dado esquinazo a unos agentes de la policía. Relacionan el infarto que le llevó a la muerte con la tensión permanente a que la que se ven sometidos los que se dedican a esta actividad ilegal. Lo cierto es que los datos oficiales registran un aumento de la persecución policial a los manteros. En Madrid, las intervenciones de la Policía Municipal relacionadas con el ‘top manta’ se incrementaron un 43 por ciento en 2017 respecto al año anterior, al pasar de 8.269 a 11.787.

José Francisco Horcajo, portavoz del sindicato de Policía Municipal CSIT-UP, explica que estas intervenciones vienen motivadas por la seguridad de los viandantes y por las quejas de los pequeños comercios. “Las asociaciones de comerciantes se quejan mucho, sobre todo los de la zona centro de Madrid”. A continuación, este agente explica el protocolo que siguen estas actuaciones: “Identificamos a la persona y la mercancía que lleva. Se contabiliza lo que se le requisa y se refleja en el acta de la que se da una copia el vendedor. Si vende fruta, por ejemplo, solo afronta una sanción administrativa, pero si está comercializando artículos falsificados, se le lleva detenido a comisaría, porque eso ya es delito”.

## EL CÓDIGO PENAL ESTABLECE PENAS DE PRISIÓN POR LA VENTA DE MERCANCÍA FALSIFICADA

La reforma del Código Penal en 2015 endureció el castigo por la venta de productos falsificados introduciendo, además de sanciones, penas de seis meses a dos años de prisión. Margarita Martínez Escamilla, catedrática de Derecho Penal de la Universidad Complutense de Madrid, cree que la pena de prisión es “totalmente desproporcionada” y señala que, aunque existan instrumentos para que no ingresen en la cárcel, los antecedentes penales “dificultan enormemente su vida”. Con antecedentes penales -señala- a estas personas “les va a resultar muy difícil, prácticamente imposible, regularizar su situación, es decir, conseguir los papeles en el futuro”. Martínez Escamilla ve en ello un “caso paradigmático de exclusión social que se opera desde las propias normas”. Esta catedrática de Derecho Penal sostiene que la manta es una de las pocas posibilidades que tienen de ganarse la vida sin caer en redes de explotación, ya que la Ley de Extranjería les impide ser contratados si no tienen papeles. “Al estar en situación irregular no se les reconoce el derecho a ganarse legalmente un sustento”.

### Quiénes son los manteros

La mayoría de los vendedores ambulantes ilegales conocidos como manteros provienen de Senegal. Los miembros de la etnia wólof, que constituye la mitad de la población senegalesa, consideran sagrado el trabajo y tienen en alta estima valores como la pertenencia a una comunidad, la ayuda mutua y la solidaridad. Los que son musulmanes practicantes pertenecen a una rama moderada del islam conocida como muridismo. Vienen libre y voluntariamente a Europa. Sus familiares venden tierras, contraen deudas y asumen todo tipo de sacrificios para costear el viaje. Por eso, los vendedores tienen que reservar una parte del dinero que ganan para enviarlo a sus familias en Senegal. ▶





Artículos falsificados incautados por la policía (Foto: Archivo de la Policía Nacional).

## El negocio de las falsificaciones

A escala global, el negocio de las falsificaciones representa el 2,5 por ciento del comercio mundial, ya que mueve 338.000 millones de euros, según estimaciones de la Oficina de Propiedad Intelectual de la Unión Europea (Euipo) y de la Organización para la Cooperación y el Desarrollo Económicos (OCDE). Esta actividad ilícita representa un porcentaje todavía mayor en el ámbito de la UE, ya que supone el cinco por ciento de todas las importaciones.

En el caso de España, la venta de productos de imitación estaría causando a las tiendas mermas por valor de más de 7.000 millones de euros y, por tanto la pérdida de unos 100.000 puestos de trabajo directos e

indirectos, según los cálculos de la Asociación para la Defensa de la Marca (Andema).

El director de esta organización, José Antonio Moreno, afirma que, detrás del top manta, se ocultan “organizaciones conocedoras del comercio internacional que saben distinguir perfectamente qué rutas son más permeables para introducir la mercancía”. Además, según Moreno, utilizan artimañas como la de introducir por separado mercancía sin ningún distintivo de marca y ensamblar después en España los elementos identificativos que reciben por paquetería postal. Por su parte, el presidente de Moda España, Ángel Asensio, cree que una despenalización del top manta supondría

“un agravio comparativo para todos los pequeños comerciantes que están dados alta como autónomos, que pagan la Seguridad Social y sus impuestos, que les cuesta llegar a final de mes, que están saliendo de una crisis, que les cuesta salir adelante”. Asensio remata: “Y además (la despenalización) puede provocar el efecto llamada”. Andema y Moda España subrayan que el consumo responsable es la clave para resolver el problema de la venta ilegal y de la falsificación de productos. “El consumidor debe ver que lo que hay más allá de un bolso o una camiseta falsificada en términos de ayuda a mafias, al crimen organizado, al blanqueo de capitales y al

fraude fiscal, y por tanto tiene una gran responsabilidad al decidir comprar o no comprar”, destaca el director de la Andema.

La catedrática de Derecho Penal de la UCM, Margarita Martínez Escamilla, sostiene en cambio que el top manta constituye una parte irrelevante del mercado de las falsificaciones, que tiene muchas otras vías para llegar al público. “Para perseguir penalmente estas conductas habría que comprobar que realmente se está generando un perjuicio económico grave a estas empresas y los intereses de estas industrias no se están lesionando de una manera mínimamente relevante por el fenómeno top manta”, defiende Escamilla.



Manteros en la calle Preciados, en el centro de Madrid. (Foto: José Carlos Cortizo).

En Madrid, los manteros senegaleses empezaron a establecerse a mediados de los años 80 y se agrupan en torno a la Asociación Sin Papeles (ASPM) y, más en concreto, a una organización subsidiaria de ésta llamada Sindicato de Manteros y Lateros. En Barcelona, una organización similar, el Sindicato Popular de Vendedores Ambulantes, ha registrado recientemente su propia marca legal de ropa y complementos. Bajo el paraguas de estas organizaciones, han llevado a cabo algunas campañas reivindicativas y concentraciones. No obstante, ambas organizaciones se han negado a hacer declaraciones a la prensa tras la muerte de Mbaye.

## "ELLOS COMPRAN SU PROPIA MERCANCÍA, NO ESTÁN AL SERVICIO DE NINGUNA ORGANIZACIÓN"

La única excepción es la entrevista que el portavoz del Sindicato de Manteros y Lateros de Madrid, Malick Gueye, concedió a un medio digital tras el fallecimiento de su compañero. En esta entrevista, Gueye denuncia que la presión de los manteros ha crecido desde que Ahora Madrid gobierna el ayuntamiento de la capital y que los vendedores han sufrido agresiones por parte de la Policía. Ante la pregunta de si estos vendedores son víctimas de mafias organizadas, el portavoz de los manteros responde: "Lo he explicado miles de veces, que el mantero compra su mercancía y la vende. Ni más ni menos". La catedrática Martínez Escamilla, persona cercana al movimiento social de

apoyo a estos inmigrantes, se pronuncia sobre este punto: "Por lo que yo conozco, son personas que trabajan de una manera autónoma. Ellos son los que compran sus propias mercancías. No son asalariados al servicio de una red o de una organización". No es de la misma opinión el portavoz del sindicato policial CSIT-UP, quien asegura: "Los que controlan el tema de la manta son cinco o seis senegaleses que proveen de mercancía (relojes, zapatillas...) a los que venden y son los que se están llevando el dinero".

Horcajo sostiene además de que últimamente el mundo del top manta se ha visto contaminado en Lavapiés por el tráfico de drogas. "Los distribuidores que proporcionan material a los manteros son los mismos que proporcionan heroína a los narcopisos. Y ahora es mucho más numeroso el fenómeno del narcotráfico que el del top manta. Por poner un ejemplo, por cada 100 ó 200 manteros, habrá unos 400 camellos, porque el narcotráfico da mucho más dinero, es menos arriesgado, ya que no tienen que estar corriendo con la mercancía de un lado para otro".

Este agente de la Policía Municipal distingue además entre los manteros más veteranos y los jóvenes que acaban de llegar. "Los que llevan mucho tiempo no suelen dar problemas porque saben que esto es un 'ten con ten' -hoy te cogen y mañana no- y que saben que si oponen resistencia pueden acabar mal porque pueden ser acusados de atentado a un agente de la autoridad". En cambio, el portavoz del CSIT-UP dice que los jóvenes suelen ser más violentos: "Vienen de países en guerra, muchos han estado en grupos armados y tienen una visión de la vida un poco particular".

### ¿Hay una solución para el top manta?

Los pequeños comercios del centro de Madrid se consideran perjudicados por la presencia de los manteros delante de sus locales. El gerente de la Asociación de Comerciantes de las calles Preciados, Carmen, Arenal y adyacentes (Apreca),

## "LOS QUE CONTROLAN LA MANTA SON CINCO O SEIS QUE SE ESTÁN LLEVANDO EL DINERO"

José Luis de Lucio, destaca que "desde el punto de vista de la seguridad, la actividad que realizan supone un riesgo tanto para los comercios como para los viandantes y desde el punto de vista comercial, incurren en competencia desleal con los comerciantes que pagan sus impuestos y contratan empleados".

De Lucio reconoce que no puede dar cifras fiables de las pérdidas económicas que el top manta supuestamente ocasiona al pequeño comercio pero menciona que "algún comerciante me ha hablado de que vende un 30 por ▶

## Despenalizar la venta ilegal

Al calor de los sucesos del barrio de Lavapiés, Unidos Podemos registró en el Congreso de los Diputados una proposición de ley que, en caso de ser aprobada haría que la venta ilegal ambulante, aunque fuera de productos falsificados, fuese considerada falta y no delito. Si la venta ilegal volviese a ser tipificada como falta, solo conllevaría sanciones económicas y no generaría antecedentes penales. En defensa de esta propuesta, la portavoz adjunta de Unidos Podemos en el Congreso, Ione Belarra, argumenta que la iniciativa quiere servir "para visibilizar la precariedad, la criminalización y las dificultades de miles de



Ione Belarra, portavoz adjunta de Unidos Podemos en el Congreso.

personas para sobrevivir por ser migrantes y para trasladar un mensaje claro a la sociedad española: que sobrevivir no puede ser un delito". Belarra asegura que vender un bolso puede llevar a una condena

de dos años de cárcel, mientras el fraude a la Hacienda Pública no tiene consideración de delito hasta que no alcanza un importe de 120.000 euros. "Nos parece una diferencia sustancial y una evidencia de que en nuestro país hay una justicia para ricos y una justicia para pobres", lamenta la portavoz de la formación morada. Además Belarra llama la atención sobre "uno de los grandes problemas que tienen los manteros y los lateros en nuestro país" y es que, al estar tipificada como delito, la venta ilegal les acarrea antecedentes penales que les impiden regularizar su situación "y les condena a la clandestinidad para toda la vida".

## Teatro, poesía y música a favor de la convivencia

Bajo el título 'La poesía es mi manta' nació hace dos años un proyecto escénico en el seno de la Asociación Sin Papeles de Madrid (ASPM). La compañía, que actuó por primera vez en el Teatro La Puerta Estecha, en Madrid, está formada por españoles e inmigrantes senegaleses sin papeles, algunos de los cuales han tenido que ganarse la vida como manteros. Bajo la coordinación de Ana Contreras, profesora de Dirección Escénica de la Real Escuela Superior de

Arte Dramático de Madrid (Resad), el espectáculo integra las inquietudes artísticas de distintas personas que se expresan a través de la poesía, la música, la pintura y el teatro. Musicalmente, el soul, el rap y el reggae se entremezclan con canciones tradicionales senegalesas en lengua wólof. La obra refleja, en una estructura de tres partes, el viaje de las personas migrantes que salen de África y llegan a Europa. "Entre los participantes hay personas que han

vivido este viaje y lo reflejan de forma testimonial", explica a Perfiles David Flores, uno de los miembros de la compañía. "Se trata de poner encima de la mesa que en esta viaje hay muchas dificultades, que hay racismo, pero que también hay esperanza porque hay gente que colabora y se pueden tejer redes de solidaridad". De momento, han actuado en varias salas de Madrid y sus alrededores, así como en el homenaje que se organizó en Ceuta a las víctimas de El Tarajal.

► ciento menos porque tiene delante un vendedor ambulante que oferta los mismos artículos". Sin embargo, el portavoz de los comerciantes del centro de Madrid entiende que estas personas no tienen un medio de subsistencia y necesitan algún tipo de ayuda. "Lo que hemos sugerido al Ayuntamiento es que a aquellos que no pertenecen a mafias y que no venden productos falsificados les pongan un mercadillo acotado y habilitado para ello y les eximan de pagar tasa municipal si eso les ayuda. Habrá que darles una forma de que se ganen la vida pero de una manera regulada".

### "HAY QUE DARLES UNA FORMA DE QUE SE GANEN LA VIDA PERO DE MANERA REGULADA"

A juicio de la catedrática de Derecho Penal de la UCM, "la cuestión no hay que plantearla en términos de enfrentamiento sino que esta gente de alguna manera tiene que ganarse la vida. Si les dieran un puesto en un mercadillo, venderían allí. Cuando están en esa situación no pueden sacarse una licencia para vender en un mercadillo ni pueden hacer nada". "La manta no es el sueño de nadie, ninguno de los manteros quiere vender en la calle, por eso, ante la mínima oportunidad que tienen, abandonan la manta", destaca Gueye, el portavoz de estos vendedores en Madrid. Lo corrobora Martínez Escamilla: "Lo que ellos desearían sería poder regular su situación administrativa. No tener papeles es una situación muy dura y mucho más para ellos que están expuestos porque están en la calle". Por ello, varias asociaciones de apoyo a los migrantes llevan desde hace años ofreciéndoles becas para que puedan asistir a cursos de idiomas y recibir formación laboral. "Los que tiene red social salen adelante y pueden abandonar la manta", asegura una fuente de este entorno. ■

Dos actores recitan versos durante el espectáculo 'La poesía es mi manta'.



# Comprometidos con **el sector social**

En Triodos Bank promovemos la integración social, la atención a personas mayores y con discapacidad y el bienestar social así como la cooperación al desarrollo y el comercio justo.

Somos el socio financiero adecuado para sus necesidades si opera en este sector.





VUELVE LA 'X SOLIDARIA'

# ¿Prácticas la Rentaterapia?

Un año más, ante la campaña del IRPF llega la 'X Solidaria', cuyo fin es concienciar a la sociedad de la necesidad de marcar la casilla de fines sociales en su declaración de la renta, especialmente al 46 por ciento de contribuyentes que todavía no lo hace.

Perfiles

**M**arcar la 'X Solidaria' en la declaración de la Renta este año tiene otro nombre: la Rentaterapia. Practicar la Rentaterapia es señalar la casilla de "Actividades de Interés Social", destinando así el 0,7 por ciento del IRPF a la realización de programas desarrollados por entidades y ONG del ámbito de la Acción Social, la Cooperación al Desarrollo y la Protección del Medio Ambiente.

El acto de presentación de esta campaña impulsada por la Plataforma de ONG de Acción Social y la Plataforma del Tercer Sector fue moderado por la periodista Ana Pastor, quien manifestó que "la mejor 'Marca España' la tenemos entre quienes se creen la solidaridad, que es la mejor ideología que yo conoz-

## EN 2017 SE RECAUDARON 314 MILLONES DE EUROS TRAVÉS DE LA 'X SOLIDARIA'

co". Durante el evento se mostraron los spots publicitarios que se están difundiendo en medios de comunicación y redes sociales para dar a conocer la campaña de la 'X Solidaria', que este año sigue apostando por el concepto de Rentaterapia, aludiendo a lo "bien que se siente alguien al marcar la casilla 106

en su declaración de la renta".

La presidenta de la Plataforma de ONG de Acción Social, Estrella Rodríguez, afirmó que "en el año 2017 se recaudó la cifra histórica de 314 millones de euros, aumentando la recaudación en 14 millones respecto a 2016, por lo que es alentador ver cómo cada año la solidaridad ciudadana aumenta". Además, comentó que 10,6 millones de personas marcaron la casilla 106.

Eso sí, Rodríguez advirtió de que todavía un 46 por ciento de la población no marca la casilla de Actividades de Interés Social, bien porque marca solamente la casilla de la Iglesia Católica (13 por ciento); porque desconoce que se pueden marcar las dos casillas y que ambas aportaciones se suman y no se dividen, o porque no marca ninguna casilla (33 por ciento) dejando en blanco su asignación, "seguramente



Estrella Rodríguez, presidenta de la Plataforma de ONG

## "Marcar la 'X Solidaria' no supone ningún coste para el contribuyente"

### ¿Qué aporta el actual sistema de financiación estatal del 0,7% del IRPF?

Este sistema permite que, gracias a las personas que marcan la casilla "X Solidaria" en su declaración de la Renta, cada año las ONG puedan atender a 7 millones de personas en riesgo de exclusión social, mejorar

su calidad de vida y defender sus derechos.

### ¿Cuáles son las prioridades en cuanto a los programas que desarrollan las ONG gracias a las personas que marcan la casilla "X Solidaria"?

Destacan los programas que van dirigidos a las personas mayores, a las personas con discapacidad, a jóvenes, a mujeres, a las familias y a las personas migrantes, entre otros

muchos. También hay programas de asistencia a personas sin hogar, de lucha contra la violencia de género o de atención psicosocial a personas diagnosticadas con cáncer, entre otros muchos.

**Si todas las personas contribuyentes que en la actualidad no marcan la "X Solidaria" lo hicieran ¿cuánto dinero se podría recaudar?** Pues en lugar de los 314 millones de euros recaudados

en 2017 se podría alcanzar la cifra de 500 millones de euros y duplicar el número de personas atendidas.

### ¿Supone algún coste adicional marcar la "X Solidaria"?

No supone ningún coste adicional para el contribuyente en el caso de que la declaración resulte a pagar; ni tampoco una disminución del líquido que percibe, en el caso de que la declaración salga a devolver.



La 'X Solidaria' en el cupón de la ONCE. El cupón de la ONCE de los días 16 de abril y 30 de mayo está dedicado a la 'X Solidaria'. En la imagen, la presidenta de la Plataforma de ONG, Estrella Rodríguez, junto a la vicepresidenta segunda de la ONCE, Patricia Sanz durante la presentación de estos cupones.

porque no sepa que no le cuesta nada: ni paga más ni le devuelven menos”, apuntó.

#### Aplicación móvil

En este sentido, la presidenta de la plataforma hizo una llamada a la ciudadanía, especialmente a aquellas personas que van a confirmar su renta por primera vez a través de la nueva aplicación para móviles de la Agencia Tributaria, a fin de que comprueben que aparece marcada la casilla 106. En palabras del presidente de la Plataforma del Tercer Sector, Luciano Poyato, “el acto de marcar la casilla 106 en la declaración de la renta tiene un fin positivo y solidario que une a toda la población española, que es el de ayudar a más de siete millones de personas que lo necesitan y que confían en el acompañamiento que se les ofrece desde las organizaciones sociales con el fin de que puedan estar mejor”. A su juicio, con este gesto se plasma la solidaridad de la población con aquellos que más lo necesitan, una solidaridad que, en su opinión, “se hace más grande en los tiempos más difíciles”.

Por su parte, el presidente de Cruz Roja, Javier Senent, resaltó la “gran labor” que desarrollan las organizaciones sociales gracias a las personas que marcan la casilla solidaria de la renta. Finalmente, el secretario de Estado de Servicios Sociales e Igualdad, Mario Garcés, indicó que la ‘X Solidaria’ es un elemento de cohesión del Tercer Sector, al tiempo que se dirigió a los contribuyentes asegurando que “cuando ponemos la ‘X Solidaria’ hacemos un ejercicio de democracia fiscal directa, pues los ciudadanos y ciudadanas eligen que una parte de sus recursos sean destinados

**MARIO GARCÉS:  
"MARCAR LA 'X'  
ES UN EJERCICIO  
DE DEMOCRACIA  
FISCAL DIRECTA"**

## ¿Por qué marcar la 'X'?

- Porque al marcarla haces que se destine un 0,7 % de tus impuestos a programas que realizan las ONG.
- Porque se benefician las personas en situación de vulnerabilidad; sin ningún coste económico para ti.
- Porque NO marcarla es tomar una actitud pasiva, y dejar que sea el Estado quien decida el destino de esa parte de tus impuestos.
- Porque marcándola te conviertes en una persona contribuyente, activa y solidaria.
- Porque si ya marcas la casilla de la Iglesia marcando las dos podrás ayudar el doble.  $0,7\% + 0,7\% = 1,4\%$  del IRPF

a organizaciones no gubernamentales, y como consecuencia, a siete millones de personas físicas que necesitan de esta ayuda”. Así, concluyó afirmando que “tengan la absoluta certeza de que esos recursos van destinados a proyectos dirigidos a la población más vulnerable”. En representación de los beneficiarios de los programas financiados con la casilla de fines sociales, el encuentro contó con Aída Ramos, beneficiaria del programa para niños y niñas con cardiopatías congénitas financiado por el IRPF que desarrolla la Fundación Menudos Corazones, quien destacó cómo esta “X” le ha ayudado a asimilar la noticia de la cardiopatía congénita de su hijo Jon, de tres años, y a “no sentirse sola ni confundida ante la nueva realidad”. ■

ANTONI BALLABRIGA, DIRECTOR GLOBAL DE NEGOCIO RESPONSABLE DE BBVA

# "El sector financiero es clave en la transición hacia la economía sin carbono"

BBVA ha lanzado el 'Compromiso 2025', por el que se compromete a movilizar 100.000 millones de euros en acciones de sostenibilidad, un plan alineado con el que publicó recientemente la Comisión Europea sobre el crecimiento de las finanzas sostenibles. Hablamos de ello con Antoni Ballabriga, director global de Negocio responsable del banco.

Chema Doménech

**A**ntoni Ballabriga llegó hace años a la entonces Dirección de Reputación Corporativa de BBVA, y desde ese puesto ha vivido en primera persona el proceso por el que los criterios de responsabilidad corporativa y sostenibilidad se han integrado en la estrategia integral del banco. Un reflejo de ello es el propio nombre del puesto de Ballabriga, convertido hoy en director global de Negocio Responsable. Desde enero representa también a la

banca europea en el Foro de Finanzas Sostenibles de la UNEP FI de Naciones Unidas.

**BBVA acaba de fijarse una hoja de ruta hasta 2025, el 'Compromiso 2025', para luchar contra el cambio climático e impulsar el desarrollo sostenible. ¿Cuáles son las bases de este compromiso?**

Es un plan muy ambicioso que tiene tres grandes pilares: financiar, gestionar e involucrar. El primero tiene que





ver con movilizar capital para frenar el cambio climático y conseguir alcanzar los ODS. Nuestro objetivo es movilizar 100.000 millones de euros entre 2018 y 2025, básicamente en financiación verde, en financiación de infraestructuras sostenibles y en inclusión y emprendimiento. El segundo aspecto es gestionar. Vamos a contratar energía renovable en un 70% a 2025, lo que significará una reducción de emisiones de CO2 del 68%. Finalmente queda el pilar de involucrar, no solo a clientes y empleados, sino a todos nuestros grupos de interés.

**A qué se destinarán esos 100.000 millones de euros que está previsto movilizar?**

Cuando hablamos de movilizar, incluimos la financiación vía préstamos, pero también la labor de mediación y asesoramiento a clientes para que otros terceros puedan financiar sus proyectos. Hablamos de la intermediación de bonos cuando actuamos como bookrunner, como banco principal en la colocación. Cada año reportaremos según vayamos avanzando en la movilización de esos fondos.

**¿Qué se entiende por productos financieros verdes o sostenibles?**

Nosotros nos basamos en los estándares más avanzados, los Green Bond Principles (GBP) que determinan una serie de categorías para usar esos fondos. Si son verdes tienen que ver con energías renovables, con el uso eficiente de recursos, en definitiva, con todo lo que se orienta a conseguir una minimización de la huella ambiental. En ese caso no es solo que el cliente solicita esos fondos para uso verde, sino que hay un tercero que acredita que esos fondos son para ese uso sostenible. Eso funciona así para la vía de préstamos, siempre que esos recursos vayan destinados a uno de los usos contemplados en los GBP. ►

► **¿Qué papel está desempeñando BBVA en relación a este tipo de productos?**

Somos el banco más activo en España participando en emisiones de bonos sostenibles. El año pasado participamos en la emisión de bonos por valor de 10.600 millones de euros, y hemos jugado un rol de bookrunner en la emisión de 1.500 millones de euros en bonos. A nivel de préstamos, estamos innovando con productos inéditos. Somos el primer banco prestando en un project finance con formato de préstamo verde certificado y también el primero haciendo un préstamo verde sindicado. Somos el banco

## "EL 'COMPROMISO 2025' ES UN PLAN CON TRES PILARES: FINANCIAR, GESTIONAR E INVOLUCRAR"

agente en el mayor préstamo verde en el mundo, que se ha firmado con Iberdrola por valor de 5.300 millones de euros.

**Hablaba de involucrar a los grupos de interés como uno de los pilares esenciales de ese 'Compromiso 2025'. ¿Cómo se lleva eso a la práctica?**

El Objetivo 17 de los Objetivos de Desarrollo Sostenible (ODS), aunque es el último, para mí tiene una enorme relevancia. Porque al final una compañía, por muy grande que sea, si no consigue formar parte de un movimiento más colectivo no llega a conseguir impacto. En relación a los clientes implica facilitar que tomen decisiones informadas, promover la educación financiera, empoderarlos para que adquieran consciencia de

cómo pueden utilizar su dinero de forma alineada con el desarrollo sostenible. Con los clientes más corporativos, pues fundamental ponernos a su lado para facilitarles la transición hacia la economía baja en emisiones de carbono. También hay un trabajo con los empleados, para que se impliquen en la toma responsable de sus decisiones.

**¿Los inversores presionan a las compañías para que éstas adopten criterios sociales y sostenibles?**

Por supuesto, ellos están siendo una de las palancas de cambio. La exposición a combustibles fósiles es un dato que nos viene siendo solicitado desde hace dos años por parte de inversores sensibles a estos temas, y resolver esta petición es otra forma de involucrarnos. También tenemos que hacerlo con la industria y los reguladores, necesitamos avanzar de forma colectiva.

**Usted representa desde enero a la banca europea en el Foro de Finanzas Sostenibles de la UNEP FI. ¿Qué trabajos se desarrollan en él?**

El foro se creó hace ya 25 años, en él están representadas las tres grandes industrias del sector financiero: banca, inversores y sector asegurador. Su labor es fijar estándares de excelencia sobre cómo debe integrarse el tema de sostenibilidad en las entidades financieras. Hace de influencia también en los distintos reguladores para fijar el posicionamiento en estos temas. Y por supuesto impulsa iniciativas relevantes.

**¿Cuál es la responsabilidad del sector financiero en la lucha contra el cambio climático?**

El sector financiero juega un papel clave en esa transición hacia la economía sin carbono, porque sin el compromiso de las entidades financieras las compañías, las pymes e incluso los particulares que quieran incorporar en





## "LOS ODS SON UN MARCO DE REFERENCIA EXTREMADAMENTE ÚTIL PARA LAS COMPAÑÍAS"

sus decisiones financieras esos criterios de sostenibilidad no podrán hacerlo. Somos el sector que facilita que todo fluya, que se haga una asignación eficiente de los recursos.

**¿Cree que el sector está preparado para afrontar este reto?**

Si hace dos años me hubieran hecho esa pregunta habría respondido que se está muy lejos de tomar la senda adecuada. Pero hoy debo reconocer que el sector financiero está haciendo los deberes, está avanzando de una forma acelerada. Esto se debe en parte a que hay dos palancas que lo facilitan: la del inversor, muchos de los bancos somos cotizados y tenemos grupos de inversores muy relevantes, y la del regulador/supervisor, que está empezando a exigir que los bancos tengan en cuenta estos temas.

**¿Son los ODS una asignatura obligatoria hoy para cualquier empresa?**

Creo que los ODS son un marco de referencia extremadamente útil. A mí me gusta decir que los ODS son un pedido que nos viene del futuro, como una oportunidad para hacer negocio hoy de una forma responsable. Las compañías tenemos que estar orientadas a un propósito, los ODS nos ayudan a entregar o tangibilizar ese propósito de una forma muy clara. Por tanto, sí creo que los ODS son la brújula que nos orienta a las organizaciones. ■

PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL REIVINDICAN SU DERECHO A LA LECTURA EN IGUALDAD DE CONDICIONES

# ¿POR QUÉ TÚ PUEDES LEER Y YO NO?

Con ocasión del Día del Libro, celebrado el 23 de abril, más de 300 personas con discapacidad intelectual o del desarrollo de toda España participaron en una acción reivindicativa para reclamar en bibliotecas y ayuntamientos el derecho a leer en igualdad de condiciones que el resto.

**M**uchas personas con discapacidad intelectual desean disfrutar de las mismas lecturas que el resto. Aunque la mayoría de las novelas pueden ser difíciles de comprender, estas personas no quieren estar condenadas de por vida a leer únicamente libros infantiles o juveniles. Por eso reclaman su derecho a tener acceso a la literatura universal, y a disponer en las bibliotecas de más ejemplares de libros realizados con la metodología de Lectura fácil. Con motivo de la celebración del Día del Libro, durante la última semana de abril más de 300 personas con discapacidad intelectual o del desarrollo se unieron para participar en una acción conjunta de Plena Inclusión y sus federaciones para reivindicar el derecho a la lectura en igualdad de condiciones que el resto. Esta iniciativa ha surgido de Plena Inclusión Andalucía y contó con el apoyo del Ministerio de Educación, Cultura y Deporte.

Bajo el lema "¿Por qué tú puedes leer y yo no?", la Red de Accesibilidad de Plena inclusión ha impulsado un texto reivindicativo para visibilizar y reclamar la Lectura fácil. En este texto, realizado en Lectura fácil, las personas con discapacidad intelectual reclaman que todas las bibliotecas tengan una sección de libros en Lectura fácil para personas adultas, que las editoriales también conozcan esta metodología de

**RECLAMAN QUE LAS BIBLIOTECAS TENGAN UNA SECCIÓN DE LIBROS DE LECTURA FÁCIL**

accesibilidad cognitiva, y puedan publicar más libros comprensibles, y que esta lectura fácil cumpla todos los estándares metodológicos establecidos.

La acción prevista consistió en la organización de distintos actos y concentraciones en los que se difundió este Manifiesto, junto a varios documentos como el catálogo de servicios de accesibilidad cognitiva de Plena inclusión o distintos recursos existentes en lectura fácil. Junto a ello, estas acciones se compartieron en las páginas web de Plena Inclusión y sus federaciones, así como en sus redes sociales, con las etiquetas: #LibrosFáciles y #DíaDelLibro. En 2017 Plena Inclusión realizó una acción similar relacionada con motivo del I Encuentro Estatal de Accesibilidad Cognitiva que organizó en Extremadura. En ella participaron 800 personas con discapacidad intelectual o del desarrollo, reclamando la accesibilidad cognitiva en localidades de toda España, bajo el lema "Dale una vuelta". ■



## ¿Qué es la lectura fácil?



Se llama lectura fácil a aquellos contenidos que han sido resumidos y realizados con lenguaje sencillo y claro, de forma que puedan ser entendidos por personas con discapacidad cognitiva o discapacidad intelectual. En la actualidad ya son muchas organizaciones y entidades es-

tán elaborando noticias, libros y documentos en lectura fácil a fin de que este amplio grupo de personas con dificultad de comprensión puedan acceder a información que podría serles de interés. Incluso hay varios niveles de lectura fácil, incluyendo en muchas ocasiones imágenes, dibujos o picto-

gramas (imagen más palabra que define lo que aparece en imagen) que hacen una asociación de ideas más fácil de comprender el contenido que se está leyendo. No se debe confundir la utilización de lenguaje sencillo y claro, a la utilización de lenguaje infantil o demasiado coloquial. El rasgo esencial es que la información no sea confusa y que esté bien estructurada.

# Vivir con hemofilia

La mayoría de las personas han oído hablar de la hemofilia, pero pocos saben cómo afecta esta enfermedad a quienes la padecen en su vida cotidiana. Dos pacientes y la madre de un pequeño con esta dolencia cuentan en primera persona cómo es su día a día.

Laura Vallejo

Para Pau Salvà la hemofilia no ha sido un obstáculo para llegar a ciclista profesional.





**A** Marga Otero el diagnóstico de hemofilia de su hijo no le pilló por sorpresa. “Soy portadora y sabía que existía esa posibilidad. Una hora después de que naciera Adrián, me confirmaron que tenía la enfermedad”, dice esta madre, que desde ese momento tuvo claro que lo que quería era “criar un niño sano y feliz, y en eso hemos basado su educación y su vida”, asegura, para lo que “nos resultó útil acudir a ayuda psicológica”, reconoce. En su caso, optó “por dejar de trabajar, ya que cuando estos niños tienen una complicación debida a una hemorragia, sus períodos de recuperación son largos”, algo que no considera “un sacrificio, lo he hecho con gusto por mi hijo”.

La hemofilia es una enfermedad crónica y hereditaria –que puede llegar a ser discapacitante– debida a una deficiencia de los factores que intervienen en el sistema de coagulación de la sangre, lo que provoca hemorragias internas, en articulaciones o músculos, o externas, a través de una herida, la boca o la nariz. Actualmente, se administran dichos factores a estos pacientes como forma de prevenirlas, y gracias a este tratamiento profiláctico, la mayoría pueden llevar una vida normal.

Entre los cuidados especiales que se precisan en la infancia, Marga subraya que tuvo que aprender a inyectar a su hijo desde que era bebé factor de coagulación. También decidió enseñarle cuando era muy pequeño “habilidades que otros niños de su edad no sabían, como por ejemplo, colocarse de forma que no se hiciera heridas si se caía.

Literalmente, me caía con él”, bromea. De los profesores de su hijo destaca la profesionalidad y el interés: “Se informaron en las asociaciones y tenían nuestro teléfono para llamarnos si ocurría algo”.

Gracias a los tratamientos preventivos, hoy la mayoría de los pacientes pueden hacer deporte y además se recomienda que lo hagan, ya que, al fortalecer los músculos, evita dolores articulares si hay hemorragias, pero hay que optar por los que no son de contacto, ya que los traumatismos pueden provocar sangrados a estos enfermos. “A los ocho meses apuntamos a Adrián a natación, y también hace bádminton, y ciclismo. Ahora, a sus 13 años, el niño ya empieza subir montañas”, asegura su madre.

#### **Deportista rebelde**

Desde temprana edad Pau Salvà tuvo claro que lo suyo era el deporte, y la hemofilia no ha sido un obstáculo para él. “Llevo la competición en el ADN, y si hago algo, intento ser el mejor”, así explica este joven cómo ha llegado a ser ciclista profesional y Doctor en Ciencias de la Actividad Física y

**"ENSEÑÉ A ADRIÁN DESDE PEQUEÑO CÓMO EVITAR HACERSE HERIDAS SI SE CAÍA MIENTRAS JUGABA"**



Adrián y su madre, Marga.

el Deporte por la Universidad de Valencia. “Desde que hay tratamientos profilácticos se recomienda hacer deporte a los hemofílicos”, explica, todo depende del grado en el que se padezca la dolencia, que en el caso de Pau es más leve que en ▶

► el del pequeño Adrián, aunque reconoce que llegar a ciclista profesional “es muy complicado” teniendo hemofilia. El nivel de rendimiento deportivo tan alto que ha alcanzado Pau también se explica porque pertenece “a una de las primeras generaciones que recibieron profilaxis. Apenas he tenido sangrados”, señala. Otra de las claves fue no dejarse sobreproteger. “Algunas madres tienden a hacerlo, yo lo he ‘padecido’, pero si eres un poco ‘rebelde sin causa’, como yo, si ves que lo que te propones hacer no tiene peligro, lo haces”, asegura el ciclista.

Para animar a otros jóvenes con esta dolencia a hacer deporte, Pau es embajador del proyecto ‘Pedalea por la hemofilia’,

con el que se quiere dar visibilidad a esta enfermedad y difundir los beneficios que tienen prácticas como el ciclismo, ya que fortalecen las articulaciones frente a procesos degenerativos como la artrosis cuando hay sangrados debidos a la dolencia. Esta iniciativa, nació en 2016 con el apoyo de la farmacéutica Bayer y la Asociación de Hemofilia de la Comunidad Valenciana (Ashecova).

“A los niños que empiezan a hacer deporte con hemofilia, les recomiendo la bicicleta de carretera, luego, en la edad adulta, cuando ya estén desarrollados, dependiendo del grado de hemofilia que tengan, pueden plantearse hacer montaña”, explica Pau, pero sobre todo recomienda que “no se queden en casa, porque no son de cristal”.

#### Estudiante de medicina

Roberto Trelles le debe su licenciatura en Medicina a su hemofilia. “De niño ingresaba frecuentemente por sangrados, en un año podía estar 20 o 25 veces en el hospital, y ver la ayuda que dan los médicos a sus pacientes hizo que me decidiera a cursar estos estudios”, explica. La forma de hemofilia que sufre este joven licenciado en medicina por la Universidad de Málaga es de las más graves, ya que tiene inhibidores, lo que significa que “aunque me pongan factor de coagulación, mi cuerpo genera anticuerpos y los destruye. No puedo beneficiarme de la profilaxis, debo utilizar otras vías de coagulación y tengo sangrados”, afirma, pero se muestra optimista, “ya hay ensayos clínicos de otras formas

**"NO ME HE DEJADO SOBREPOTERER. HE HECHO LO QUE CONSIDERABA QUE NO SUPONÍA PELIGRO PARA MÍ"**



A Adrián le gusta correr, nadar y ya empieza a subir alguna montaña.

de coagulación que están empezando a resolver este problema”.

Trelles reconoce que en casos como el suyo, estudiar es un reto, ya que tuvo “que faltar mucho en Infantil, la ESO y Bachiller”, por eso considera fundamental que “la familia motive al niño para que siga aprendiendo, aunque esté en casa. Luego, en la universidad, el rendimiento depende de ti y lo que te hayan enseñado tus padres”, añade. Durante la residencia médica, que realiza en la actualidad en el Hospital Clínico San Carlos en la especialidad de Hematología, “sólo he faltado una o dos



Roberto Trelles, médico residente en la especialidad de Hematología.



Daniel-Aníbal García Diego, presidente de la Federación Española de Hemofilia (Fedhemo).

## Nuevos fármacos

Facilitar el acceso a los nuevos fármacos para el tratamiento de la hemofilia B en toda España es la reivindicación planteada por la Federación Española de Hemofilia (Fedhemo) con motivo del día mundial dedicado a esta patología, que se celebra cada 17 de abril.

Dichos medicamentos permitirían que “niños y adolescentes pudieran recibir tratamiento intravenoso cada 10 o 15 días, en lugar de cada tres o siete, como actualmente, lo que facilitaría la adherencia y mejoraría su calidad de vida”, subraya

Daniel-Aníbal García Diego, presidente de Fedhemo.

En la Unión Europea estos tratamientos ya están aprobados, pero no en España, debido a criterios económicos, por lo que Jesús Ángel Molinuevo, presidente de la Federación Nacional Alcer, que agrupa a asociaciones de pacientes con enfermedades del riñón, hace un llamamiento a las autoridades para que se universalicen en nuestro país. “La sociedad tiene que poner los medios y recursos adecuados para que las personas con hemofilia puedan compaginar su enfermedad con su vida

laboral, familiar, afectiva y social”.

Para Víctor Jiménez, jefe del Servicio de hematología del Hospital La Paz, de Madrid, la esperanza de cara al futuro reside en la terapia génica. “En 2017 se publicaron trabajos de experiencias reales en Estados Unidos y Europa de pacientes que llevan curados durante un periodo de 40 a 50 semanas. La parte final del estudio se va a universalizar en 2018 o 2019, pero las primeras piedras del camino ya están puestas”, subraya este especialista.

## TENER HEMOFILIA FUE LO QUE MOTIVÓ A ROBERTO PARA ESTUDIAR LA LICENCIATURA DE MEDICINA

semanas, en los tres años que llevo”, señala este joven médico.

Debido a las hemorragias articulares que ha tenido, Roberto precisa bastón para desplazarse. “Me afectó durante la etapa de crecimiento y tengo degeneración en rodillas, hombros, tobillos y codos”, pero no por eso está contraindicado el deporte en su caso. “No puedo hacer bicicleta, pero voy al gimnasio para fortalecer la musculatura, porque mejora la estabilidad articular y reduce el dolor, siguiendo el consejo de fisioterapeutas especializados que me recomiendan cómo hacer los ejercicios.”

Aunque en un principio prefería no especializarse en Hematología, porque eso “suponía tener presente mi enfermedad en mi vida personal y profesional”, al final se decantó por esta especialidad, porque “es lo que me gusta”, añade. Ahora, sin embargo, no descarta convertirse un día en especialista en hemofilia, porque cuando “atiendo a padres y enfermos me dicen que les gusta que les trate un médico que tiene la enfermedad, porque sienten que les entienden mejor”.

Los interesados en conocer mejor esta dolencia pueden consultar la plataforma creada por la Federación Mundial de la Hemofilia (FMH) en la que encontrarán más de 500 recursos en seis idiomas, dirigidos tanto para profesionales sanitarios como a pacientes de todas las edades, entre ellos guías, vídeos, artículos e incluso juegos interactivos. ■

<http://elearning.wfh.org/>

PROGRAMA DE INCLUSIÓN LABORAL DE JÓVENES VULNERABLES DE FUNDACIÓN ONCE, CRUZ ROJA Y SECRETARIADO GITANO

# JÓVENES PREPARADOS PARA TRABAJAR

De 2016 a 2018, 46.000 jóvenes recibieron formación y 10.500 encontraron empleo, gracias al programa de inclusión laboral de jóvenes vulnerables de Fundación ONCE, Cruz Roja, y Secretariado Gitano. Las tres entidades sociales prevén prorrogar esta iniciativa, que cuenta con el apoyo del Ministerio de Empleo y Seguridad Social y el Fondo Social Europeo.

L.V.



Raquel, una de las jóvenes que ha tomado parte en el programa.

**T**amara se encontraba en paro cuando conoció este programa. “Buscaba mejorar mi currículum”, recuerda esta joven, quien no duda en recomendarlo porque “nos abre muchas oportunidades y nos ayuda a la hora de adquirir experiencia”. A Joaquín le informó su técnico de empleo en Cruz Roja, “me explicó que me ayudaría a iniciarme en el ámbito del empleo”, señala. Lo que más destaca Raquel es que ha podido “obtener el título de monitora de ocio y tiempo libre, y gracias a ello ahora trabajo en un programa de emergencia social de Cruz Roja”.

Ellos dan voz a los 46.000 jóvenes que han participado en el programa de inclusión laboral de jóvenes vulnerables de Cruz Roja, Fundación ONCE y Secretariado Gitano entre 2016 y 2018, de los que 10.500 han encontrado empleo.

Lo que más valoran las empresas que han brindado a estos jóvenes la posibilidad de realizar sus prácticas es que “reciben una formación directamente orientada a los puestos que van a desarrollar”, tal como explica Emilio Lefort, director de Marketing de Brasa&Leña. Por su parte, Luis Suárez Zarcos, director de Recursos Humanos de FCC Servicios Ciudadanos, destaca que

“la incorporación de jóvenes con discapacidad o en riesgo de exclusión nos está aportando entusiasmo, diferencia y contraste, lo que enriquece a la organización”.

### Vocación de continuidad

Este mes abril, los presidentes de Cruz Roja, Javier Senent, el de Fundación Secretariado Gitano, Pedro Puente, el de la ONCE y su Fundación, Miguel Carballada y el vicepresidente ejecutivo de Fundación ONCE, Alberto Durán, expusieron los resultados de la iniciativa a la ministra de Empleo y Seguridad Social, Fátima Báñez, departamento que la apoya junto con el Fondo Social Europeo, en el marco del Programa Operativo de Empleo Juvenil (POEJ) 2016 -2018.

“Está dando sus frutos con los jóvenes más alejados del mercado laboral, ofreciendo lo que más necesitan: apoyos y recursos adaptados, así como oportunidades de formación y empleo”, dijo del programa Javier Senent. De la misma opinión es Pedro Puente, quien subraya que beneficia a “aquellos que no parten con las mismas oportunidades, a los que más padecen la desigualdad, la pobreza y la discriminación”.



## Mejorando la empleabilidad

En España la tasa de desempleo juvenil es del 33 por ciento, pero se eleva al 50 o 60 por ciento en el caso de quienes tienen una discapacidad, los migrantes, la población gitana y los que se encuentran en riesgo de exclusión. Por ello, a través de esta iniciativa, dirigida a jóvenes de 16 a 30 años que no estudian ni trabajan, el Gobierno de España quiere mejorar su empleabilidad, en línea con las recomendaciones del Semestre Europeo para España y los objetivos de Garantía Juvenil. Con ese objetivo, de aquí a 2022, el programa prevé seguir ofreciendo atención personalizada a más de 75.000 jóvenes, formar a más de 17.800, y brindar empleo a otros 17.000 con el apoyo de Fundación ONCE, Cruz Roja, y Fundación Secretariado Gitano.



La ministra de Empleo, Fátima Báñez, junto a los representantes de las organizaciones sociales que desarrollan el programa de inserción laboral para jóvenes.

De cara al futuro, Alberto Durán se refirió a la voluntad de las tres entidades sociales promotoras de la iniciativa de “volver a participar en este nuevo período de garantía Juvenil durante los próximos cinco años. Pero necesitamos recursos suficientes para poder hacer nuestro trabajo”.

Por su parte el Ministerio de Empleo y Seguridad Social se muestra favorable a “seguir colaborando” con las organizaciones sociales con el objetivo de “seguir sumando oportunidades” en el ámbito del empleo para los jóvenes, señaló Fátima Báñez, ya que “no hay herramienta más potente de lucha contra la desigualdad que el empleo”. ■

PROYECTO TICTEA DE MICROSOFT Y FUNDACIÓN ONCE

# Empleo para personas con autismo en las TIC

Microsoft, y Fundación ONCE lanzan Proyecto Tictea, una iniciativa con la que quieren impulsar la integración laboral de personas con trastornos del espectro autista (TEA) en el sector de las nuevas tecnologías.



**G**ran capacidad de memorización, cálculo y concentración son rasgos característicos de las personas con trastornos del espectro autista (TEA), que menudo ha reflejado el cine en personajes como Raymond Babbit, protagonista del clásico 'Rainman', que puede aprender de memoria todo lo que lee.

Estas habilidades les permiten convertirse en candidatos idóneos para tareas de programación, análisis de datos y desarrollo de código, entre otras, en empresas del sector de las nuevas tecnologías de la información (TIC). Sin embargo, debido a las dificultades para las relaciones interpersonales que con frecuencia presentan las personas con TEA, no siempre es fácil detectar esas capacidades en procesos de selección estándar.

Unos mínimos cambios en dichos procesos de reclutamiento permiten la integración de trabajadores con autismo en puestos de alta cualificación técnica en el sector de las nuevas tecnologías. Así lo ha demostrado Microsoft en Estados Unidos, empresa que durante los últimos tres años ha incorporado con éxito a 50 personas con TEA a su plantilla, desempeñando puestos diversos que van desde ingenieros de software a científicos de datos.

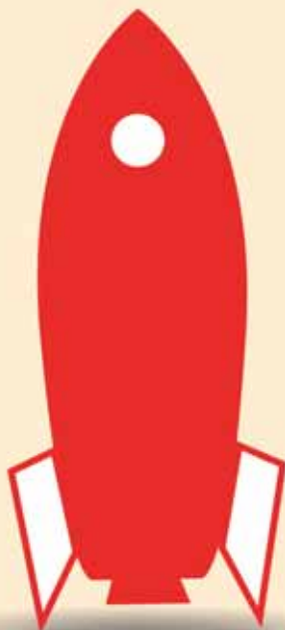
Esto ha sido posible gracias a que la firma estadounidense, además de modificar los procesos de selección, también amplió sus planes de acompañamiento durante los primeros meses desde la incorporación de los trabajadores con trastornos del espectro autista y les ofreció formaciones específicas para garantizar una experiencia laboral inclusiva. De ese modo, se consiguió una óptima adaptación al puesto de trabajo.

Ahora la compañía creada por Bill Gates quiere promover la inclusión laboral de personas con TEA en España y para ello ha lanzado el Proyecto Tictrea, junto a Fundación ONCE, una iniciativa incluida en el convenio marco que ambas empresas han renovado recientemente. Para lograr ese objetivo cuentan con el apoyo del capítulo



Representantes de las entidades que participan en el Proyecto Tictrea.

## LA INTEGRACIÓN LABORAL DE PERSONAS CON TEA PRECISA PROCESOS DE SELECCIÓN ADAPTADOS



español de la Association of Microsoft Channel Partners (Iamcp) –formada por los principales socios de la empresa estadounidense en nuestro país, que reúnen 3.000 empleos tecnológicos de alta cualificación– así como de la Confederación Española de Autismo, Autismo España y la Confederación Asperger España.

### En España y en Europa

A través del Proyecto Tictrea, Microsoft modificará sus procesos de selección en España con el fin de tener en cuenta las necesidades de las personas con TEA, y realizará una experiencia piloto para su integración laboral en su subsidiaria española, que se extenderá posteriormente al resto de Europa.

Por su parte, Fundación ONCE, de la mano de Inserta Empleo –dos entidades con una larga trayectoria en la inserción laboral de personas con discapacidad con el apoyo del Fondo Social Europeo–, y la Confederación Asperger España aportarán la experiencia y asesorarán a las empresas participantes en el proyecto sobre las ventajas competitivas que supone contar con una plantilla diversa y la creación de una economía inclusiva. ■

Alba e Isabel,  
dos alumnas  
con discapacidad  
visual, probando  
Edico.



UNA HERRAMIENTA DESARROLLADA POR LA UCM Y LA ONCE



# EDICO, ESTUDIAR CIENCIAS EN BRAILLE

Fórmulas y signos científicos ya no serán una barrera para los alumnos ciegos a la hora de estudiar ciencias gracias a Edico, un editor que los convierte en tiempo real en braille. Esta herramienta ha sido desarrollada por la ONCE y la Universidad Complutense de Madrid.

**C**on esta herramienta, fruto de años de trabajo por parte de la ONCE y la Universidad Complutense de Madrid, enseñar las asignaturas de matemáticas, química y física a sus alumnos ciegos o con discapacidad visual grave resultará más fácil para los profesores que no conocen el braille, y el aprendizaje se adaptará a las necesidades de estos estudiantes. Esto es posible gracias a que el Editor Matemático Accesible (Edico) facilita la docencia y el aprendizaje, convirtiendo signos y fórmulas matemáticos y científicos en tiempo real al braille, lo que permite al maestro enseñarlas aunque no conozca el sistema de lectoescritura de las personas ciegas.

Este programa es además una herramienta

## EDICO FACILITA LA COMUNICACIÓN DE LOS ALUMNOS CIEGOS CON SUS PROFESORES Y COMPAÑEROS

de comunicación bidireccional permanente, lo que significa que si el alumno escribe en braille en su ordenador cualquier fórmula matemática para consultarla con su profesor, éste la visualizará en la pantalla en formato estándar. Asimismo, los estudiantes

con discapacidad visual podrán comunicarse con sus compañeros de clase, ya que el editor combina braille, voz y tinta.

Edico permite al docente hacer "lo mismo con los alumnos ciegos que con el resto, sin el obstáculo que podría ser el desconocimiento del braille", explicó el profesor de la ONCE Jaime Muñoz, diseñador del software, durante la presentación del mismo realizada en la Facultad de Matemáticas del campus universitario de la UCM. Así quedó patente en la demostración de su funcionamiento realizada por Alba García e Isabel Vera, dos estudiantes ciegas, junto a la profesora de la Facultad de Informática María Guijarro, coordinadora del proyecto.

### **Innovación, inclusión y solidaridad**

"A través de este primer editor científico, único en el mundo, vamos a poder acceder a comunicarnos, a eliminar todas las barreras, a que los alumnos y el profesor, entre sí, puedan comunicarse en el lenguaje matemático, físico y químico de forma directa y online", según explicó el director general de la ONCE, Ángel Sánchez, con motivo de la presentación de Edico. Por su parte el rector de la UCM, Carlos Andradás, resaltó que este proyecto aúna "diversidad, solidaridad, inclusión, innovación y colaboración, cosas, todas ellas, por las que queremos apostar", y Antonio Bru, decano de la Facultad de Matemáticas, puso el acento en la "sensibilidad" de su ámbito con la discapacidad.

Edico conjuga la accesibilidad, la utilización de herramientas tiflotécnicas y el método pedagógico de enseñanza de materias científicas para alumnos ciegos establecidos por la ONCE. En su desarrollo han participado el Grupo de Investigación de Ingeniería de Sistemas, Control, Automatización y Robótica (Iscar) de la UCM, y la Dirección de Educación, Empleo y Promoción Cultural de la ONCE, a través de la Comisión Braille Española, el Grupo Accedo y el Centro de Investigación, Desarrollo y Aplicación Tiflotécnica (Cidat). ■

## De primaria a la universidad

El profesor de la ONCE Jaime Muñoz desarrolló Edico a partir de códigos braille en seis y ocho puntos, un editor matemático accesible que además "es adaptable al nivel y las necesidades del alumno", según explica Muñoz, lo que permite su utilización desde la educación Primaria a la universidad.

El editor consta de tres ventanas de visualización: una con la que teclea el usuario, otra de consulta para el docente y una tercera con la línea braille. Además, incluye calculadora, permite la visualización y la impresión en braille, y ofrece tablas integradas. La incorporación de la física y la química en esta primera versión del programa supone un avance mundial, puesto que no existe ningún otro programa que ofrezca estas posibilidades. En el futuro, un segundo desarrollo de Edico ampliará sus prestaciones a la estadística y las matemáticas financieras.



Presentación de Edico en la Facultad de Matemáticas de la Universidad Complutense.





# 'PEQUES' MÁS SEGUROS EN EL COCHE

En 2017, 21 menores perdieron la vida en España en accidentes de tráfico, tres más que en 2016. Sin embargo, en los países nórdicos han logrado reducir prácticamente a cero la mortalidad infantil en carretera, su clave para conseguirlo: llevar los niños en sillitas a contramarcha hasta los cuatro años de edad, como mínimo.

Laura Vallejo



Como cada tarde, Gabriel volvía del cole en coche con su padre, pero ese día lluvioso de noviembre, un trágico suceso rompió esta rutina diaria: a la salida de una curva, un vehículo les embistió frontalmente. A pesar de que el pequeño viajaba en uno de los sistemas de retención infantil (SRI) más seguros, según los rankings en España, estuvo a punto de perder la vida en el acto. Gracias a que Fernando, su padre, conductor de ambulancia experto, pudo reanimarle, llegó con vida al hospital, pero había sufrido una grave lesión: la luxación completa de la primera vértebra cervical, en la que el cráneo y la columna vertebral experimentan una separación que se conoce como decapitación interna.

Con poco más de dos años, 28 meses para ser exactos, el pequeño quedó pentapléjico, postrado en la cama de un hospital y dependiendo de una máquina para poder respirar. Siete meses después, y tras numerosas

## "UNA SILLITA A CONTRAMARCHA PUEDE EVITAR MUCHAS LESIONES EN CASO DE ACCIDENTE"

intervenciones que trataban de mejorar su estado físico, el pequeño falleció. Desde entonces, sus padres, Fernando y Elena, no escatiman esfuerzos para dar a conocer lo que ellos, como la mayoría de los padres, no sabían cuando ocurrió aquel accidente: que su hijo podría haber salvado la vida si hubiera viajado en una sillita a contramarcha.

"Muchos padres creen que son modas pasajeras, porque no se informa lo suficiente desde los estamentos oficiales y medios de comunicación. Por ello desconocen que hay investigaciones muy serias, fundamentos físicos y biomecánicos que evidencian que viajar a contramarcha es la forma más segura de hacerlo para cualquier ser humano, pero la única para menores de cuatro o cinco años", subraya Fernando.

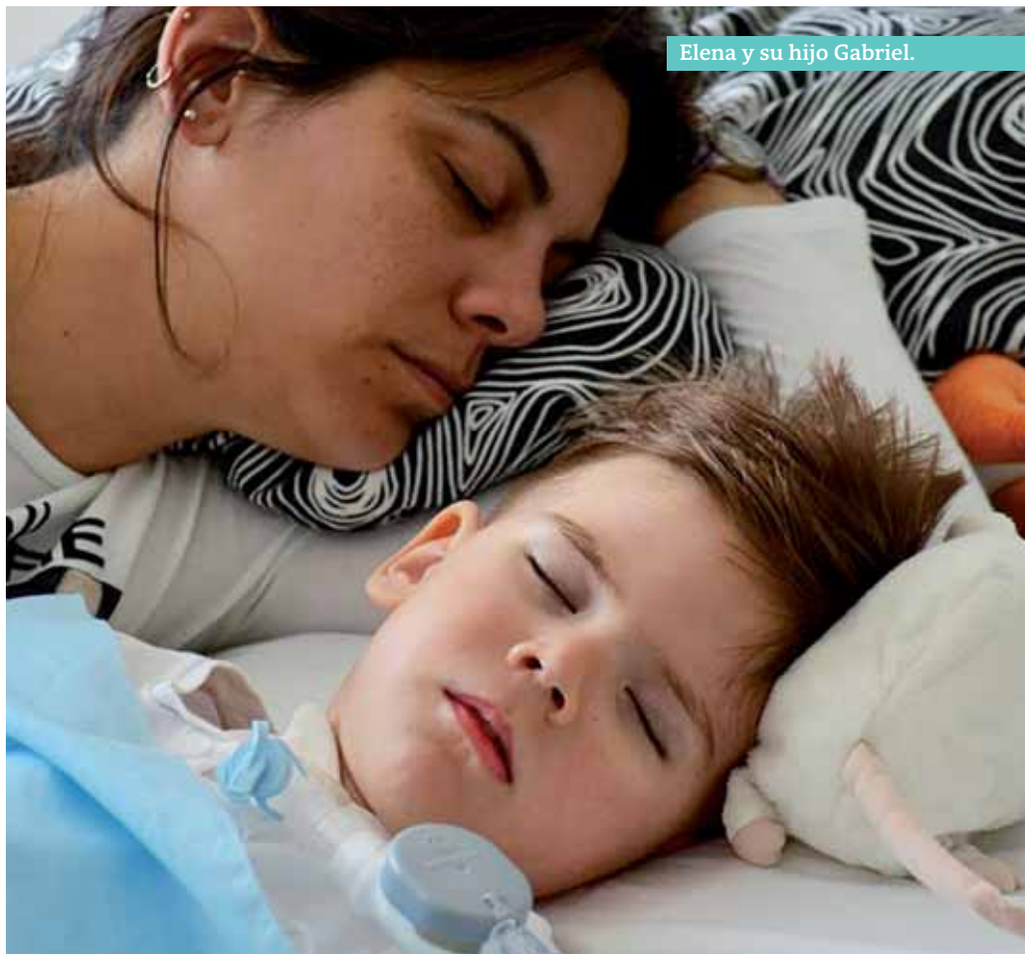
Lo explica en términos sencillos Cristina Barroso, consultora en sistemas de retención infantil y portavoz del modelo sueco de seguridad vial en España. En caso de accidente, "la sillita a favor de la marcha, sujeta, pero de una forma que puede provocar lesiones, a diferencia de una a contramarcha, que evita muchos daños". Para facilitar la comprensión de este tema, en su sitio web 'Acontramarchasalvidas.es' ofrece un ejemplo práctico: a una velocidad de tan solo 50 kilómetros por hora, los dos

## 300.000 firmas

Fernando y Elena Chamorro promueven una petición al Ministerio de Interior y a la Dirección General de Tráfico, a través de la plataforma Change.org, para que sea obligatorio que los niños viajen en sentido contrario a la marcha hasta los cuatro años de edad, en SRI específicos para ello. Actualmente existen sillitas homologadas que permiten llevar al niño mirando hacia delante desde que pesa nueve kilos. Cuando se escriben estas líneas, la petición lleva recabadas más de 275.000 firmas, de las 300.000 que se propone obtener.

Los padres del pequeño Gabriel esperan que esta iniciativa contribuya más a lograr esa medida para la seguridad vial de los menores que las preguntas parlamentarias planteadas al Gobierno hasta por la Comisión de Seguridad Vial del Congreso, "que han sido respondidas vagamente y sin ninguna intención de abordar este problema", lamenta Fernando.

<https://bit.ly/2irvH3t>



Elena y su hijo Gabriel.

kilos que pesa aproximadamente la cabeza de un bebé de seis meses se transformarían en un impacto frontal en unos 60 kilos en una silla colocada a favor de la marcha. Además, como el arnés bloquea los hombros, la cabeza es lanzada con una fuerza que el cuello de un niño de esa edad, más corto y menos osificado que el de un adulto, no puede soportar”, con una alta probabilidad de sufrir lesiones de extrema gravedad, e incluso la muerte, como le sucedió a Gabriel. En cambio, en ese mismo tipo de siniestro, con un asiento orientado hacia atrás, la cabeza, cuello y espalda están alineados sobre el respaldo de la silla, que absorbe la fuerza del impacto, salvaguardando al máximo las zonas más vulnerables del cuerpo del niño, y reduciendo en gran medida la presión sobre su tórax y abdomen y, como resultado, la gravedad de sus heridas.

A muchos padres les surge la duda de si una sillita a contramarcha sería segura en impactos traseros. A esa pregunta, expertos de Axkid, firma sueca especializada en este tipo de SRI, responden que sí, y explican que ello se debe, entre otros motivos, a que la fuerza del choque sobre los ocupantes en un alcance trasero es por regla general mucho menor que en uno frontal, ya que ambos vehículos circulan en el mismo sentido o uno de ellos está parado, además esto último ocurre más en ciudad, donde la velocidad a la que se puede circular es menor. A la hora de adquirir una sillita a contramarcha, desde Axkid informan que éstas deben cumplir como mínimo la regulación ECE R44, que garantiza que han superado tests de su seguridad en choque frontales y traseros.

### Baja percepción del riesgo

Para Cristina Barroso, el escaso uso de SRI a contramarcha hasta los cuatro años de edad en nuestro país se debe a “que nuestra percepción del riesgo es baja, ya que tomamos como base la probabilidad de tener un accidente grave, no las lesiones que podría sufrir nuestro hijo si lo tenemos”, y a la falta de información. Ella misma no supo hasta 2007 que en países como Sue-



## ‘Bebés en marcha’

Con el fin de difundir información sobre la mayor seguridad que ofrecen las sillitas de retención infantil de automóvil a contramarcha, Cristina Barroso ofrece detallados consejos a través de su portal de Internet. Este mes de abril, también ha empezado a participar en el programa ‘Bebés en marcha’ de la cadena de televisión local Déjatedehistorias.tv, que puede verse por TDT en la zona de Madrid y Valencia, así como a través del sitio web, redes sociales y canal de Youtube de Barroso, y en los establecimientos donde está a la venta este tipo de dispositivo de seguridad.

[Acontramarchasalvidas.com](http://Acontramarchasalvidas.com)



En Suecia los niños viajan en SRI a contramarcha hasta los cuatro años de edad, como mínimo, desde la década de los 70.

cia se utiliza ese tipo de sillita de manera generalizada hasta los cuatro años de edad del niño como mínimo. “Me enteré por un cliente sueco que entró en mi tienda de artículos para bebé y me comentó que los españoles estábamos ‘locos’ por llevar a

niños tan pequeños de frente”, recuerda. Eso le hizo investigar sobre el tema, pero como encontraba poca información en Internet, se fue a una feria internacional fuera de España y allí descubrió que “mis proveedores de SRI fabricaban modelos de sillitas de automóvil para viajar contramarcha para niños mayores que yo no había visto hasta entonces”.

Tras conocer la mayor seguridad de estos dispositivos, Cristina empezó a venderlos y distribuirlos en España. Con el fin de que se utilicen con todas las garantías de seguridad, esta experta forma al personal de los establecimientos donde se venden y pone como condición que “la venta sea presencial, no online, para que la silla sea probada en el coche del cliente antes de su compra, y se supervise su instalación una vez montada”. Aunque en su opinión queda mucho trabajo por hacer, esta experta se muestra optimista: “Llevo desde 2012 luchando por esta causa, y desde entonces he visto crecer la concienciación sobre la mayor seguridad de llevar a los niños a contramarcha en el coche. ■

UN CORTO SOBRE LA ENFERMEDAD DE CROHN

# 'Castigado y sin comer'

Desde que le diagnosticaron la enfermedad de Crohn, la vida de Julen y la de su familia ha dado un giro de 180 grados: a sus 11 años, el pequeño no puede comer normalmente, sufre el rechazo de sus compañeros de clase y se muestra rebelde en casa. Así lo cuenta 'Castigado y sin comer', un corto que se ha hecho viral en Internet.

L. V.



Cansado de alimentarse solo de batidos terapéuticos, Julen decide 'asaltar' la despensa y darse un capricho.

La hora del recreo se ha convertido para Julen en un suplicio. Mientras el resto de sus compañeros de clase devoran apetitosos bocadillos, él tiene que conformarse con un batido terapéutico que no huele ni sabe bien. Ese mismo 'manjar' le espera a la hora de la comida y a la de la cena, es como si estuviera 'atrapado' en él, ya que es lo único que puede ingerir durante unas semanas como tratamiento para la enfermedad de Crohn que sufre. Por si todo eso fuera poco, sus amigos y amigas del colegio ya no quieren jugar con él, porque "se cansa demasiado rápido" y "está todo el día en el baño".

Así comienza 'Castigado y sin comer', una emotiva historia de ficción con la que la Confederación de Asociaciones de Enfermos de Crohn y Colitis Ulcerosa de España (ACCU) quiere dar a conocer las dificultades a las que se enfrentan los pacientes aquejados por estos trastornos en la vida real, en especial los niños. El corto se centra en la nutrición enteral, el tipo de batido que toma como tratamiento Julen, protagonista del corto. "Cuando la enfermedad de Crohn aparece durante la infancia puede ser más agresiva y difícil de controlar que cuando se diagnostica en adultos. Además, no solo afecta al paciente pediátrico, también puede suponer un duro golpe para las personas de su entorno más cercano y desestabilizar la vida familiar", señala Julio Roldán, presidente de ACCU España.

### Más difícil para los niños

Diarrea, anemia, cansancio, fuertes cólicos, dolor abdominal, fiebre e incontinencia –algunos pacientes necesitan ir al baño hasta 20 veces al día– son los principales síntomas de la enfermedad inflamatoria intestinal (EII), un grupo de patologías crónicas del aparato digestivo,

# Emotivo

Con más de 55.000 visualizaciones en Youtube, el relato audiovisual sobre la enfermedad de Crohn 'Castigado y sin comer' ya es viral en Internet.

Los principales ingredientes de su éxito son la sensibilidad con la que he tratado el tema su directora, Almudena López Vázquez, experta en temas de infancia; la credibilidad que da el joven actor Jesús Paya a su papel protagonista como Julen, y los emotivos momentos que interpreta junto a Ramón San Román, en el rol de psicólogo.

La colaboración de Pfizer, Enusa, el Ayuntamiento de Puerto Real, Grupo Lansys y el colegio El Trocadero de Puerto Real (Cádiz), así como de todas las personas que participaron desinteresadamente han hecho realidad este vídeo para la sensibilización sobre las enfermedades inflamatorias intestinales.

entre las que se encuentran la enfermedad de Crohn (EC) y la colitis ulcerosa (CU). Los pacientes con estas dolencias tienen períodos asintomáticos que se alternan con brotes de duración variable, en los que sus síntomas y la gravedad de su enfermedad aumentan. Su tratamiento va desde mantener una nutrición adecuada hasta la medicación y la cirugía, que en el caso de los enfermos de Crohn consiste en la extirpación de una parte del intestino, (que precisarán en torno al 70 por ciento) mientras que para los aquejados de colitis ulcerosa supone la extirpación del colon, a la que tendrán que someterse entre un 10 y 40 por ciento de los afectados. En España, más de 150.000 personas tienen EII, de los que una cuarta parte la desarrollan antes de los 20 años. Estas patologías son especialmente difíciles para los niños, ya que provocan un retraso en el crecimiento al 35 por ciento ellos, y en torno a la mitad no pueden socializarse adecuadamente, jugar con los amigos, o terminar sus estudios con normalidad, debido alto porcentaje de absentismo escolar por complicaciones relacionadas con la enfermedad. ■

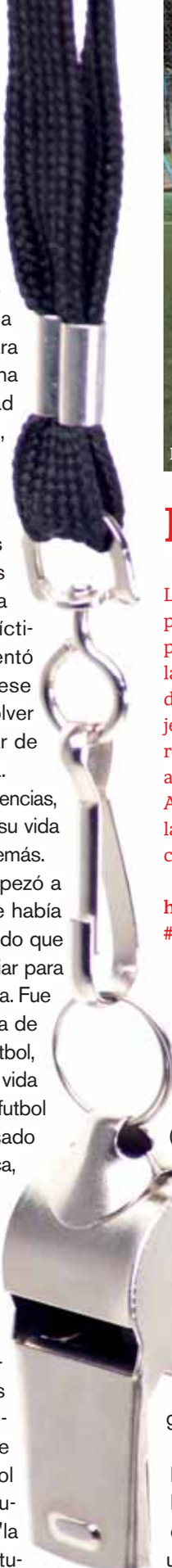


EVELINA CABRERA. ENTRENADORA DE FÚTBOL FEMENINO

# “Lograr objetivos difíciles es doblemente satisfactorio”

En su adolescencia abandonó su hogar, los estudios y vivió al margen de la sociedad, pero a los 17 años Evelina Cabrera decidió darle un giro a su historia. Hoy, tiene 31 años, preside la Asociación Femenina de Fútbol Argentino (Affar), entrena a cientos de jóvenes, y ha creado el primer equipo de futbolistas ciegas de Buenos Aires.

L.V.



Con tan solo 13 años Evelina Cabrera se fue de su casa, en la Provincia de Buenos Aires (Argentina) para iniciar una nueva vida lejos de una familia rota. A esa temprana edad se vio obligada a vivir en la calle, rebuscar en las basuras para poder comer y trabajar como guarda de seguridad callejera, protegiendo de robos de coches y en sus viviendas a los vecinos en la localidad de Tigre. Tras una relación tóxica en la que fue víctima de violencia de género, intentó suicidarse a los 17 años. “En ese momento toqué fondo, decidí volver a la casa de mis padres y entrar de nuevo en la sociedad”, recuerda. Sin embargo, tras esas duras experiencias, Evelina ha conseguido encauzar su vida por el camino de la ayuda a los demás. Tras terminar el bachillerato, empezó a entrenar para adelgazar, porque había ganado peso. “Así descubrí lo lindo que es el deporte y me puse a estudiar para ser instructora de gimnasia”, explica. Fue entonces cuando una compañera de clase la invitó a ir a un partido de fútbol, un deporte que iba a cambiar su vida para siempre. “Empecé a jugar al fútbol en un club, pero como había pasado toda mi vida sin hacer actividad física, practicar deporte de alto rendimiento me hizo mal, me salió un tumor, benigno, por suerte, así que tuve que dejarlo”, comenta. Pero Evelina no renunció a su pasión: si la vida no le permitía ser jugadora de fútbol, sería entrenadora. Antes de cumplir los 30 años había logrado ese objetivo, con la creación en 2013 de la Asociación Femenina de Fútbol Argentino (Affar), junto a otras jugadoras y gracias a la ayuda de “la Fundación Avon, Microsoft, Instituto Johan Cruyff, Centro de diagnóstico Rossi, Boca Juniors y Naciones Unidas”.



Evelina Cabrera, junto al equipo de futbolistas ciegas Las Ramonas.

## Mujeres que cambian el mundo

Las historias de mujeres jóvenes que han alcanzado el éxito superando situaciones personales difíciles, y contribuyendo además al cambio social en todo el mundo, pueden conocerse a través del movimiento #Stand4her. Se trata de una iniciativa de la firma de cosmética Avon, que pone en valor los logros de atletas como Evelina, de artistas, escritoras y otras emprendedoras que luchan por la igualdad de la mujer con esfuerzo y dedicación. “Creemos que cuando las mujeres ven a otras mujeres cambiando el mundo, se sienten inspiradas y motivadas para hacer lo mismo”, asegura Danielle Bibas, responsable de marca, comunicación y contenido de Avon. A través de sus políticas de responsabilidad social corporativa y su fundación para la mujer, esta firma fomenta el desarrollo profesional femenino, la lucha contra el cáncer de mama y la violencia de género en todo el mundo.

[http:// www.stand4her.com](http://www.stand4her.com)  
#Stand4her

Además de entrenar a jóvenes jugadoras de fútbol, Affar también vela por su bienestar físico y emocional, ofreciéndoles “aptos médicos (el reconocimiento de salud que certifica que una persona se encuentra en buenas condiciones físicas para la práctica deportiva) y mamografías gratuitas, la posibilidad de que puedan estudiar becadas, así como herramientas para que luchan contra la violencia de género”, explica Evelina.

### Entrenadora de futbolistas ciegas

La deportista también ha creado la escuela de fútbol femenino EVCA, un deporte que en Argentina “es muy popular”. En ella también se forman guías, entrenadoras y el equipo de

futbolistas ciegas Las Ramonas. “Un día una chica ciega se acercó a conocerme. Me dijo que sabía lo que hacía en fútbol y me preguntó si la podía entrenar. Y así formamos el equipo”, recuerda Evelina. En Argentina existían equipos de jugadoras ciegas en la provincia de Córdoba y Salta, pero no en Buenos Aires, donde ahora hay otro equipo más, Las Romanas, lo que eleva a cuatro el total en toda Argentina. “Hoy Las Ramonas tienen otra entrenadora y yo ayudo a que el equipo tenga acceso a los materiales y estructura”, señala Cabrera. En opinión de Evelina, defender los derechos de la mujer y su empoderamiento no es fácil, por eso es posible que otras mujeres que trabajen con ese fin, como ella ha hecho, “se decepcionen a veces”. Para superar ese sentimiento les recomienda que “si tienen verdadera pasión, no abandonen, porque cuando al final consigues tu objetivo es doblemente de satisfactorio”. ■

DAVID DEMARÍA Y ACCIÓN CONTRA EL HAMBRE PRESENTAN 'EL SHOW DEL HAMBRE'

# EL CONCIERTO AL QUE NADIE DEBE ASISTIR

Un recinto vacío. Sin colas, sin pulseras agotadas, sin aplausos. Este es el reto que plantean el músico y compositor jerezano David DeMaría y Acción contra el Hambre en la campaña 'El Show del Hambre' contra la desnutrición infantil.

Llevo toda la vida queriendo llenar las salas de conciertos, deseando que mi público no quepa en un estadio pero, por primera vez, pido que nadie venga a la cita. Porque cuando quien actúa es el hambre, nadie debería asistir", asegura David DeMaría ante los asientos vacíos de un teatro en el vídeo de arranque de la campaña 'El Show del Hambre', con la que se tratará de conseguir fondos para luchar contra la desnutrición infantil. Para ello invita a los ciudadanos a comprar una entrada, pero no para ocupar sino para vaciar un asiento del Show del Hambre y emplaza a una primera cita, el próximo 1 de junio, en la que interpretará 'Agua' el tema compuesto e inspirado en su experiencia en Colombia.

DeMaría acaba de volver de ese país donde ha visitado los proyectos de prevención y tratamiento de la desnutrición infantil



Cartel del concierto al que nadie debe ir.

de Acción contra el Hambre: "He tenido emociones a flor de piel, desde las caras de sorpresa de los pequeños al ver y oír por primera vez una guitarra hasta poder conocer a niñas como Ana Belén, que tiene la edad de mi hijo y que se ha salvado de la desnutrición" dice el artista. Durante tres días recorrió la Guajira, una de las

**DAVID DEMARIA:  
"CUANDO QUIEN  
ACTÚA ES EL  
HAMBRE, NADIE  
DEBERÍA ASISTIR  
AL SHOW"**



## El Show del Hambre en el mundo

- En estos momentos la desnutrición aguda, relacionada con el 45% de la mortalidad infantil antes de los cinco años, afecta a 52 millones de niños y niñas en todo el mundo (uno de cada 12).
- 155 millones de niños padecen desnutrición crónica, un estado que, cuando se registra durante los 1000 primeros días de vida, produce consecuencias irreversibles en el desarrollo físico y cognitivo de los pequeños.
- El sur de Asia y África Subsahariana son las regiones más afectadas.
- Pese a que estas cifras siguen siendo inaceptables, la desnutrición aguda se ha reducido en 8% desde 2005 y el acceso al tratamiento nutricional basado en Alimentos Terapéuticos Listos para su uso se ha duplicado en los tres últimos años.

regiones más pobres de América Latina, con más de 70.000 niños y niñas menores de cinco años en estado de desnutrición. A los 50 años de conflicto en el país, se suman en esta región una de las sequías más graves provocada por el cambio climático y, recientemente, un flujo continuo de venezolanos en busca de nuevos medios de vida. En Colombia, uno de cada cinco niños padece desnutrición crónica y más de la mitad tienen déficit de hierro, sobre todo en zonas rurales.

David DeMaría, que colaboró previamente con Acción contra el Hambre componiendo una pieza para la exposición sonora 'El Sonido del Hambre', está celebrando en este momento 20 años de carrera musical y presentando su nuevo disco, '20 años', con una gira que recorrerá toda España. ■

EXPEDICIÓN SOLIDARIA DE LA FUNDACIÓN FERNÁNDEZ-VEGA

# OPERAR LA VISTA EN GUINEA BISSAU

La Fundación Fernández-Vega (IOFV) ha impulsado una campaña solidaria, con el apoyo de la Embajada de España en Guinea-Bissau, en la que se operó a más de 50 pacientes y se hicieron más de 30 revisiones oftalmológicas complementarias en este país africano.

Perfiles



El equipo de cirujanos de la Fundación Fernández-Vega durante su misión humanitaria en Guinea-Bissau.

La expedición española de la Fundación Fernández-Vega, -perteneciente al Instituto Oftalmológico ubicado en Oviedo-, que ha trabajado en el Hospital Nacional Simão Mendes, estaba formada por Tomás Parra, especialista en Oftalmología, Francisco Javier Rodrigo, anestésista, y César Arias, diplomado en Enfermería, quienes contaron con la ayuda de la doctora Lis Pupo, de origen cubano y residente en Guinea Bissau y del doctor Seco, oftalmólogo bissanguineano.

En total, los doctores reconocieron a más de 80 personas. 50 de ellas fueron intervenidas de cataratas y se atendió a dos niños, uno de ellos con perforación ocular traumática y otro que sufría celulitis orbitaria (infección que afecta a los tejidos incluidos dentro de la órbita). Asimismo, atendieron a 30 per-

## UN CENTENAR DE PERSONAS RECIBIERON ATENCIÓN OFTALMOLÓGICA

sonas, a quienes realizaron una completa revisión oftalmológica y entregaron más de 100 gafas de vista y de sol, donadas por la Fundación Fernández-Vega.

Esta acción surge de una iniciativa del embajador de España en Guinea Bissau, Juan Armando Andrada-Vanderwilde y su esposa, Paloma Vizcarro, quienes se pusieron hace unos meses en contacto con la Fundación Fernández-Vega, que preside Luis Fernández-Vega Sanz.

El doctor Tomás Parra, cirujano del Instituto Oftalmológico Fernández-Vega, ha destacado que la expedición española tuvo que llevar a Guinea Bissau todo el material quirúrgico, excepto el microscopio; es decir, se transportó el instrumental para realizar la facólsis (técnica quirúrgica de



## Pocos recursos y mucha voluntad

César Arias, enfermero del Instituto oftalmológico Fernández-Vega, explica que Guinea Bissau es un país que en oftalmología dispone de muy pocos recursos. “No hay gasas, ni sueros, y apenas disponen de antibióticos”, comenta. “El hospital, formado por varias casas que albergan las diferentes especialidades, apenas tiene equipamiento hospitalario, lo que dificulta el diagnóstico de las enfermedades”.

“Al llevar todo el material desde España, nuestra principal preocupación era tener cierta estabilidad para operar, sobre todo en cuanto a la electricidad. Nos preocupaba tener cortes de tensión para poder trabajar con relativa tranquilidad”, indica Arias, quien muestra su satisfacción porque no se produjeron mayores complicaciones. Durante su estancia en el país africano, la expedición española contactó con oftalmólogos guineanos a los que se les impartió formación para que pudieran continuar su labor en el ámbito de la prevención, una vez que la expedición hubo abandonado el país.

Hospital Simão Mendes, donde trabajó el equipo de la Fundación Fernández-Vega.

extracción de la catarata consistente en su trituración y posterior aspiración), las cajas de instrumental, un statim (esterilizador portátil) y un biómetro para calcular las lentes, aparte de todo lo necesario para el tratamiento, gasas, vendas, etc.

Los pacientes intervenidos, con una media de edad de entre 45 y 55 años, sufrían lesiones muy avanzadas, “y prácticamente no veían nada, menos de un cinco por ciento”, según ha comentado Tomás Parra. “Sufrían una ceguera reversible, así que cuando estos pacientes no tienen otras complicaciones en la retina, gracias a las operaciones recuperan el cien por cien de la visión”, puntualiza.

A nivel personal, Parra califica esta experiencia “como un reto” por las dificultades que supone realizar este tipo de intervenciones tan complicadas en tan poco tiempo y en un país con tantas carencias materiales. “Nos queda la satisfacción de haber podido operar con éxito a más de 50 personas en apenas cuatro días, gracias a esta campaña del Instituto Oftalmológico y la Fundación Fernández-Vega, que ha contado con el apoyo de la Embajada de España en Guinea Bissau”, afirma. ■



# Una escuela destruida en el corazón de la UE

Con motivo de la conferencia de la UE sobre el futuro de Siria y su **región** celebrada la última semana de abril en Bruselas, **Save the Children** recreó una escuela destruida por el conflicto en ese país, con dos alumnos sirios sentados en sus pupitres, **para denunciar la realidad de más de 2,5 millones de niños que han visto mermado su derecho a la educación por culpa de la guerra.**



FOTO: Ángel Navarrete

**D**os niños sirios están sentados en los pupitres de esta escuela, rodeada de escombros. Amel, de 16 años, llegó a Bélgica hace un año y medio desde Aleppo, en Siria, ahora está recibiendo clases de francés para incorporarse a educación secundaria. Omar tiene nueve años y lleva dos en Bélgica, estudia educación primaria. La escuela fue instalada en la rotonda de Robert Shuman, en el corazón de las instituciones europeas. Según denuncia la ONG Save the Children, los siete años de guerra en Siria

han dejado casi la mitad de las escuelas inservibles, destruidas, destinadas para uso militar o como refugio. De las que quedan en pie la mayoría no tiene luz, calefacción y apenas dan un par de horas de clases al día. Los que han podido escapar del país viven ahora como refugiados y a menudo sobreviviendo en condiciones de pobreza y sin poder ir a la escuela. Muchos de los niños refugiados en países vecinos no van a clase porque sufren acoso o porque el trayecto hasta la escuela más cercana es demasiado peligroso. Sin educación, la

infancia siria será una generación perdida, sin un futuro propio ni para su país.

“Esta conferencia es una oportunidad para romper las barreras que impiden a los niños sirios tener acceso a una educación de calidad. El acceso a la escuela y la mejora de la educación deben ser una prioridad para la Unión Europea y deben contar con las medidas e inversión necesarios para materializarse de manera urgente”, afirma Ester Asín, directora de la oficina de Save the Children en Bruselas.

La ONG exige que la comunidad internacional, junto con los países que acogen refugiados sirios, principalmente Libano, Jordania,

## AMEL LLEGÓ A BÉLGICA HACE AÑO Y MEDIO DESDE ALEPO. OMAR LLEVA AQUÍ DOS AÑOS

Egipto, Turquía e Irak, deben asegurar, entre otras cosas, que la infancia tenga un status legal, que les permita tener acceso a la educación en cualquier país; que las familias refugiadas tengan permisos de trabajo fuera de su país para evitar que trabajen sus hijos menores de edad o el matrimonio infantil, y que las partes en conflicto dejen de atacar escuelas o de usarlas como bases militares y almacenes de material de guerra. Asimismo, reclama llevar ante la justicia a quienes violen los derechos de la infancia, mediante investigaciones independientes sobre todos los ataques a colegios y hospitales. Esta acción en Bruselas se enmarcó en la campaña #NuncaSerán, que alerta de las consecuencias de la guerra sobre los niños y niñas sirios y que el pasado 13 de abril llenó las principales ciudades españolas de pupitres vacíos para denunciar que la mitad de las escuelas en Siria han sido destruidas. ■



Aminata junto al misionero salesiano Jorge Crisafulli.

EL DOCUMENTAL 'LOVE' RETRATA LA AYUDA QUE PRESTA MISIONES SALESIANAS EN SIERRA LEONA

# Rescatar a las niñas de la calle

Una sangrienta guerra civil y la epidemia de ébola han dejado cientos de huérfanos en Sierra Leona. **Muchas niñas se ven obligadas a prostituirse para poder vivir en ese país africano.** Un programa de Misiones Salesianas rescata a estas menores de las calles y **les brinda la oportunidad de un futuro mejor**, una labor que plasma el documental 'Love'.

L.V.

Niñas que reciben ayuda de Misiones Salesianas en Freetown (Sierra Leona).



Desde que murió su madre hace cuatro años, Aminata, con a penas 17 años, vive en las calles de Freetown, capital de Sierra Leona. A su padre nunca lo conoció. y su abuela es muy pobre y no puede cuidarla. Está sola. “Vendo mi cuerpo para poder comer y mandar algo de dinero a mi abuela”, asegura la adolescente. A la única persona que considera su familia es a Daddy, su proxeneta y el del grupo de chicas con las que vive hacinada en una infravivienda insalubre. “Es como un padre para nosotras, nos cuida y se preocupa de nuestro futuro. Le gusta tener niñas en casa”, explica Aminata en el documental ‘Love’, que retrata su vida y la de las niñas con las que vive, obligadas a prostituirse para sobrevivir. El objetivo de Raúl de la Fuente, director del cortometraje, las acompaña en sus salidas nocturnas por las calles más sórdidas de Freetown para ganar entre 1,5 y 2 euros al día a cambio de sexo. Saben que pueden contraer muchas enfermedades como el VIH, la gonorrea o la sífilis, “pero muchos hombres no quieren usar protección”, lamenta Hawanatu, una de las compañeras de Aminata. Tampoco se someten a controles médicos, porque no pueden pagárselos. Hawanatu también se queja de la discriminación que sufre en la escuela. “Salgo a la calle cada noche para poder pagarme los estudios, y mis compañeros me insultan llamándome prostituta.. A menudo, estas adolescentes costean de este modo su educación y sus familias no saben nada.



### Empezar una nueva vida

Para ayudar a estas niñas a salir del infierno en el que viven, Misiones Salesianas desarrolla desde 2016 el programa ‘Girls Os+’, que les brinda apoyo médico, psicológico, educación y un lugar seguro donde vivir cuando no lo

tienen. El misionero salesiano Jorge Crisafulli explica cómo surgió esta iniciativa. “Todo comienza cuando recorremos Freetown con asistentes sociales y descubrimos que hay muchos niños viviendo en la calle, y en algunas áreas numerosas niñas muy jóvenes trabajan

en la prostitución”, recuerda el misionero salesiano. “Cuando empiezas a escuchar los abusos que sufren, te das cuenta de que lo que viven es inhumano”, añade.

“El camino para salir de esta esclavitud es encontrar un hogar, tener comida, atención médica, atención psicosocial para los profundos traumas que sufren, la escuela y la capacitación laboral”, asegura el religioso. Esto es lo que les ofrece la misión salesiana Don Bosco Fambul. “Les proponemos objetivos como acabar la educación primaria. Los salesianos apostamos siempre por la educación aquí en África”, explica Crisafulli. En menos de dos años, este programa ha conseguido que 125 menores y adolescentes dejen la prostitución en Sierra Leona y empiecen una nueva vida. Para ello, en el centro de Misiones Salesianas les enseñan cocina, peluquería y sastrería, entre otros oficios. Augusta es una de las alumnas que ha recibido esa formación y capacitación laboral, y gracias a ello ha creado su propia empresa de *catering*. Cada día, el Don Bosco Móvil, el autobús de Misiones Salesianas, recorre las calles de la capital sierraleonesa en busca de niñas en situación de riesgo para ofrecerles comida, revisiones médicas, actividades de ocio e información sobre los riesgos de la prostitución. Aquellas que lo desean pueden unirse al programa ‘Girls Os+’ y optar a la oportunidad de tener un futuro mejor. ■

## Cine social

Raúl de la Fuente es un director que ha recorrido el mundo en busca de historias, dirigiendo y escribiendo guiones para documentales, cortometrajes y programas de televisión sobre temas sociales como ‘Love’, que han recibido numerosos premios. Otro de sus trabajos, ‘Minerita’, le valió un Premio Goya en 2014 y le convirtió en finalista de los Oscars en 2016 en la categoría de ‘Mejor Cortometraje Documental’. También tiene una amplia trayectoria en temas sociales Amaia Remírez, guionista de ‘Love’ y productora de documentales sobre Haití, Angola y Mozambique, entre otros. De la Fuente y Remírez estrenarán este año el largometraje de animación e imagen real ‘Un día más con vida’, sobre la vida del periodista Ryszard Kapuscinski.

<http://www.kanakifilms.com>

<https://misionessalesianas.org/>



Cristina Spínola  
atravesando  
el desierto  
de La Guajira,  
entre Colombia  
y Venezuela.

CRISTINA SPÍNOLA, AUTORA DEL LIBRO 'SOLA EN BICI'

# “Viajar sola me ha ayudado a superar mis miedos”

Hace tres años, la periodista Cristina Spínola se lanzó a dar la vuelta al mundo sin más compañía que su su bici, un viaje que narra en su libro 'Sola en bici' (Ediciones Casiopea). Viajar sola es una experiencia que recomienda a otras mujeres para vencer sus miedos y empoderarse.

L. V.



## Salir a la calle sin miedo

Cristina ha estado pedaleando durante 2.500 días y considera que los peligros que ha afrontado han sido pocos, “teniendo en cuenta lo machista que es el mundo”. Solo tuvo “dos percances graves”, uno de ellos, un intento de violación en Malasia. En ese momento se planteó dejar el viaje, pero decidió seguir porque “su objetivo era reivindicar el derecho de las mujeres a salir a la calle sin tener miedo”. Pese a todo, opina que “la gente es muy amable en muchos de los lugares en los que he estado, hay mucha hospitalidad, te acogen, hay unos grandes valores”.

A partir de mayo, la periodista seguirá reivindicando la igualdad de la mujer con otra travesía: ‘Sola en Kayak’, por la Península de la Baja California. “Ya llevaba 420 kilómetros recorridos, costeano el mar de Cortés, pero tuve que parar por motivos climatológicos”, concluye.



aventura. Entonces compró “una bici barata y un billete sin retorno a Sudáfrica, y empecé a pedalear por el empoderamiento de la mujer”, explica.

Tras haber recorrido el mundo en bici, Cristina considera que su iniciativa ha logrado el objetivo con el que la emprendió: “Remover conciencias por donde he pasado”. Ahora son muchas las mujeres que se han lanzado a revindicar la igualdad con viajes similares al suyo, entre ellas “otra chica de Canarias, como yo, que está dando también la vuelta al mundo, muchas latinas, e incluso de la India”. En opinión de la periodista, se trata de “una gran revolución”. Por eso anima a las mujeres a que “viajen solas como forma de enfrentarse a aquello que temen y empoderarse. Hay muchas formas de hacerlo. No es necesario hacer un viaje tan largo como el mío”, explica.

### Privados de derechos

Ver personas privadas de derechos es una de las cosas que le ha resultado más dura a esta viajera en su periplo. “En el mundo en vías de desarrollo la mujer es prácticamente la esclava del hombre. Son el motor de la economía en esos países, y se las considera ciudadanas de tercera clase”. También denuncia que en muchos de esos lugares “las personas con discapacidades no tienen ningún

tipo de ayuda. Las esconden, son una vergüenza social, no son consideradas humanas, es una selva”.

En algunos países Spínola ni siquiera se pudo plantear “reivindicar la libertad de las mujeres porque era un insulto para la sociedad y podían perseguirme”, sobre todo en África. En cambio, en India el tema de la violencia contra la mujer “estaba muy candente cuando hice escala allí y estuve dando conferencias en universidades, en colegios y pueblos”, recuerda.

Como anécdota cuenta que en Arabia Saudí no le dieron el visado para entrar por no ir acompañada de un hombre, y sin embargo, “entré a través de la prensa”, que publicó una entrevista de dos páginas que le hizo una periodista por teléfono.

Algo que le ha llamado mucho la atención durante este viaje es que en una potencia mundial como Estados Unidos “la mujer es un cero a la izquierda en ciertos estados, porque la mentalidad es muy machista”. Sobre España, Cristina opina que “no hay interés por cambiar la cultura machista”. Por eso se propone contribuir a promover la igualdad de la mujer en nuestro país, dando charlas sobre el tema “en asociaciones de mujeres y ayuntamientos, pero sobre todo, en colegios, ya que es ahí donde cree que “pueden tener más impacto en la sociedad”. ■

Todo empezó en 2005, cuando Cristina se vio “envuelta en un ERE en el que todas las despedidas fueron mujeres”, recuerda. Además, ella había estado presentando hasta entonces “un programa de televisión en el que muchas noticias eran sobre violencia doméstica, y eso me hizo pensar que los periodistas debíamos emprender acciones para reivindicar la igualdad”. Así fue como se le ocurrió hacer una ruta en bicicleta por las Islas Canarias, su tierra natal, pero cuando acabó, le supo a poco y empezó a plantearse un viaje a nivel mundial. Aunque era el “sueño” de su vida, no fue hasta casi una década después, en 2014, que se decidió a lanzarse a esa

LOS REYES ENTREGAN LAS 120 BECAS DE LA ENTIDAD FINANCIERA

# Cursar estudios de posgrado en el extranjero con "la Caixa"

Sus Majestades los Reyes presidieron en CaixaForum Madrid la entrega de las becas "la Caixa" a los 120 candidatos seleccionados en la convocatoria del año 2017 para cursar estudios de posgrado en el extranjero. Se trata de la trigésima sexta edición del programa.



El acto también contó con la asistencia de Román Escolano, ministro de Economía; Íñigo Méndez de Vigo, ministro de Educación, Cultura y Deporte; Isidro Fainé, presidente de la Fundación Bancaria 'la Caixa', y Jaime Giró, director general de la fundación.

La edad media de los becarios en esta convocatoria es de 24,6 años, y por sexos, el 46,7 por ciento son mujeres y el 53,3 por ciento hombres. En la convocatoria del año 2017 se han concedido becas a candidatos de 32 disciplinas distintas. Las más representadas fueron ingenierías y tecnología (19), economía y empresa (15), biología (siete), física (siete), arquitectura (seis) y filología y lingüística (seis). Además, por tipología de estudios, 76 alumnos reciben la beca para cursar un máster, 43 para un doctorado y una para una estancia de investigación.

Con respecto a la procedencia de los becarios, la promoción del

año 2017 comprende a estudiantes de 30 provincias españolas y un país extranjero (Francia). Barcelona y Madrid, con 35 y 30 becarios, respectivamente, encabezan la lista de provincias con mayor número de becarios, seguidas por Valencia (seis), Granada (cinco) y Burgos (cuatro).

El programa cubre la totalidad del coste de la matrícula y un estipendio mensual en la moneda del país de destino. Además, las becas de 'a Caixa' se hacen cargo de los gastos de desplazamiento y de un curso de orientación, gracias al cual los estudiantes de cada promoción tienen la oportunidad de establecer vínculos personales y académicos antes de incorporarse a sus respectivas universidades.

A esta edición de las becas se han presentado 1.364 estudiantes y 120 de ellos han obtenido becas, las cuales se otorgan en régimen de concurrencia competitiva. Las solicitudes deben superar una primera fase de evaluación mediante el sistema de revisión paritaria (peer review), y todas aquellas que reciben las mejores calificaciones son convocadas a una entrevista personal.

En el proceso de selección intervienen profesores universitarios con experiencia internacional en este tipo de procesos de evaluación. Tanto el número de solicitudes recibidas como el rigor y nivel de exigencia de los procesos de selección garantizan que los candidatos finalmente seleccionados acrediten unos niveles de excelencia sobresalientes. La eficacia del sistema se traduce, de hecho, en el éxito de los becarios de "la Caixa" en la consecución de admisiones en las mejores universidades del mundo.

Desde el inicio del Programa de Becas de posgrado internacional, en el año 1982, hasta la convocatoria del año 2017, 'la Caixa' ha destinado una inversión acumulada de más de 151 millones de euros a la formación de 3.215 estudiantes españoles en el extranjero.

Estados Unidos es el país que copa las becas concedidas históricamente por el Programa de Becas de 'la Caixa', al recibir a 1.500 becarios. Le siguen el Reino Unido, Alemania y Francia, países que han recibido a 616, 463 y 325 becarios de "la Caixa" entre 1982 y 2017. ■



CONTIGO CELEBRAMOS  
**80 AÑOS**  
DE EVOLUCIÓN SOCIAL



CONTIGO HACEMOS DE LA EVOLUCIÓN  
UNA REVOLUCIÓN.

grupo social **ONCE**



# PANORAMA SOCIAL

Actualidad de los colectivos sociales

**56**

**DISCAPACIDAD**



**58**

**INFANCIA**



**60**

**MEDIO AMBIENTE**



**62**

**SALUD**



**60**

**AGENDA**





## Situación de las personas con discapacidad en España

Acaba de publicarse el 'Informe Olivenza 2017', un estudio panorámico sobre la situación de la población con discapacidad en España, y de manera específica del estado de la inclusión social de la población con discapacidad en la región de Extremadura.

El Observatorio Estatal de la Discapacidad (OED) presenta al Consejo Nacional de la Discapacidad este informe, elaborado a partir de fuentes de información fundamentalmente documentales, legislativas y estadísticas. El documento recoge los principales cambios en el marco normativo en relación con la discapacidad registrados en el último año, y los datos estadísticos actualizados sobre inclusión social de la población con discapacidad a partir de las fuentes estadísticas disponibles. El capítulo 'Mercado de Trabajo y Discapacidad en España', ha sido elaborado en colaboración con Odismet, el Observatorio sobre Discapacidad y Mercado de Trabajo de la Fundación ONCE, una iniciativa cofinanciada por el Fondo Social Europeo y gestionada por FSC Inserta, cuya finalidad es convertirse en el referente de consulta en materia

de situación laboral de las personas con discapacidad.

En el apartado titulado 'Tecnologías de la Información y la Comunicación (TIC)', en el que ha participado Fundación Vodafone, se estudia la penetración de las TIC entre el colectivo de personas con algún tipo de discapacidad. Asimismo el documento analiza el esfuerzo de las administraciones públicas españolas en materia de políticas de discapacidad y realiza un análisis específico de la población con discapacidad de Extremadura, dada la especial vinculación del informe desde su origen con dicha comunidad autónoma de Extremadura.

### Observatorio Estatal

Las personas con discapacidad y el resto de ciudadanos, así como las administraciones

públicas, la Universidad y el Tercer Sector pueden encontrar información actualizada sobre la discapacidad en el Observatorio Estatal de la Discapacidad (OED). Esta entidad constituye un instrumento técnico promovido por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, a través de la Dirección General de Políticas de Apoyo a la Discapacidad y el Real Patronato sobre Discapacidad, la Comunidad Autónoma de Extremadura, la Universidad de Extremadura y el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), este último responsable de su gestión operativa. Asimismo, el OED es un instrumento de promoción y orientación de las políticas públicas de conformidad con la Convención Internacional sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad.

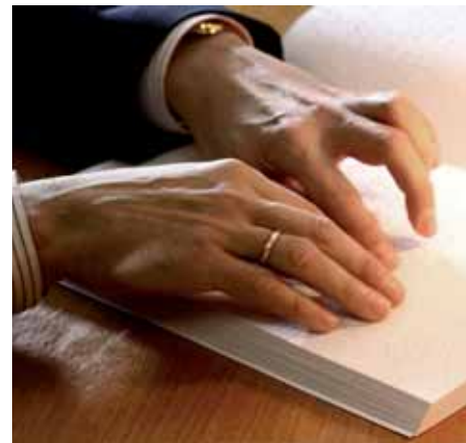
## Libros sin barreras

Más de 11.000 lectores con discapacidad visual tienen a su disposición 53.000 libros libres de barreras, 30.910 de ellos, en formato audio digital accesible (Daisy) y 24.698, en formato TLO de Braille, gracias a la Biblioteca Digital ONCE (BDO). Entre los títulos accesibles

más solicitados por los usuarios de esta biblioteca se encuentran 'Patria', de Fernando Aramburu; 'Todo esto te daré', de Dolores Redondo, y 'Los herederos de la tierra', de Ildefonso Falcones.

El Servicio Bibliográfico de la ONCE (SBO) se encarga de adaptar al braille y en sonido

dichas obras, así como de producir todo tipo de materiales en relieve. Para dar a conocer las acciones que realiza para facilitar el acceso a la lectura a las personas ciegas, la ONCE desarrolló numerosas actividades en distintos puntos de España con motivo del Día Internacional del Libro.



## Licenciaturas para la diversidad

Las titulaciones universitarias estrechamente vinculadas con la atención a personas con discapacidad, como Fisioterapia o Ciencias de la Actividad Física y del Deporte, se adaptarán mejor a las necesidades de éstas gracias a un proyecto pionero en España de la Universidad Europea Miguel de Cervantes, de Valladolid y el Comité de Entidades Representantes de Personas con Discapacidad de Castilla y León (Cermi CYL).

Para ello se creará una comisión de especialistas que asesorará permanentemente el desarrollo académico de dichas titulaciones, así como en la creación de nuevos estudios. Dicha universidad también reforzará su atención a alumnos con dificultades de aprendizaje, discapacidad y altas capacidades.

## Emprendimiento accesible

El Ayuntamiento de Madrid ha hecho accesible para los emprendedores sordos sus servicios de apoyo integral al emprendimiento. Para ello los ha dotado con interpretación en lengua de signos en tiempo real mediante video llamada. Este servicio corre a cargo de Comunicados en Lengua de Signos, empresa ganadora de la primera edición de los Premios MAD+2017. Para beneficiarse de este servicio basta con marcar la casilla habilitada para ese fin de la cita previa online.

## Condenan el maltrato a niños con discapacidad

El Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi) de la Comunidad de Madrid, ha condenado toda violencia ejercida contra la infancia con discapacidad, en relación con los malos tratos a niños con autismo ocurridos, presuntamente, en el Colegio de Educación Especial Santiago Ramón y Cajal de Getafe (Madrid) que la Justicia ya está investigando. El Cermi Comunidad de Madrid califica estos hechos como "gravemente discriminatorios" y subraya que la violencia ejercida contra cualquier



persona con discapacidad, y especialmente contra menores, genera una mayor vulnerabilidad en la persona e incluso puede agravar o producir la propia discapacidad, con secuelas tanto físicas como psicológicas.

# Malaria, letal para los niños

La ONG World Vision proporciona alimentos, redes anti mosquitos e insecticida para ayudar a la población de Burundi a luchar contra la malaria, una dolencia más letal para los niños, debido a la desnutrición.

Durante los tres los últimos años, ese país africano ha registrado 19 millones de casos de malaria, casi el doble que su población, una situación que se agrava, en especial entre los niños, debido a los altos niveles de desnutrición.

Con el fin de evitar que esta epidemia cause la muerte a millones de menores en Burundi, la ONG Worldvision ha distribuido más de 58.000 redes mosquiteras y rociado con spray insecticida de larga duración 184.000

hogares en las regiones más castigadas, lo que ha beneficiado a más de un millón de personas. Asimismo, 1.500 voluntarios capacitados por la ONG han realizado pruebas diagnósticas a más de 89.000 personas, suministrando medicamentos a quienes sufren la enfermedad.

World Vision también lucha contra la desnutrición infantil, colaborando con diversas clínicas, lo que ha permitido que 17.800 niños menores de dos años tengan acceso a packs nutricionales.

## Sobrevivir a la enfermedad

Belyse es una niña de 11 años que ha superado la malaria en dos ocasiones. La mayoría de sus siete hermanos también la han padecido durante este año y su abuela falleció debido a ella hace unos meses. "El principal problema que nos encontramos es que las mismas personas que se han recuperado vuelven a tener la enfermedad", explica Marie-Aloys Mukajanse, una enfermera que trabaja en un centro de salud burundés. "Donde encuentras desnutrición, encuentras malaria, están interrelacionados", concluye la enfermera.





## ‘Contigo en el hospital’

Adolescentes con cardiopatías congénitas que van a ser operados de corazón encontrarán respuestas a sus inquietudes ante esa intervención, así como, sugerencias, prácticas y actividades para afrontarla más positivamente en la guía 'Contigo en el hospital'. Esta publicación se basa en las aportaciones de jóvenes que en su infancia o su adolescencia pasaron por esa intervención. Fundación EDP y el Día del Niño Hospitalizado han financiado esta publicación que puede solicitarse sin coste través del e-mail de Fundación Menudos Corazones.

## Excelencia educativa

Más de 400 maestros de Infantil y Primaria se reúnen en Madrid los días 19 y 20 de mayo con motivo del Congreso Internacional 'Buscando la excelencia educativa, organizado por la Asociación Mundial de Educadores Infantiles (Amei-Waece). Este

evento pretende sensibilizar a la sociedad de la importancia de una educación de calidad desde los primeros años de vida. Para ello destacados profesionales del ámbito educativo compartirán experiencias y herramientas para lograr un modelo capaz de estimular el potencial innato de aprendizaje de cada niño.

**Más información:**  
<http://www.waece.org>



## Seguridad vial infantil

Unicef, Abertis y el Institut Guttmann colaboran en una iniciativa cuyo objetivo es contribuir a mejorar la seguridad vial y minimizar las secuelas de los accidentes de tráfico en los niños de países pobres. A través de este proyecto se formará a los profesionales sanitarios que atienden estos casos, con el fin de reducir futuras complicaciones que puedan dar lugar a discapacidades. La primera fase de esta iniciativa se desarrollará en Jamaica y Filipinas.



## Aprender a cuidar el planeta desde la infancia

**El futuro de la humanidad pasa por que todos y cada uno cuidemos el planeta, y qué mejor manera de conseguirlo que enseñar a los niños desde pequeños a hacerlo. Con motivo del Día de la Tierra, la Asociación Mundial de Educadores Infantiles (Amei-Waece) ha publicado un decálogo para ayudar a padres y educadores en esa tarea.**

La Tierra es nuestro hogar. De ella obtenemos agua, alimento, vestido, energía, en definitiva, todo lo que necesitamos para sobrevivir, por ello es responsabilidad de toda la humanidad cuidar de nuestro planeta, y cuando antes lo aprendan las futuras generaciones mejor, subrayan los expertos de la Asociación Mundial de Educadores Infantiles (Amei-Waece).

Aunque pueda parecer que un niño menor de seis años aún es pequeño para comprender estos conceptos, no se debe subestimar su competencia al respecto, añade esta organización. Por eso, aconsejan a los adultos inculcarles desde una edad temprana el valor de amar la naturaleza y cuidar el medio ambiente. Una buena manera de hacerlo, según los expertos

de Amei-Waece, es realizar actividades que fomenten el amor por la naturaleza de los menores.

Para ayudar a padres y docentes en esta labor educativa sobre el medio ambiente, con motivo del Día de la Tierra, que se celebra cada 22 de abril, Amei-Waece ha publicado un decálogo sobre cómo pueden los niños y niñas contribuir al cuidado y preservación del planeta.

### **Diez reglas de oro**

Entre las reglas de oro incluidas en él se incluye reciclar, no dejar correr el agua mientras nos lavamos las manos o los dientes, ni la luz encendida cuando salimos de una habitación. Compartir los juguetes y el material escolar con otros niños, reutilizar folios usados, cuidar de los animales de compañía y las plantas son otras de las enseñanzas incluidas en el decálogo.

# La basura electrónica crece

Cada vez renovamos más a menudo móviles, tabletas, portátiles, ordenadores personales y todo tipo de electrodomésticos. Como resultado, la basura electrónica ha crecido en España, que ya es el quinto país europeo que más residuos de este tipo genera, según el informe 'Global E-waste Monitor 2017', del programa Ciclos Sostenibles de la Universidad de las Naciones Unidas (UNU).

Para reducir el volumen de este tipo de basura, la plataforma especializada en la reutilización de aparatos electrónicos Back Market recomienda un consumo responsable de estos artículos.



## Emisiones del transporte marítimo

La Organización Marítima Internacional (OMI) ha adoptado un plan que exige al sector naviero que sus emisiones de gases de efecto invernadero sean, en 2050, un 50 por ciento más bajas que las registradas en 2008. Aunque el acuerdo de la OMI enumera posibles medidas de mitigación, la falta de un plan de acción para su desarrollo y el tono de las discusiones no aportan mucha confianza en que las medidas se adoptarán pronto.

Por ello, Greenpeace ha instado a la industria a transformar estos objetivos en medidas concretas y urgentes para descarbonizarse en su totalidad lo antes posible y, como muy tarde, en 2050.



## Acabar con el desperdicio de alimentos

Un tercio de los alimentos que se producen en el mundo termina en el cubo de la basura. Con la comida que se tira se podría poner fin al hambre en los países donde es más acuciante. Además, acabar con ese desperdicio también tendría importantes beneficios para el medio ambiente. Así lo sostienen los expertos del Centro Barilla para la Alimentación y la Nutrición (BCFN, según sus siglas en inglés), quienes resaltan que los alimentos desperdiciados generan el ocho por ciento de las emisiones de gases de efecto invernadero, provocan la sobreexplotación de las tierras agrícolas y el malgasto de los recursos hídricos.

Esta institución añade que no corregir esta mala práctica hará más difícil el cumplimiento de objetivos de la Agenda 2030 de Naciones Unidas como acabar con el hambre, producir y consumir de manera responsable y el crecimiento económico.

# Vacunarse, beneficioso a todas las edades

Como cada año en abril, la Organización Mundial de la Salud (OMS) ha recordado la importancia de protegerse a cualquier edad de las enfermedades prevenibles mediante la vacunación, en el marco de la Semana Mundial de la Inmunización.

Este año el esfuerzo se ha centrado en “transmitir el mensaje de que es necesario proteger a las personas de todas las edades, y acabar con la percepción social de que vacunarse es solo cuestión de niños, ya que afecta a todas las personas que tengan la posibilidad de resultar infectadas por una enfermedad que se podría haber evitado gracias a una vacuna”, según explica el presidente de la Asociación Española de Vacunología Amós José García Rojas. Durante la Semana Mundial de la Inmunización, esta organización, alineada con

los objetivos de la OMS, se ha encargado de liderar en España una serie de conferencias para concienciación y divulgación, en colaboración con Sanofi Pasteur, sobre temas como los beneficios de la vacunación a todas las edades.

## Millones de vidas salvadas

La vacunación salva millones de vidas y es una de las intervenciones sanitarias de mayor éxito y rentabilidad, según la OMS. Sin embargo, en el mundo hay más de 19 millones de niños no vacunados,

o que lo están de forma incompleta, de los que uno de cada 10 nunca llega a recibir ninguna vacuna.

De ahí la importancia de actuaciones para la sensibilización como la Semana Mundial de la Inmunización, que en cada edición se centra en los temas de mayor actualidad en el ámbito de la vacunología. La cita de este año ha estado marcada por el centenario de la conocida como Gripe Española, una pandemia de gripe especialmente grave que se cobró la vida de entre 20 y 40 millones de personas.



## Horarios laborales saludables

España, con jornadas laborales de ocho horas diarias, a las que hay que sumar los tiempos de comida y los desplazamientos, se encuentra entre los países europeos en los que más tiempo se trabaja, con una media de 1.691 horas al año. Esas largas jornadas laborales dificultan la conciliación de vida laboral y profesional, incrementando el estrés, la ansiedad y el insomnio, entre otros problemas de salud. Por ello, desde instituciones como IMF Business School, recomiendan la implantación en nuestro país de jornadas más cortas como se hace en Francia o Suecia, una medida que facilita la conciliación y, en contra de la creencia generalizada, mejora la productividad, según los estudios realizados al respecto.

## Fisioterapia y parkinson

Temblores y rigidez muscular son síntomas propios del parkinson, una dolencia que afecta a seis millones de personas en todo el mundo. De momento no existe cura, pero sí hay tratamientos como la fisioterapia que pueden ayudar a estos pacientes a preservar la elasticidad, la fuerza y el tono muscular, así como a educar la higiene postural, mejorar la coordinación de los movimientos del cuerpo y el volumen respiratorio, tal como explican desde el Colegio Oficial de Fisioterapeutas de la Comunidad de Madrid.



## Envejecer con salud

Ayudar a aquellos que están cerca de cumplir los 65 años a afrontar de manera satisfactoria esta nueva etapa vital es el objetivo del programa 'Atención a personas en proceso de envejecimiento', de Cruz Roja.

A través de esta iniciativa, financiada por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, la ONG quiere contribuir a identificar y prevenir problemas tales como la soledad, el deterioro físico o cognitivo y la falta de autonomía personal, entre otros.

## Protegerse del ruido

El ruidoso ambiente de las ciudades, los nuevos y potentes dispositivos de sonido en cines, bares o discotecas y escuchar música a elevado volumen con auriculares son situaciones que someten al oído, de manera habitual, a más de 65 decibelios, el máximo recomendado por la Organización Mundial de la Salud (OMS), con el consecuente riesgo de sufrir daños auditivos irreversibles e incluso sordera. Con motivo del Día Mundial de la Concienciación sobre el Ruido, que se celebra cada 25 abril, expertos en audición como Iván Domènech, del Servicio de Otorrinolaringología del Hospital Universitari

Dexeus (Grupo Quirónsalud), recomiendan controlar el volumen de los reproductores de música y evitar utilizarlos durante un largo tiempo, entre otras medidas, para preservar una audición sana.





## EXPOSICIÓN

### 'Fractales'

El Museo Tifológico de la ONCE en Madrid ofrece hasta el próximo 26 de mayo la exposición de esculturas 'Fractales', unas obras diseñadas para ser apreciadas a través de la vista y el tacto por la artista Sara Giménez. La muestra reúne 16 esculturas realizadas en bronce, marmol, hierro y acero inoxidable.

Más información:

<http://museo.once.es>

## AYUDAS

### Desarrollo sostenible

La Fundación Botín lanza la quinta edición de su iniciativa 'Desafío de Talento Solidario 2018' que en esta ocasión apoyará proyectos de desarrollo sostenible impulsados por entidades sociales para la protección, conservación y promoción del medio ambiente que además contribuyan a mejorar la calidad de vida y la empleabilidad de los colectivos vulnerables. Hasta el próximo 28 de mayo está abierto el plazo para presentar las iniciativas a través del sitio web habilitado por la fundación. Los proyectos ganadores recibirán premios en metálico de hasta 20.000 euros cada uno, así como el apoyo de servicios de consultoría, jurídicos y tecnológicos.

Más información:

<https://www.eldesafiotots.org>



## CONCURSO

### 'Nos duele a todos'

Fundación Mutua Madrileña convoca la IV edición del concurso 'Nos duele a todos', para prevenir la violencia de género desde las aulas, dirigido a estudiantes de ESO, Bachillerato y FP, así como a de universidades y escuelas de posgrado. Para participar deberán presentar trabajos creativos contra la violencia de género en cualquier soporte de comunicación digital, desde vídeo, audio o imagen a presentación animada, cómics, etc. El plazo para participar está abierto hasta el próximo 27 de mayo a través de la web creada para esta iniciativa. Los participantes optarán a un total de 9.000 euros en premios, repartidos en cuatro categorías.

Más información:

<http://www.nosdueleatodos.com>

## Técnicas para concentrarse mejor 'Educar la atención'



**Luis López González**  
Plataforma Editorial,  
2018.

La falta de atención es un problema cada vez más frecuente que afecta a niños con problemas de aprendizaje y Déficit de Atención con Hiperactividad (TDAH), pero también en la edad adulta, debido a las múltiples ocupaciones

que impiden centrarse en una sola cosa. El doctor en Psicología y experto en técnicas de relajación Luis López González recoge en esta obra una serie de ejercicios y estrategias para ayudar a mejorar la concentración tanto a mayores como a pequeños.

## Para entender mejor la inteligencia artificial

## 'Qué haremos cuando las máquinas lo hagan todo'



**M. Frank, P. Roehrig, B. Prin**  
Lid Editorial, 2018.

Esta obra tiene por objetivo ofrecer al lector respuesta a muchas de las preguntas más habituales sobre lo que depara el futuro laboral y hacia dónde se dirigen los individuos y las compañías en un mundo en el que la inteligencia artificial (IA) ya lo hace casi todo. Se trata de una guía de referencia para entender, sin tener

conocimientos tecnológicos previos, qué impacto tendrá la IA en los negocios y, sobre todo, cómo aprovecharla para crear una ventaja comercial sostenible y seguir siendo competitivos.

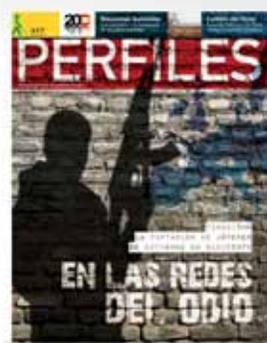


## Supervivientes de cáncer cuentan su historia

## 'Diario de vida'

**Juan Ramón Lucas**  
Editorial Alienta, 2017

El periodista Juan Ramón Lucas reúne en este libro vivencias y experiencias reales de 27 personas que han superado el cáncer, unas historias con la que se pretende transmitir optimismo y esperanza a quienes luchan actualmente con esta enfermedad. Este título y 'El libro del networking' (Cipri Quintas. Ed. Alienta) se pueden adquirir a través de las máquinas expendedoras 'Libro Solidario' instaladas en los Hospitales La Paz, y Ramón y Cajal, de Madrid, por la Fundación Sandra Ibarra y la empresa Jofemar. La mitad de los beneficios obtenidos se dedicarán a la investigación y prevención de dolencias oncológicas.



JUNTO CON LA POLICÍA MUNICIPAL DE MADRID

# La ONCE recibe la Gran Cruz de la Orden del Dos de Mayo

La Organización Nacional de Ciegos Españoles (ONCE) ha recibido la Gran Cruz de la Orden del Dos de Mayo que otorga el Gobierno regional de la Comunidad de Madrid. Junto a la ONCE, recibió la misma condecoración la Policía Municipal de Madrid.

La Comunidad de Madrid destaca que la ONCE es una organización sin ánimo de lucro pionera y precursora en la atención a personas con discapacidad, con un modelo único en el mundo que sirve de espejo en donde se miran entidades de otros muchos países.

Asimismo, señala que esta entidad, que este año cumple su 80 aniversario, ha construido un sistema de prestación social para personas con ceguera o discapacidad visual severa sin equivalencia en ningún otro país del mundo.

## Solidaridad

Para el Gobierno regional, la solidaridad es un valor tradicional en la ONCE, que se materializa en 1988 con el nacimiento de la Fundación ONCE para la Cooperación e Inclusión Social de Personas con Discapacidad, financiada con el tres por ciento de la venta bruta de los productos de juego de la organización. La fundación cumplió 25 años



EL GOBIERNO DE MADRID LA DESTACA COMO MODELO ÚNICO EN EL MUNDO

en 2013, permitiendo en ese tiempo que más de 80.000 personas con discapacidad encontrasen trabajo.

la Comunidad de Madrid destaca que la ONCE participa muy activamente en el sector asociativo mundial de las personas ciegas, tanto en la Unión Europea de Ciegos como en la Unión Mundial de Ciegos. También forma parte activa del Foro Europeo de la Discapacidad y trabaja en el Comité de Expertos de la ONU sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad, además de tener presencia en muchos otros foros internacionales de la discapacidad. ■

# ESPLORÉ

UN PAÍS PARA  
DEGUSTAR

## RESTAURANTE-TIENDA

ESPACIO GASTRONÓMICO DEL GRUPO ILUNION

[www.explore.es](http://www.explore.es)

### BARRIO CHUECA

C/ Clavel, 5 - 28004 Madrid  
RESERVAS: 910 009 488

### BARRIO SALAMANCA - NUEVA APERTURA

C/ Juan Bravo, 41 - 28006 Madrid  
RESERVAS: 919 193 277



LOCAL ACCESIBLE



BRANLE

CARTA



BUCLE MAGNÉTICO



BEEP CON



CAMBIADOR Y TRONAS



CUPÓN DIARIO  
Y LA PAGA

JUEGA POR  
LO QUE DE  
VERDAD  
TE IMPORTA

AYUDAR A LA  
INCLUSIÓN SOCIAL

**Cupón Diario**

55 PREMIOS DE  
**35.000€**

**La Paga**

del Cupón Diario  
DURANTE 25 AÑOS  
**3.000€** MES

Y A TI,  
¿QUÉ TE  
IMPORTA?



Vendedores ONCE  
y [www.juegosonce.es](http://www.juegosonce.es)

+18. JUEGA RESPONSABLEMENTE.

