

# Resumen de prensa INICO 2016





## Análisis de los avances en educación

Miguel Ángel Verdugo, director del curso “La educación para todos en el siglo XXI: avances e innovaciones” del INICO, en colaboración con la Asociación AICU de Uruguay, fue el encargado de dar la conferencia inaugural. | BARROSO

## Expertos en educación analizan en Salamanca los nuevos avances en las aulas

El curso se celebra anualmente desde 1999 y se llevará a cabo entre el 25 y el 29 de enero

EUROPA PRESS / SALAMANCA

LUNES, 25 DE ENERO DEL 2016 - 10:08 CET

El **Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de Salamanca** (INICO), en colaboración con la **Asociación AICU de Uruguay**, ha organizado el curso '**La Educación para todos en el siglo XXI: Avances e Innovaciones**', que se celebra anualmente desde el año 1999 y que tendrá lugar desde este lunes **25 al 29 de enero**.

La conferencia inaugural del congreso, que tendrá lugar a las 16.30 horas de este lunes, será impartida por el director del curso impulsado por INICO, **Miguel Ángel Verdugo**, que llevará por título 'El paradigma de apoyos y calidad de vida en la educación integral del alumno', ha apuntado la Universidad de Salamanca (USAL).

Esta edición del congreso cuenta con la participación de **65 alumnos**, 51 de ellos provenientes de Uruguay, que podrán asistir a diversos seminarios, debates y talleres impartidos por diferentes expertos en didáctica e investigación. Entre ellos, destaca el impartido por la experta **María Isabel Calvo Álvarez**, codirectora del curso, que versará sobre cuestiones en relación con la situación actual de la educación y los avances tecnológicos y problemas que pueden surgir en los centros educativos.

# «La educación es mucho más que la lectoescritura y las matemáticas»

El catedrático y director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, abre el curso sobre innovaciones y avances educativos en el siglo XXI, encuentro que se organiza desde 1999

RICARDO RÁBADE | SALAMANCA

26 enero 2016  
11:59



Miguel Ángel Verdugo y la vicerrectora Carmen Fernández Juncal inauguraron el curso. / ALMEIDA

Un total de 65 alumnos, 51 de ellos procedentes de Uruguay y el resto de España, participan en el curso 'La educación para todos en el siglo XXI: Avances e innovaciones', que comenzó ayer sus sesiones en el Colegio Arzobispo Fonseca. El Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO), en colaboración con la asociación AICU de Uruguay, organizan el encuentro, que se organiza anualmente desde 1999.

Seminarios, talleres y debates impartidos por diferentes expertos en didáctica e investigación vertebran el congreso, que abordará hasta el viernes los logros y las innovaciones sobre la educación en el presente siglo. Entre las actividades previstas, sobresale el curso impartido por María Isabel Calvo Álvarez, codirectora del curso, que versará sobre cuestiones relacionadas con la situación actual de la educación y los avances tecnológicos y los problemas que pueden surgir en los centros educativos.

Cuestiones de especial interés como la aplicación de las nuevas tecnologías, el uso educativo del humor mediante talleres, el acoso y los problemas de comportamiento en las aulas y la psicología positiva conforman el palpitante temario del curso, según destaca el catedrático de la Facultad de Psicología y director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, quien pronunció la conferencia inaugural sobre 'El paradigma de apoyos y calidad de vida en la educación integral del alumno'.

Verdugo explica que las dimensiones de la educación no pueden limitarse y circunscribirse únicamente a cuestiones de puro aprendizaje académico. «La educación es mucho más que la simple lectoescritura y las matemáticas», apuntó en términos impregnados de una visión especialmente crítica respecto a la obsesión de las administraciones educativas, tanto del Ministerio de Educación como de la Junta de Castilla y León, por cuantificar y calibrar la realidad educativa exclusivamente en virtud de estudios como el Informe Pisa, que únicamente aglutina y resume resultados educativos ceñidos exclusivamente al puro aprendizaje.

Se calcula que actualmente entre el 20% y el 30% de la comunidad educativa padece algún tipo de problema o dificultad en su quehacer cotidiano de aprendizaje. Verdugo incide en matices que también son fundamentales en el universo educativo, como el apoyo a la inclusión social y la calidad de vida de los alumnos.

El Inico se autodefine como un instituto formado por profesionales que realizan actividades de formación, investigación y asesoramiento en materia de discapacidad, encaminadas a potenciar, facilitar y mejorar la calidad de vida y autodeterminación de las personas en situación de desventaja social en distintos contextos y a lo largo de todo su ciclo vital. En los periodos 2001-2005 y 2006-2010 el INICO fue sometido a una evaluación de calidad por la Junta de Castilla y León con resultados muy positivos.

Posteriormente, en concreto desde el año 2012, el INICO en la línea de mejora de la calidad establecida en la Usal, fue el primer instituto en asumir como patrón para la recopilación y análisis de los resultados anuales los parámetros que utiliza la Agencia para la Calidad del Sistema Universitario de Castilla y León (Acsucyl), que son los aceptados también por la Usal. Para dar continuidad a los datos en 2012 se recopilaron los correspondientes a 2011 y 2012 y en adelante de manera anual. Su sede se ubica en la Facultad de Psicología.

## Noticia

---

### El INICO se une a la asociación de centros de investigación sobre discapacidad más importan

25/03/2009 | Comunicación Universidad de Salamanca

El Instituto de Integración en la Comunidad (INICO) ha ingresado como miembro de la AUCD (Association of University Centers on Disabilities), organización que agrupa centros de investigación sobre discapacidad de primer nivel.

La AUCD incluye a centros en Estados Unidos y en el ámbito internacional que acrediten una trayectoria investigadora sólida con proyección internacional. El INICO, perteneciente al grupo de Centros de Investigación sobre Discapacidad Internacional.

La decisión del comité de valoración, que fue unánime, ponderó el amplio rango de investigaciones, actividades y ofertas formativas, que el INICO desarrolla a favor de la integración social de las personas con discapacidad.

La AUCD incluye en la actualidad a 67 Centros Universitarios para la Excelencia en las Discapacidades del Desarrollo, 38 programas de Liderazgo Educativo en Discapacidad, 38 programas de Investigación sobre Discapacidad Intelectual y del Desarrollo.

Miembros del INICO participarán en el próximo encuentro anual de investigación a desarrollar en Washington entre los días 8 y 11 de noviembre del presente año, donde se abordará la investigación en esta materia.



## GALARDÓN

## 'El poder de una sonrisa', de Laura Carrillo, gana el Concurso de Fotografía Digital del INICO

La convocatoria del certamen en 2011 ha batido record de participación con la presentación de casi 1.500 trabajos por parte de 528 fotógrafos profesionales y aficionados procedentes de 14 países

18:30 ☆☆☆☆☆



La instantánea "El poder de una sonrisa", de Laura Carrillo, se ha alzado con el primer premio del IX Concurso de Fotografía Digital del INICO. Premio Fundación Grupo Norte "Las personas con discapacidad en la vida cotidiana", cuyo objetivo es sensibilizar sobre cómo es el día a día de las personas con algún tipo de limitación. El jurado ha valorado el componente lúdico y el sentido del humor que refleja la fotografía. El galardón está dotado con un premio en metálico de 1.000 €, diploma y trofeo de la Fundación Grupo Norte.



1º Premio: "El poder de una sonrisa", de Laura Carrillo LAURA CARRILLO

La convocatoria del certamen en este año 2011 ha batido el record de participación con la presentación de casi 1.500 trabajos por parte de un total de 528 fotógrafos (profesionales y aficionados) procedentes de 14 países.

## MULTIMEDIA

Fotos de la noticia

El segundo premio, dotado con 500 € ha recaído en la fotografía "Feet Ball", presentada por Somenath Mukhopadhyay y que muestra a unos niños jugando al fútbol en la India. La mención especial Universidad y Discapacidad, dotada también con 500 €, ha sido para Félix Macías por su trabajo "Apuntes", en la que se aprecia a un estudiante con discapacidad tomando apuntes en su i-pad.

## Entrega de premios y exposición

El próximo 10 de diciembre se inaugurará la exposición del Concurso de Fotografía Digital del INICO en la web del concurso (<http://inico.usal.es/concursofotografia>). Una galería con las 200 fotografías más valoradas por el jurado. El acto de entrega de premios, que irá acompañado por la exposición los trabajos más destacados presentados al certamen, se celebrará el próximo 16 de diciembre a las 13 h. en la Facultad de Psicología.

Año tras año el certamen de la Universidad de Salamanca se va consolidando y afianzando su presencia en la sociedad como referente nacional e iberoamericano entre los concursos fotográficos que abordan los temas sociales.

## 65 alumnos estudian los avances e innovaciones en la educación

UNIVERSIDAD

Redacción  25 Enero 2016  0

FOTOS

El Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de Salamanca (INICO), en colaboración con la Asociación AICU de Uruguay, organiza el curso "La Educación para todos en el siglo XXI: Avances e Innovaciones", que se celebra anualmente desde el año 1999

El Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de Salamanca (INICO), en colaboración con la Asociación AICU de Uruguay, organiza el curso "La Educación para todos en el siglo XXI: Avances e Innovaciones", que se celebra anualmente desde el año 1999.

La conferencia inaugural del congreso, que se desarrollará entre el 25 al 29 de enero, fue impartida este lunes por Miguel Ángel Verdugo, director del curso impulsado por INICO, bajo el lema "El paradigma de apoyos y calidad de vida en la educación integral del alumno".

Esta edición del Congreso cuenta con la participación de 65 alumnos, 51 de ellos provenientes de Uruguay, que podrán asistir a diversos seminarios, debates y talleres impartidos por diferentes expertos en didáctica e investigación. Entre ellos, destaca el impartido por M<sup>a</sup> Isabel Calvo Álvarez, codirectora del curso, que versará sobre cuestiones en relación con la situación actual de la educación y los avances tecnológicos y problemas que pueden surgir en los centros educativos.



## **El INICO potencia su ayuda a los discapacitados con un programa de prácticas laborales**

**:: R. R. / WORD**

**SALAMANCA.** La integración de las personas que padecen algún tipo de discapacidad sigue generando comprometidas iniciativas en la Universidad de Salamanca. Buena prueba de ello es la acción que se escenificará mañana lunes, a partir de las 12:00 horas, en el salón de grados de la Facultad de Psicología, promovida por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico), que presentará su programa de prácticas laborales para personas con discapacidad.

El decano de la Facultad de Psicología de la Usal, Emilio Sánchez de Miguel; el director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, y el director del citado programa de prácticas laborales, Francisco de Borja Jordán de Urríes, participarán en el acto. Han confirmado también su asistencia representantes de las asociaciones y colectivos Ariadna, Asprodes, Insolamis y Down Salamanca, entidades colaboradoras en el programa, así como trabajadores y alumnos en prácticas, además de profesionales especializados en el apoyo a estas personas.

La Gaceta de Salamanca » Salamanca

VOTE ESTA NOTICIA ☆☆☆☆☆

0 62

## Psicología implanta un programa de prácticas pionero para personas con discapacidad

La iniciativa se estrena con tres jóvenes hasta el mes de mayo

22.02.2016 | 19:33

A.B. La Facultad de Psicología y el INICO (Instituto Universitario de Integración en la Comunidad) presentaron este lunes un acuerdo pionero con cuatro asociaciones que trabajan con la discapacidad intelectual y problemas del desarrollo. Gracias a esta iniciativa, tres jóvenes -dos con discapacidad intelectual y uno con autismo- ya han empezado a trabajar en la Facultad de Psicología en los departamentos de la biblioteca, cafetería y conserjería. "Durante tres meses trabajarán cuatro horas diarias apoyados por alumnos de Terapia Ocupacional y del Máster en Investigación en Discapacidad", explicó el profesor de Psicología, impulsor del programa, Francisco de Borja Jordán.



En primera fila, Soledad Romo, Conchi Pérez y Daniel de Vega, participantes en el programa junto a Verdugo y De Borja. | Guzón

Para poner en marcha este programa se ha suscrito un acuerdo con cuatro asociaciones salmantinas -Ariadna, Asprodes, Down Salamanca e Insolamis- con el objetivo de que se prorrogue en el tiempo. "El año que viene intentaremos ofertar cuatro plazas".

Con el objetivo de conseguir la integración laboral, el director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, destacó la importancia de generar "una experiencia modelo" que permita generalizar a otros lugares la experiencia que se vivirá en la Facultad de Psicología durante los próximos meses. En este sentido, lamentó que el empleo integrado "sigue siendo costoso y muy lento". En la misma línea, De Borja destacó la necesidad de que haya una mayor implicación de las instituciones y más financiación dirigida hacia la inversión para el empleo integrado. "Es posible y factible que pueden trabajar y los resultados son palpables", incidió.

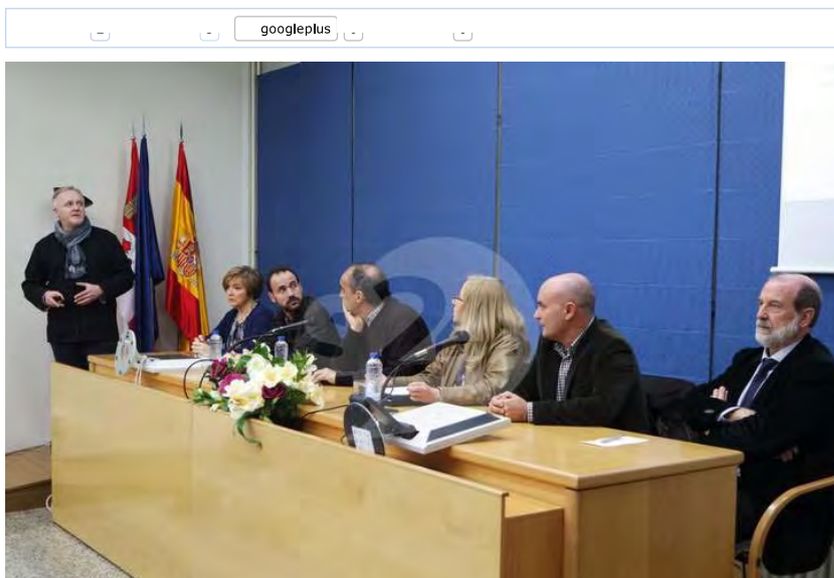
Por su parte, las asociaciones beneficiadas de este programa destacaron el apoyo de la Universidad con este programa. La presidenta de Ariadna, Paloma Serrano, destacó el "aumento de la calidad de vida" y la oportunidad de este programa para "mejorar la empleabilidad". Por su parte, José Gómez, de Asprodes, señaló la importancia de la empleabilidad y abogó por la "formación dual" para incrementar el índice laboral.

Francisco Martín, de Insolamis, manifestó que las prácticas suponen un buen inicio hacia la "igualdad de oportunidades", mientras que Elena García de Down Salamanca, a pesar de no tener ningún miembro participante en el programa, subrayó la necesidad de generar oportunidades para que "puedan demostrar sus capacidades en entornos laborales". "Es un paso importante en sus vidas", destacó.

## Nace un programa para apoyar la integración laboral de personas discapacitadas

UNIVERSIDAD

Javier Vicente 22 Febrero 2016 1



FOTOS

Tres personas con discapacidad intelectual y del desarrollo trabajan durante cuatro horas diarias en varios departamentos de la Facultad de Psicología. El programa, cuyo director es Francisco de Borja Jordán, se extenderá tres meses desde el 1 de febrero e integra también a alumnos de Terapia Ocupacional y del Máster en Investigación en Discapacidad. El proyecto nace en colaboración con el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad

El Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO), de la Facultad de Psicología de la Universidad de Salamanca, ha presenta su nuevo programa de prácticas laborales para personas con discapacidad intelectual o del desarrollo. El director de este, Francisco de Borja Jordán de Urries, comentó al inicio de la presentación en la Facultad que es un proyecto pionero en Salamanca que da trabajo desde el 1 de febrero a dos personas con discapacidad intelectual y una autista en la conserjería, cafetería y biblioteca de Psicología.

En concreto, estas que pertenecen a Ariadna, Asprodes, Insolamis y Down Salamanca, estarán trabajando durante tres meses y cuatro horas diarias con la supervisión de alumnos en prácticas pertenecientes a cuarto de grado de Terapia Ocupacional y del Máster en Investigación en Discapacidad. De esta manera se cumple con un doble objetivo como es la integración laboral de personas con discapacidad intelectual y del desarrollo y el aprendizaje de estas y la introducción en el campo de estudiantes.

Para Francisco de Borja, este programa demuestra que técnicamente se está preparado para que los discapacitados ocupen un puesto de trabajo, aunque opinó que socialmente "todavía nos queda. Se ha avanzado mucho pero es obvio que es factible, que pueden trabajar y que los resultados son palpables". Para ello, afirmó que hace falta más implicación de las instituciones, sobre todo en la dirección de la inversión que debe ir al empleo integrado más que al empleo segregado. "Todavía es una carencia" comentó

Este proyecto pionero ya tiene su mente puesta en su continuación en la que se pretende que sean cuatro las personas discapacitadas que puedan trabajar, una por entidad colaboradora. También afectaría a los alumnos para los que, según dijo el director del programa, "está siendo una experiencia muy interesante porque están adquiriendo habilidades y experimentando un trabajo relacionado con su ámbito profesional.

**La investigación en el empleo**

El director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, también presente afirmó que el Instituto dio el paso porque la sociedad todavía es muy lenta en la inclusión de las personas con discapacidad. "Es una forma de colaborar y combinando con las prácticas de los alumnos cubres dos objetivos", recordó. Sin embargo, propuso una mayor colaboración en la Universidad entre las estructuras de investigación y formación con las de servicios. "Es algo clave para que una universidad funcione. El empleo integrado sigue siendo muy costoso, sigue teniendo que hacerse innovación e incentivación y esta es una colaboración que esperamos que sirva de modelo de trabajo y que se extienda a otros sitios".

Sobre la situación de la investigación en España, dijo que está bien situada aunque falta mucho en su ejecución. Por ello trabajan en INICO desde varios ámbitos en el que el empleo con apoyo tiene un papel importante al contar con las publicaciones y equipos más avanzados en España. Sin embargo, hay varias áreas donde aún falta mucho por trabajar, como recordó Verdugo. En la actualidad, se está desarrollando un programa online "que empezará en breve para preparar a los preparadores", pero también se investiga cómo acceder de la juventud a la vida adulta en el ámbito laboral. "En España no hay una estrategia pública bien elaborada de cómo coordinar el paso de Formación Profesional y Bachillerato a la vida laboral".

Las últimas investigaciones, eso sí, han ido encaminadas a romper los límites del empleo segregado para proporcionar más opciones de empleo integrado aunque también sea necesario seguir haciéndolo en el acceso a mejores sueldos, mejores estratos laborales y la integración de la propia universidad en los contenidos académicos más allá de las prácticas laborales, recordó.



Menú

PORTADA SALAMANCA PROVINCIA CAMPO CASTILLA Y LEÓN DEPORTES SUCESOS OCIO-GENTE OPINIÓN **VIVA MI PUEBLO**

ú | l | ú | l

La Gaceta de Salamanca » Salamanca

VOTE ESTA NOTICIA ☆☆☆☆☆

0 | 2

UNIVERSIDAD

## El INICO reclama financiación estable para potenciar las investigaciones en discapacidad

El Instituto de Integración en la Comunidad celebra 20 años con el objetivo de reforzar la formación especializada y atraer investigadores

08,03,2016 | 19:59

R.D.L. "La financiación de los institutos de investigación es ridícula y escasa". Así lo aseguró este martes el director del Instituto de Integración en la Comunidad (INICO), Miguel Ángel Verdugo, y reclamó a las administraciones un cambio de modelo para poder contar con una financiación estable que permita al centro crecer y potenciar sus resultados con más investigaciones en el campo de la discapacidad. También el subdirector del instituto, Ángel Fernández, incidió en la necesidad de que la Junta de Castilla y León ofrezca más apoyo a estos centros de investigación.



Verdugo, Serrano y Fernández, con parte del equipo del INICO. | Barroso

Verdugo y Fernández hicieron estas declaraciones en la presentación de los actos del 20 aniversario de la creación del INICO, el instituto universitario más antiguo de Salamanca y único en su ámbito en toda España. Este instituto de investigación cumple dos décadas y, según explicaron ayer sus responsables, lo hace con la intención de seguir avanzando en el campo de la inclusión a través de dos aspectos claves: potenciar aún más la formación especializada tanto de investigadores como de profesionales del ámbito de la discapacidad y favorecer la atracción de más investigadores hacia esta problemática para ser, además, más competitivos en la captación de fondos, según explicó Ángel Fernández, que apuntó también la intención del INICO de intensificar los contratos que mantienen con entidades gubernamentales y asociaciones de usuarios para transferir el conocimiento que generan a la sociedad.



La vicerrectora de Internacionalización, María Ángeles Serrano, entre Verdugo y Ángel Fernández. :: EFE

## «La financiación que recibimos es escasa y ridícula»

**Miguel Ángel Verdugo** Director del Instituto de Integración (Inico)

El instituto dependiente de la Universidad pide a la Junta en su vigésimo aniversario más apoyo económico para contribuir a su sostenibilidad

:: REDACCIÓN / WORD

**SALAMANCA.** Responsables del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico), dependiente de la Universidad de Salamanca, reconocieron ayer que «se echa de menos» una «mayor finan-

ciación pública» para este tipo de institutos que realizan una investigación práctica sobre la discapacidad.

Durante una rueda de prensa para presentar las actividades del Inico con motivo de su vigésimo aniversario, su director, Miguel Ángel Verdugo, aseguró que la financiación que se recibe «es escasa y ridícula» por parte del sistema universitario. Sin embargo, vino a destacar el apoyo que ha prestado la Universidad de Salamanca para el mantenimiento de este Instituto, el «único en España» que investiga sobre la discapacidad.

Por su parte, Ángel Fernández Ra-

mos, subdirector del centro, reconoció que este tipo de entidades «deberían estar más apoyados por parte de los gobiernos autonómicos», además de reclamar «una mayor coordinación para lograr más aportaciones económicas».

El Inico fue creado hace veinte años de la mano del profesor Miguel Ángel Verdugo, y tiene como finalidad la «realización de acciones de investigación, formación especializada y asesoramiento encaminadas a potenciar, facilitar y mejorar las condiciones de vida de las personas en situación de desventaja social en dis-

tintos contextos y a lo largo de todo su ciclo vital», según el director.

En concreto, se investiga en personas con «discapacidad física, psíquica y sensorial, así como en personas con enfermedades crónicas, enfermedad mental, minorías y población marginada».

Para Verdugo, uno de los motivos de la falta de financiación es que «se pertenece al área social, en lugar de ser a la ciencia pura», por lo que vino a reclamar «una mayor sensibilización en aspectos sociales, como la discapacidad».

Los responsables de este centro reconocen que su subsistencia se ampara «en los fondos que captamos desde dentro» y que «apenas se cuenta con fondos públicos para el mantenimiento del Instituto».

Para el futuro del Inico, Ángel Fernández Santos explicó ayer que se ha aprobado un plan estratégico con dos ejes principales como son «la docencia y la investigación», a los que se unirán «la potenciación de la organización de trabajo, la búsqueda de un lugar adecuado de trabajo, su proyección exterior y su sostenibilidad». En el Inico se trabaja «de forma interdisciplinaria» en áreas como la psicología, la salud o el derecho, y en estos momentos hay seis grupos de investigación, entre 35 y 40 profesores y otra veintena de contratos.

### Actos programados

En cuanto a los actos a celebrar para conmemorar el veinte aniversario del Inico, Verdugo quiso destacar la puesta en marcha de un Congreso de Síndrome de Down, además de seminarios y conferencias sobre diversas cuestiones relacionadas con la discapacidad y una exposición que ya está en funcionamiento en la Facultad de Psicología. No obstante, Verdugo recordó que el acto central se celebra el próximo 14 de marzo con la jornada de celebración del 20 aniversario del Inico en el que más de 150 personas de varios sectores importantes relacionados con la discapacidad estarán presentes y que contará con la presencia de la vicepresidenta de la Junta de Castilla y León, Rosa Valdeón.

## Menú

PORTADA SALAMANCA PROVINCIA CAMPO CASTILLA Y LEÓN DEPORTES SUCESOS OCIO-GENTE OPINIÓN **VIVA MI PUEBLO**

M ú i i l M ú i i l

La Gaceta de Salamanca » Salamanca

VOTE ESTA NOTICIA ☆☆☆☆☆

0

15

## UNIVERSIDAD

## La Junta destinará 6 millones de euros a Investigación en 2016

Rosa Valdeón, vicepresidenta de la Junta, clausura el XX aniversario de Inico

14.03.2016 | 18:57

ICAL La vicepresidenta de la Junta de Castilla y León, Rosa Valdeón, afirmó este lunes en la clausura de la celebración del XX aniversario del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico) de la Universidad, que la Junta destinará este año más de seis millones a Investigación. "En el año 2014 destinamos 1,8 millones y en el 2016 gracias a una cofinanciación europea podremos ampliar notablemente el presupuesto", destacó Valdeón.



Rosa Valdeón (c) antes de participar en clausura el XX aniversario de Inico. | Galongar

La vicepresidenta aprovechó la ocasión para alabar el trabajo del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico) y señaló que se trata de una institución que ha sido pionera en la labor de la integración de personas en riesgo de exclusión en la comunidad. "Inico significa investigar, formar para transformar la sociedad y son unos principios que tenemos en la Junta de Castilla y León", apuntó.

Además, detalló que la medida estrella para lograr una verdadera integración es el empleo y que en Castilla y León hay más de 200 centros especiales de empleo y empresas de inserción. "Nuestro objetivo es que haya 5.000 personas trabajando en estos centros y no tenemos lejos esa cifra ya que afortunadamente el sector asociativo es dinámico y apuesta por la competitividad", declaró.

Así, la vicepresidenta quiso señalar que desde la Junta se quiere fomentar que las personas con discapacidad tengan algún apoyo económico para poder contratarlas en la empresa ordinaria ya que es la mejor forma de integración social y que hay subvenciones de hasta 4.000 euros por contrato a modo de incentivo.

Valdeón señaló también que es necesario sensibilizar a las empresas de que las personas con discapacidad pueden realizar un trabajo en igualdad de condiciones que otras persona. De la misma manera, apuntó que la investigación no es solamente de las universidades sino que también corresponde a las empresas privadas. "Las mayor parte de las empresas que son solventes saben que su crecimiento pasa por la innovación por eso esa transferencia de conocimiento entre universidades y empresas es uno de los objetivos de la Junta", explicó.

## Rosa Valdeón cifra el objetivo de la Junta en cinco mil empleos para personas con discapacidad

UNIVERSIDAD

Javier Vicente © 14 Marzo 2016



FOTOS

La portavoz de la Junta recordó que se cuenta para ello con más de veinte centros especiales de empleo. Puso en valor el trabajo que INICO, que cumple veinte años, realiza con este y otros colectivos en riesgo de exclusión social. Anunció, asimismo, un presupuesto superior a los seis millones de euros para investigación e hizo hincapié en la sensibilización de que los trabajadores con algún tipo de discapacidad pueden tener la misma productividad que cualquier otro

La vicepresidenta de la Junta de Castilla y León, Rosa Valdeón, ha estado presente en la tarde del lunes en la celebración del XX aniversario del INICO en un acto académico que ha tenido lugar en el Paraninfo de las Escuelas Mayores. Allí, la también portavoz regional ha destacado el trabajo realizado por el Instituto en la integración de personas bajo el lema de "investigar, formar para transformar la sociedad". Principios que, según explicó, también forma parte de las políticas sociales de la Junta.

Para Rosa Valdeón, la igualdad de oportunidades tiene que hacerse realidad a través de medidas específicas y transversales para los colectivos con menos oportunidades donde "la estrella es el

Martes, 15 de marzo de 2016

[Hemeroteca](#)[Acceso - Registro](#)[Portada](#) [Nacional](#) [Opinión](#) [Local](#) [Provincia](#) [CyL](#) [Economía](#) [Campo](#) [Educación](#)[Cultura](#) [Sociedad](#) [Deportes](#) [Sucesos](#) [Motor](#) [Toros](#)[Educación de Calidad](#) [Universidad](#)[Comarcas](#) [Alfoz](#) [Alba de Tormes](#) [Béjar](#) [Bracamonte](#) [Ciudad Rodrigo](#) [Guijuelo](#)[La Sierra](#) [Las Arribes](#) [Las Villas](#) [Ledesma](#)**Redacción** [Lunes, 14 de marzo de 2016](#)**UNIVERSIDAD DE SALAMANCA**

# La Junta prevé alcanzar los 5.000 trabajadores en los centros especiales de empleo

**Rosa Valdeón asegura en los actos del 20 aniversario del INICO que “el empleo es la mejor forma de lograr la integración”**



## La Junta destinará seis millones a proyectos de investigación

**AGENCIAS | SALAMANCA**

■ La vicepresidenta de la Junta de Castilla y León, Rosa Valdeón, afirmó ayer en la clausura de la celebración del XX aniversario del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico) de la Usal, que la Junta destinará este año más de seis millones a la convocatoria de subvenciones para proyectos de Investigación. «En el año 2014 destinamos 1,8 millones y en el 2016 gracias a una cofinanciación europea podremos ampliar notablemente el presupuesto hasta seis millones», destacó Valdeón, quien remarcó la apuesta del Ejecutivo autonómico por impulsar proyectos de investigación en el ámbito universitario, según Ical.

La vicepresidenta aprovechó la ocasión para alabar el trabajo del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico) y señaló que se trata de una institución que ha sido pionera en la integración de personas en riesgo de exclusión.



Rosa Valdeón ha participado en el 20 aniversario del INICO. Foto: Alberto Martín

La vicepresidenta de la Junta de Castilla y León, Rosa Valdeón, ha asegurado esta tarde en Salamanca que uno de los objetivos de la Administración autonómica es alcanzar la cifra de 5.000 personas trabajando en los más de 200 centros especiales de empleo y empresas de inserción social existentes actualmente en la región.

“La mejor forma de lograr la integración es el empleo y somos capaces de alcanzar ese objetivo de 5.000 trabajadores porque el sector asociativo, el tercer sector que llamamos, es un sector muy dinámico, que tiene muchos centros especiales de empleo, que trabaja en red y que está apostando por la competitividad y por aumentar la productividad y la calidad”, ha subrayado Valdeón, añadiendo que “esta labor nos permite financiar a esas personas con discapacidades que necesitan una persona de apoyo y tenemos una línea pactada con los agentes del Diálogo Social que nos ayudará a conseguir esa meta”.

También se ha referido a la apuesta que deben hacer las empresas privadas de Castilla y León por la integración de personas con discapacidad, para lo que la Junta aporta subvenciones de hasta 4.000 euros. **“Hay que sensibilizar a la empresa ordinaria y hacerles ver que las personas discapacitadas son igual de productivas** que otras que no tienen ningún tipo de discapacidad y tomar como ejemplo a esas empresas que ya han contratado y que presumen de los resultados”.

Rosa Valdeón ha participado esta tarde en el Paraninfo de la Universidad de Salamanca en los actos conmemorativos

del 20 aniversario del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO), un centro que ha destacado como pionero en la integración de personas con discapacidad. “La igualdad de oportunidades tiene que hacerse realidad con medidas específicas para colectivos que tienen más dificultades y medidas como el empleo porque la mejor forma para lograr la integración es el empleo”.

La vicepresidenta ha puesto de manifiesto la importancia de la labor que en estos 20 años ha realizado el INICO porque **es necesario “investigar y formar para transformar la sociedad”**. Aunque es consciente de que la investigación ha sufrido fuertes recortes con la crisis, ha asegurado que hay que seguir avanzado en distintos aspectos como la autonomía personal de las personas con discapacidad y en la atención precoz de los niños y “la solvencia del INICO nos para nosotros es una guía”.

Respecto a los importantes recortes que ha sufrido la investigación, Valdeón ha señalado que la Junta destinará este año más de seis millones a este campo, cofinanciados con la Unión Europea, frente a los 1,8 millones destinados en 2014. En este sentido, ha animado a los responsables del NICO a “optar a fondos europeos, porque en investigación aporta mucho más el Gobierno de España y la Unión Europea que la Junta de Castilla y León”.

Fotografías: Alberto Martín



empleo". Por ello, el Gobierno regional tiene a disposición más de 200 centros especiales de empleo cuyo objetivo es dar trabajo a cinco mil personas, hecho que considera posible dado el dinamismo con el que se comporta el tercer sector. "Hay una línea pactada con los agentes sociales que va en ese sentido", ha dicho.

Además, la vicepresidenta de la Junta anunció que en 2016 habrá un presupuesto para la investigación superior a los seis millones gracias a la cofinanciación de la Unión Europea, muy superior a los 1,8 que se presupuestaron en 2014. Supone un compromiso por parte del Gobierno regional en un ámbito importante en el que también animó a las universidades a unirse ahora que son cada vez más solventes. Por ello, les recordó a ellas y a las empresas privadas que concurren a los concursos también nacionales y europeos.

También se refirió a la innovación en las empresas, de las que dijo que la mayor parte conocen que su crecimiento pasa precisamente por esa innovación que se trabaja con mayor insistencia en la universidad, "por eso la transferencia a la empresa es uno de los objetivos de la Junta", dijo

Más allá del dinero, eso sí, Valdeón incidió en la importancia de sensibilizar a la empresa ordinaria de que las personas con discapacidad realizan el trabajo en igualdad de condiciones en el terreno productivo. Por ello también, la Junta tiene subvenciones de hasta cuatro mil euros para los que contraten a personas con discapacidad.

Por último, se refirió también al anuncio del cierre de Laiku, en Valladolid. Frente a ello, recordó que se trata de una empresa viable que está recogiendo la leche de 110 ganaderos de la regional. "Es un objetivo irrenunciable el buscar cualquier fórmula que garantice el que puedan seguir trabajando. Vamos a estar del lado de los trabajadores y supervisando que no se infrinja la Ley".

## **INICO**

El Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca es, desde 1996, uno de los principales referentes nacionales e internacionales en formación especializada y en la investigación relacionada con las personas con discapacidad. La trayectoria investigadora de los profesionales que configuran el INICO está avalada por la multitud de reconocimientos y premios que se han recibido en este periodo de existencia.

La producción científica del INICO se constata en los resultados de estas dos décadas: 1.295 publicaciones, 1.825 aportaciones a congresos, 542 proyectos de investigación, 333 Trabajos Fin de Máster y 55 Tesis. En el año de la celebración de los 20 años de existencia del INICO, aseguran desde este instituto, "queremos agradecer a todas las instituciones, organizaciones y personas que han colaborado con nosotros y reafirmar nuestro compromiso en seguir investigando, formando y transformando por la inclusión".

Este martes, el instituto ha dado a conocer su actividad ante los medios por su vigésimo aniversario. Miguel Ángel Verdugo, director del INICO, recordó que fue el primer instituto en la USAL junto con el de Investigación del Cáncer. Además, y hasta el momento, ha sido el único oficial que ha puesto en el centro a la discapacidad como modelo de estudio e investigación con el mismo objetivo: "mejorar la respuesta social a los problemas de la discapacidad". Cuestión que, al menos, es visible y al que la ciudadanía es sensible "aunque para mejorar hacen falta resultados eficaces y eficientes con el apoyo de una política pública más fuerte".

Ángel Fernández, subdirector del instituto, deseó que la trayectoria del mismo se prolongara al menos durante otras dos décadas. En principio, el INICO tiene aprobado un plan estratégico vigente para los próximos cinco años y con el que se marca el gran reto de atraer más investigadores a la problemática de la discapacidad. También, y sin olvidarlo, cuidar el nivel de excelencia, ser competentes en la captación de fondos para la investigación, continuar la formación especializada de posgrado, etcétera.



Estás en: Inicio > Noticias > Rueda de prensa: La Universidad reúne en el IV Congreso ...

## Noticia

[RSS](#)

[Compartir](#)

# Rueda de prensa: La Universidad reúne en el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down a más de 400 participantes de 15 países

10/03/2016 | Comunicación Universidad de Salamanca

La Universidad de Salamanca reunirá en el "IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down" a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad.

Esta actividad, que se desarrollará entre los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, está organizada por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN) y la Federación Down España.

En la rueda de prensa de presentación del congreso participarán María Ángeles Serrano, vicerrectora de Internacionalización; Miguel Ángel Verdugo, director del INICO y director académico del Congreso; el Secretario General de la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN), Antonio Ventura Díaz; el Gerente de Down España, Agustín Matía Amor; y Teresa Nieto, como coordinadora de organización del Congreso.

Este cuarto congreso refleja el esfuerzo de los investigadores en síndrome de Down y pretende ser un foro de encuentro a nivel Iberoamericano. Tras su paso por Buenos Aires (Argentina) en 2007, Granada en 2010 y Monterrey (México) en 2013, el IV CISD ha preparado para Salamanca 107 actividades científicas, entre conferencias, mesas de comunicación, presentaciones y póster.

Día: 11/03/2016

Hora: 10:15 h.

Lugar: Sala de Retratos del Rectorado.

Contacto: Teresa Nieto. Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de Salamanca. Telf.: 923 294726. Correo electrónico: [tns@usal.es](mailto:tns@usal.es)

Más Información: <http://down-inico2016.usal.es>

Área de Comunicación | Vicerrectorado de Promoción y Coordinación  
Patio de Escuelas Mayores, 1 - 37008 Salamanca, España  
Teléfono: +34 923 294 412 | Correo-e: [comunicacion@usal.es](mailto:comunicacion@usal.es)

[Aviso legal](#)

| [Política de privacidad](#)

| [Información y Contacto](#)

© Universidad de Salamanca 2010

## Salamanca reúne en el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down a más de 400 participantes de 15 países

[Ecoaula.es](#) | 11/03/2016 - 14:05

A través de más de 100 ponentes y actividades se presentará el panorama actual y se orientarán acciones futuras en el ámbito de las personas con discapacidad

La Universidad de Salamanca reunirá en el "IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down" a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad. Esta actividad, que se desarrollará entre los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, está organizada por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN) y la Federación Down España.

Entre todos los participantes destacan ponentes como George T. Capone, director del Centro de Investigación y la Clínica de Síndrome de Down del Kennedy Krieger Institute (Baltimore, Estados Unidos); Marc J. Tassé, director del Ohio State University Nisonger Center (Estados Unidos), y Robert L. Schalock, doctor honoris causa de la Universidad de Salamanca. Entre los participantes españoles figuran, además, el profesor de la Usal Miguel Ángel Verdugo, primer catedrático español de Psicología de la Discapacidad, o Carlos Ganzenmüller, miembro de la Fiscalía General del Estado. A ellos se suman un total de 113 conferenciantes de reconocido prestigio en el área de la discapacidad intelectual, trastornos del espectro autista y problemas psiquiátricos y de conducta.

Los objetivos del congreso son analizar las tendencias actuales y del futuro en la investigación y apoyo a las personas con síndrome de Down, presentar la situación global de estas personas, con la intención de crear un referente para el desarrollo de actividades por parte de las organizaciones, y orientar actuaciones futuras en el ámbito iberoamericano. Sobre estos objetivos se desarrollarán temas como política, legislación, salud, genética, educación inclusiva y desarrollo, conducta adaptativa o calidad de vida.

Este cuarto congreso refleja el esfuerzo de los investigadores en síndrome de Down y pretende ser un foro de encuentro a nivel Iberoamericano. Tras su paso por Buenos Aires (Argentina) en 2007, Granada en 2010 y Monterrey (México) en 2013, el IV CISD ha preparado para Salamanca 107 actividades científicas, entre conferencias, mesas de comunicación, presentaciones y póster.

Estás en: Inicio &gt; Noticias &gt; Salamanca reúne en el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de ...

## Noticia

[RSS](#)
[Compartir](#)

# Salamanca reúne en el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down a más de 400 participantes de 15 países



11/03/2016 | Comunicación Universidad de Salamanca

**A través de más de 100 ponentes y actividades se presentará el panorama actual y se orientarán acciones futuras en el ámbito de las personas con discapacidad**

La Universidad de Salamanca reunirá en el "IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down" a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad. Esta actividad, que se desarrollará entre los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, está organizada por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca, la

Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN) y la Federación Down España.

Entre todos los participantes destacan ponentes como George T. Capone, director del Centro de Investigación y la Clínica de Síndrome de Down del Kennedy Krieger Institute (Baltimore, Estados Unidos); Marc J. Tassé, director del Ohio State University Nisonger Center (Estados Unidos), y Robert L. Schalock, doctor honoris causa de la Universidad de Salamanca. Entre los participantes españoles figuran, además, el profesor de la Usal Miguel Ángel Verdugo, primer catedrático español de Psicología de la Discapacidad, o Carlos Ganzenmüller, miembro de la Fiscalía General del Estado. A ellos se suman un total de 113 conferenciantes de reconocido prestigio en el área de la discapacidad intelectual, trastornos del espectro autista y problemas psiquiátricos y de conducta.

Los objetivos del congreso son analizar las tendencias actuales y del futuro en la investigación y apoyo a las personas con síndrome de Down, presentar la situación global de estas personas, con la intención de crear un referente para el desarrollo de actividades por parte de las organizaciones, y orientar actuaciones futuras en el ámbito iberoamericano. Sobre estos objetivos se desarrollarán temas como política, legislación, salud, genética, educación inclusiva y desarrollo, conducta adaptativa o calidad de vida.

Este cuarto congreso refleja el esfuerzo de los investigadores en síndrome de Down y pretende ser un foro de encuentro a nivel Iberoamericano. Tras su paso por Buenos Aires (Argentina) en 2007, Granada en 2010 y Monterrey (México) en 2013, el IV CISD ha preparado para Salamanca 107 actividades científicas, entre conferencias, mesas de comunicación, presentaciones y póster.

### Más información:

Teresa Nieto. Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de Salamanca.

Tel.: 923 294726.

Correo electrónico: [tns@usal.es](mailto:tns@usal.es)

Más información: <http://down-inico2016.usal.es>

### Archivos relacionados

#### Dossier de prensa

11/03/2016 | 197,54 KB

IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down

### Multimedia relacionada:

#### Salamanca reúne en el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down a más de 400 participantes de 15 países

11/03/2016 | Comunicación Universidad de Salamanca

A través de más de 100 ponentes y actividades se presentará el panorama actual y se

## Más de 400 expertos participarán en el cuarto Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down

UNIVERSIDAD

J. Muñiz 11 Marzo 2016

0



Agustín Matía, Miguel Ángel Verdugo, Teresa Nieto y Antonio Ventura durante la presentación del Congreso en la mañana de este viernes

La cita será en la Hospedería Fonseca entre el 16 y el 18 de marzo y está organizada por Fiadown, Down España e Inico. Salamanca es la cuarta ciudad que alberga este congreso tras Buenos Aires, Granada y Portugal. Habrá 19 instituciones representadas de 14 países diferentes y se espera una asistencia aproximada de 400 personas. Además, está prevista la presencia del Ministro de Sanidad en funciones, Alfonso Alonso, y de la consejera de Familia e Igualdad de Oportunidades de la Junta de Castilla y León, Alicia García

La cuarta edición del Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down tendrá lugar entre el 16 y el 18 de marzo en la hospedería Fonseca. Una cita que pretende poner en común los avances en relación a la integración de las personas con esta discapacidad entre los países latinoamericanos, incluidos Andorra y Portugal en esta ocasión, además de España, Argentina, Brasil, Colombia, Venezuela, Costa Rica, Chile, El Salvador, Uruguay o Perú. Se desarrollará en el nuevo panorama marcado por la Convención Internacional de Derechos de Personas con Discapacidad.

El congreso está organizado por la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (Fiadown), cuyo secretario general, Antonio Ventura, ha destacado que “este congreso significa el contrapunto a otras relaciones entre España y Latinoamérica marcadas por la excesiva retórica hueca”. Ventura ha asegurado que “servirá para ponernos al día de un modo efectivo en todo lo que tiene que ver desde el punto de vista científico a la hora de la intervención en casos con Síndrome de Down, será una transferencia de conocimientos sin ningún tipo de paternalismo con el objetivo de conseguir el mayor grado posible de igualdad y de dignidad para estas personas”.

Down España, es otro de los puntos que sustentan la celebración del congreso en Salamanca. Su presidente, Agustín Matía, ha considerado el evento como una oportunidad. “Cuando el ámbito social y el científico se unen, se pueden conseguir avances. La próxima generación de personas con Síndrome de Down será diferente y este congreso va a permitir dar visibilidad a todas las mejoras. Además, podremos reforzar los lazos con Latinoamérica que en el ámbito de esta discapacidad ya son fuertes y productivos por las características comunes que tienen las personas con Síndrome de Down, nazcan donde nazcan”. Según los datos ofrecidos por Down España, en Iberoamérica hay unas 700.000 personas con Síndrome de Down, en España unas 35.000 y en Salamanca alrededor de 400.

El tercer organizador del congreso es el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico). Miguel Ángel Verdugo es su director y será el director académico del encuentro. Considera que “es un momento importante para esta reunión porque en Latinoamérica ahora hay una generación de familias con hijos con Síndrome de Down que están empezando a reclamar sus derechos, aunque la distancia entre la retórica políticamente correcta y la práctica efectiva en asuntos sociales es muy acentuada, es el momento de mejorar en la inclusión tanto educativa como laboral, no sólo mediante la incentivación al empresariado, sino a través de la concienciación y sensibilización”.



Portada	España	Mundo	Política	Dinero	Deportes	El Tiempo	Salud	Sucesos	Tierra	Ciencia	Educa	Empleo	Motor	Tecno	Ocio
Gente	Tele	Música	Cine	Cultura	Increible	Moda	Belleza	Players	Familia	Religión	Local	Y Además			

## DOWN ESPAÑA, FIADOWN Y EL INICO PRESENTAN EL IV CONGRESO IBEROAMERICANO SOBRE SÍNDROME DE DOWN

11/03/2016 - [www.teinteresa.es](http://www.teinteresa.es), SALAMANCA

- Más de 400 profesionales y familiares se reunirán del 16 al 18 de marzo en Salamanca. Down España, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (Fiadown), el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico) y la Universidad de Salamanca reunirán en el 'IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down' a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de esta discapacidad. La cita se desarrollará entre los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, de Salamanca.

Este viernes se celebró la presentación de este encuentro, con la participación del gerente de Down España, Agustín Matía; del secretario general de Fiadown, Antonio Ventura; del director del Inico, Miguel Ángel Verdugo; y de la secretaria técnica del Congreso, Teresa Nieto.

En su intervención el gerente de Down España ha puesto en valor el trabajo conjunto con el Inico y la Universidad de Salamanca, ya que "cuando se producen colaboraciones entre el espacio académico-científico y el espacio social es cuando realmente se logran grandes avances y resultados para el ámbito de la discapacidad".

Matía ha destacado que "estamos en un momento decisivo para el movimiento asociativo, y este congreso supone una oportunidad excepcional para obtener un reflejo veraz de la situación actual del síndrome de Down en toda Iberoamérica". En opinión del gerente de Down España, "la cita ofrecerá la oportunidad de fortalecer el espacio de trabajo entre los países iberoamericanos, ya que existen elementos comunes entre ellos, tanto por la realidad que viven muchos de ellos como por el propio movimiento en torno al síndrome de Down. Es el momento de poner en marcha un proyecto compartido".

Por su parte, el secretario general de Fiadown, Antonio Ventura, ha recordado que el congreso contará con la presencia, Jesús Coronado, presidente de esta entidad de alcance iberoamericano. Ventura ha mencionado que este encuentro supone extender un trabajo avalado por las organizaciones y las familias de personas con síndrome de Down de toda Iberoamérica, que tuvo su primera edición en Argentina (2007), y posteriormente en España (2010) y México (2013).

El director del Inico, Miguel Ángel Verdugo, se ha mostrado satisfecho por continuar con una línea de colaboración con entidades sociales, como Down España y Fiadown, y por poder organizar un congreso que "va a ser sumamente importante desde el punto de vista científico, ya que contaremos con ponentes y participantes de altísimo nivel internacional".

Entre los participantes también destacan Marc J. Tassé, director del Ohio State University Nisonger Center (Estados Unidos), y Robert L. Schalock, doctor honoris causa de la Universidad de Salamanca. Entre los españoles figuran, además, el profesor de la Usal Miguel Ángel Verdugo, primer catedrático español de Psicología de la Discapacidad, o Carlos Ganzenmüller, miembro de la Fiscalía General del Estado. A ellos se suman un total de 113 conferenciantes de reconocido prestigio en el área de la discapacidad intelectual, trastornos del espectro autista y problemas psiquiátricos y de conducta.

Los objetivos del congreso son analizar las tendencias actuales y del futuro en la investigación y apoyo a las personas con síndrome de Down, presentar la situación global de estas personas, con la intención de crear un referente para el desarrollo de actividades por parte de las organizaciones, y orientar actuaciones futuras en el ámbito iberoamericano. Sobre estos objetivos se desarrollarán temas como política, legislación, salud, genética, educación inclusiva y desarrollo, conducta adaptativa o calidad de vida.

Este cuarto congreso (["http://down-inico2016.usal.es/"](http://down-inico2016.usal.es/)) refleja el esfuerzo de los investigadores en síndrome de Down y pretende ser un foro de encuentro a nivel iberoamericano. El IV CISD ha preparado para Salamanca 107 actividades científicas, entre conferencias, mesas de comunicación, presentaciones y póster. Este Congreso cuenta con la colaboración de Fundación ONCE, de Divina Pastora Seguros y de la Secretaría General Iberoamericana.

# El IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down traerá a 400 profesionales de 14 países

El ministro de Sanidad y la consejera de Familia acudirán a una cita que pretende «ser un pequeño hito» en los avances en materia investigadora

REDACCIÓN / WORD

**SALAMANCA.** La Hospedería Fonseca de la Universidad de Salamanca acogerá entre los días 16 y 18 de mar-

zo el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down, una cita a la que acudirán en torno a 400 profesionales de más de 14 países y en la que está prevista la asistencia del ministro de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Alfonso Alonso, y de la consejera de Familia e Igualdad de Oportunidades de la Junta de Castilla y León, Alicia García.

Así lo afirmaron ayer los responsables de los tres estamentos encargados de la organización del Congre-

so: el director del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico), Miguel Ángel Verdugo, el secretario general de la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (Fiadown), Antonio Ventura, y el gerente de Down España, Agustín Matía Amor, quienes estuvieron acompañados durante la presentación por la coordinadora del Congreso, Teresa Nieto.

El congreso contará así con ponentes reconocidos, como el norteamer-

icano George Capone, del Kennedy Krieger Institute, además de participantes de los 14 países integrantes de Fiadown, en una cita que sucede a los congresos de Buenos Aires, Granada y Monterrey, y en el que se pasará de «la importancia de las familias» de aquellas citas, a «huir de la retórica» y ponerse «al día desde la perspectiva científica de la intervención en las personas con síndrome de Down», como afirmó el secretario general de Fiadown.

Así, el objetivo del Congreso se centra en hacer una «transferencia de conocimientos de todos los programas contrastados» entre todos los países de Iberoamérica «sin paternalismos, ni perjuicios, ni estereotipos», para así avanzar hacia «el gran objetivo de la igualdad» y que las personas con síndrome de Down «alcancen la mayor dignidad, cumpliéndose así la Declaración de Derechos para las Personas con Discapacidad de la ONU», concluyó Antonio Ventura.

Coincidiendo con esa meta de «mejorar la situación y la calidad de vida» de las personas con discapacidad, Miguel Ángel Verdugo acentuó la atención en la perspectiva transnacional del Congreso, señalando que aunque en los países de Latinoamérica «no está más avanzada» la atención de las personas con síndrome de Down, «sí hay una generación de familiares con hijos pequeños que hacen una demanda de derechos que antes no se hacía» e, incidiendo en ese aspecto, Agustín Matía Amor remarcó: «En términos de tendencia, van a llegar propuestas a España que nos pueden ayudar, porque nos hemos anquilosado».

Así, desde el Congreso se plantean «retos» posibles, según Matía Amor, «cuando el ámbito científico y el social se dan la mano», presentando así los avances en investigación científica y campo terapéutico que harán que «la próxima generación de personas con síndrome de Down sea diferente».



Gala solidaria en favor de los niños afectados por el síndrome de Down. :: ALMEIDA

# Elevar el empleo en personas con síndrome de down, clave para conseguir una inclusión social real

Salamanca acogerá la semana que viene el congreso iberoamericano de esta patología con más de 400 participantes

ALEJANDRO SEGALÁS | SALAMANCA

Sólo una quinta parte de las personas con síndrome de down cualificadas en España tienen un trabajo. Así, de tajan- te se mostró Agustín Matía, gerente de Down España, quien defendió que se trata de una de las principales asignaturas pendientes en este sentido. “El reto es una inserción total y que una persona con síndrome de Down pueda tener al menos 20 años de vida laboral”, indicó Matía.

Estas declaraciones las realizó durante la presentación del “IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down” que anunció junto a Miguel Ángel Verdugo, director del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO), Antonio Ventura Díaz, secretario general de la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN), y Teresa



Agustín Matía, Miguel Ángel Verdugo, Teresa Nieto y Antonio Ventura. | BARROSO

Nieto, secretaria técnica del congreso.

Este encuentro reunirá en a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad. Esta actividad, que se desarrollará entre

los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, está organizada por el de la Universidad de Salamanca, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN) y la Federación Down España.

Estás en: Inicio &gt; Noticias &gt; CONVOCATORIA: El ministro de Sanidad inaugura en la Universidad de ...

## Noticia

RSS

Compartir

# CONVOCATORIA: El ministro de Sanidad inaugura en la Universidad de Salamanca el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down

15/03/2016 | Comunicación Universidad de Salamanca

La Universidad de Salamanca reúne en el "IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down" a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad. Esta actividad, que se desarrollará entre los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, está organizada por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN) y la Federación Down España.

La ceremonia inaugural contará con la asistencia de Alfonso Alonso, ministro de Sanidad; Mariano Esteban de Vega, Rector en funciones y vicerrector para la conmemoración del VIII Centenario de la Universidad de Salamanca; Jesús Coronado Hinojosa, presidente FIADOWN y presidente del IV Congreso Iberoamericano; Carlos Raúl de Pablos Pérez, Gerente Regional de Servicios Sociales; José Fabián Cámara Pérez, presidente DOWN ESPAÑA; Luis Cayo Luis Cayo Pérez Bueno, presidente del Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (CERMI); y Miguel Ángel Verdugo Alonso, director Académico del Congreso

Entre todos los participantes destacan ponentes como George T. Capone, director del Centro de Investigación y la Clínica de Síndrome de Down del Kennedy Krieger Institute (Baltimore, Estados Unidos); Marc J. Tassé, director del Ohio State University Nisonger Center (Estados Unidos), y Robert L. Schalock, doctor honoris causa de la Universidad de Salamanca. Entre los participantes españoles figuran, además, el profesor de la Usal Miguel Ángel Verdugo, primer catedrático español de Psicología de la Discapacidad, o Carlos Ganzenmüller, miembro de la Fiscalía General del Estado. A ellos se suman un total de 113 conferenciantes de reconocido prestigio en el área de la discapacidad intelectual, trastornos del espectro autista y problemas psiquiátricos y de conducta.

Los objetivos del congreso son analizar las tendencias actuales y del futuro en la investigación y apoyo a las personas con síndrome de Down, presentar la situación global de estas personas, con la intención de crear un referente para el desarrollo de actividades por parte de las organizaciones, y orientar actuaciones futuras en el ámbito iberoamericano. Sobre estos objetivos se desarrollarán temas como política, legislación, salud, genética, educación inclusiva y desarrollo, conducta adaptativa o calidad de vida.

Este cuarto congreso refleja el esfuerzo de los investigadores en síndrome de Down y pretende ser un foro de encuentro a nivel Iberoamericano. Tras su paso por Buenos Aires (Argentina) en 2007, Granada en 2010 y Monterrey (México) en 2013, el IV CISD ha preparado para Salamanca 107 actividades científicas, entre conferencias, mesas de comunicación, presentaciones y póster.

Día: 16/03/2016

Hora: 12:00 h.

Lugar: Hospedería Fonseca

Contacto: Teresa Nieto, Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO). Telf.: 923 294726.

Correos electrónicos: tns@usal.es y congresoiberoamericano@usal.es

Más información: <http://inico.usal.es><http://down-inico2016.usal.es/>



## Alfonso Alonso inaugura hoy en Salamanca el congreso Iberoamericano de síndrome de Down

El ministro de Sanidad abrirá el acto con más de 400 participantes

A.S. | SALAMANCA

El ministro de Sanidad, Alfonso Alonso, inaugurará el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down (CISD), que contará con la participación de más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad. Esta actividad, que se desarrollará entre los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, está organizada por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Univer-

sidad de Salamanca, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN) y la Federación Down España.

Los objetivos del congreso son analizar las tendencias actuales y del futuro en la investigación y apoyo a las personas con síndrome de Down, presentar la situación global de estas personas, con la intención de crear un referente para el desarrollo de actividades por parte de las organizaciones, y orientar actuaciones futuras en el

ámbito iberoamericano. Sobre estos objetivos se desarrollarán temas como política, legislación, salud, genética, educación inclusiva y desarrollo, conducta adaptativa o calidad de vida.

Tras su paso por Buenos Aires (Argentina) en 2007, Granada en 2010 y Monterrey (México) en 2013, el IV CISD ha preparado para Salamanca 107 actividades científicas, entre conferencias, mesas de comunicación, presentaciones y póster.



Alfonso Alonso, el pasado mes de diciembre en Salamanca. | BARROSO

## El ministro de Sanidad anuncia nuevos programas para personas con discapacidad

UNIVERSIDAD

Pablo Martín © 16 Marzo 2016 0



FOTOS

La Universidad de Salamanca reúne a más de cuatrocientos profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad. La ceremonia inaugural contó con la asistencia de Alfonso Alonso, ministro de Sanidad. Los objetivos del congreso son analizar las tendencias actuales y del futuro en la investigación y apoyo a las personas con síndrome de Down, presentar la situación global de estas personas, con la intención de crear un referente para el desarrollo de actividades por parte de las organizaciones, y orientar actuaciones futuras en el ámbito iberoamericano

La Universidad de Salamanca reúne en el "IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down" a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad. Esta actividad, que se desarrollará entre los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, está organizada por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN) y la Federación Down España.

La ceremonia inaugural contó con la asistencia de Alfonso Alonso, ministro de Sanidad; Mariano Esteban de Vega, Rector en funciones y vicerrector para la conmemoración del VIII Centenario de la Universidad de Salamanca; Jesús Coronado Hinojosa, presidente FIADOWN y presidente del IV

Congreso Iberoamericano; Carlos Raúl de Pablos Pérez, Gerente Regional de Servicios Sociales; José Fabián Cámara Pérez, presidente DOWN ESPAÑA; Luis Cayo Luis Cayo Pérez Bueno, presidente del Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (CERMI); y Miguel Ángel Verdugo Alonso, director Académico del Congreso

Entre todos los participantes destacan ponentes como George T. Capone, director del Centro de Investigación y la Clínica de Síndrome de Down del Kennedy Krieger Institute (Baltimore, Estados Unidos); Marc J. Tassé, director del Ohio State University Nisonger Center (Estados Unidos), y Robert L. Schalock, doctor honoris causa de la Universidad de Salamanca. Entre los participantes españoles figuran, además, el profesor de la Usal Miguel Ángel Verdugo, primer catedrático español de Psicología de la Discapacidad, o Carlos Ganzenmüller, miembro de la Fiscalía General del Estado. A ellos se suman un total de 113 conferenciantes de reconocido prestigio en el área de la discapacidad intelectual, trastornos del espectro autista y problemas psiquiátricos y de conducta.

Los objetivos del congreso son analizar las tendencias actuales y del futuro en la investigación y apoyo a las personas con síndrome de Down, presentar la situación global de estas personas, con la intención de crear un referente para el desarrollo de actividades por parte de las organizaciones, y orientar actuaciones futuras en el ámbito iberoamericano. Sobre estos objetivos se desarrollarán temas como política, legislación, salud, genética, educación inclusiva y desarrollo, conducta adaptativa o calidad de vida.

Este cuarto congreso refleja el esfuerzo de los investigadores en síndrome de Down y pretende ser un foro de encuentro a nivel Iberoamericano. Tras su paso por Buenos Aires (Argentina) en 2007, Granada en 2010 y Monterrey (México) en 2013, el IV CISD ha preparado para Salamanca 107 actividades científicas, entre conferencias, mesas de comunicación, presentaciones y póster.

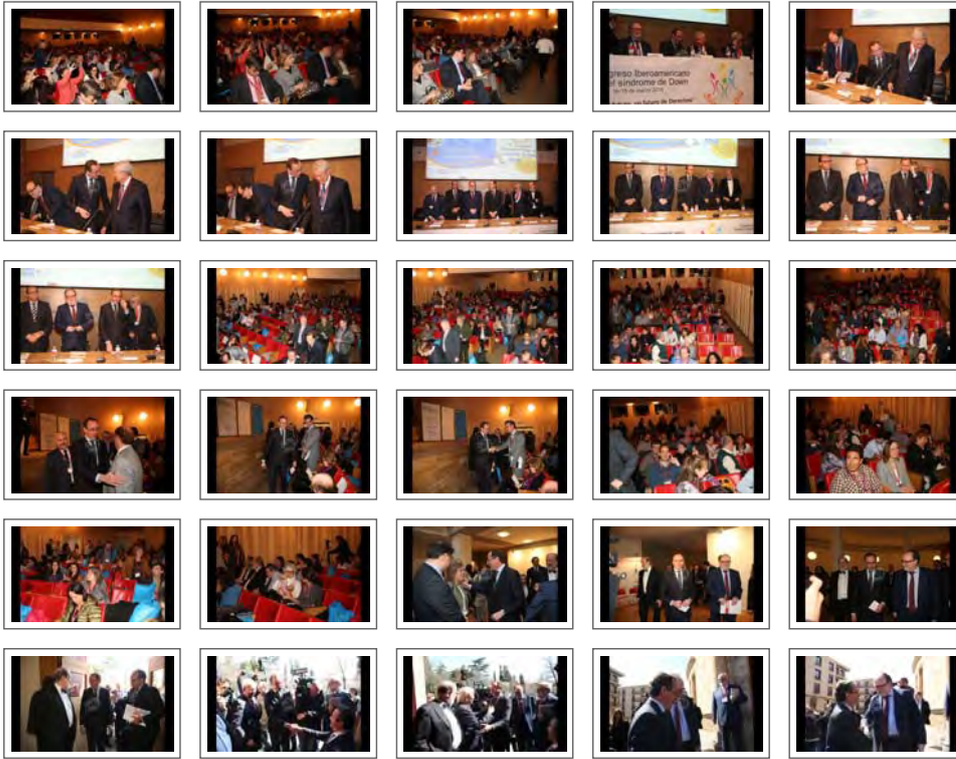
#### **Alfonso Alonso: "Pese a un Gobierno en funciones, seguimos trabajando"**

El ministro de Sanidad en funciones, Alfonso Alonso, dijo en la inauguración del cuarto Congreso Iberoamericano sobre Síndrome de Down que "sitúa a Salamanca como una referencia en el compromiso de esta ciudad con la discapacidad". Por tanto, dijo, "es un día para que estén en primer plano todas las personas que tienen Síndrome de Down en nuestro país además de sus familias y las asociaciones que vienen defendiendo sus derechos y su futuro".

Alonso, como ministro de Sanidad, destacó que la realidad de estas personas "ha ido cambiando" aumentando su esperanza de vida hacia una lo más integrada posible accediendo a una educación cada vez más inclusiva y acceso a un empleo. "En eso hemos venido trabajando mucho a lo largo de estos años y quería significar el apoyo del Gobierno de España a esa causa y el apoyo particular a las aproximadamente 40.000 personas que padecen Síndrome de Down".

Alfonso Alonso reseñó que, pese a estar en funciones el actual Gobierno, "venimos trabajando con un programa de incentivos fiscales para la contratación para personas con discapacidad que ha logrado que las contrataciones hayan aumentado un 19%. El reto siempre es el empleo, porque al final es lo que da una oportunidad y lo que permite que puedan tener un ingreso dando la oportunidad de aumentar su autonomía". "Nosotros hemos centrado las estrategias de atención a la discapacidad en la integración y eso ha dado resultado trabajando en el diseño conjunto de las políticas con el sector de la discapacidad".

Por otra parte, y volviendo a recordar esta situación, adelantó que existe un presupuesto aprobado que permitirá a este Gobierno sacar adelante nuevos programas. Un ejemplo, la convocatoria de nuevas ayudas del IRPF que financia a actividades del tercer sector "pero hace falta un Gobierno con capacidad de sacar nuevos programas y no podemos esperar hasta el mes de junio o septiembre a que la situación en España se normalice".



## Salamanca



# Alfonso Alonso inaugura en Salamanca el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down

## SANIDAD

El ministro de Sanidad acude a Salamanca para inaugurar este 16 de marzo un Congreso sobre Síndrome de Down. Tendrá lugar a las 12.30 horas en la hospedería Fonseca.

15.03.2016 | Chema Díez | @chemadiju

La **Universidad de Salamanca** reúne en el "IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down" a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad. Esta actividad, que se desarrollará entre los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, está organizada por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN) y la Federación Down España.

La ceremonia inaugural contará con la asistencia de **Alfonso Alonso, ministro de Sanidad**; Mariano Esteban de Vega. Rector en funciones y vicerrector para la conmemoración del VIII Centenario de la Universidad de Salamanca; Jesús Coronado Hinojosa, presidente FIADOWN y presidente del IV Congreso Iberoamericano; Carlos Raúl de Pablos Pérez. Gerente Regional de Servicios Sociales; José Fabián Cámara Pérez, presidente DOWN ESPAÑA; Luis Cayo Luis Cayo Pérez Bueno, presidente del Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (CERMI); y Miguel Ángel Verdugo Alonso, director Académico del Congreso

Entre todos los participantes destacan ponentes como **George T. Capone**, director del Centro de Investigación y la Clínica de Síndrome de Down del Kennedy Krieger Institute (Baltimore, Estados Unidos); Marc J. Tassé, director del Ohio State University Nisonger Center (Estados Unidos), y Robert L. Schalock, doctor honoris causa de la Universidad de Salamanca. Entre los participantes españoles figuran, además, el profesor de la Usal Miguel Ángel Verdugo, primer catedrático español de Psicología de la Discapacidad, o Carlos Ganzenmüller, miembro de la Fiscalía General del Estado.

A ellos se suman un total de **113 conferenciantes** de reconocido prestigio en el área de la discapacidad intelectual, trastornos del espectro autista y problemas psiquiátricos y de conducta.

Los objetivos del congreso son analizar las tendencias actuales y del futuro en la investigación y apoyo a las personas con **síndrome de Down**, presentar la situación global de estas personas, con la intención de crear un referente para el desarrollo de actividades por parte de las organizaciones, y orientar actuaciones futuras en el ámbito iberoamericano. Sobre estos objetivos se desarrollarán temas como política, legislación, salud, genética, educación inclusiva y desarrollo, conducta adaptativa o calidad de vida.

Este cuarto congreso refleja el esfuerzo de los investigadores en síndrome de Down y pretende ser un foro de encuentro a nivel Iberoamericano. Tras su paso por Buenos Aires (Argentina) en 2007, **Granada en 2010 y Monterrey (México)** en 2013, el IV CISD ha preparado para Salamanca 107 actividades

16/3/2016

Alfonso Alonso inaugura en Salamanca el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down

científicas, entre conferencias, mesas de comunicación, presentaciones y póster.

El congreso será inaugurado por el **ministro de Sanidad, Alfonso Alonso** a las 12.30 horas en la Hospedería Fonseca, aunque antes, a las 12.00 horas atenderá a los medios de comunicación en la Plaza de Anaya.



# Educación y empleo, ejes de la integración del síndrome de Down

El ministro de Sanidad, Alfonso Alonso, defendió ayer en Salamanca la necesidad de seguir buscando la autonomía personal con una formación adecuada y con un trabajo

ALEJANDRO SEGALÁS | SALAMANCA

Educación y empleo inclusivo. Estos son los dos principales ejes en los que se basa la política del Ministerio de Sanidad en materia de personas con síndrome de Down y las que hay que seguir potenciando para poder mejorar la integración social de este colectivo, según defendió ayer en Salamanca el ministro de Sanidad, Alfonso Alonso, que estuvo presente en el IV Congreso Iberoamericano de Síndrome de Down que ayer comenzó en la capital salmantina.

“El colectivo de personas con síndrome de Down en España, que tiene una población de cerca de 40.000 usuarios, tiene futuro y sus necesidades están cambiando y es que su esperanza de vida está aumentando de forma considerable”, explicó el ministro de Sanidad, mientras que también puso de manifiesto que el objetivo de Sanidad es que estas personas sigan mejorando en el acceso a la educación y a un puesto de trabajo en pos de mejorar su autonomía personal, reto final de la inclusión.

Alonso remarcó que pese a la crisis económica, las políticas de contratación de personas con capacidades especiales, tanto del Ministerio de Sanidad como del de Empleo, han contribuido a mejorar las estadísticas de empleo en este colectivo en los últimos años hasta tal punto que el número de contrataciones de personas con discapacidad se ha elevado un 19% en los últimos y este seguirá siendo el objetivo.

La Universidad de Salamanca reúne en el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de la discapacidad. Esta actividad, que se desarrollará entre hoy y hasta el viernes en la Hospedería Fonseca de la ciudad salmantina, está organizada por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico) de la Universidad de Salamanca, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (Fiadown) y la Federación Down España.

La ceremonia inaugural, además de contar con la presencia de Alfonso Alonso, también tuvo entre los ponentes al vicerrector para la Conmemoración del VIII Centenario de la Usal, Mariano Esteban, al presidente de Fiadown, Jesús Coronado, al gerente regional de Servicios Sociales de la Junta de Castilla y León, Carlos Raúl de Pablos, al presidente de Down España, José Fabián Cámara, a su homónimo en el Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad (Cermi), Luis Cayo Pérez Bueno, y al director académico del Congreso y del Inico, Miguel Ángel Verdugo.



El ministro de Sanidad, Alfonso Alonso, con una chica con síndrome de Down. | FOTOS: BARROSO



Carlos Raúl de Pablos, Mariano Esteban y Alfonso Alonso, ayer en Fonseca.

## EL DATO

### Salamanca coge el testigo de Monterrey (México)

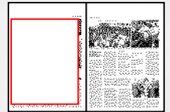
Este cuarto congreso que se celebra estos días en Fonseca refleja el esfuerzo de los investigadores en síndrome de Down y pretende ser un foro de encuentro a nivel iberoamericano de gran nivel. Tras su paso por Buenos Aires en 2007, Granada en 2010 y Monterrey en 2013, el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down ha preparado para Salamanca 107 actividades científicas, entre conferencias, mesas de comunicación, presentaciones y póster. Un auténtico referente internacional en este ámbito.

## Elenco de ponentes nacionales e internacionales

El IV Congreso Iberoamericano de síndrome de Down que comenzó ayer cuenta con un amplio elenco de ponentes. Entre todos los participantes destacan figuras como George T. Capone, director del Centro de Investigación y de la clínica de síndrome de Down del Kennedy Krieger Institute de Baltimore (Estados Unidos), Marc J. Tassé, director del Nisonger Center de la Ohio State University, o Robert L. Schalock, doctor honoris causa de la Universidad de Salamanca. Entre los partici-

pantes españoles figuran, además, el profesor de la Universidad de Salamanca Miguel Ángel Verdugo, primer catedrático español de Psicología de la Discapacidad, o Carlos Ganzenmüller, miembro de la Fiscalía General del Estado. A ellos se suman un total de 113 conferenciantes de reconocido prestigio en el área de la discapacidad intelectual, trastornos del espectro autista y problemas psiquiátricos y de conducta. Los objetivos del congreso son analizar las tendencias actuales y

del futuro en la investigación y apoyo a las personas con síndrome de Down, así como presentar la situación global de estas personas, con la intención de crear un referente para el desarrollo de actividades por parte de las organizaciones, y orientar actuaciones futuras en el ámbito iberoamericano. Sobre estos objetivos se desarrollarán temas como política, legislación, salud, genética, educación inclusiva y desarrollo, conducta adaptativa o calidad de vida.



Carlos Raúl de Pablos (Servicios Sociales de la Junta), Mariano Esteban (Usal), Alfonso Alonso, José Fabián Cámara (Down España) y Miguel Ángel Verdugo (Inico). :: ALMEIDA

# Alonso propone un pacto político por la Sanidad ajeno a las pugnas partidistas

## El ministro arremete contra el PSOE por su visión «patrimonial» del Estado del Bienestar

**SALAMANCA.** Aproximadamente 34.000 personas se enfrentan diariamente en España, en el transcurso de su quehacer cotidiano, a las trabas y dificultades derivadas de padecer una patología adquirida desde su nacimiento, como es el síndrome de Down. Afortunadamente, las autoridades han apostado por la formación y la inserción laboral como herramientas para avanzar y dar saltos cualitativos en su plena integración en la sociedad. Todas estas reflexiones vertebraron ayer el hilo argumental de las tesis defendidas por el ministro en funciones de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Alfonso Alonso, con motivo de su participación en el acto oficial de inauguración del IV Congreso Iberoamericano sobre Síndrome de Down, organizado por el Instituto



**RICARDO RÁBADE**  
Word Comunicación

Universitario de Integración en la Comunidad (Inico) de la Usal, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (Fiadown) y Down España, que cuenta con la asistencia de 400 congresistas procedentes de España e Iberoamérica.

Alonso apostó, en unas declaraciones previas a los periodistas, por articular «un gran pacto por la Sanidad en España» y explicó que no ve «ningún elemento sobre el que no se pueda hacer un esfuerzo de acuerdo» con respecto a lo planteado en

ese ámbito en el documento rubricado por Ciudadanos y el PSOE. El ministro matizó que «no hay un modelo de Sanidad del PP, sino de España» y apuntó que «tiene que estar fuera de la pelea partidista». Ahondó en este sentido al considerar que se trata de «un modelo de sanidad universal que tiene que llegar a todo el mundo y debe ser sostenible». También manifestó que ese modelo debe «garantizar la asistencia y el acceso, viva un donde viva, y que sea de la máxima calidad». Y se refirió a los enormes desafíos que conlleva el envejecimiento de la población, que implican «reorientar el modelo para atender a un nuevo tipo de paciente».

Alonso lamentó que el Partido Socialista haga gala de «un sentido patrimonial del Es-

### La integración de los discapacitados precisa de un cambio cultural

El primer ponente del congreso fue el profesor de la Usal y experto en discapacidad, Agustín Hueite, quien abogó por un «cambio cultural» en la sociedad «para que

las administraciones vayan de la mano» en la búsqueda de la integración de una persona con síndrome de Down o con discapacidad. Hueite reconoció, no obstante, que se han cosechado pasos importantes en esta integración, como lo demuestra el acceso a puestos políticos, al empleo y la educación. Sin embargo, todavía falta que esa visión que facilita la

inclusión «llegue a la sociedad».

El director del Inico, Miguel Ángel Verdugo; el gerente regional de Servicios Sociales de la Junta, Carlos Raúl de Pablos; los presidentes de Fiadown y Down España, Jesús Coronado y José Fabián Cámara, respectivamente, y el presidente de Cermi, Luis Cayo Pérez Bueno, intervinieron en la ceremonia de inauguración.



El congreso se desarrolla en la Hospedería Fonseca y contó en la apertura con la participación de una representante del colectivo de personas con síndrome de Down. :: ALMEIDA

### Alfonso Alonso apuesta por «visibilizar» la discapacidad y fomentar su inserción laboral

«tado del Bienestar», dado que «parece que lo han inventado ellos, pero han contribuido igual que hemos contribuido los demás». Todo ello se materializa en «un discurso maniqueo» entre unos supuestos «partidos sociales y otros anti-sociales», lo que desemboca en «la parálisis y la bronca».

#### Principal causa

El síndrome de Down, que afecta a estas 34.000 personas en nuestro país, constituye la principal causa de discapacidad intelectual y la alteración genética más común. Para hacer frente a esta compleja tesitura, el ministro rememoró que durante la pasada legislatura se cosecharon relevantes avances en materia de igualdad, mediante la aprobación de la Ley General de los Derechos de las Personas con Discapacidad y su Inclusión Social, que proporciona seguridad jurídica y protección a los casi cuatro millones de personas que sufren algún tipo de discapacidad en España.

También ha jugado un importante papel el Plan de Acción de la Estrategia Española de Discapacidad 2004-2016, dotado con 3.093 millones de euros y que engloba 96 medidas para avanzar en ámbitos como la igualdad, el empleo, la educación, la accesibilidad y la dinamización de la economía.

Respecto al empleo y conforme a las información aportada por Alfonso Alonso, éste ha sido uno de los pilares del citado plan, materializándose en medidas concretas que han supuesto la rúbrica de 680.000 contratos para estas personas a lo largo de la legislatura. La contratación indefinida de personas con discapacidad se ha visto robustecida con un incremento del 19% en lo que va de año.

En relación al empleo público, el Gobierno ha extendido la reserva al 7% para personas discapacitadas en las plazas de formación sanitaria especializada, y ha creado la reserva del 5% en las plazas vacantes a jueces y fiscales. Además, por primera vez hay reserva de oferta de empleo público para personas con discapacidad intelectual. De igual modo, el ministro subrayó que por primera vez se han regulado las prácticas externas de los estudiantes universitarios con discapacidad, optando a empresas en las que estén aseguradas todas las medidas de accesibilidad, incluidas las referidas al transporte y el acceso.

Durante su alocución en la Hospedería Fonseca, Alonso abogó por «visibilizar la discapacidad» con el fin de que «las personas con síndrome de Down estén presentes en todos los ámbitos de la sociedad para que logren ser dueñas de su propia

#### LOS DATOS

**34.000**

personas están afectadas en España por el síndrome de Down, según los últimos datos que aportó el ministro de Sanidad.

**3.093**

millones. Ésta ha sido la colosal dotación presupuestaria del Plan de Acción de la Estrategia Española sobre Discapacidad del periodo 2014-2016.

**680.000**

contratos fueron firmados durante la pasada legislatura, des-

tinados precisamente a las personas discapacitadas.

**4**

millones de personas conforman el censo nacional de personas con algún tipo de discapacidad reconocida, según el cómputo realizado por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad.

**19%**

Es el porcentaje en el que se ha incrementado la contratación indefinida de profesionales con discapacidad en los tres primeros meses de este año.

vida». También enfatizó que «es imprescindible incorporar a las personas con síndrome de Down a todo el espacio público», al tiempo que recalcó que «cualquier política de apoyo a las familias repercute en beneficio de las personas con síndrome de Down», por lo que urgió a que toda la sociedad española apueste por robustecer su respaldo a la institución familiar.

El ministro estimó necesario replantear la estrategia de apoyo a las personas con síndrome de Down, teniendo en cuenta aspectos como el envejecimiento de este colectivo. En este sentido, subrayó que «es fundamental mantener una vida activa para que tengan calidad de vida».

Durante la inauguración del congreso, Alfonso Alonso estuvo acompañado en todo momento por el vicerrector del VIII Centenario de la Universidad de Salamanca y rector en funciones, Mariano Esteban.

## Defensa del expediente a Rita Barberá porque el PP «trata a todos por igual»

El político vitoriano censura que Patxi López no asuma la neutralidad institucional que debería ejercer como presidente del Congreso

RICARDO RÁBADE / WORD

**SALAMANCA.** Alfonso Alonso dejó patente ayer que no está cansado de su gestión ministerial, aunque no aclaró si intentará repetir como miembro del futuro Gobierno si finalmente Rajoy revalida la Presidencia. Eso sí, ironizó cuando fue interrogado por los periodistas sobre la hipotética entrada de Podemos en el Gobierno con Caroli-

na Bescansa postulándose como futura ministra de Sanidad. «Vamos a ver si cuidamos las cosas», sentenció en términos irónicos.

Respecto al expediente abierto por el PP a Rita Barberá, el ministro afirmó que «cuando hay un caso de estos, es importante ver cómo se reacciona y si se hace de una manera coherente», defendiendo así la decisión adoptada por su partido. «En el PP se trata a todos por igual, sean quienes sean. En el PSOE, eso depende del grado de amistad con Sánchez», apostilló posicionándose sobre los casos de corrupción detectados en las filas socialistas. «Si se es poco amigo, como Tomás Gómez, te echan del partido y te cambian la cerradura. Si se es andaluz,



Esteban saluda al ministro a su llegada a la Hospedería. :: ALMEIDA

estás bajo sospecha. Ahora, si te llamas Besteiro y eres amigo del alma, entonces da igual que tengas imputación por diez delitos, seguirás en tu cargo», enfatizó Alonso.

El ministro censuró también la amenaza vertida por el presidente del Congreso, el socialista Patxi López,

de llevar al PP ante el Tribunal Constitucional si el Gobierno en funciones no se somete a las sesiones de control. Alonso instó a López a que «debe darse cuenta de que ahora ocupa una posición institucional y que no es un portavoz de un partido».

## Ensayos clínicos acercan posibles tratamientos para el síndrome de Down

UNIVERSIDAD CONGRESO SOBRE SÍNDROME DE DOWN

Agencia Dicyt 17 Marzo 2016 0



**Expertos en la investigación de tratamientos ponen en común sus avances en el IV Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down**

A pesar de que el síndrome de Down es una alteración genética de nacimiento que consiste en la triplicación total o parcial del cromosoma 21, existe la posibilidad de desarrollar tratamientos que mejoren la capacidad cognitiva de los afectados. El IV Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down, que se celebra en la Universidad de Salamanca, se ha ocupado hoy de estas líneas de investigación, que ya han llegado a los estudios clínicos.

“En este momento, hablar de terapias en síndrome de Down ya no resulta extraño”, afirmó en declaraciones a DiCYT Mara Dierssen, investigadora del Centro de Regulación Genómica de Barcelona. “Los avances, tanto en investigación básica como en investigación clínica, están demostrando que aunque sea un problema genético, se puede atacar mediante diferentes estrategias tanto farmacológicas como no farmacológicas, igual que muchas enfermedades genéticas”, comentó la científica antes de participar en una mesa redonda dedicada a este tema.

El encuentro ha servido para “explicar de forma conceptual hacia dónde queremos ir, cuáles tienen que ser nuestras miradas en este momento, con todos los nuevos conocimientos que tenemos no sólo acerca del genoma sino del genoma oscuro, esas regiones no codificantes que también participan en modelar el cuadro global de alteraciones moleculares”.

En cierto sentido, actuar sobre las alteraciones que provoca el síndrome de Down podría ser “incluso más fácil que en enfermedades en las que tendríamos que sustituir una proteína que funciona mal”. En este caso, se trataría de normalizar el exceso de proteínas normales, lo que desde un punto de vista farmacológico “es más tratable que tener que sustituir la función de una proteína”.

### **Mejorar el aprendizaje y la memoria**

En concreto, el equipo de Mara Dierssen trabaja en torno a las funciones cognitivas, con la idea de mejorar el aprendizaje, la memoria y las funciones ejecutivas de los afectados. “Intentamos comprender cómo funciona desde la biología de sistemas y cómo podemos reprogramar las alteraciones moleculares de una forma un poco más holística”, comentó. El objetivo final es lograr mejoras en su capacidad adaptativa y en su calidad de vida.

“Creo que en este momento los avances están siendo espectaculares en este campo”, señaló la investigadora del Centro de Regulación Genómica de Barcelona. No obstante, recordó que el trabajo en ciencia siempre es de largo recorrido. De hecho, han tenido que pasar 20 años desde que aparecieron los primeros modelos animales –“que son los que realmente han permitido avanzar en el campo”, asegura- hasta que se han comenzado a realizar ensayos clínicos en busca de tratamientos.

En la misma mesa redonda, Jesús Flórez, investigador de la Fundación Síndrome de Down de Cantabria, reivindicó una visión amplia del concepto de terapia, ya que es “mucho más que medicamentos”. En su opinión, la mejora de las capacidades cognitivas no se debe confiar sólo al desarrollo de un producto, sino que se puede trabajar por otras vías, como la educación.

**CERMI en las redes sociales****viernes, 01 de abril de 2016****cermi.es semanal N° 206****"3,8 millones de personas con discapacidad, más de 7.000 asociaciones luchando por sus derechos"****EN ESTA EDICION ENCONTRARÁS:**

- [Actualidad](#)
- [Mesa redonda](#)
- [Entrevistas](#)
- [Reportaje](#)
- [Inclusión Laboral](#)
- [Acceso Universal](#)
- [CERMIS Autonómicos](#)
- [Tercer Sector](#)
- [RSC](#)
- [Opinión](#)
- [Cuarto de invitados](#)
- [Documentos](#)
- [Agenda](#)
- [10º Aniversario Convención ONU](#)



Reportaje  
IV Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down

**Latinoamérica incluye**

18/03/2016

David M. Menayo

Las personas con discapacidad, en general, e intelectual, en particular, se han visto sometidas históricamente a una importante discriminación e invisibilidad social entre quienes, por supuesto, se encontraban las personas con síndrome de Down. Pero, afortunadamente, en las últimas décadas se han producido avances relevantes en este sentido, algo a lo que, sin duda, contribuyen iniciativas como el IV Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down, que se ha celebrado en Salamanca del 16 al 18 de marzo, y que ha sido organizado por la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (Fiadown), DOWN España y el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de Salamanca (Inico).



Durante la inauguración de esta cita, que reunió a más de 400 personas y suscitó un gran interés por parte de los asistentes y de los medios de comunicación, el ministro de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Alfonso Alonso, subrayó la importancia de dar visibilidad a las personas con síndrome de Down en todos los ámbitos de la sociedad. “Es imprescindible incorporar a estas personas al espacio público para que, siendo visibles, se reconozca la necesidad de tomar parte de todas las decisiones que les afecten. Es algo fundamental para que logren ser dueños de sus propias vidas”, insistió Alonso.

Además, el titular de Sanidad aprovechó la oportunidad para agradecer al movimiento asociativo y, en concreto, a [Fiadown](#) y a DOWNS España por “sus esfuerzos por hermanar” a este sector de la población a nivel iberoamericano, “luchando por la extensión de los derechos a todos los países de habla hispana, y haciendo convergir el trabajo de las entidades, las administraciones y las familias”. Éstas últimas son, en palabras de Alonso, quienes más reconocimiento merecen, puesto que logran articular el movimiento asociativo y son las que “preparan a las personas con discapacidad para la vida y las que nos hacen fuertes como sociedad”.

“Las familias logan articular el movimiento asociativo y preparan a las personas con discapacidad para la vida y las que nos hacen fuertes como sociedad”

Por su parte, el presidente de DOWNS España, José Fabián Cámara, destacó que en los últimos 20 años “las personas con esta discapacidad intelectual han avanzado mucho en visibilidad, logrando ser ciudadanos de pleno derecho. Pero aún falta que la sociedad les reconozca solo como personas, sin añadir ningún calificativo adicional”. Además, Cámara agradeció el apoyo para que se haya celebrado este congreso a Fundación ONCE, Divina Pastora Seguros y a la Secretaría General Iberoamericana (Segib).

## GLOBALIZACIÓN DE LA INCLUSIÓN

Pese a los progresos logrados en los últimos años, el presidente de [Fiadown](#) y del [IV Congreso Iberoamericano](#), Jesús Coronado, recordó que “a pesar de tener tanto en común, España y Latinoamérica tienen dos realidades sociales y políticas muy distintas. Los países americanos no tenemos un marco legal para atender las necesidades de las personas con discapacidad, al contrario que España, que ha tenido la Lismi y ahora la Ley General de la Discapacidad”.

“Los países americanos no tenemos un marco legal para atender las necesidades de las personas con discapacidad, al contrario que España, que ha tenido la Lismi y ahora la Ley General de la Discapacidad” Como ejemplos de esta situación, Irma Helena Iglesias Zuazola, presidenta de la Fundación Down 21 de Chile, denunció que este país latinoamericano “es uno de los que menos está cumpliendo la Convención de la ONU de los Derechos de las Personas con Discapacidad”, mientras que el presidente del Consejo Asesor de la Asociación Síndrome de Down de la República Argentina (Asdra), Luis Bulit Goñi, resaltó que en dicho estado se investiga “muy poco” sobre discapacidad.

En este punto, el presidente del [CERMI](#), Luis Cayo Pérez Bueno, animó a la región latinoamericana a liderar en el mundo el discurso y la práctica de la globalización de la inclusión y lo social. Frente a la “globalización descarnada y muchas veces despiadada de los mercados y los capitales, que ignora o sacrifica a la gente”, el responsable del CERMI reclamó “una globalización de lo social, de los derechos y el bienestar de la ciudadanía, cuyo papel de impulsora, Latinoamérica puede asumir con total legitimidad”.



"El responsable del CERMI reclama una globalización de lo social, de los derechos y el bienestar de la ciudadanía y anima a Latinoamérica a asumir el papel de impulsora"

### **SALUD Y SÍNDROME DE DOWN**

El cuidado de la salud en adultos con síndrome de Down, el derecho a una mejor asistencia sanitaria y el repaso a los problemas médicos asociados a esta discapacidad fueron algunos de los temas que se analizaron en las jornadas. Así, Sebastián Videla, director asistencial del Centro Médico Down de Barcelona, puso de relieve la necesidad de dotar de planes integrales de salud a estas personas, que "deben ser responsabilidad de los gobiernos". A su juicio, tienen que basarse en tres pilares fundamentales: controles médicos periódicos, un historial clínico sistematizado e informatizado, y contar con un médico de referencia.

Mientras, Juan Fortea, neurólogo especializado en conducta y demencias, afirmó tajantemente que "hoy en día, el principal problema médico y la primera causa de mortalidad entre las personas con síndrome de Down es la enfermedad de Alzheimer". De hecho, declaró que "el síndrome de Down es una forma presintomática del Alzheimer", y alertó de que "estamos diagnosticando muy tarde esta enfermedad, ya que los problemas de memoria tienden a no ser detectados con antelación", por lo que reclamó invertir en mayor medida en investigación para mejorar el conocimiento sobre esta correlación.

"Hoy en día, el principal problema médico y la primera causa de mortalidad entre las personas con síndrome de Down es la enfermedad de Alzheimer"

Ricardo Canal, investigador del departamento de Personalidad, Evaluación y Tratamiento Psicológicos de la Universidad de Salamanca, impartió una ponencia sobre los Trastornos del Espectro Autista (TEA) asociados al síndrome de Down en la que explicó que "este tipo de trastornos presenta una prevalencia del 16,5 por ciento en la población con síndrome de Down, muy superior a la cifra que se da en la población general, que ronda el uno por ciento". Según el experto, en las personas con síndrome de Down que además presentan TEA "suelen ser frecuentes una serie de indicadores comunes, entre los que destaca una mayor discapacidad intelectual, niveles elevados de comportamiento problemático, alto déficit de desarrollo lingüístico (incluyendo regresión), uso de un lenguaje repetitivo, y un escaso interés por el entorno social".

### **EL EMPODERAMIENTO, CLAVE PARA LA CALIDAD DE VIDA**

Durante las tres jornadas que ha durado el congreso, los profesionales que participaron en el mismo mostraron una gran preocupación por la necesidad de seguir mejorando, día a día, la calidad de vida de las personas con síndrome de Down, algo que debe hacerse desde edades tempranas para que sean lo más autónomos posible, y para lo que hay que atender aspectos que van más allá del propio estado de salud. Como explicó el experto en discapacidad intelectual Robert L. Schalock, del Hastings College of Nebraska: "en ocasiones, se fija más la atención en las limitaciones funcionales de los niños con síndrome de Down que en sus capacidades", lo que a su juicio, afecta al desarrollo de estas personas "y, por su puesto, a su calidad de vida".

"En ocasiones, se fija más la atención en las limitaciones funcionales de los niños con síndrome de Down que en sus capacidades y esto afecta al desarrollo de estas personas y a su calidad de vida"

"Todas las personas deben disponer de las oportunidades para crecer y desarrollarse con independencia de sus capacidades porque este punto sí que es la verdadera inclusión", manifestó Schalock, quien insistió en que "es importantísimo centrar la atención en las capacidades y no en los déficits". "Si nos fijamos bien,

todos nosotros tenemos cada mañana razones por las que levantarnos, sean las que sean, y lo que deben hacer los padres, trabajadores y quienes rodean a las chicas y chicos que tienen síndrome de Down es precisamente eso: preocuparse de que siempre tengan motivos por los que querer levantarse pues, de lo contrario, nos podemos encontrar a los menores desmotivados y, en ocasiones, no se sabe el por qué”, remachó este especialista.

Por su parte, el director de Comunicación de Servimedia, Arturo San Román, resaltó la responsabilidad que tienen los medios de comunicación para contribuir a normalizar la imagen de la discapacidad, y subrayó que “la situación ha cambiado mucho, y las personas con discapacidad ya no piden favores sino derechos”.



“Todas las personas deben disponer de las oportunidades para crecer y desarrollarse con independencia de sus capacidades porque este punto sí que es la verdadera inclusión”

### **LA AUTONOMÍA, TAMBIÉN EN LA SEXUALIDAD**

Como se insistió durante todo el evento, el brindar apoyos para que las personas con síndrome de Down puedan "autogobernarse" debe alcanzar a todos los ámbitos de la vida, incluidos aquellos que tradicionalmente han sido tabú en la sociedad. Sin duda, el tema que ocupa la cúspide de la pirámide del pudor social es la sexualidad, un elemento que aunque algunos profesionales y, sobre todo, muchas familias todavía no quieran asumirlo, está presente en la vida de las personas con esta discapacidad intelectual. En esta línea, la coordinadora del Servicio de Atención Terapéutica de la Clínica Centro Down y miembro de la Fundación Catalana de Síndrome de Down, Beatriz Garvía Peñuelas, advirtió de que “la falta de información sobre sexualidad, además de infantilizar a las personas con síndrome de Down, las pone en una situación de peligro tremenda”.

Peñuelas comentó que a lo largo de su trayectoria profesional se ha encontrado a muchas personas con síndrome de Down que “han sido educadas falsamente como, por ejemplo, que la madre diga que su hijo o hija tiene varias parejas a las que a lo mejor ni ve”. Así, preguntó irónicamente si el resto de la gente “tiene con frecuencia novios de esa manera”, e hizo un llamamiento a que se acabe con la falta de información sobre embarazos no deseados o abusos sexuales porque “eso puede hacer que haya personas con síndrome de Down que no sepan que están siendo víctimas de este tipo de prácticas que, generalmente, se producen en su entorno más cercano”.

Asimismo, resaltó el hecho de que muchos padres y madres cambian a su hijo de ropa en lugares públicos como si fueran niños “por lo que ellos pueden aprender que no pasa nada si se desnudan en cualquier lugar, hecho por el que luego pueden ser calificados de exhibicionistas”. Por ello, urgió a educadores y familiares a que faciliten el conocimiento del propio cuerpo y el del sexo contrario y respondan a sus inquietudes sobre sexualidad e identidad de género y orientación sexual.

En suma, durante el IV Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down se ha vuelto a poner de manifiesto la necesidad de que deben ser las personas con esta discapacidad las que tomen las riendas de su vida. De hecho, según Juan Martínez, miembro de la junta directiva de DOWN España y presidente de Down Compostela, “son las personas con síndrome de Down las que están cambiando su propia imagen en la sociedad”.

Además, Martínez explicó que el hecho de necesitar ayuda para ciertas tareas "no significa no que no sean autónomos", comparando esta circunstancia con el hecho de que “por ejemplo, una persona que quiere ponerse en forma puede necesitar el respaldo de un entrenador personal, o un presidente del Gobierno adopta medidas siempre asesorado por quienes le rodean, y no por eso deja de ser independiente”. Y es

que, como dijo Javier Tamarit, de Plena Inclusión, “necesitamos más asistentes personales y menos ladrillos de instituciones”.



## El alzhéimer, primera causa de mortalidad entre las personas con síndrome de Down

UNIVERSIDAD CONGRESO SOBRE SÍNDROME DE DOWN

Redacción 18 Marzo 2016 0



El cuidado de la salud en adultos con síndrome de Down, el derecho a una mejor asistencia sanitaria y el repaso a los problemas médicos asociados a esta discapacidad han sido algunos de los temas sobre los que ha girado la tercera y última jornada del IV Congreso Iberoamericano sobre Síndrome de Down

El cuidado de la salud en adultos con síndrome de Down, el derecho a una mejor asistencia sanitaria y el repaso a los problemas médicos asociados a esta discapacidad han sido algunos de los temas sobre los que ha girado la tercera y última jornada del IV Congreso Iberoamericano sobre Síndrome de Down.

Así, la cita ha ofrecido una mesa redonda en la que han participado algunos de los mayores expertos nacionales en la materia. Sebastián Videla, director asistencial del Centro Médico Down de Barcelona, ha recalcado la necesidad de dotar de una Plan Integral de Salud al colectivo. En su opinión, este tipo de planes “deben ser responsabilidad de los gobiernos”, y basarse en tres pilares fundamentales: “controles médicos periódicos, un historial clínico sistematizado e informatizado y contar con un médico de referencia”.

Videla ha recordado la necesidad de apostar por la investigación clínica, "imprescindible para mantener un nivel asistencial de excelencia", y ha incidido en que el gran reto al que se enfrenta ahora la medicina que atiende al colectivo es su envejecimiento temprano, que en estas personas "llega a partir de los 40 años, 20 años antes que en la población general".

En este sentido se ha expresado también Juan Fortea, neurólogo especializado en conducta y demencias, que ha sido tajante al afirmar que "hoy en día, el principal problema médico y la primera causa de mortalidad entre las personas con síndrome de Down es la enfermedad de Alzheimer". De hecho, en palabras de Fortea "el síndrome de Down es una forma pre-sintomática del alzhéimer".

El neurólogo ha alertado de que "estamos diagnosticando muy tarde esta enfermedad, ya que los problemas de memoria tienden a no ser detectados con antelación", y ha solicitado invertir en investigación para mejorar el conocimiento sobre esta correlación.

Este IV Congreso Iberoamericano también ha contado con una ponencia a cargo de uno de los mayores investigadores mundiales en salud y síndrome de Down: el director del Centro de Investigación y la Clínica de Síndrome de Down del Kennedy Krieger Institute, George T. Capone, que ha repasado algunas de los problemas de salud más frecuentes en estas personas.

Capone ha incidido en la importancia de realizar una detección temprana de estos trastornos por parte de los profesionales médicos. Problemas que muchas veces "están relacionados con el envejecimiento prematuro propio de este colectivo, y que tienen impacto a nivel cardiovascular, gastrointestinal, óseo, pulmonar o motriz, que generan una necesidad importante de apoyos adicionales por parte de la familia. También hay una mayor prevalencia de leucemia durante los cuatro primeros años de vida". En cambio, según Capone, "no conviene olvidar que las características únicas del síndrome de Down provocan que se dé una incidencia menor de enfermedades como el cáncer de pulmón o el de colon".

Para prevenir estos problemas y tratarlos de forma adecuada, el experto ha recordado que es necesario "que los profesionales y encargados de la atención sanitaria dispongan de información y publicaciones actualizadas sobre la salud del colectivo, como el Programa Iberoamericano de Salud para Personas con Síndrome de Down". "En la tarea de expandir el cuidado de la salud es fundamental el trabajo de entidades como FIADOWN, que están haciendo llegar esta información a un gran número de países. E igualmente importante es el papel de las familias, que han sido siempre las primeras en reivindicar una atención sanitaria de calidad, y que han impulsado la evolución de los tratamientos médicos", ha señalado Capone. El ponente ha terminado su intervención reclamando a los gobiernos que "hagan lo posible por fomentar la atención adecuada para las personas con síndrome de Down".

En otra sesión, Ricardo Canal, investigador del Departamento de Personalidad, Evaluación y Tratamiento Psicológicos de la Universidad de Salamanca, ha centrado su ponencia en los Trastornos del Espectro Autista asociados al síndrome de Down. Canal ha informado de que "este tipo de trastornos presenta una prevalencia del 16,5 por ciento en la población con síndrome de Down, muy superior a la presente en la población general, que ronda el uno por ciento".

Según el experto, "en las personas con síndrome de Down que además presentan Trastorno del Espectro Autista, suelen ser frecuentes una serie de indicadores comunes. De entre ellos destacan una mayor discapacidad intelectual, niveles elevados de comportamiento problemático, alto déficit de desarrollo lingüístico (incluyendo regresión), uso de un lenguaje repetitivo, y un escaso interés por el entorno social".

Canal ha comentado que en los niños con síndrome de Down el diagnóstico de autismo se suele producir más tarde de lo que sería deseable, "en muchos casos debido a que los profesionales tienden a asociar el déficit cognitivo de estos trastornos autistas con la discapacidad intelectual propia del síndrome de Down".

El IV Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down cuenta con la colaboración de Fundación ONCE, Divina Pastora Seguros, y la Secretaría General Iberoamericana.

## “Las personas con síndrome de Down son las que están cambiando su propia imagen en la sociedad”

UNIVERSIDAD CONGRESO SOBRE SÍNDROME DE DOWN

Redacción 18 Marzo 2016 0



El encuentro, que se clausura hoy, ha servido para analizar la situación actual y el futuro de las personas con síndrome de Down, y ha logrado concentrar la participación de múltiples expertos en la materia. Desde que el ministro de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Alfonso Alonso, inaugurase el miércoles el IV Congreso, se han tratado temas que van desde la empleabilidad, la autonomía y el empoderamiento, la sexualidad, la salud o la mejora de la calidad de vida de las personas con síndrome de Down

Juan Martínez, miembro de la Junta Directiva de DOWN ESPAÑA y presidente de Down Compostela, ha asegurado que “son las personas con síndrome de Down las que están cambiando su propia imagen en la sociedad”, durante su participación en la mesa redonda ‘El cambio en la percepción social del síndrome de Down’, enmarcada en el IV Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down, que se ha celebrado del 16 al 18 de marzo en Salamanca, y que ha sido organizado por la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down, Down España y el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de Salamanca (Inico).

El encuentro, que se clausura hoy, ha servido para analizar la situación actual y el futuro de las personas con síndrome de Down, y ha logrado concentrar la participación de múltiples expertos en la materia. Desde que el ministro de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Alfonso Alonso, inaugurase el miércoles el IV Congreso, se han tratado temas que van desde la empleabilidad, la autonomía y el empoderamiento, la sexualidad, la salud o la mejora de la calidad de vida de las personas con síndrome de Down.

En concreto, en esta mesa se ha analizado la imagen que la sociedad tiene de las personas con síndrome de Down, en la que Juan Martínez dijo que "tenemos que pensar en todo lo que se ha conseguido en 10 años, porque viven de forma independiente, pueden trabajar y escribir libros, en fin, hacer lo que quieran, o mejor dicho, lo que nosotros (los padres) les dejamos hacer". En este sentido, ha resaltado la importancia que tiene el hecho de que las familias y el conjunto de la sociedad fomenten la autonomía de las personas con discapacidad.

Además, ha explicado que para visibilizar la imagen de este colectivo "y que pase de ser insignificante a significativo, el papel que debemos tomar los padres es hacer muchas veces lo que está de moda, acompañando simplemente a nuestros hijos". Así, ha explicado que el hecho de necesitar ayuda no significa no ser autónomo, comparando esta circunstancia con el hecho de que "por ejemplo una persona que quiere ponerse en forma puede necesitar el respaldo de un entrenador personal, o un presidente del Gobierno adopta medidas siempre asesorado por quienes le rodean, y no por eso deja de ser independiente".

"En esta vida, cuando dejamos de pedalear o ponemos palos en las ruedas, la bicicleta se cae", ha afirmado Martínez, quien ha pedido que "no dejemos de luchar, porque todo es imposible hasta que alguien lo hace posible".

Por su parte, el director de Comunicación de Servimedia, Arturo San Román, ha destacado el "carácter social de la agencia" y que casi la mitad de sus empleados tengan discapacidad, y ha asegurado que "la situación ha cambiado mucho, y las personas con discapacidad ya no piden favores sino derechos". A su juicio, los cambios se produjeron por la articulación del colectivo de las personas con discapacidad, y ha destacado el papel que realiza DOWN ESPAÑA, "porque ha conseguido darle potencia, forma, fuerza y atributos positivos a las personas con esta discapacidad".

Además, ha recordado que el CIS realizó un estudio sociológico sobre qué pensaba la sociedad sobre las personas con discapacidad, y el 65% de la gente afirmaba sentir pena o piedad y otras respuestas apuntaban a la indiferencia. En su opinión, pese a que la situación ha mejorado considerablemente, todavía queda mucho por hacer. No en vano, el informe 'Percepciones de los jóvenes en torno a la integración social y laboral de las personas con discapacidad', elaborado por la Fundación de Ayuda contra la Drogadicción (FAD) con la colaboración de Fundación ONCE pone de relieve que los jóvenes desconocen el potencial de las personas con discapacidad, especialmente en el ámbito laboral.. "Ven la discapacidad como algo paralelo, que se rige por registros propios", ha añadido San Román.

Por su parte, Claudia Patricia Ritzel, de FUNDOWN Caribe, ha recordado que en el mundo, según la ONU, hay 200 millones de personas con discapacidad que tienen dificultades en su vida cotidiana. "Debemos conseguir que se visibilice a las personas como sujeto útil para la sociedad". Para ello, ha explicado que es necesario que "la familia crea que su hijo puede llegar a donde quiera, y la sociedad tiene que brindarle las oportunidades".

## DERECHOS Y FUTURO

En otro orden de cosas, el IV Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down ha acogido la mesa redonda 'EL futuro está en las propias personas con síndrome de Down', durante la que Carlos Marín Calero, notario y padre de una joven con síndrome de Down, ha asegurado que todavía queda mucho camino por recorrer para que las personas con síndrome de Down alcancen la verdadera autonomía.

De hecho, ha criticado el concepto que se tiene de la misma para este colectivo, "porque si ya para ser independiente te tienen que dar autorización, realmente no se trata de una verdadera independencia, sino de un premio por haber alcanzado una serie de capacidades que determinadas personas creen necesarias para que te puedas autogestionar".

Mientras, Javier Tamarit, de Plena Inclusión, ha indicado que "el presente es esperanzador, pero para que haya esperanza no podemos dejar de luchar nunca". Así, ha recordado que hace décadas las personas con discapacidad intelectual podían estar en centros sin los cuidados necesarios, si bien estas instituciones han mejorado enormemente. En todo caso, ha apuntado que "necesitamos más asistentes personales y menos ladrillos".

Para María Susana Padrón, de la Asociación Venezolana para el Síndrome de Down, la clave pasa por que "las familias, que es donde todos nos empezamos a formar como personas, den el lugar que

le corresponde a las personas con discapacidad intelectual y fomenten su autonomía". En esta línea, ha insistido en que "se debe buscar que el menor con síndrome de Down sea uno más en el hogar, y no que toda la casa gire en torno a él".

El IV Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down cuenta con la colaboración de Fundación ONCE, Divina Pastora Seguros, y la Secretaría General Iberoamericana.

## “Tenemos que convencer a quien no quiera oír hablar sobre derechos y discapacidad”

UNIVERSIDAD CONGRESO SOBRE SÍNDROME DE DOWN

Redacción 18 Marzo 2016 1



Así lo aseguró Luis Bulit, de la Asociación de Síndrome de Down de la República Argentina (ASDRA), quien aseguró que ‘la sociedad no quiere saber sobre discapacidad y nuestro desafío es dejar de ser noticia para ser parte de la realidad cotidiana’

“Tenemos que convencer a quien no quiera oír hablar sobre derechos y discapacidad”. Así lo aseguró Luis Bulit, de la Asociación de Síndrome de Down de la República Argentina, en su intervención sobre ‘La convención de papel. El desafío de hacer realidad los derechos’, en la mesa redonda celebrada este jueves sobre ‘Un futuro de derechos’, moderada por Julián Barriga Bravo, donde se trataron los retos legislativos y políticos en materia de discapacidad.

Asimismo, Bulit aseguró en el marco del IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down que se clausura hoy que “la sociedad no quiere saber sobre discapacidad y nuestro desafío es dejar de ser noticia para ser parte de la realidad cotidiana”. En palabras del representante argentino: “Si no gozo de la diversidad, la dimensión social de los derechos humanos se eleva a una categoría inaccesible”.

Por otro lado, Luis Bulit afirmó que “hay una brecha entre los derechos reconocidos y derechos respetados”, al tener una Convención Internacional de Derechos de Personas con Discapacidad “de

papel". Por tanto, "no es suficiente".

Por su parte, Lenir Dos Santos, de la Federación Brasileña de Asociaciones de síndrome de Down del Ministerio de Salud de Brasil, abordó su ponencia sobre 'La implantación de la Convención Internacional de Derechos de Personas con Discapacidad' y aseguró que "la Convención es el elemento fundamental para promover cambios en la legislación, la sociedad y las familias".

Dos Santos destacó que en Brasil ha cambiado la forma de evaluación de la discapacidad, la participación en la definición de las políticas pertinentes, el derecho a la educación inclusiva, la vivienda, el trabajo o el derecho a la participación en la vida pública y política.

Por último, Rafael de Lorenzo, secretario general del Consejo General de la ONCE y de la Plataforma del Tercer Sector, hizo hincapié en el impacto de la Convención en el Derecho Español y en la aprobación de la Ley del Tercer Sector de Acción Social hace unos meses, que protege a los colectivos más vulnerables.

### **Igualdad Jurídica**

En la jornada vespertina de este jueves se celebró la mesa redonda 'Igualdad jurídica y sistemas de apoyo' en la que se debatió sobre la Convención de la ONU sobre los derechos de las personas con discapacidad hacia un sistema de apoyos en el ejercicio de la capacidad (artículo 12), la jurisprudencia del Tribunal Supremo en la implementación del derecho a la igualdad jurídica en la Convención y el modelo de servicio de apoyo a la etapa adulta de la persona con síndrome de Down.

En la mesa redonda participaron Almudena Castro, de la Fundación Aequitas del Consejo General del Notariado de España; Carlos Ganzenmüller, de la Fiscalía General del Estado, y Agustín Huete, del INICO, Universidad de Salamanca.

En su intervención, Almudena Castro hizo hincapié en que "no cambiaremos la norma hasta que no haya una necesidad social" y ensalzó la importancia de la formación y especialización.

Más tarde, Ganzenmüller aseguró que "todos los profesionales relacionados con la discapacidad debemos promover y promocionar los valores que nos da la Convención" y destacó la labor "importantísima" de los abogados a través de los servicios de orientación jurídica.

Por último, Huete aseguró que la asistencia personal supone "tres rupturas": ideológica, la Ley de Dependencia lo asimila como algo individual; material o de recurso, que se limita a un catálogo de servicios muy cerrado, y burocrática, en la que se requiere un soporte administrativo.

DOWN ESPAÑA, la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN), el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) y la Universidad de Salamanca han reunido en el 'IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down' a más de 400 profesionales y familiares relacionados con el ámbito de esta discapacidad. La cita se ha desarrollado entre los días 16 y 18 de marzo en la Hospedería Fonseca, de Salamanca.

Este congreso cuenta con la colaboración de Fundación ONCE, Divina Pastora Seguros y la Secretaría General Iberoamericana.

Inicio >> Local >> Cuatro de cada cinco personas con autismo no tiene trabajo

## Cuatro de cada cinco personas con autismo no tiene trabajo

LOCAL DÍA MUNDIAL DEL AUTISMO

Javier Vicente 02 Abril 2016  1

 Share 0
  Tweet 0
  googleplus 0
  Share 0



Es una de las principales reivindicaciones de las asociaciones que luchan por mejorar la vida de la parte de la sociedad que ha sido diagnosticada con trastorno del espectro del autismo, que va en aumento. La asociación Ariadna asegura que son los mejores trabajadores y solo hay que buscar la tarea más específica para ellos. Un joven con autismo se encuentra realizando trabajos en la Facultad de Psicología dentro de un programa pionero desarrollado por el Instituto Universitario de Integración de la Comunidad. La asociación incide en la importancia de la detección temprana del trastorno para mejorar la vida de estas personas

Los datos que rodean a las personas con autismo son alarmantes. El 80% de las personas que padecen el trastorno del espectro del autismo se encuentran fuera del mercado laboral, algo inexplicable para la asociación Ariadna, que vela en Salamanca por la formación y derechos de una parte de la sociedad que, además, va en aumento.

Precisamente, esta es una de las múltiples aristas en las que todavía queda terreno por mejorar y por el que se lucha este 2 de abril, Día Mundial del Autismo. Bajo el lema de 'Inclusión, tolerancia y respeto' se intenta que la sociedad, en todos su ámbitos, consiga mejorar la vida de estas personas

para que se convierta en algo recíproco y sean los afectados con autismo los que, a su vez, mejoren la de los demás.

Y es que los afectados por este tipo de trastorno son igualmente válidos. "Siempre hay opciones de empleabilidad. Solo hay que buscar la tarea más específica para ellos", afirman desde la asociación. Este simple hecho, además, conseguiría que la primera arista del lema de este año, la inclusión, estuviera más cerca. "Les ayudaría mucho a ellos pero también al entorno, para que se dé cuenta de que una persona con autismo es un compañero más".

Se ejemplifica, de hecho, con Dani, uno de los jóvenes con autismo que ha sido seleccionado para trabajar en la Facultad de Psicología dentro del programa pionero desarrollado por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad, INICO, por el que se ofertaron tres plazas para prácticas laborales con discapacidad intelectual o del desarrollo. En la presentación de dicho programa, el director, Francisco de Borja, se refirió en el mismo sentido que la asociación. "Todavía nos queda. Se ha avanzado mucho pero es obvio que es factible, que pueden trabajar y que los resultados son palpables", dijo.

Es tal la implicación en el trabajo de las personas con autismo que el propio Dani conoce exactamente que a las 11:30 horas acaba su periodo de descanso. Eficiencia absoluta. Y es que si en algo destacan es, precisamente, en el orden en sus vidas. Sin embargo, se necesita todavía mayor implicación de sociedad, instituciones e investigación para conseguir que estas personas con autismo acaben integrándose adecuadamente en el mercado laboral.

### **En aumento las personas con autismo**

Otro dato preocupante y esperanzador al mismo tiempo es el aumento del diagnóstico del trastorno del espectro del autismo en la sociedad española. Actualmente son varias las cifras sobre las que se oscilan aunque ninguna baja de una incidencia de uno de cada cien, llegando a verse, incluso, uno de cada setenta. Esto, en cualquier caso, supone un incremento importante con respecto a los últimos años.

Lo anterior puede deberse a dos factores. En primer lugar, lo que sería más preocupante, es el hecho de que, efectivamente, se esté produciendo un incremento de casos, aunque lo que es seguro es que se ha avanzado mucho en la detección del trastorno. Cada vez se hace antes y las familias no tienen que consultar a numerosos especialistas hasta dar con el diagnóstico.

Además, se ha mejorado también la calidad y el seguimiento posterior del trastorno por lo que los afectados están consiguiendo ganar calidad de vida en la medida de lo posible. El diagnóstico temprano lo que consigue es un trabajo anterior sobre la persona que, aunque nunca va a superar su autismo, sí que puede hacerlo más llevadero en todos los casos.

Este diagnóstico que, de cada cuatro casos, se dan tres en chicos, se puede detectar en una simple revisión pediátrica ya a los 18 meses. Las principales características de estos niños son el no hacer caso a otras personas o no jugar con los niños y niñas de su edad hasta el punto de que para participar en ciertas actividades, es necesario insistirle y ayudarle.

Otros asuntos para saber si el hijo o la hija padecen autismo puede ser hablar incesantemente sobre el mismo tema, repetir como el eco lo que han oído, reírse sin motivo aparente o tener un comportamiento extraño como balancearse o aletear sus manos. Además, no le gustan los cambios y los juegos que practican son diferentes así como que algunas cosas las hagan enseguida.

Inicio >> Local >> Proyecto de investigación para evaluar las necesidades de apoyo en parálisis cerebral

## Proyecto de investigación para evaluar las necesidades de apoyo en parálisis cerebral

LOCAL

Raúl Martín 13 Abril 2016 0

Share 39 Tweet 2 googleplus 0 Share 0



El propósito que mueve este estudio de Aspace y el Inico de la Universidad de Salamanca es el interés actual que hay en el campo de la discapacidad por la puesta en marcha de buenas prácticas basadas en la evidencia

La Federación de Asociaciones de atención a personas con Parálisis Cerebral y discapacidades afines (Aspace) y el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de Salamanca (Inico) presentan este miércoles el proyecto de investigación que se va a llevar a cabo en toda Castilla y León para evaluar las necesidades de apoyo a los afectados de parálisis cerebral.

El propósito que mueve este estudio es el interés actual que hay en el campo de la discapacidad por la puesta en marcha de buenas prácticas basadas en la evidencia. Éstas contemplan como uno de sus pilares fundamentales la evaluación, intervención y provisión de apoyos, entendiendo estos como el puente que existe entre lo que la persona con discapacidad puede hacer si se le proporcionan las ayudas necesarias y lo que podría hacer, para mejorar su funcionamiento.

Con este proyecto se quiere obtener una herramienta válida y fiable, que permita conocer las necesidades de apoyo de los niños y adolescentes con parálisis cerebral, con el fin de implementar planes de apoyo individualizados y mejorar el servicio de las organizaciones. Además, diseñar y analizar los perfiles de necesidades de apoyo de los niños y adolescentes con parálisis cerebral y la influencia de las diferentes variables sobre estos.

Se pretende llegar a una muestra de 300 niños y adolescentes con parálisis cerebral entre 5 y 16 años. Este estudio de investigación se llevará a cabo con ayuda de las distintas asociaciones de Parálisis Cerebral de castilla y león, con quienes se organizará el trabajo de campo en coordinación con la Federación de parálisis cerebral de Castilla y León.

Dentro de este marco, lo apoyos se convierten en la herramienta principal para optimizar el rendimiento individual e incrementar la calidad de vida de la persona con discapacidad. Además, la planificación y provisión de apoyos individuales tiene grandes beneficios para la persona cuando se hace de forma temprana , pues permite generar cuanto antes estrategias relacionadas con aspectos tan importantes para el niño y adolescente, como son la participación o la inclusión social.

## LOCAL Y REGIÓN

# En busca de apoyos para las personas con parálisis cerebral

El INICO y Aspace diseñan la primera escala internacional de evaluación de necesidades de ayudas para niños y adolescentes con esta discapacidad

ANA SANTIAGO | VALLADOLID

13 abril 2016  
17:19

Ni son todos iguales ni tienen las mismas necesidades y carencias. Las personas que sufren parálisis cerebral suman varias discapacidades físicas e intelectuales; pero, además, tienen unas capacidades sin desarrollar en sus máximas posibilidades; ni apoyos humanos y técnicos suficientes para poder impulsar su autonomía. Hasta donde lleguen; pero poder llegar. Por primera vez, un grupo investigador desarrollará una herramienta para poder medir de forma individualizada qué y para qué necesita una persona con este problema para poder moverse en un transporte público, comer o estudiar. El objetivo es doble, mejorar su calidad de vida e impulsar una mejor organización asistencial. Una investigación que ya desarrolla el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de



El doctor Miguel Ángel Verdugo explica el proyecto a trabajadores sociales y psicólogos de Aspace. / Ricardo Otazo

Salamanca, el Inico, y la asociación que ampara a estas personas en Castilla y León, Aspace. Con una muestra de 300 afectados de entre 5 y 16 años y dos o tres años de investigación, este equipo, bajo la dirección del psicólogo y catedrático en Psicología de la Discapacidad y director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, creará una escala de valoración.

Además, la planificación y provisión de apoyos individuales tiene grandes beneficios para la persona cuando se hace de forma temprana , pues permite generar cuanto antes estrategias relacionadas con aspectos tan importantes para el niño y adolescente, como son la participación o la inclusión social.

En este sentido la parálisis cerebral es una de las discapacidades más frecuentes en la infancia, lo que hace que sea de especial importancia el conocimiento de las necesidades de apoyo concretas a esta población



Inicio (/) / Divulgación Científica (/noticias) / INVESTIGADORES DE LA USAL TRABAJAN EN EL DIAGNÓSTICO PRECOZ DEL TRASTORNO DEL...

## Investigadores de la Usal trabajan en el diagnóstico precoz del Trastorno del Espectro Autista por debajo de los 12 meses (/node/101795)

**La iniciativa persigue crear un dispositivo de detección basado en biomarcadores que indiquen el riesgo de TEA en edades tempranas para ser usado en los servicios de salud del país**

**El reconocido experto Ricardo Canal lidera el proyecto 'crowdfunding' desde el Centro de Atención Integral al Autismo de la Universidad en el que la ciudadanía puede colaborar con sus aportaciones solidarias**

17/06/2016 Comunicación Universidad de Salamanca / María Suárez



Los investigadores del *Centro de Atención Integral al Autismo de la Universidad de Salamanca* (<http://www.infoautismo.es/>), dirigido por el profesor Ricardo Canal Bedia, trabajan en el desarrollo de un pionero dispositivo de detección precoz del Trastorno del Espectro Autista (TEA) por debajo de los 12 meses basado en biomarcadores.

La iniciativa es singular y única debido a que las investigaciones basadas en indicadores biológicos para detectar el autismo de forma fiable son escasas aún. Concretamente, en España “sólo el grupo de la Universidad de Salamanca tiene experiencia contrastada en detección precoz y tampoco nadie ha logrado, todavía, detectar sistemáticamente niños con TEA en edades inferiores a los 12 meses”, indica Canal Bedia a *Comunicación Universidad de Salamanca* (<http://saladeprensa.usal.es/>).

*La herramienta sería utilizada en los servicios de salud para el diagnóstico del TEA en edades tempranas*

El objetivo es que esta herramienta pueda ser usada “en los servicios de salud del país y que permita el diagnóstico en edades tempranas, reduciendo así los altos costes económicos y personales que hoy día tiene el diagnóstico del autismo en las familias”, añade el director.

**‘Crowdfunding’ para impulsar la investigación sobre la detección precoz de TEA**

Debido al interés creciente por implicar a la sociedad en los esfuerzos por avanzar en investigación y ciencia el proyecto se desarrolla a través del “Programa Precipita” de la Fundación Española para la Ciencia y la Tecnología (FECYT), programa de “crowdfunding” en el que todo aquel interesado puede apoyar el estudio y colaborar con pequeñas o grandes aportaciones solidarias

<http://www.precipita.es/proyecto/biomarcadores-en-la-deteccion-precoz-del-autismo.html> (<http://www.precipita.es/proyecto/biomarcadores-en-la-deteccion-comunicacion-universidad-de-salamanca>)

COMUNICACION - UNIVERSIDAD DE SALAMANCA



### Importancia de los biomarcadores

El programa de investigación llevado a cabo desde hace años en la Universidad de Salamanca ha logrado bajar significativamente la edad de detección, siendo posible efectuarla hoy en día en torno a los 18-24 meses. El centro de atención de la Usal se ha convertido en referente nacional por su reconocida labor en el ámbito del diagnóstico e investigación del TEA y en sus instalaciones los expertos han llegado a procurar una asistencia regular anual en torno a los 3.000 niños con sus respectivas familias.

*Los ciudadanos pueden colaborar en la investigación con sus aportaciones económicas solidarias*

No obstante, identificar biomarcadores asociados al autismo, indicadores de riesgo por debajo de los 12 meses de edad, sería el primer paso para descender la edad de diagnóstico hasta el nacimiento. Como explica el profesor Canal Bedia, “el desafío es lograr bajar la edad de detección buscando el ideal de llegar a una fase neonatal, o prenatal si fuera posible, de identificación como se hace en otras alteraciones del desarrollo”, apunta.



Dependencias del Centro de Atención Integral al

Autismo de la Universidad de Salamanca. Foto: Sergio Manzano (USAL)

El hallazgo de un biomarcador fiable sería un hito tan importante para prevenir el autismo como el que se alcanzó cuando “se descubrió que un test tan simple como la prueba del talón en los niños recién nacidos previene una gran variedad de enfermedades metabólicas muy graves”, subraya Ricardo Canal.

### Trastorno del Espectro Autista (TEA) y detección precoz

El autismo es una alteración en el desarrollo del cerebro que afecta muy precozmente a la organización de las habilidades para la comunicación y la interacción social, llevando a que los niños con este trastorno y sus familias tengan que afrontar enormes retos a lo largo de su vida.

*El desafío de los científicos es lograr bajar la edad de detección del TEA a fases neonatales o prenatales*

En los últimos años la prevalencia de casos de personas con TEA ha aumentado de forma exponencial, lo que justifica la necesidad de instrumentos que ayuden a los profesionales de la salud y la educación a la identificación y detección precoz.

Por lo que el gran reto de “nuestro grupo de investigación y todos nuestros esfuerzos se dirigen hacia una detección lo más temprana y eficiente posible de los TEA que permita iniciar una intervención más temprana, para alcanzar una calidad de vida mejor en el

futuro tanto para el niño como para su familia”, concluye el responsable del grupo de científicos.

#### MÁS INFORMACIÓN:

*Persona  
de contacto*

Ricardo Canal Bedia, responsable de la investigación y director del Centro de Atención Integral al Autismo de la Universidad de Salamanca

*Email*

**[rcanal@usal.es](mailto:rcanal@usal.es) (mailto:rcanal@usal.es)**

*Teléfono*

923 294500, ext. 3323

*Web*

**<http://www.precipita.es/proyecto/biomarcadores-en-la-deteccion-precoz-del-autismo.html>  
(<http://www.precipita.es/proyecto/biomarcadores-en-la-deteccion-precoz-del-autismo.html> )**

#### VÍDEOS RELACIONADOS



Investigadores de la Usal trabajan en el diagnóstico precoz del Trastorno del Espectro Autista por debajo de los 12 meses

#### IMÁGENES RELACIONADAS



## SALAMANCA

# El diagnóstico precoz del autismo antes de los 12 meses genera nuevos estudios

El Centro de Atención Integral al Autismo de la Universidad quiere crear un dispositivo de detección basado en los biomarcadores

R. R. / WORD | SALAMANCA

18 junio 2016  
13:10



El profesor Ricardo Canal posa en su despacho de la Facultad de Educación de la Usal. / Almeida

Los investigadores del Centro de Atención Integral al Autismo de la Universidad de Salamanca, dirigido por el profesor Ricardo Canal, trabajan en el desarrollo de un pionero dispositivo de detección precoz del

Trastorno del Espectro Autista (TEA) por debajo de los 12 meses basado en biomarcadores, según informó ayer la institución académica a través de un comunicado de prensa.

La iniciativa es singular y única debido a que las investigaciones basadas en indicadores biológicos para detectar el autismo de forma fiable son escasas. En concreto y en España «sólo el grupo de la Universidad de Salamanca tiene experiencia contrastada en detección precoz y tampoco nadie ha logrado, todavía, detectar sistemáticamente niños con TEA en edades inferiores a los 12 meses», indicó Canal.

El objetivo es que esta herramienta pueda ser usada «en los servicios de salud del país y que permita el diagnóstico en edades tempranas, reduciendo así los altos costes económicos y personales que hoy en día tiene el diagnóstico del autismo en las familias», añadió el director del Centro de Atención Integral al Autismo de la Universidad de Salamanca.

Debido al interés creciente por implicar a la sociedad en los esfuerzos por avanzar en investigación y ciencia, el proyecto se desarrolla a través del 'Programa Precipita' de la Fundación Española para la Ciencia y la Tecnología (Fecyt). Se trata de una iniciativa de 'crowdfunding' en la que todo aquel interesado puede apoyar el estudio y colaborar con pequeñas o grandes aportaciones solidarias.

El grupo de investigación ya dispone de los equipos, conocimientos e infraestructuras básicas necesarias para desarrollar su propuesta investigadora. Así, si se llegase al mínimo de 4.500 euros, lo que se ayudaría a costear es el diseño de un dispositivo de detección que utilizarán los servicios de salud para identificar niños con riesgo de TEA menores de 12 meses, lo que constituye un gran reto para la comunidad científica mundial.

A su vez, si la cantidad alcanzara los 25.000 euros, se contribuiría a costear los materiales y recursos necesarios para entender la utilidad de determinados biomarcadores específicos para identificar el autismo. Asimismo, si se superara el objetivo óptimo, se ampliaría la muestra de la investigación y se crearía un programa de seguimiento y apoyo a las familias de los niños con diagnóstico de TEA.

El programa de investigación llevado a cabo desde hace años en la Universidad de Salamanca logró bajar significativamente la edad de detección, siendo posible efectuarla hoy en día en torno al rango de 18 a 24 meses. El centro de atención de la Usal se convirtió en referente nacional por su reconocida labor en el ámbito del diagnóstico e investigación del TEA, y en sus instalaciones los expertos llegaron a procurar una asistencia regular anual en torno a los 3.000 niños con sus respectivas familias.

No obstante, identificar biomarcadores asociados al autismo, indicadores de riesgo por debajo de los 12 meses de edad, sería el primer paso para descender la edad de diagnóstico hasta el nacimiento. Como explica el profesor Canal, «el desafío es lograr bajar la edad de detección buscando el ideal de llegar a una fase neonatal, o prenatal si fuera posible, de identificación como se hace en otras alteraciones del desarrollo», apunta.

El hallazgo de un biomarcador fiable sería un hito tan importante para prevenir el autismo como el que se alcanzó cuando «se descubrió que un test tan simple como la prueba del talón en los niños recién nacidos previene una gran variedad de enfermedades metabólicas muy graves», subrayó en sus consideraciones el profesor de la Usal, Ricardo Canal.

El autismo es una alteración en el desarrollo del cerebro que afecta muy precozmente a la organización de las habilidades para la comunicación y la interacción social, llevando a que los niños con este trastorno y sus familias tengan que afrontar enormes retos a lo largo de su vida.

En los últimos años la prevalencia de casos de personas con TEA aumentó de forma exponencial, lo que justifica la necesidad de instrumentos que ayuden a los profesionales de la salud y la educación a la identificación y detección precoz.

Así, el gran reto del grupo de investigación de la Usal es lograr «una detección lo más temprana y eficiente posible de los TEA que permita iniciar una intervención más temprana, para alcanzar una calidad de vida mejor en el futuro tanto para el niño como para su familia», concluyó el responsable del grupo de científicos.

La actividad asistencial del centro se inició en el año 1998 en colaboración con los servicios públicos de salud, la Gerencia Regional de Servicios Sociales de Castilla y León y diversos centros de atención temprana, que venían solicitando n sus servicios asistenciales cuando en sus quehaceres habituales precisaban del uso de técnicas especializadas para el diagnóstico y para pautar intervenciones a los niños y adultos, que tenían dificultades en el desarrollo de habilidades para la comunicación y la socialización y a sus familias.

## SALAMANCA

# Más de 20.000 niños han asistido al programa de cribado del autismo dirigido por la Usal

Ha permitido iniciar 60 tratamientos tempranos en niños con este trastorno en Salamanca, Zamora y Valladolid

 FRANCISCO GÓMEZ | SALAMANCA

26 junio 2016  
13:28

Desde inicios de la década de los 90, Salamanca se ha convertido en un espacio de referencia nacional en el estudio del autismo. Un trastorno que afecta aproximadamente al 1% de la población y cuyo diagnóstico temprano continúa siendo uno de los grandes caballos de batalla de la comunidad científica. En la universidad salmantina, en el marco del Instituto de Integración en la Comunidad (INICO), un grupo de profesores, investigadores y profesionales han acabado por desarrollar el Centro de Atención Integral al Autismo, un auténtico espacio neurálgico en la vanguardia de la detección y tratamiento de esta enfermedad que, de hecho, representa en estos momentos el gran aliado del Sacyl en el diagnóstico y atención de estas personas.

Lo es porque según explica el director del centro, Ricardo Canal, desde el año 2006 se ha puesto en marcha un programa de cribado del autismo que en un primer momento abarcó las provincias de Salamanca y Zamora y que recientemente se ha extendido también a Valladolid, con la idea de irse ampliando al resto de provincias de la comunidad.

El objetivo de este programa de cribado es la detección precoz del autismo. Según explica el investigador, el trabajo en este campo ha venido demostrando que «cuando somos capaces de llevar a cabo antes la intervención en un niño con trastorno del espectro autista, su pronóstico mejora considerablemente», es decir «sabemos que estos niños tienen un mejor resultado gracias a ese tratamiento temprano que aquellos que lo reciben a edades más tardías y en ocasiones se ha probado incluso que en determinados casos este tratamiento realizado antes de los 24 meses de edad ha llevado a que finalmente no se desarrolle el trastorno».

De esta forma, en la sanidad regional de Salamanca, Zamora y más recientemente Valladolid se está aplicando ya un protocolo que ha permitido monitorizar a más de 20.000 niños en la comunidad. Según explica Ricardo Canal, «lo que hacemos es a través de la experiencia desarrollada en nuestras investigaciones generar un dispositivo que ponemos a disposición de los pediatras que pueden detectar en las consultas de control rutinario determinados síntomas, de ahí pasar al diagnóstico especializado y de ahí derivar ya directamente al inicio del tratamiento».

Un cribado que se realiza en una franja de entre 18 y 24 meses, lo que supone un cambio totalmente sustancial respecto a la situación precedente. «Lo normal es que antes el diagnóstico para un niño con trastorno del espectro autista llegara a los 4 años, ahora lo hemos rebajado a la mitad y un poco más y el objetivo es seguir avanzando», señala Canal.

El dispositivo que se aplica por los investigadores de la Universidad de Salamanca de la mano del Sacyl parte de la posibilidad de identificar algunos «signos de alarma» en el desarrollo de la comunicación y la interacción del niño, de manera que pueda diagnosticarse antes si el menor padece autismo. De esta forma, según afirma el director del Centro de Atención Integral al Autismo, «hemos visto no solo que se mejora el desarrollo de habilidades por parte del niño, sino que se puede contribuir de manera importante a reducir lo que denominamos carga de la enfermedad y de esta forma mejorar la calidad de vida tanto de los menores como de sus familias».

Para ello, se aplica en primer lugar el cuestionario 'M-CHAT', un documento con 20 preguntas que el pediatra entrega a los padres



Ricardo Canal, con miembros de su equipo de investigación en la Facultad de Educación de la Universidad de Salamanca. / Almeida

para que lo cumplimenten en la visita de los 18 meses y en la de los 24 meses. A partir de los resultados de este cuestionario, donde se han podido detectar esos primeros «signos de alarma», se pone en marcha el proceso de diagnóstico especializado que puede desembocar en el diagnóstico definitivo de un caso de trastorno del espectro autista.

Desde su puesta en marcha, se han desarrollado más de 20.000 cuestionarios en las tres provincias adscritas al programa de cribado y se han detectado unos 60 casos positivos de autismo.

Hasta ahora, Salamanca es la provincia donde se han realizado más cuestionarios, algo más de 18.000, aunque el programa vivirá una notable expansión gracias a la entrada en el dispositivo de Valladolid. «Para nosotros ha sido muy importante dar el salto a esta provincia, porque hemos pasado a poder realizar este pilotaje en un tercio de la población de Castilla y León, lo que significa ya un volumen muy importante». A partir de ahora, el programa espera continuar su desarrollo de la mano del Sacyl en otras provincias, «aunque no nos hemos marcado un calendario ni mucho menos», afirma Canal, que considera que Ávila o León son las zonas con más posibilidades de incorporarse en poco tiempo.

### **Más casos**

El número de personas con autismo ha crecido de manera importante en los últimos tiempos hasta situarse en un porcentaje difícil de precisar entre el 1 y el 2% (en España, 70.000 niños y adolescentes pueden padecer alguna forma de este trastorno), aunque las previsiones pasan porque el número de casos continúe aumentando. De hecho, Ricardo Canal señala que el crecimiento «ha sido exponencial» en los últimos años, lo que ha llevado a los expertos a centrarse de manera especial en «la posibilidad de anticipar el trastorno con el fin de paliar en algún grado los importantes retos que estas personas y sus familias van a tener que afrontar a lo largo de su vida».

Por este motivo, desde el Centro de Atención Integral al Autismo de la Universidad de Salamanca se llevan a cabo varias líneas de trabajo con este fin. Además de del programa de cribado, se está realizando un estudio pormenorizado de las herramientas de diagnóstico de otros países con el fin de identificar cuál podría ser el método de diagnóstico precoz más eficiente. De la misma forma, los investigadores también están analizando las respuestas estadísticas a los diferentes tratamientos de intervención en el autismo, con el fin de «poder cuantificar cuáles son las estrategias que podrían contribuir más a mejorar la calidad de vida de estas personas», explica Canal.

L/O/C [[HTTP://WWW.ELMUNDO.ES/LOC.HTML?CID=MENUPROD26501&S\\_KW=LOC](http://www.elmundo.es/LOC.HTML?CID=MENUPROD26501&S_KW=LOC)]

## EL MUNDO

- **MOTOR** [[HTTP://WWW.ELMUNDO.ES/MOTOR.HTML?CID=MENUPROD26501&S\\_KW=MOTOR](http://www.elmundo.es/MOTOR.HTML?CID=MENUPROD26501&S_KW=MOTOR)]
- **METRÓPOLI** [[HTTP://WWW.METROPOLI.COM/?CID=MENUPROD26501&S\\_KW=METROPOLI](http://www.metropoli.com/?CID=MENUPROD26501&S_KW=METROPOLI)]
- **PAPEL** [[HTTP://WWW.ELMUNDO.ES/PAPEL.HTML?CID=MENUPROD26501&S\\_KW=PAPEL](http://www.elmundo.es/PAPEL.HTML?CID=MENUPROD26501&S_KW=PAPEL)]
- **FCINCO** [[HTTP://WWW.ELMUNDO.ES/F5.HTML?CID=MENUPROD26501&S\\_KW=FCINCO](http://www.elmundo.es/F5.HTML?CID=MENUPROD26501&S_KW=FCINCO)]
- **ZEN** [[HTTP://WWW.ELMUNDO.ES/VIDA-SANA.HTML?CID=MENUPROD26501&S\\_KW=VIDA-SANA](http://www.elmundo.es/VIDA-SANA.HTML?CID=MENUPROD26501&S_KW=VIDA-SANA)]

**Suscríbete** [<http://suscripcion.elmundo.es/ofertas/>]

**Iniciar sesión** [<https://seguro.elmundo.es/elmundo/login/login.html>]

[<http://www.elmundo.es/>]

**España** [[http://www.elmundo.es/espana.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=espana](http://www.elmundo.es/espana.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=espana)]

**Opinión** [[http://www.elmundo.es/opinion.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=opinion](http://www.elmundo.es/opinion.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=opinion)]

**Internacional** [[http://www.elmundo.es/internacional.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=internacional](http://www.elmundo.es/internacional.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=internacional)]

**Economía** [[http://www.elmundo.es/economia.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=economia](http://www.elmundo.es/economia.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=economia)]

**Sociedad** [[http://www.elmundo.es/sociedad.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=sociedad](http://www.elmundo.es/sociedad.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=sociedad)]

**Deportes** [[http://www.elmundo.es/deportes.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=deportes](http://www.elmundo.es/deportes.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=deportes)]

**Cultura** [[http://www.elmundo.es/cultura.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=cultura](http://www.elmundo.es/cultura.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=cultura)]

**Ciencia** [[http://www.elmundo.es/ciencia.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=ciencia](http://www.elmundo.es/ciencia.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=ciencia)]

**Tecnología** [[http://www.elmundo.es/tecnologia.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=tecnologia](http://www.elmundo.es/tecnologia.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=tecnologia)]

**Tv** [[http://www.elmundo.es/television.html?cid=MENUHOM24801&s\\_kw=television](http://www.elmundo.es/television.html?cid=MENUHOM24801&s_kw=television)]

**Inicio** [<http://www.elmundo.es/>] > **Másteres** [<http://www.elmundo.es/mejores-masters/>]

# El prestigio de la experiencia

## Mejores Másteres de Familia e Integración - 2016

### Estudios de las Mujeres y de Género

1º puesto

Universidad de Granada

**Sede:** Granada

**Teléfono:** 958 248 349

**<http://masteres.ugr.es/gemma-es/>**  
[<http://masteres.ugr.es/gemma-es/>]

**Nº de plazas:** 8 - 15

**Duración:** 120 ECTS

**Precio:** 4.500 Euros

Distinguido por la Comisión Europea como máster de excelencia Erasmus Mundus, incluye un período de movilidad obligatoria en alguna de las universidades del consorcio.





## Integración de personas con discapacidad. Calidad de Vida **2º puesto**

El máster contempla 500 horas de estancia en diferentes organizaciones y entidades relacionadas con la discapacidad en cualquier lugar de toda la geografía española.

**Universidad de Salamanca**

**Sede:** Salamanca

**Teléfono:** 923 294 617

<http://inico.usal.es/c147/master-propio.aspx>

[<http://inico.usal.es/c147/master-propio.aspx>]

**Nº de plazas:** 40

**Duración:** 2500 horas

**Precio:** 6.624 Euros

## Mediación, Negociación y Resolución de Conflicto **3º puesto**

El plan de estudios sigue la línea de los programas de formación de la Universidad de Harvard. Todos los profesores son profesionales del sector de la resolución de conflictos.

**Universidad Carlos III**

**Sede:** Madrid

**Teléfono:** 916 249 842

<http://www.uc3m.es> [<http://www.uc3m.es>]

**Nº de plazas:** 40 (y 30 semipresencial)

**Duración:** 500 horas

**Precio:** 4.900 Euros

## Intervención en Violencia contra las Mujeres **4º puesto**

Está reconocido por el Gobierno vasco como formación para acceder a las plazas de técnico en igualdad en la Administración Vasca.

**Universidad de Deusto**

**Sede:** Bilbao

**Teléfono:** 944 139 353

<http://www.masterestrabajosocial.deusto.es>

[<http://www.masterestrabajosocial.deusto.es>]

**Nº de plazas:** 20

**Duración:** 60 ECTS

**Precio:** 6.690 Euros

## Gestión de la Inmigración **5º puesto**

Muy bien considerado internacionalmente, el máster de un curso académico de duración (60 ECTS), ofrece 30 plazas y se imparte en inglés.

**Universidad Pompeu Fabra**

**Sede:** Barcelona

**Teléfono:** 935 421 943

<http://www.upf.edu/immigrationmanager>

[<http://www.upf.edu/immigrationmanager>]

**Nº de plazas:** 30

**Duración:** 60 ECTS

**Precio:** 3.301 Euros



## Seminario a cargo del investigador Glenberg

### FACULTAD DE PSICOLOGÍA

∴ **WORD.** El Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico) organiza en la mañana de hoy el seminario 'Workshop on Embodiment and Education' en la Facultad de Psicología, a cargo de Arthur M. Glenberg, profesor en la Arizona State University e investigador distinguido de la Universidad de Salamanca. El seminario da comienzo a las once de la mañana.



# Más de 20.000 niños han asistido al programa de cribado del autismo dirigido por la Usal

## Ha permitido iniciar 60 tratamientos tempranos en niños con este trastorno en Salamanca, Zamora y Valladolid

FRNACISCO GOMEZ

**SALAMANCA.** Desde inicios de la década de los 90, Salamanca se ha convertido en un espacio de referencia nacional en el estudio del autismo. Un trastorno que afecta aproximadamente al 1% de la población y cuyo diagnóstico temprano continúa siendo uno de los grandes caballos de batalla de la comunidad científica. En la universidad salmantina, en el marco del Instituto de Integración en la Comunidad (INICO), un grupo de profesores, investigadores y profesionales han acabado por desarrollar el Centro de Atención Integral al Autismo, un auténtico espacio neurálgico en la vanguardia de la detección y tratamiento de esta enfermedad que, de hecho, representa en estos momentos el gran aliado del Sacyl en el diagnóstico y atención de estas personas.

Lo es porque según explica el director del centro, Ricardo Canal, desde el año 2006 se ha puesto en marcha un programa de cribado del autismo que en un primer momento abarcó las provincias de Salamanca y Zamora y que recientemente se ha extendido también a Valladolid, con la idea de irse ampliando al resto de provincias de

la comunidad.

El objetivo de este programa de cribado es la detección precoz del autismo. Según explica el investigador, el trabajo en este campo ha venido demostrando que «cuando somos capaces de llevar a cabo antes la intervención en un niño con trastorno del espectro autista, su pronóstico mejora considerablemente», es decir «sabemos que estos niños tienen un mejor resultado gracias a ese tratamiento temprano que aquellos que lo reciben a edades más tardías y en ocasiones se ha probado incluso que en determinados casos este tratamiento realizado antes de los 24 meses de edad ha llevado a que finalmente no se desarrolle el trastorno».

### Monitorización

De esta forma, en la sanidad regional de Salamanca, Zamora y más recientemente Valladolid se está aplicando ya un protocolo que ha permitido monitorizar a más de 20.000 niños en la comunidad. Según explica Ricardo Canal, «lo que hacemos es a través de la experiencia desarrollada en nuestras investigaciones generar un dispositivo que ponemos a disposición de los

pediatras que pueden detectar en las consultas de control rutinario determinados síntomas, de ahí pasar al diagnóstico especializado y de ahí derivar ya directamente al inicio del tratamiento».

Un cribado que se realiza en una franja de entre 18 y 24 meses, lo que supone un cambio totalmente sustancial respecto a la situación precedente. «Lo normal es que antes el diagnóstico para un niño con trastorno del espectro autista llegara a los 4 años, ahora lo hemos rebajado a la mitad y un poco más y el objetivo es seguir avanzando», señala Canal.

El dispositivo que se aplica por los investigadores de la Universidad de Salamanca de la mano del Sacyl parte de la posibilidad de identificar algunos «signos de alarma» en el desarrollo de la comunicación y la interacción del niño, de manera que pueda diagnosticarse antes si el menor



## Salamanca se ha convertido en un lugar de referencia en el estudio del autismo

## En busca de un diagnóstico antes de los 12 meses

F. G.

**SALAMANCA.** Con el gran reto de rebajar progresivamente la edad de diagnóstico del autismo, los investigadores de la Universidad de Salamanca han puesto en marcha un proyecto de identificación de los biomarcadores que expresen un riesgo de desarrollo del trastorno. Según explica Ricardo Canal, son «características biológicas que podríamos identificar y que estarían alteradas respecto a la población sin autismo en aquellos casos en los que sí hay riesgo».

El investigador señala que este proyecto es «absolutamente singular en España, porque solo nuestro grupo tiene experiencia para desarrollar un trabajo de estas características». Así, frente a una línea de

investigación que busca causas genéticas y cuyos resultados positivos parecen todavía muy lejanos, la Universidad de Salamanca busca determinadas características biológicas – «valores medibles en un centro de salud por el pediatra», explica Canal– que pueden delatar el riesgo de autismo y que van desde la expresión de determinadas proteínas, a la presencia de hormonas o las dimensiones del perímetro cefálico.

«Es un proyecto muy ambicioso y por eso algo incierto, pero si consiguiéramos encontrar un solo biomarcador fiable estaríamos ante una verdadera revolución», señala el investigador, que explica que «pensamos en todo caso que estos biomarcadores serán una pista muy fiable que no obstante habrá que combi-



Ricardo Canal, en su lugar de trabajo. :: ALMEIDA

nar con otros marcadores de comportamiento, por ejemplo, para concretar el diagnóstico».

De conseguir éxito, el proyecto podría incluso aplicarse para la detección temprana incluso antes del nacimiento, lo que supondría un verdadero cambio sanitario similar a la «prueba del talón» para las enfermedades metabólicas.

El proyecto ha sido el único de Castilla y León incluido por el Ministerio de Economía y Competitividad en el programa 'Precipita', que busca ofrecer apoyo social y económico a determinadas iniciativas de interés científico general. De esta forma, se busca a través de 'crowdfunding' conseguir los fondos necesarios (un mínimo de 4.500 euros y una cantidad óptima de 25.000 euros) para desarrollar los objetivos. Se puede colaborar realizando las donaciones a través de esta dirección: <http://www.precipita.es/proyecto/biomarcadores-en-la-deteccion-precoz-del-autismo.html>



Ricardo Cala, con miembros de su equipo de investigación en la Facultad de Educación de la Universidad de Salamanca. :: ALMEIDA

▶ padece autismo. De esta forma, según afirma el director del Centro de Atención Integral al Autismo, «hemos visto no solo que se mejora el desarrollo de habilidades por parte del niño, sino que se puede contribuir de manera importante a reducir lo que denominamos carga de la enferme-

dad y de esta forma mejorar la calidad de vida tanto de los menores como de sus familias».

Para ello, se aplica en primer lugar el cuestionario 'M-CHAT', un documento con 20 preguntas que el pediatra entrega a los padres para que lo cumplimenten en la visita de los 18 meses y en la de

los 24 meses. A partir de los resultados de este cuestionario, donde se han podido detectar esos primeros «signos de alarma», se pone en marcha el proceso de diagnóstico especializado que puede desembocar en el diagnóstico definitivo de un caso de trastorno del espectro autista.

Desde su puesta en marcha, se han desarrollado más de 20.000 cuestionarios en las tres provincias adscritas al programa de cribado y se han detectado unos 60 casos positivos de autismo.

Hasta ahora, Salamanca es la provincia donde se han realizado más cuestionarios, algo más de

18.000, aunque el programa vivirá una notable expansión gracias a la entrada en el dispositivo de Valladolid. «Para nosotros ha sido muy importante dar el salto a esta provincia, porque hemos pasado a poder realizar este pilotaje en un tercio de la población de Castilla y León, lo que significa ya un volumen muy importante». A partir de ahora, el programa espera continuar su desarrollo de la mano del Sacyl en otras provincias, «aunque no nos hemos marcado un calendario ni mucho menos», afirma Canal, que considera que Ávila o León son las zonas con más posibilidades de incorporarse en poco tiempo.

#### Más casos

El número de personas con autismo ha crecido de manera importante en los últimos tiempos hasta situarse en un porcentaje difícil de precisar entre el 1 y el 2% (en España, 70.000 niños y adolescentes pueden padecer alguna forma de este trastorno), aunque las previsiones pasan porque el número de casos continúe aumentando. De hecho, Ricardo Canal señala que el crecimiento «ha sido exponencial» en los últimos años, lo que ha llevado a los expertos a centrarse de manera especial en «la posibilidad de anticipar el trastorno con el fin de paliar en algún grado los importantes retos que estas personas y sus familias van a tener que afrontar a lo largo de su vida».

Por este motivo, desde el Centro de Atención Integral al Autismo de la Universidad de Salamanca se llevan a cabo varias líneas de trabajo con este fin. Además de del programa de cribado, se está realizando un estudio pormenorizado de las herramientas de diagnóstico de otros países con el fin de identificar cuál podría ser el método de diagnóstico precoz más eficiente. De la misma forma, los investigadores también están analizando las respuestas estadísticas a los diferentes tratamientos de intervención en el autismo, con el fin de «poder cuantificar cuáles son las estrategias que podrían contribuir más a mejorar la calidad de vida de estas personas», explica Canal.

[FIADOWN](#)[ENTIDADES](#)[CONGRESOS](#)[EL INSTITUTO](#)[NOTICIAS](#)[PUBLICACIONES](#)

[Inicio](#) » [La ONU refuerza su defensa de una educación inclusiva de calidad](#)

## La ONU refuerza su defensa de una educación inclusiva de calidad

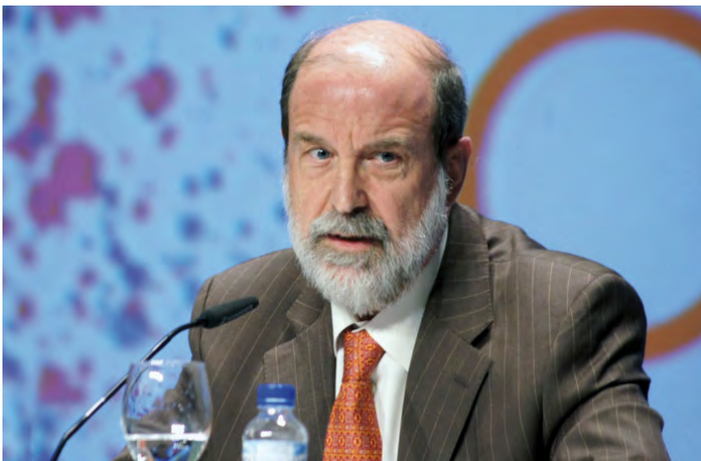
La educación es un **derecho fundamental** de todas las personas, y hacerlo efectivo exige **garantizar que todos los niños y jóvenes tengan acceso a un sistema educativo de calidad en igualdad de oportunidades**, compartido por estudiantes con y sin discapacidad. Un sistema que reconozca el valor de la diferencia y apoye a todos los alumnos para conseguir su máximo desarrollo.

El derecho a una educación inclusiva está avalado por la [Convención Internacional de la ONU sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad](#), que en su artículo 24 reconoce que “**los Estados asegurarán un sistema de educación inclusivo a todos los niveles para las personas con discapacidad**”. Esta Convención fue ratificada y aprobada por unanimidad por nuestro Parlamento y es de obligado cumplimiento en España al tener rango de tratado jurídico internacional de Derechos Humanos.

Es precisamente la misma ONU quien, periódicamente, publica documentos en forma de “comentario general” sobre la Convención. Unos textos que pretenden profundizar en las consecuencias, deberes y responsabilidades que los estados firmantes del tratado han de asumir a la hora de aplicar la Convención, y que ayudan a interpretar algunos artículos de la misma.

Este mismo mes de septiembre se ha lanzado el [“Comentario General Nº4 sobre la Convención” \(puede descargarse aquí\)](#), que analiza el artículo 24, y que debe servir como respaldo y referencia para defender una educación inclusiva en todos los países firmantes. A la luz de este texto, el director del **Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO)** de España, Miguel Ángel Verdugo, [ha redactado una interesante reflexión](#), que desde FIADOWN suscribimos y reproducimos a continuación:

## COMUNICADO SOBRE LA SITUACIÓN DE LA INCLUSIÓN EDUCATIVA EN ESPAÑA



Miguel Ángel Verdugo es director del INICO.

La Convención de la Organización de Naciones Unidas sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad (ONU, 2006) supuso el primer tratado de derecho internacional negociado y firmado en el siglo XXI, suscrito por España en el año 2008. El artículo nº 24 de la Convención señala que los Estados Partes deberán garantizar un sistema de educación inclusivo en todos los niveles en el que tengan cabida los estudiantes con discapacidad, en igualdad de condiciones que los demás, sin importar su condición. La Convención obliga a aquellos países que la hayan firmado a poner en marcha los mecanismos oportunos para hacer efectivos los derechos que en ella se recogen.

En cuanto al derecho a la educación inclusiva, recientemente, la ONU ha publicado el documento “**Comentario General Nº4 sobre la Convención**” (en adelante, CG4; ver Anexo) en el que detallan explícitamente las diferentes implicaciones, que para los Estados Partes, supone el artículo nº24 de la Convención. Así, los Estados Partes deben procurar **una transformación de la política pública para hacer este derecho a la educación inclusiva efectivo**. Dicha transformación exige el diseño e implementación de políticas públicas educativas basadas en indicadores que garanticen el acceso, permanencia y promoción, dentro de un sistema educativo inclusivo y en todas las etapas, al alumnado con cualquier discapacidad, en igualdad de condiciones que sus pares sin discapacidad. Operativamente, esto implica el desarrollo de política estatal y regional, con capacidad de impacto inmediato en la cultura organizativa de las entidades educativas que garanticen este derecho y en las prácticas profesionales. No obstante, los Estados Parte se enfrentan a barreras para hacer efectivo este derecho. En concreto, estos Estados deben situar la educación de los estudiantes con

discapacidad bajo el amparo de los Ministerios de Educación y garantizar coordinación interministerial y con otras comisiones responsables de la inclusión educativa (párrafos 58 y 59 del CG4). Además, es necesario garantizar que el desarrollo de esta política pública vaya en consonancia de los modelos de derechos humanos de la discapacidad (párrafo 60), para fomentar actitudes positivas y reducir la exclusión.

La tradición legislativa en materia educativa en *España*, hace que estos desafíos sean mayores, pues la tendencia de cambio, atravesando por diferentes Leyes Estatales de Educación, con las concreciones regionales, en lo que va de milenio, ha procurado **estancamiento en los desarrollos legislativos para garantizar el derecho a la educación inclusiva**. Por aportar algunos datos, en nuestro estado, tan sólo 6 CCAA elaboran normativa reciente que dé continuidad a los diferentes procesos implicados en la detección y provisión de atención al alumnado con discapacidad; 4 CCAA aluden a la Convención (0% al derecho a la educación inclusiva); y solo 2 CCAA incluyen indicadores para la atención a la diversidad, de las cuales sólo 1 articula un protocolo. Por otra parte, en el caso español, la legislación tiene desarrollos desiguales y existe diferente nivel de formación para garantizar apoyos y ajustes, dependiendo de la discapacidad de origen del alumnado. Así, el CG4 reconoce como uno de los colectivos de mayor riesgo de exclusión educativa y social al alumnado con discapacidad intelectual y, en nuestro país, tan solo existe un Equipo de Orientación Educativa y Psicopedagógica Específico en esta condición, poco más del 50% de las CCAA utilizan el término apropiado para referirse a este alumnado y solamente 4 regiones conceden importancia a la conducta adaptativa. En cuanto a la determinación y provisión de apoyos y ajustes, la legislación española es difusa, generalista y no proporciona indicadores de coordinación entre las diferentes consejerías y miembros de la comunidad educativa para ello. Igualmente, los desarrollos legislativos no recogen las competencias actitudinales, conceptuales y procedimentales que han de tener los diferentes actores de la comunidad educativa y, en especial, los docentes y demás personal que trabaje en los centros educativos, para hacer efectivo el derecho a la educación. Así, en lo que va de año, sólo se ha publicado un estudio con prácticas basadas en la evidencia para promover la inclusión de estudiantes con discapacidad en entornos inclusivos. Además, en nuestro país, también hay carencia de legislación que regule la aplicación el principio del Diseño Universal y del Diseño Universal para el Aprendizaje, en todas las etapas educativas, proveyendo de estrategias y adaptaciones concretas para cada tipo de discapacidad. Por último, es manifiesta también la carencia de legislación que concrete la transferencia progresiva de recursos desde los centros de educación especial a centros ordinarios para promover la inclusión, así como la elaboración de política educativa que cree indicadores para evaluar el proceso de educación inclusiva.

Vistas las implicaciones que tiene el CG4 para la política educativa de los Estados Miembros y reconocido el anquilosamiento de nuestra política educativa, a continuación se recogen brevemente diferentes **necesidades de desarrollo de política educativa que urge en nuestro país, para garantizar y hacer efectivo este derecho**. Se proporcionan referencias al CG4.

Las administraciones educativas, en el nivel estatal y regional de los Estados Partes, han de desarrollar políticas precisas que brinden indicadores y guías a los diferentes actores del mundo educativo en la consecución de la inclusión. Estas políticas han de regular precisamente y garantizar:

- a) La participación e implicación de toda la comunidad educativa en los procesos de atención temprana y detección precoz de las necesidades de este alumnado. De acorde a los párrafos: 53, 61(j) y 65.
- b) La implicación de la comunidad educativa en los procesos de evaluación y determinación de las necesidades de apoyo de cualquier tipo del alumnado, así como en la provisión de apoyos individualizados (e.g., planes educativos individualizados) y ajustes razonables que el alumnado con discapacidad requiera (e.g., dispositivos de salida de voz, aumento de tamaño del texto impreso, etc.) en todos los niveles del sistema educativo. En línea con los párrafos: 12(c), 17, 27, 32, 48, 54 y 60.
- c) El desarrollo de actitudes positivas hacia la diversidad por parte de la comunidad educativa y del personal de los centros educativos. Según artículo 46.
- d) La formación inicial y permanente en competencias de los docentes para garantizar la educación inclusiva de su alumnado, así como la formación en el modelo de derechos de discapacidad. Sostenido en los párrafos: 31, 35 y 69.
- e) El diseño de entornos educativos accesibles según los principios del Diseño Universal y del Diseño Universal para el Aprendizaje. Conforme los párrafos: 21, 22, 23 y 25.
- f) La coordinación intersectorial para garantizar la inclusión del alumnado con discapacidad en los diferentes niveles del sistema educativo. Tal y como se recoge en el párrafo 52.
- g) La participación de la comunidad educativa y la participación del alumnado con discapacidad en sus comunidades de referencia. Párrafos: 18, 26, 42 y 50.
- h) La transferencia progresiva de recursos desde los entornos segregados y de educación especial hacia los entornos inclusivos. En los párrafos 29 y 68.
- i) La elaboración de indicadores estructurales, de progreso y de resultados que permitan valorar el proceso de educación inclusiva, desde un enfoque comprensivo e inclusivo, implicando a las personas con discapacidad y sus comunidades. Según se recoge en los párrafos 73 y 12(1)).

Sólo se hará efectivo este derecho si la política pública estatal que se centre en los aspectos anteriores tiene sus concreciones en las políticas

regionales, en los documentos de los centros que hagan efectiva el derecho y se alinean con las prácticas profesionales para promover una inclusión de todos, con todos y para todos. Igualmente, estas políticas, deberán ir acompañadas de calendarios sobre su implementación en los diferentes niveles, así como de periodos de tiempo para derogar cuantas disposiciones no cumplan con lo expuesto en el artículo nº 24 de la Convención.



Inicio (/) / Noticias (/noticias) / LA IMAGEN 'PIES DE FOTO' GANA EL XIV CONCURSO DE FOTOGRAFÍA DIGITAL 'LAS PERS...

## La imagen 'Pies de foto' gana el XIV Concurso de Fotografía Digital 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana' (/node/104426)

**Las imágenes ganadoras se incorporarán a la exposición que muestra las mejores instantáneas presentadas en la historia del certamen y que podrá verse hasta el 14 de enero en el Patio de Escuelas Menores de la Universidad de Salamanca**

**Alrededor de un millar de fotografías se han presentado a esta edición, de la mano de 441 fotógrafos de 28 países**

29/11/2016 Comunicación Universidad de Salamanca



La vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria, Cristina Pita, la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez, y el director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, han inaugurado esta mañana la exposición que celebra la larga trayectoria del certamen fotográfico "Las personas con discapacidad en la vida cotidiana". Durante el acto, celebrado en la Sala de Exposiciones del Patio de Escuelas Menores, se han dado a conocer los ganadores de la última edición de este certamen organizado por la Fundación Grupo Norte y el INICO.

La instantánea 'Pies de foto', del zaragozano Alfonso Reyes Luna, se ha alzado con el primer premio del XIV Concurso internacional de fotografía digital 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana', impulsado por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca y la Fundación Grupo Norte. Se trata de una imagen que retrata los pies de Javier Hernández Aguirán, un periodista y deportista paralímpico sin brazos, realizando con gran destreza una acción tan cotidiana como es la de limpiarse las gafas. Esta instantánea forma parte de una serie que el autor realiza sobre el día a día de Aguirán, y que se incluye en la web de 'De los pies a la cabeza', con la que pretende transmitir a la ciudadanía un mensaje de superación.

El segundo premio ha recaído en 'Pisando Fuerte', de la barcelonesa Guiomar González, que refleja a una mujer segura, que mira fijamente a la cámara, y que camina con paso firme, a contracorriente, venciendo todas las dificultades, a pesar de tener dos prótesis como extremidades inferiores. Finalmente, el tercer premio ha sido para 'El vuelo del gladiador', del colombiano Jaime Saldarriaga Quintero, por una imagen impactante que muestra cómo un hombre, al que le faltan los brazos y una pierna se lanza a la piscina. El autor quiere representar la larga y dura distancia que tiene que recorrer, pero que sin embargo afronta y desafía con entereza.

El primer premio está dotado con 2.500 euros, un trofeo, un diploma y dos libros conmemorativos de las diez primeras ediciones del concurso. El segundo, con 1.500 euros, un diploma y dos libros conmemorativos; mientras que el tercero estará dotado con 1.000 euros, un diploma y dos libros conmemorativos.

El certamen tiene como objetivo mostrar la realidad de las personas con discapacidad a través de una perspectiva normalizadora e integradora y que, en esta edición, ha recibido alrededor de un millar de fotografías, de la mano de 441 fotógrafos de 28 países.

## Exposición 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana'

Representantes del jurado, encabezados por el director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, y la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez, han comunicado esta mañana los nombres de los tres ganadores del certamen, durante la inauguración de la exposición fotográfica 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana', que ha contado con la presencia de la vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria, Cristina Pita.

La muestra, compuesta por una selección de 65 fotografías pertenecientes a distintas ediciones del concurso y a la que se incorporarán las 3 imágenes ganadoras del certamen de este año, puede verse en la sala de exposiciones del Patio de Escuelas Menores hasta el próximo 14 de enero, de lunes a sábado, de 10:00h a 14:00h y de 16:00h a 19:00h.

“Son fotografías que proponen enfoques adecuados a las realidades humanas y que promueven indicadores sociales relativos a la verdadera integración, pero también hablan de superación y normalidad”, ha explicado durante el acto la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez. Por su parte, Miguel Ángel Verdugo, el director del INICO, ha resaltado la larga trayectoria del certamen, iniciado en 2003, “y que ha conseguido dibujarse como un referente tanto para España como para Latinoamérica”.

La vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria hizo hincapié en la singularidad de la exposición, por ser “una iniciativa que muestra a las personas con discapacidad integrándose no solo en la vida laboral sino también en la vida cotidiana y que por lo tanto muestran el esfuerzo que hacen estas personas día a día”, señaló Cristina Pita.

Los tres ganadores recibirán el galardón el próximo 14 de enero en un acto de entrega de premios que se celebrará en el Patio de Escuelas de la Universidad de Salamanca, coincidiendo con la clausura de la exposición.

## Sobre la Fundación Grupo Norte

La FUNDACIÓN GRUPO NORTE es una entidad sin ánimo de lucro creada en el año 2001 por distintas compañías pertenecientes a Grupo Norte. Gestionada por un patronato independiente, que está presidido por Javier Ojeda Prieto, la Fundación Grupo Norte tiene como fines fundacionales:

- La gestión de recursos, proyectos y actividades para la atención a colectivos sensibles y/o desfavorecidos.
- Canalizar e impulsar la acción social de Grupo Norte a través de colaboraciones, patrocinios, participación en el desarrollo de proyectos sociales, educativos o culturales; devolviendo a la sociedad los beneficios obtenidos en el desarrollo de su actividad.

## Sobre el INICO

El INICO (Instituto para la Integración en la Comunidad) es un instituto formado por profesionales que realizan actividades de formación, investigación y asesoramiento en materia de discapacidad, encaminadas a potenciar, facilitar y mejorar la calidad de vida y autodeterminación de las personas en situación de desventaja social en distintos contextos y a lo largo de todo su ciclo vital.

### MÁS INFORMACIÓN:

*Persona  
de contacto*

Instituto de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca.

*Email*

**inico@usal.es (mailto:inico@usal.es)**

*Teléfono*

923294695

*Web*

**http://inico.usal.es/ (http://inico.usal.es)**

### AUDIOS RELACIONADOS

Fundacion Grupo Norte.mp3

(../atom/102608)

Cristina Pita.mp3

(../atom/102607)

## Una exposición muestra a las personas con discapacidad en la vida cotidiana



REDACCIÓN 13:38 29/11/16

📍 CULTURA (/SEARCH/GOOGLE?Q=CULTURA&IE=UTF-8&CX=014921151683339513877:QGE8JXRCCQ)



Permanecerá en el Patio de Escuelas de la Universidad de Salamanca hasta el 14 de enero, organizada por el Instituto de Integración en la Comunidad y la Fundación Grupo Norte

La vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria, Cristina Pita; la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez Aguilar, y el director del Instituto de Integración en la Comunidad (Inico) de la Universidad de Salamanca, Miguel Ángel Verdugo, han inaugurado la exposición 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana', que permanecerá abierta hasta el 14 de enero, de lunes a sábado de 10:00 a 14:00 horas y de 16:00 a 19:00 horas.

Esta iniciativa, organizada por el Inico y la Fundación Grupo Norte, supone un repaso a los más de diez años de trabajo conjunto entre ambas instituciones. Muestra los resultados obtenidos desde la creación del certamen del mismo nombre, en 2003, a través de una selección de 65 fotografías. Este concurso, de carácter internacional, pretende poner en valor una imagen normalizada e integradora de las personas con discapacidad con el fin de sensibilizar a la sociedad.

“Son fotografías que proponen enfoques adecuados a las realidades humanas y que promueven indicadores sociales relativos a la verdadera integración, pero también hablan de superación y normalidad”, ha explicado durante el acto la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez. Por su parte, Miguel Ángel Verdugo, el director del INICO, ha resaltado la larga trayectoria del certamen, iniciado en 2003, “y que ha conseguido dibujarse como un referente tanto para España como para Latinoamérica”.

La vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria hizo hincapié en la singularidad de la exposición, por ser “una iniciativa que muestra a las personas con discapacidad integrándose no solo en la vida laboral sino también en la vida cotidiana y que

por lo tanto muestran el esfuerzo que hacen estas personas día a día”, señaló Cristina Pita.

### Premios del concurso

La instantánea 'Pies de foto', del zaragozano Alfonso Reyes Luna, se ha alzado con el primer premio del XIV Concurso internacional de fotografía digital 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana', impulsado por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca y la Fundación Grupo Norte. Se trata de una imagen que retrata los pies de Javier Hernández Aguirán, un periodista y deportista paralímpico sin brazos, realizando con gran destreza una acción tan cotidiana como es la de limpiarse las gafas. Esta instantánea forma parte de una serie que el autor realiza sobre el día a día de Aguirán, y que se incluye en la web de 'De los pies a la cabeza', con la que pretende transmitir a la ciudadanía un mensaje de superación.

El segundo premio ha recaído en 'Pisando Fuerte', de la barcelonesa Guiomar González, que refleja a una mujer segura, que mira fijamente a la cámara, y que camina con paso firme, a contracorriente, venciendo todas las dificultades, a pesar de tener dos prótesis como extremidades inferiores. Finalmente, el tercer premio ha sido para 'El vuelo del gladiador', del colombiano Jaime Saldarriaga Quintero, por una imagen impactante que muestra cómo un hombre, al que le faltan los brazos y una pierna se lanza a la piscina. El autor quiere representar la larga y dura distancia que tiene que recorrer, pero que sin embargo afronta y desafía con entereza.

El primer premio está dotado con 2.500 euros, un trofeo, un diploma y dos libros conmemorativos de las diez primeras ediciones del concurso. El segundo, con 1.500 euros, un diploma y dos libros conmemorativos; mientras que el tercero estará dotado con 1.000 euros, un diploma y dos libros conmemorativos.

El certamen tiene como objetivo mostrar la realidad de las personas con discapacidad a través de una perspectiva normalizadora e integradora y que, en esta edición, ha recibido alrededor de un millar de fotografías, de la mano de 441 fotógrafos de 28 países.

Los tres ganadores recibirán el galardón el próximo 14 de enero en un acto de entrega de premios que se celebrará en el Patio de Escuelas de la Universidad de Salamanca, coincidiendo con la clausura de la exposición.

### ■ NOTICIAS RELACIONADAS

(/album/cultura/inauguracion-exposicion-personas-discapacidad-vida-



cotidiana/20161129133019753730.html) Galería:  
Inauguración de la exposición "Las personas con  
discapacidad en la vida cotidiana"

(/album/cultura/inauguracion-exposicion-personas-  
discapacidad-vida-  
cotidiana/20161129133019753730.html)

## SALAMANCA

# Las imágenes de la superación

REDACCIÓN / WORD | SALAMANCA

29 noviembre 2016  
20:10

Una exposición muestra en el patio de las Escuelas Menores de la Universidad 65 imágenes sobre discapacidad en la vida cotidiana

na



Una mujer observa con detenimiento una de las imágenes. / Rubén Ramos

La sala de exposiciones de las Escuelas Menores de la Universidad de Salamanca alberga hasta el 14 de enero la exposición fotográfica 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana', que muestra las 65 obras galardonadas a lo largo de los últimos años en los premios sobre este ámbito que anualmente celebran el Instituto Instituto para la Integración en la Comunidad (INICO) y la Fundación Grupo Norte.

En su inauguración han estado presentes el director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, y la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez, junto a la vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria de la Usal, Cristina Pita. La exposición que ya ha pasado por ciudades como Madrid y Barakaldo, se podrá ver en Salamanca hasta el próximo 14 de enero, de lunes a sábado, de 10 a 14:00 y de 16 a 19:00 horas, para luego seguir su itinerancia por Córdoba o Burgos para completar un recorrido de una veintena de espacios expositivos.



"Son fotografías que proponen enfoques adecuados a las realidades humanas y que promueven indicadores sociales relativos a la verdadera integración, pero también hablan de superación y normalidad", ha explicado durante el acto la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez.

Por su parte, Miguel Ángel Verdugo, el director del INICO, ha resaltado la larga trayectoria del certamen, iniciado en 2003, "y que ha conseguido dibujarse como un referente tanto para España como para Latinoamérica".

# 'Pies de foto' gana el XIV Concurso de Fotografía Digital 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana'

© 29.11.2016 · UNIVERSIDAD (/SECCIONES/UNIVERSIDAD-4/HOME) | ISABEL DE LA CALLE | @ISABELDELACALLE



El jurado ha dado a conocer hoy en Salamanca a los tres ganadores del certamen impulsado por el INICO y la Fundación Grupo Norte. Las imágenes ganadoras se incorporarán a la exposición que podrá verse hasta el 14 de enero en el Patio de Escuelas Menores de la Universidad de Salamanca.

**La instantánea 'Pies de foto', del zaragozano Alfonso Reyes Luna, se ha alzado con el primer premio del XIV Concurso internacional de fotografía digital 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana'**, impulsado por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca y la Fundación Grupo Norte. Se trata de una imagen que retrata los pies de **Javier Hernández Aguirán, un periodista y deportista paralímpico sin brazos, realizando con gran destreza una acción tan cotidiana como es la de limpiarse las gafas**. Esta instantánea forma parte de una serie que el autor realiza sobre el día a día de Aguirán, y que se incluye en la web de 'De los pies a la cabeza', con la que pretende transmitir a la ciudadanía un mensaje de superación.



Foto: De la Peña

**El segundo premio ha recaído en 'Pisando Fuerte', de la barcelonesa Guiomar González**, que refleja a una mujer segura, que mira fijamente a la cámara, y que camina con paso firme, a contracorriente, venciendo todas las dificultades, a pesar de tener dos prótesis como extremidades inferiores. Finalmente, **el tercer premio ha sido para 'El vuelo del gladiador', del colombiano Jaime Saldarriaga Quintero**, por una imagen impactante que muestra cómo un hombre, al que le faltan los brazos y una pierna se lanza a la piscina. El autor quiere representar la larga y dura distancia que tiene que recorrer, pero que sin embargo afronta y desafía con entereza.

**El primer premio está dotado con 2.500 euros, un trofeo, un diploma y dos libros** conmemorativos de las diez primeras ediciones del concurso. El segundo, con 1.500 euros, un diploma y dos libros conmemorativos; mientras que el tercero estará dotado con 1.000 euros, un diploma y dos libros conmemorativos.

El certamen tiene como objetivo **mostrar la realidad de las personas con discapacidad** a través de una perspectiva normalizadora e integradora y que, en esta edición, ha recibido alrededor de un millar de fotografías, de la mano de 441 fotógrafos de 28 países.



Foto: De la Peña

La muestra, compuesta por una **selección de 65 fotografías** pertenecientes a distintas ediciones del concurso y a la que se incorporarán las 3 imágenes ganadoras del certamen de este año, puede verse en la sala de exposiciones del **Patio de Escuelas Menores hasta el próximo 14 de enero, de lunes a sábado, de 10:00h a 14:00h y de 16:00h a 19:00h.**

*"Son fotografías que proponen enfoques adecuados a las realidades humanas y que promueven indicadores sociales relativos a la verdadera integración, pero también hablan de superación y normalidad",* ha explicado durante el acto la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez. Por su parte, Miguel Ángel Verdugo, el director del INICO, ha resaltado la larga trayectoria del certamen, iniciado en 2003, *"y que ha conseguido dibujarse como un referente tanto para España como para Latinoamérica"*.

La vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria hizo hincapié en la singularidad de la exposición, por ser *"una iniciativa que muestra a las personas con discapacidad integrándose no solo en la vida laboral sino también en la vida cotidiana y que por lo tanto muestran el esfuerzo que hacen estas personas día a día"*, señaló Cristina Pita.

Los tres ganadores recibirán el galardón el próximo **14 de enero en un acto de entrega de premios que se celebrará en el Patio de Escuelas de la Universidad de Salamanca**, coincidiendo con la clausura de la exposición.



#### NOTICIAS RELACIONADAS



El INICO expone su muestra 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana'

## Las Escuelas Menores de la USAL muestran 65 imágenes sobre discapacidad en la vida cotidiana



Exposición sobre discapacidad en la sala de exposiciones de las Escuelas Menores (EUROPA PRESS)

- La sala de exposiciones de las Escuelas Menores de la Universidad de Salamanca (USAL) alberga hasta el 14 de enero la exposición fotográfica 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana', que muestra las 65 obras galardonadas a lo largo de los últimos años en los premios sobre este ámbito que anualmente celebran el Instituto Instituto para la Integración en la Comunidad (INICO)

EUROPA PRESS. 29.11.2016

y la Fundación Grupo Norte.

En su inauguración han estado presentes el director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, y la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez, junto a la vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria de la USAL, Cristina Pita.

La exposición que ya ha pasado por ciudades como Madrid y Barakaldo, se podrá ver en Salamanca hasta el próximo 14 de enero, de lunes a sábado, de 10.00 a 14.00 y de 16.00 a 19.00 horas, para luego seguir su itinerancia por Córdoba o Burgos para completar un recorrido de una veintena de espacios expositivos.

"Son fotografías que proponen enfoques adecuados a las realidades humanas y que promueven indicadores sociales relativos a la verdadera integración, pero también hablan de superación y normalidad", ha explicado durante el acto la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez.

Por su parte, Miguel Ángel Verdugo, el director del INICO, ha resaltado la larga trayectoria del certamen, iniciado en 2003, "y que ha conseguido dibujarse como un referente tanto para España como para Latinoamérica".

**Síguenos en Facebook para estar informado de la última hora:**

 Me gusta A 931 846 personas les gusta esto. [Regístrate](#) para ver qué les gusta a tus amigos.

PUBLICADA EN LA DIRECCIÓN URL

<http://www.20minutos.es/noticia/2900808/0/escuelas-menores-usal-muestran-65-imagenes-sobre-discapacidad-vida-cotidiana/>

■ LA IMAGEN



## La discapacidad en la vida cotidiana

SALA EXPOSICIONES PATIO ESCUELAS MENORES / L-S 10:00 A 14:00 H. Y DE 16:00 A 19:00 H.

65 fotografías pertenecientes a distintas ediciones del concurso del Inico con las 3 imágenes ganadoras de este año. Son enfoques sobre superación y normalidad de las personas con discapacidad. Hasta el 14 de enero.

## SALAMANCA

# El aragonés Alfonso Reyes gana el concurso sobre personas con discapacidad

Su imagen recoge a un deportista paralímpico sin brazos limpiando sus gafas. Una exposición recoge en el Patio de Escuelas todas las fotografías participantes



 REDACCIÓN / WORD | SALAMANCA

La imagen 'Pies de foto', del zaragozano Alfonso Reyes Luna, se ha alzado con el primer premio del XIV Concurso Internacional de Fotografía Digital 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana', impulsado por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO). La Sala de Exposiciones del Patio de Escuelas Menores de la Usal acoge desde ayer la exposición sobre la trayectoria de este certamen fotográfico organizado por el INICO y la Fundación Grupo Norte.

La imagen ganadora retrata los pies de Javier Hernández Aguirán, un periodista y deportista paralímpico sin brazos, realizando con gran destreza una acción tan cotidiana como es la de limpiarse las gafas.

Esta instantánea forma parte de una serie que el autor realiza sobre el día a día de Aguirán, y que se incluye en la web de 'De los pies a la cabeza', con la que pretende transmitir a la ciudadanía un mensaje de superación. El segundo premio ha recaído en 'Pisando Fuerte', de la barcelonesa Guiomar González, que refleja a una mujer segura, que mira fijamente a la cámara, y que camina con paso firme, a contracorriente, venciendo todas las dificultades, a pesar de tener dos prótesis como extremidades inferiores. Finalmente, el tercer premio ha sido para 'El vuelo del gladiador', del colombiano Jaime Saldarriaga Quintero, por una imagen que muestra cómo un hombre, al que le faltan los brazos y una pierna se lanza a la piscina.

El autor quiere representar la larga y dura distancia que tiene que recorrer, pero que sin embargo afronta y desafía con entereza.

Los galardones están dotados con 2.500, 1.500 y 1.000 euros, respectivamente, además de diplomas.

El concurso tiene como objetivo mostrar la realidad de las personas con discapacidad a través de una perspectiva normalizadora e integradora y que, en esta edición, ha recibido alrededor de un millar de fotografías, de la mano de 441 fotógrafos de 28 países.

La muestra inaugurada reúne una selección de 65 fotografías pertenecientes a distintas ediciones del concurso y a la que se incorporarán las tres imágenes ganadoras del certamen de este año.

«Son fotografías que proponen enfoques adecuados a las realidades humanas y que promueven indicadores sociales relativos a la verdadera integración, pero también hablan de superación y normalidad», según explicó durante la inauguración la directora de la Fundación Grupo Norte, Carlota Pérez.

Por su parte, el director del INICO, Miguel Ángel Verdugo, resaltó la larga trayectoria del certamen, iniciado en 2003, «y que ha conseguido dibujarse como un referente tanto para España como para Latinoamérica».

Finalmente, la vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria, Cristina Pina, hizo hincapié en la singularidad de la exposición por ser «una iniciativa que muestra a las personas con discapacidad integrándose no sólo en la vida laboral sino también en la cotidiana y que por lo tanto muestran el esfuerzo que hacen estas personas día a día».

# Afrontar la discapacidad en la vida cotidiana

**EXPOSICIÓN** 'Pies de foto', 'Pisando Fuerte' y 'El vuelo del gladiador' son las tres fotografías ganadoras del certamen de este año que se incorporan a la exposición 'Las personas con discapacidad en la vida cotidiana'.

La Sala de Exposiciones del Patio de Escuelas Menores acoge la muestra fotográfica "Las personas con discapacidad en la vida cotidiana", compuesta por una selección de 65 imágenes pertenecientes a distintas ediciones del concurso organizado



La exposición se puede contemplar en el Patio de Escuelas de la Universidad de Salamanca.

## MIL FOTOGRAFÍAS

EL CERTAMEN, QUE PRETENDE MOSTRAR LA REALIDAD DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD A TRAVÉS DE UNA PERSPECTIVA NORMALIZADORA, HA RECIBIDO EN ESTA EDICIÓN ALREDEDOR DE UN MILLAR DE FOTOGRAFÍAS

por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) y la Fundación Grupo Norte, y al que se han incorporado las tres imágenes ganadoras del certamen de este año.

La instantánea 'Pies de foto', del zaragozano Alfonso Reyes Luna, ha conseguido el primer premio. Se trata de una imagen que retrata los pies de Javier Hernández Aguirán, un periodista y deportista paralímpico sin brazos, realizando con gran destreza una acción tan cotidiana como es la de limpiarse las gafas.

El segundo premio ha recaído en 'Pisando Fuerte', de la barcelonesa Guiomar González, que refleja a una mujer segura, que mira fijamente a la cámara, y que camina con paso firme, a contracorriente, venciendo todas las dificultades, a pesar de tener dos prótesis como extremidades inferiores.

Finalmente, el tercer premio ha sido para 'El vuelo del gladiador', del colombiano Jaime Saldarriaga Quintero, por una imagen impactante que muestra cómo un hombre, al que le faltan los brazos y una pierna se lanza a la piscina. El autor quiere representar la larga y dura distancia que tiene que recorrer, pero que sin embargo afronta y desafía con entereza.



Primer premio, 'Pies de foto'.



Segundo premio, 'Pisando Fuerte'.



Tercer premio, 'El vuelo del gladiador'.

**Premios**  
El primer premio está dotado con 2.500 euros, un trofeo, un diploma y dos libros conmemorativos de las diez primeras ediciones del concurso. El segun-

do, con 1.500 euros, un diploma y dos libros conmemorativos; mientras que el tercero estará dotado con 1.000 euros, un diploma y dos libros conmemorativos.

Los tres ganadores recibirán el galardón el próximo 14 de enero en un acto de entrega de premios que se celebrará en el Patio de Escuelas de la Universidad de Salamanca, coincidiendo con la clausura de la exposición.

El certamen, que pretende mostrar la realidad de las personas con discapacidad a través

de una perspectiva normalizadora e integradora, ha recibido en esta edición alrededor de un millar de fotografías, de la mano de 441 fotógrafos de 28 países.

Durante la inauguración, la vicerrectora de Atención al Estudiante y Extensión Universitaria hizo hincapié en la singularidad de la exposición, por ser "una iniciativa que muestra a las personas con discapacidad integrándose no solo en la vida laboral sino también en la vida cotidiana y que por lo tanto muestran el esfuerzo que hacen

estas personas día a día".

Por su parte, Miguel Ángel Verdugo, director del INICO, ha resaltado la larga trayectoria del certamen, iniciado en 2003, "y que ha conseguido dibujarse como un referente tanto para España como para Latinoamérica".

## Horario

La muestra puede verse en la sala de exposiciones del Patio de Escuelas Menores hasta el próximo 14 de enero, de lunes a sábado, de 10.00 a 14.00 h. y de 16.00 a 19.00 h.



REDACCIÓN 10:09 30/11/16

## Psicología prepara el Día Internacional de las Personas con Discapacidad



El programa, que se desarrolla con la colaboración de distintas organizaciones salmantinas, como son la Asociaciones Ariadna, Asprodes, Down Salamanca e Insolamis, se integra en el marco del Servicio Asistencial de la Unidad de Atención Psicológica de la USAL, y tiene como finalidad fomentar la comunicación, el contacto y el conocimiento de las personas con discapacidad intelectual o del desarrollo mediante actividades de ocio compartido

Dentro del programa "YOTUEL", la Facultad de Psicología de la Universidad de Salamanca y el INICO (Instituto Universitario de Integración en la Comunidad) ha celebrado la primera de varias actividades, titulada "Una oportunidad de aprendizaje. Día Internacional de las Personas con Discapacidad", en la que han participado jóvenes con discapacidad intelectual o del desarrollo y alumnos de la Facultad de Psicología y Bellas Artes.

El programa, que se desarrolla con la colaboración de distintas organizaciones salmantinas, como son la Asociaciones Ariadna, Asprodes, Down Salamanca e Insolamis, se integra en el marco del Servicio Asistencial de la Unidad de Atención Psicológica de la USAL, y tiene como finalidad fomentar la comunicación, el contacto y el conocimiento de las personas con discapacidad intelectual o del desarrollo mediante actividades de ocio compartido.

La primera actividad se propone como un espacio para compartir un rato de ocio y sensibilización como preparación para el Día Internacional de las Personas con Discapacidad, que se celebra el 3 de diciembre.



**“Una oportunidad de aprendizaje”.** Dentro del programa “YOTUEL”, la Facultad de Psicología de la Universidad y el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad organizaron actividades en las que participaron jóvenes con discapacidad intelectual o del desarrollo y alumnos de la Facultad de Psicología y Bellas Artes. | GUZÓN

**SALUD MENTAL**

SEGÚN UN INFORME DE LA CONFEDERACIÓN PLENA INCLUSIÓN ESPAÑA

## Sólo cuatro de cada cien personas con discapacidad intelectual severa han trabajado alguna vez



- — MADRID 1 DIC, 2016 - 5:51 PM

Según el estudio que ha presentado la Confederación Plena Inclusión España, financiado por el Real Patronato sobre Discapacidad, tan sólo el cuatro por ciento de las personas con discapacidad intelectual severa o profunda ha trabajado alguna vez a lo largo de su vida.



Al acto acudió el nuevo director General de Políticas de Apoyo a la Discapacidad, además de nuevo director del Real Patronato, Borja Fanjul Fernández-Pita, que dio la bienvenida a “la casa de la discapacidad” en su estreno en un acto público en el ejercicio de los dos nuevos cargos.

Por parte de Plena Inclusión, el vicepresidente Mario Puerto fue el encargado de realizar la introducción al estudio, “del que se espera un compromiso cada vez mayor de cara a no excluir a las personas con mayores necesidades de apoyo”. Desarrollado por el Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca, la presentación contó con sus dos principales investigadores: el catedrático de Psicología de la Discapacidad de la Facultad de Psicología, Miguel Ángel Verdugo; y la profesora del Departamento de Personalidad, Evaluación y

Tratamiento Psicológico de dicha universidad, Patricia Navas.

Miguel Ángel Verdugo aseguró que fue difícil escoger también la terminología “por falta de consenso a nivel internacional donde hay confusión con lo que verdaderamente es la discapacidad intelectual o del desarrollo y, en España todavía se da una gran escasez de publicaciones”.

### En 2017 habrá una actualización

Las encuestas más recientes en la que se basaron fueron las del el Instituto Nacional de Estadística EDAD 2008, junto a la de 1999, al ser la únicas que, hasta el momento, son públicas y recogen la variable “severidad de la DI (discapacidad intelectual) combinadas con la Base Estatal de Datos de Personas con Discapacidad del IMSERSO (BEPD)”. “La buena noticia es que en 2017 tendremos esta encuesta actualizada”, anunció Verdugo.

Las principales conclusiones que arrojan los datos, según la Confederación, apuntan a la urgencia de intervención por parte de la Administración para cubrir las necesidades de este colectivo del cual se prevé un incremento de su grupo poblacional. Para el año 2008, el total de personas con discapacidad intelectual profunda o severa ascendía a 63.610, con un nivel de prevalencia sobre el total de la población del 0,16 por ciento.

Castellano (<http://sid.usal.es/idioma.aspx?l=castellano>) Català (<http://sid.usal.es/idioma.aspx?l=catalan>) Euskara (<http://sid.usal.es/idioma.aspx?l=euskera>) Galego (<http://sid.usal.es/idioma.aspx?l=gallego>) English (<http://sid.usal.es/idioma.aspx?l=ingles>) Português (<http://sid.usal.es/idioma.aspx?l=portugues>)

Buscador del SID	Buscar
Productos del SID	▼
Destacado en el SID	▼

## El Congreso de los Diputados otorga capacidad legislativa plena a las Comisiones de discapacidad y cambio climático

Recomendar

0

Twitter

G+1

0

URI: <http://sid.usal.es/56351/1-1> (<http://sid.usal.es/56351/1-1>)

Servimedia (15/12/2016)

El Pleno del Congreso de los Diputados acordó este jueves por unanimidad otorgar capacidad legislativa plena a las comisiones para las políticas integrales de la discapacidad y para el estudio del cambio climático.

Con esa reforma, esas comisiones podrán culminar el proceso de tramitación y aprobación de iniciativas legislativas sin tener que elevarlas necesariamente al Pleno. La reforma se aprobó mediante enmiendas, presentadas por Unidos Podemos-En Comú Podem-En Marea y por UPN dentro del Grupo Mixto, aprovechando la modificación del Reglamento para adaptar la denominación de las comisiones legislativas a la estructura del Gobierno y de los distintos ministerios.

Se trata de una adaptación que la Cámara Baja suele acometer al comienzo de cada legislatura una vez que el presidente del Gobierno investido toma posesión y nombra a los distintos ministros. Se hace mediante una reforma exprés del Reglamento de la Cámara, y como en ocasiones anteriores fue tomada en consideración el pasado martes y aprobada este jueves.

Dada la simplicidad de la modificación y el acuerdo unánime de todos los partidos representados en el Congreso, se ha hecho, como siempre, en tramitación urgente y en lectura única, es decir, en una única sesión y sin pasar por comisión ni ponencia.

En concreto, se modifica el artículo 46.1 del Reglamento de la Cámara Baja para que las comisiones permanentes legislativas sean: Asuntos Exteriores; Justicia; Interior; Defensa; Economía, Industria y Competitividad; Hacienda y Función Pública; Fomento; Educación y Deporte; Empleo y Seguridad Social; Energía, Turismo y Agenda Digital; Agricultura, Alimentación y Medio Ambiente; Sanidad y Servicios Sociales; Cooperación Internacional para el Desarrollo; Cultura; e Igualdad. Además, seguirá funcionando la Comisión de Presupuestos encargada de la tramitación particular de las cuentas del Estado.

Con las enmiendas aprobadas, se incluyen esas dos comisiones en el listado del artículo 46.1 del Reglamento del Congreso, en el que se especifican las que tienen capacidad legislativa plena.

Carlos Salvador defendió la enmienda de UPN, que hablaba solo de la comisión de discapacidad, y subrayó que responde a una necesidad planteada por quienes representan a ese colectivo, un 10% de la población y más de cinco millones de familias con alguno de sus miembros discapacitado. Celebró por ello que esa comisión tenga el mismo estatus que las demás consideradas "importantes".

En nombre de Unidos Podemos, que sí llevaba las dos comisiones en su enmienda, Isabel Salud subrayó que se trata de una demanda del Cermi y pidió expresamente al PP que responda a los problemas no solo de sus "amiguetes y ricachones" sino de las personas necesitadas.

Defendió también dotar de esa potestad a la comisión sobre el cambio climático porque el planeta "se nos muere" agotado por un sistema capitalista "depredador" que solo busca producir y consumir sin reparar en los daños en el medio natural. "No tenemos ya más tiempo", alertó, para legislar sobre ese asunto.

Carles Campuzano, en nombre del PdeCat, celebró la respuesta a una demanda "histórica" de los representantes de las personas con discapacidad y singularmente del Cermi. Después los portavoces de Ciudadanos, PP y PSOE tomaron la palabra para anunciar también su voto favorable.

### Más información

🔍 El Cermi celebra que la Comisión de discapacidad del Congreso tenga carácter legislativo (<http://sid.usal.es/noticias/discapacidad/56352/1-1/el-cermi-celebra-que-la-comision-de-discapacidad-del-congreso-tenga-caracter-legislativo.aspx>)

© 1999-2016, Servicio de Información sobre Discapacidad

Accesibilidad Web en el SID (<http://sid.usal.es/accesibilidad/discapacidad.aspx>)

[ [Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad \(http://www.mspes.es\)](http://www.mspes.es) ]

[ [Universidad de Salamanca \(http://www.usal.es\)](http://www.usal.es) - Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (<http://inico.usal.es>) ]



(<http://www.mspes.es>)



([http://www.jcyl.es/web/jcyl/ServiciosSociales/es/Plantilla66y33/1246991411473/\\_/\\_/](http://www.jcyl.es/web/jcyl/ServiciosSociales/es/Plantilla66y33/1246991411473/_/_/))



(<http://fundacion.vodafone.es>)



La información que se ofrece en estas páginas está sujeta a una [cláusula de exención de responsabilidad \(http://sid.usal.es/exencion-responsabilidad.aspx\)](http://sid.usal.es/exencion-responsabilidad.aspx)  
[ [Política de Privacidad y Protección de Datos \(http://sid.usal.es/privacidad.aspx\)](http://sid.usal.es/privacidad.aspx) ]