



TOYOTA
ALBORÁN MOTOR



www.toyotaalmeria.es

Huércal de Almería · Sta. M^a del Águila (El Ejido) · Antas (Vera)

La Voz de Almería

ESPAÑA OTRA VEZ EN ESTADO DE ALARMA

Un año de Covid en Almería: 44.556 casos y 631 muertes

Primer contagiado

Salud notificó el primer caso en la provincia el 27 de febrero de 2020. Se contagió en Italia

Situación epidemiológica

Los hospitales han atendido hasta ahora a 2.804 pacientes y 30.270 personas están ya curadas PÁGS.2A5

UN CARRIL BICI PARA IR DE HUÉRCAL A LA CAPITAL

Casi un kilómetro de carril bici está ya listo para comunicar los términos municipales de Almería capital y Huércal. La inversión ha superado los 73.000 euros para vertebrar las conexiones del área metropolitana PÁG.8



CIUDADES PÁG. 14

El Ejido

PP y PSOE llegan a un acuerdo para apuntalar la gobernabilidad

ALMERÍA PÁG. 12

Educación

La escolarización arranca el lunes con 132.000 plazas en Almería

VIVIR PÁGS. 22 Y 23

Biografía

La historia de un practicante que dejó huella entre los almerienses

BARÓMETRO

Los economistas sitúan en 2022 la recuperación

Nivel de confianza
El informe del Colegio oficial apunta a un optimismo mínimo en la provincia

Menos perjudicados
Los sectores de la agricultura y el mármol resisten mejor el efecto de la pandemia PÁG.3

eurofins | SiCA AgriQ

Especialistas en seguridad alimentaria

T. +34 950 554 202 - E. SicaAgriQ@eurofins.com - www.eurofins.es
Boulevard Ciudad de Vicar, 789-791 - 04738 Vicar (Almería)

SE VENDE EDIFICIO EN EL CENTRO DE ALMERÍA

669 271 458

NILA
www.nila.es

HOY LLÉVATE LECTURAS



ENTREVISTA
Lidia Parra

Responsable del Aula de educación especial para niños con parálisis cerebral, de InterActúa

InterActúa consigue la autorización de la Junta de Andalucía de un Aula de Educación Especial para niños con parálisis cerebral

“Hay que transformar el pensamiento social en torno a la discapacidad”



FINA MARTÍN
Periodista

Los padres de hijos con parálisis cerebral se enfrentan a grandes desafíos. ¿Cómo define esa lucha?

Hay padres que se hunden nada más conocer el diagnóstico y luego salen a la superficie, y otros que luchan desde el primer momento y se rompen más adelante. El proceso es individualizado pero luego se aclaran a medida que el niño avanza.

InterActúa ha conseguido la autorización de la Junta de este Aula especial. ¿Qué pretendes? Queremos acompañar a los padres en todos los momentos; facilitar muchísima información y mucho soporte en el manejo del niño. Porque un niño con parálisis cerebral tiene un problema motor importante. Algunos no sostienen la cabeza, a otros se le juntan mucho las piernas y algunos no pueden permanecer sentados.



“Hay niños con un desarrollo típico que llegan a una silla de ruedas. Nunca se puede saber en qué otro lugar vas a estar”

¿Son muchas las dificultades asociadas?

La primera pregunta que se hacen los padres es si su hijo podrá andar, hablar, comer y vivir de manera autónoma.

¿Qué actividades terapéuticas desarrolla InterActúa?
Son tratamientos terapéuticos a bebés prematuros, niños con retraso psicomotor

o madurativo, TGD, TDAH, enfermedades degenerativas y dificultades del lenguaje; entre otros. Pero siempre queremos llegar más allá.

¿Quiénes forman el equipo multidisciplinar?

Somos 14 profesionales: 4 psicólogas, 3 fisioterapeutas, 2 logopedas, 2 terapeutas ocupacionales y monitores; aparte del personal de administración y dirección.

¿Cuál es el horario?

De 9 a 3 de la tarde; sobre todo porque necesitamos trabajar con la alimentación y el aseo, que es lo que determina la autonomía.

¿A partir de qué edad?

Desde los 3 hasta los 16 años. Ahora mismo, las niñas y niños pueden venir todos los días. Sin embargo también contemplamos una escolarización combinada. Es decir, tenemos niños que vienen dos días al centro y el resto a su colegio.

¿Qué es InterActúa?

Es un centro de atención temprana y desarrollo infantil que dirigimos la psicóloga y especialista en Logopedia, Ana Fuentes, y yo, que trabajo desde el campo de la neurología, parálisis cerebral y patologías afines. La idea nace de la vocación; trabajar con los niños y sus familias en varias líneas de atención: el autismo y la parálisis cere-

bral, con su proyecto paralelo, que es el colegio educativo, 'Arenas de Monsul'.

Háblenos de ese centro.

Es un proyecto a largo plazo que va a ser un centro educativo, además para niños con parálisis cerebral y sus diferentes grados de discapacidad. Ya existe el equipo multidisciplinar específico para el programa de este futuro centro. La idea es acompañar a las familias en los momentos iniciales y de lucha en la adolescencia, e incluso en la edad adulta. Pretendemos dar continuidad a la intervención educativa y terapéutica.

¿Se aplica en esta enfermedad el sistema informático de comunicación utilizado por Stephen Hawking?

Sí, es un sistema alternativo de la comunicación. Es decir, niños que sí pueden hablar pero necesitan que se les mejore la calidad del lenguaje. También tenemos niños que sólo se pueden comunicar con la mirada. Ellos acceden al ordenador mediante el denominado 'ratón de mirada'.

Álvaro Galán, jugador paralímpico, psicólogo y conferenciante de Fundación Once lamentaba que “un camarero no se dirigiera a él sino a la chica con la que iba a cenar”.

La gente piensa que una persona con parálisis cerebral está asociada a un déficit cog-

nitivo. Eso es un error. Estamos ante personas inteligentes que no pueden desarrollarse porque se encuentran en un cuerpo que no les permite moverse.

¿Es necesaria una transformación del pensamiento social frente a la discapacidad?

Totalmente. Yo tengo una discapacidad visual. Estoy afiliada a la Once y a través de la Fundación hemos creado en España la 'Asociación de Emprendedores con Discapacidad Visual', de la cual soy presidenta. Muchas veces seguimos en la teoría de la integración y la inclusión, pero tenemos que ir saliendo de esos términos con ayuda.

Susan Sontag escribió: “A todos, al nacer nos otorgan una doble ciudadanía: la del reino de los sanos y la del reino de los enfermos. Por un tiempo, somos ciudadanos de aquel otro lugar”. Bueno, muchas de las patologías del sistema nervioso central son degenerativas. Hay niños que durante tres años tienen un desarrollo típico y después pueden llegar a una silla de ruedas. Nunca se puede saber en qué otro lugar vas a estar en esta vida.



LOS
RAPIDS
DAYS



TOYOTA
ALBORÁN MOTOR

www.toyotaalmeria.es

Huércal de Almería · Sta. Mª del Águila (El Ejido) · Antas (Vera)



ALMERÍA

Almería y Huércal, conectados ya mediante carril para bicis

● Terminadas las obras de este tramo con los alcaldes de los dos municipios "satisfechos"

Redacción

Las obras de construcción del nuevo tramo de carril bici, con una extensión de 760 metros, que conecta con el municipio vecino de Huércal de Almería ya han finalizado. El alcalde de la ciudad, Ramón Fernández-Pacheco, ha visitado el resultado de esta actuación "que mejora la conectividad de los dos municipios mediante el fomento de la movilidad sostenible".

Acompañado por la concejala de

Torres quiere continuar para llevar este carril hasta el mismo centro huercalense

Movilidad, María del Mar García Lorca, así como por su homólogo huercalense, Ismael Torres, Fernández-Pacheco, ha resaltado que "va a más" el "compromiso municipal" por hacer de Almería "una ciudad más sostenible, más amable, más accesible, en la que sea más fácil moverse, y, en definitiva, en la que se viva mejor", por lo que se ha



mostrado "muy contento" del resultado de esta actuación "que mejorará la conexión de tantísimas personas que viven en Huércal y trabajan en Almería o viceversa".

La actuación, desarrollada con fondos europeos EDUSI, ha contado con una inversión total de 73.126,33 euros. El nuevo tramo de carril bici da continuidad al existente en calle Calamocha, en paralelo, a lo largo de avenida Torrecárdenas sigue por la avenida Médico Francisco Pérez Company y gira en dirección a la calle Hermanos Siret, hasta alcanzar el límite del término municipal de Almería con Huércal.

Los trabajos, realizados por la empresa Nila, comenzaron con la demolición de pavimentos, la retirada y colocación de señalización



1. Dos de los primeros usuarios del nuevo tramo de carril bici de unión del área metropolitana 2. Los alcaldes de Huércal y Almería con la edil de Movilidad.

vertical, continuando con desmontes y terraplenes para poder ejecutar el carril bici en áreas no pavimentadas, básicamente en distintas zonas ajardinadas en avenida de Torrecárdenas. La última fase ha consistido la pavimentación y colocación de los bordillos, así como la señalización y semaforiza-

ción en la avenida Torrecárdenas.

Por su parte, Torres ha señalado que para el Ayuntamiento de Huércal la movilidad es "fundamental", por lo que ya están trabajando, a través de los fondos europeos, en la continuación de este carril bici, que vaya "desde Almería hasta el centro de nuestro municipio".

Educación oferta más de 132.000 plazas en el proceso de escolarización

Redacción

El 1 de marzo comienza en Almería el plazo para la presentación de solicitudes de admisión en los 317 centros sostenidos con fondos públicos para las enseñanzas de Educación Infantil (segundo ciclo), Educación Primaria, Educación Especial, Educación Secundaria Obligatoria (ESO) y Bachillerato, que permanecerá abierto durante todo el mes de marzo.

En el proceso de escolarización participan todos los niños y niñas que se incorporan por primera vez al sistema educativo, tanto en centros públicos como concertados, así como el alumnado que cambie de centro escolar.

La Consejería de Educación y Deporte ha ofertado para el próximo curso 2021/22 un total de 132.885 plazas públicas y concertadas para estas enseñanzas en la provincia de Almería. Para el alumnado de 3 años, que se incorpora por primera vez al sistema educativo, se ofertan 9.000 plazas de nuevo ingreso, de las que el 91,94% corresponden a centros públicos y el 8,05% a la concertada.

El próximo curso se aplica el nuevo Decreto de Escolarización que regula la admisión del alumnado. Las novedades afectan también a los criterios de admisión que se aplican cuando no hay plazas suficientes en los colegios o institutos para atender todas las solicitudes.

La Vega contará con una residencia de ancianos junto al Conservatorio

La parcela municipal sale a concesión y contempla la construcción del edificio y la explotación del mismo

Redacción

El Ayuntamiento de Almería ha acordado la disposición de la apertura del procedimiento de adjudicación, mediante procedimiento abierto, de una parcela municipal ubicada en la Vega de Acá destinada a la construcción y explotación de una residencia para personas

mayores.

De titularidad municipal, el suelo de esta parcela, con una superficie total de 2.300 metros cuadrados, se adjudicará mediante concesión demanial por un periodo máximo de 60 años, improrrogable, y un canon anual, fijado en el pliego de condiciones económicas y administrativas que regirán esta concesión, de 83.143 euros.

Con su publicación en el portal de contratación electrónica, el Ayuntamiento abrirá el procedimiento para la concurrencia, por el plazo de treinta días naturales, y adjudicación de esta concesión

"respondiendo al interés suscitado para la ubicación en esta zona 1 na residencia de mayores", ha explicado la concejala de Urbanismo e Infraestructuras, Ana Martínez Labella, recordando además la disposición de suelos de equipamiento social (SIPS) aún sin desarrollar en la Vega de Acá.

El suelo objeto de concesión es el resultado de la segregación de una de las parcelas municipales situada en el sector SUP-ACA-05, con una superficie total de 4.911 metros cuadrados, ubicada en la misma manzana sobre la que se levantará el nuevo Conservatorio de Danza 'Kina Jiménez'. Martínez Labella ha explicado que "la licitación para esta concesión demanial de esta parcela es consecuencia del interés manifestado desde la iniciativa privada para el desarrollo y construcción de una residencia de mayores con capacidad estimada de entre 130 y 150 plazas".

El PSOE acusa al alcalde de intentar "sembrar dudas" sobre el tren

Valverde asegura que no tenía que forzar una reunión porque está convocada el día 24

Redacción

La portavoz municipal del PSOE, Adriana Valverde, ha calificado de "cinismo político" el hecho de que el alcalde "siembre dudas sobre el soterramiento", ahora que el tramo de El Puche está casi listo y ha expresado su preocupación ante

la posibilidad de que el primer edil esté tratando de ocultar así las dificultades que va a tener para hacer frente a su compromiso con esta actuación, "a causa de la mala gestión del PP de las arcas municipales". Afirma que "no hacía falta pedir la una reunión con el Consejo de Administración de Almería Alta Velocidad, porque ya estaba convocada para el día 24" y que "el compromiso del Ayuntamiento con el soterramiento está muy claro en el convenio que el PP firmó en su día con el Gobierno de España, que sigue vigente, y en el Plan de Infraestructuras".

Poco Frecuente pide una consulta específica para enfermedades raras

● La Fundación incide en que este recurso posibilitaría un diagnóstico y tratamiento temprano

Mar París

La Fundación Poco Frecuente ha pedido la creación de una consulta específica para las enfermedades raras. Patologías que tal y como su propio nombre indica tienen una baja incidencia en la población y para ser considerada como rara cada enfermedad específica sólo puede afectar a un número limitado de personas. Concretamente a menos de 5 de cada 10.000 habitantes.

En la provincia de Almería son más de 40.000 las personas que a día de hoy sufren alguna de las cerca de 7.000 patologías poco frecuentes. La presidenta de la Fundación Poco Frecuente, María del Mar García, ha incidido en que contar con una consulta específica "permitiría que los diagnósticos fuesen más tempranos y por ende los tratamientos".

Y es que en la actualidad hay pacientes que pueden tardar hasta 5 años en lograr poner nombre y apellidos a su enfermedad. Trabajador social, psicólogo y fisioterapeuta serían los profesionales que en primera instancia serían necesarios para esta consulta desde donde se haría la derivación al especialista dependiendo de las características de la patología. Por el momento la Fundación cuenta con un servicio de orientación a las familias.

"Llegan muy desorientados y nosotros tratamos de guiarlos en un proceso que no es nada fácil". Las distintas patologías llevan consigo innumerables visitas a médicos de distin-



Miembros de la Fundación Poco Frecuente junto con investigadores de Genyo.

Cerca del 50% cursan con afectación neurológica

Hasta la fecha se han identificado entre siete y ocho mil enfermedades raras distintas y cada semana se describen varias nuevas en la literatura científica. Según estimaciones de la Sociedad Española de Neurología (SEN), cerca de un 50% de las enfermedades raras son enfermedades neurológicas o cursan con afectación neurológica. Y según la Red Europea de Referencia sobre Enfermedades Neurológicas

especialidades, tratamientos de fisioterapia, psicológicos, en definitiva costosas terapias a las que las familias hacen frente con sus propios recursos económicos "y que además con la pan-

demia los grandes olvidados ahora lo están más". Con motivo del Día Mundial de las Enfermedades Raras el 28 de febrero, desde la Fundación Poco Frecuente quiere hacer un llama-

mientos", ha explica la doctora María Jesús Sobrido, coordinadora del Grupo de Estudio de Neurogenética y Enfermedades Raras de la Sociedad Española de Neurología (SEN). "Aunque el retraso en el diagnóstico de las enfermedades raras sigue siendo un gran problema, las tecnologías actuales de análisis masivo como la genómica, metabolómica y proteómica están cambiando este panorama".

miento a las administraciones y a la sociedad en general en su afán por ayudar a las personas afectadas. Desde la Fundación han puesto en marcha un concurso de fotografía al que se han

LOS NÚMEROS

05

Años para diagnóstico. El promedio de tiempo estimado que transcurre entre la aparición de los primeros síntomas hasta la consecución del diagnóstico.

40,9%

Sin tratamiento. El retraso diagnóstico tiene diversas consecuencias. La más frecuente es no recibir ningún apoyo ni tratamiento (40,9%), aunque también destacan el haber recibido un tratamiento inadecuado (26,7%) y el agravamiento de la enfermedad (26,8%).

350

Euros. El coste del diagnóstico y tratamiento de la enfermedad supone cerca del 20% de los ingresos anuales de cada familia afectada. En términos absolutos, esto supone una media de más de 350 euros mensuales.

70%

Certificado de discapacidad. A pesar que el 70% lo tiene, sólo 1 de cada 5 cuenta con el reconocimiento, y de éstos sólo 1 de cada 3 ha recibido prestación.

sumado más de 17 asociaciones y que se plasmará en una futura exposición en un espacio cedido por el Ayuntamiento de Almería cuando la situación sanitaria lo permita. La Fundación Poco Frecuente ha incidido en que la investigación es el mejor modo para avanzar con las enfermedades poco frecuentes y en la actualidad llevan a cabo investigaciones con Genyo (Centro Genómico y Oncológico), uno de los centros de referencia de investigación genética a nivel nacional con investigaciones compartidas a nivel europeo; así como con el Hospital Universitario Torrecárdenas con el que llevan a cabo un estudio de prevalencia. La Fundación también está inmersa en el estudio Hermes sobre los hermanos de las personas afectadas.

Vox reclama que estos pacientes sean reconocidos como colectivo vulnerable

Redacción

El grupo provincial de Vox en la Diputación de Almería ha llevado a pleno una declaración institucional en defensa de todos los almerienses diagnosticados con enfermedades raras, sus familias y cuidadores. El portavoz del grupo, Juan Francisco Rojas, ha recordado que este tipo de patología

afecta a más de 50.000 personas en la provincia de Almería, y que en el 70% de los casos, estas enfermedades presentan carácter crónico, degenerativo y genérico.

Este "duro escenario" tanto para los pacientes como para sus familiares y cuidadores que se ha visto "recrudescido" debido a la pandemia del covid-19 y la "falta de recursos y medios" que esta ha

provocado en todos los centros sanitarios. El portavoz ha aludido a un informe de la Federación de Enfermos con Enfermedades Raras (Feder) en el que apunta que nueve de cada diez pacientes "han visto interrumpido sus tratamientos debido a la pandemia". El diputado provincial ha pedido la colaboración de todos los grupos políticos para que este colectivo sea



El diputado provincial de VOX.

considerado "vulnerable" ya que tiene unas necesidades específicas que necesitan de la colaboración "no solo de todos los agentes políticos, sino de todas las administraciones públicas para poder paliar su difícil situación".

Rojas ha hecho hincapié en la necesidad de impulsar programas de ayudas para las familias afectadas, ya que más del 30 por ciento de estas familias "tienen que pasar mucho tiempo ingresados lejos de sus domicilios y esto supone un sobreesfuerzo que las familias más vulnerables no pueden asumir".