

Mirando al futuro



JOSÉ LUIS
FERNÁNDEZ
IGLESIAS

Periodista

Encuestas

Sabemos que la información es poder. En nuestra sociedad se manejan datos, encuestas y estadísticas para todo. Cada día nos desayunamos con porcentajes exactos de cuánto ha bajado la inflación, la venta de coches o pisos, en qué nivel está el precio del dinero o de la gasolina, o cuantos parados hay en el último mes. También llevamos la cuenta de muertos o heridos por accidentes de tráfico o laborales, o de los cocainómanos que hay en España. Incluso, los políticos disponen de información detallada del nivel de aceptación social de cualquier iniciativa que pretendan llevar a cabo, actuando en consecuencia según los datos manejados. Está todo controlado. O casi todo. Porque en el mundo de la discapacidad, hay una falta de exactitud en los datos preocupante. Es muy difícil saber, por ejemplo, cuántas personas con Alzheimer, con sordera o con discapacidad física hay en nuestro país. Sus entidades representativas manejan datos estimativos que en muchas ocasiones resultan excesivos, o no, sobre todo si los comparamos con los datos globales oficiales. Y aquí quería llegar yo. Se está trabajando en una nueva 'Encuesta de Discapacidad, Autonomía personal y situaciones de Dependencia' (EDAD) del Instituto Nacional de Estadística (INE). Los nuevos datos son que en España hay 3,8 millones de personas con discapacidad. Un 8,5 por ciento de la población, es decir, medio punto menos que hace diez años. Lo siento, pero no estoy de acuerdo. No creo en el criterio subjetivo de este tipo de encuestas. ¿Cuántas personas relativizan limitaciones porque las han adaptado a su forma de vida o las obvian porque no las consideran discapacidad? O por el contrario, ¿cuántos son hipochondríacos o hiperfrecuentadores de atención primaria (un 5 por ciento de la población) que de forma ficticia se aplican todo tipo de problemas físicos o psicológicos? ¿Cuántas personas desconocen que tienen discapacidad (en algunos casos ni se reconocen oficialmente como tales y, en otros, como la enfermedad mental, es difícil que la reconozcan los propios afectados) y por tanto no consideran los problemas y riesgos que tienen en la vida diaria (ejemplos: anorexia, bulimia, depresión crónica, trastornos de la personalidad o del aprendizaje, del sueño o sexuales, obesidad mórbida o problemas orgánicos)? ¿Cómo es posible que en España seamos un 8,5 por ciento de la población con discapacidad, cuando hace menos de dos meses en la Asamblea Parlamentaria del Consejo de Europa se maneja un informe donde se hablaba de un 25 por ciento de la población europea con discapacidad? Lo dicho, ni comparto el sistema, ni los resultados. Creo que hay más personas con discapacidad de las que se dice en la EDAD.

+ información

www.joseluisfernandeziglesias.com

José María Sánchez Monge, nuevo vicepresidente del CERMI

"Queremos solucionar primero las necesidades del CERMI y luego ya hablaremos de las de Feafes"



El presidente de la Confederación Española de Agrupaciones de Familiares y Personas con Enfermedad Mental (Feafes), José María Sánchez Monge, ha sido elegido por unanimidad para ocupar una nueva vicepresidencia del CERMI. Actualmente, el Comité Ejecutivo del CERMI, presidido por Luis Cayo Pérez Bueno, cuenta con otras seis vicepresidencias ocupadas por María Ángeles Cózar Gutiérrez (Cocemfe), Pedro Serrano-Piedecasas (Feaps), M^a Luz Sanz Escudero (Fiapas), María Teresa Lasala Fernández (Aspace), Miguel Carballada Piñero (ONCE) y Luis Jesús Cañón (CNSE).

José María Sánchez Monge era hasta ahora miembro del Comité Ejecutivo del CERMI y trabaja desde hace doce años en el movimiento asociativo

¿Cómo valora la reciente elección como vicepresidente del CERMI?

Es algo que estábamos esperando. Todas las discapacidades son importantes y hay que atenderlas de manera adecuada, pero nosotros somos una discapacidad muy necesitada, hemos empezado muy tarde a darnos a conocer y nuestras necesidades son importantes y es muy conveniente estar dentro del CERMI con el cargo de una vicepresidencia. Eso supone también una gran responsabilidad. Iremos poco a poco porque todo esto requiere tiempo, aunque es verdad que las necesidades son acuciantes. Por otro lado, me gustaría agradecer a todos los componentes del CERMI el que hayan confiado en nosotros. Aceptamos esta gran responsabilidad y esperamos responder a este reto que nos han lanzado.

¿Supone entonces un nuevo impulso para el trabajo que desarrolla Feafes?

Es algo recíproco. Creemos que nosotros también podemos aportar mucho al CERMI. Hemos estado dentro del CERMI y estaremos siempre, porque dentro de la discapacidad tenemos que dar apoyo y seremos un grupo importante para apoyar también a las otras discapacidades y a su vez, el CERMI también nos apoyará a nosotros porque somos, como se

dice ahora, una discapacidad emergente, de las que tienen muchas necesidades y llevamos mucho tiempo sin tener una atención adecuada.

¿Cuáles son esas necesidades prioritarias?

La enfermedad mental es una discapacidad desconocida para la sociedad y acarreamos el problema del estigma y, por parte nuestra, también nuestro colectivo ha tardado mucho en darse a conocer y presentarse como una patología más, con unas características determinadas, pero una más. Y luego, la sociedad no ha encauzado esta discapacidad como algo necesario de atención y ahora tenemos que avanzar todo aquello que no hemos avanzado en el pasado.

¿Cuáles serían entonces las líneas de trabajo?

Seguiremos trabajando en la misma línea, dándonos a conocer, y planteando las necesidades que tenemos. El CERMI es un conjunto de personas que tienen muchas necesidades y queremos, en primer lugar, solucionar las necesidades en general y luego ya hablaremos de las nuestras. Nosotros consideramos que dentro del CERMI están representadas todas las discapacidades y en ese colectivo tenemos que ayudar a todos aquellos que dentro del CERMI necesitan nuestro apoyo. Por

otro parte, en Feafes también solicitaremos las necesidades que consideremos, pero no inmediatamente, más adelante.

¿Cómo ha recibido el CERMI la nueva vicepresidencia?

Nos sentimos acogidos por todas las vicepresidencias y todo el colectivo. Esta elección ha sido por unanimidad, y eso significa que todas las demás discapacidades consideran oportuno que nosotros estemos ahí. Nosotros nos fijaremos en todos los que nos han precedido y han llevado a cabo una serie de labores importantes, una labor que intentaremos realizar también nosotros.

La labor del CERMI es fundamental para las personas con discapacidad ¿se ha fortalecido ahora con esta vicepresidencia?

Todas las medidas y apoyos que favorezcan al CERMI son necesarias porque esa labor en conjunto beneficia a todo el colectivo de la discapacidad, por lo tanto eso es lo que hay que hacer, fortalecer al CERMI en la medida de lo posible y lograr así que se valoren todas las propuestas que hace el CERMI. Algunos tendremos que hacer algunas aportaciones porque andamos un poco más atrasados en el sentido de que no nos conocen mucho. Pero eso no es lo inmediato, lo importante es el conjunto.