



1 Junio, 2023

Tenis de mesa adaptado

La Fundación María José Jove apoya a Alberto Seoane

REDACCIÓN / LA VOZ

La Fundación María José Jove continúa en su compromiso para promover la práctica del deporte adaptado en Galicia y respaldará al deportista coruñés Alberto Seoane por tercer año.

En esta ocasión, la entidad le apoyará en su clasificación para los Juegos Paralímpicos de París que se celebrarán en el año 2024. En el camino hacia conseguir su plaza olímpica, el coruñés Alberto Seoane se ha colgado recientemente el bronce en el Costa Brava Spanish Open, uno de los torneos clasificatorios pa-

ra los Juegos Paralímpicos de la capital francesa.

Además, a lo largo de este mes de mayo ha acudido al PPT de Montenegro y Eslovenia y en julio competirá al de Taipéi, en China, con la máxima de seguir sumando los puntos necesarios para clasificarse.

Alberto Seoane, que arrancó en el Club del Mar de San Amaro, es uno de los deportistas de élite más reconocidos de la ciudad herculina, con experiencia en citas olímpicas como la de Río de Janeiro y campeonatos mundiales, además de europeos.



Alberto Seoane con Felipa Jove y un grupo usuarios de Esfuerzo.



1 Junio, 2023

TENIS DE MESA ADAPTADO

Un espaldarazo hacia París 2024

La Fundación María José Jove apoya el camino de Alberto Seoane en su clasificación para los Juegos Paralímpicos del próximo año

REDACCIÓN
A CORUÑA

La Fundación María José Jove apoya por tercer año a Alberto Seoane en su clasificación para los Juegos Paralímpicos de París 2024. Felipa Jove y el jugador de tenis de mesa adaptado firmaron un convenio de colaboración en las instalaciones de Marina Coruña ante usuarios de Esfuerzo, el programa de deporte adaptado que la Funda-

ción imparte con Fundación La Caixa. El doble campeón de mundo, doble diploma en los Juegos de Río, subcampeón de Europa por equipos y varias veces campeón de España, se colgó recientemente el bronce en el Costa Brava Spanish Open, uno de los torneos clasificatorios. El pasado mes de mayo compitió en Montenegro y Eslovenia y en julio irá al de Taipéi, en China, con la máxima de seguir sumando los puntos necesarios para clasificarse.



Felipa Jove y Alberto Seoane firman el convenio junto a los usuarios del programa Esfuerzo. // La Opinión



Seoane firmó el acuerdo con la Fundación María José Jove | CEDIDA

Apoyos para el coruñés Alberto Seoane

París 2024
REDACCIÓN A CORUÑA

La Fundación María José Jove renueva su compromiso para promover la práctica del deporte adaptado en Galicia y respaldará al coruñés Alberto Seoane por tercer año. En esta ocasión, la entidad le apoyará en su clasificación para los Juegos Paralímpicos de París 2024.

Seoane, paralímpico en Río de Janeiro 2016, se colgó recientemente la medalla de bronce en el Costa Brava Spanish Open, uno de los torneos clasificatorio para París 2024.

En mayo acudió al PPT de Montenegro y Eslovenia y en julio competirá en Taipei y China, con la intención de seguir sumando los puntos necesarios para sacar su billete paralímpico. ●



El doble campeón del mundo Alberto Seoane contará con el apoyo de la Fundación María José Jove para llegar a París 2024



.. el objetivo de lograr la clasificación para los Juegos Paralímpicos de 2024. El deportista y la presidenta de la fundación, Felipa Jove, han firmado este miércoles el convenio en las instalaciones que tiene la entidad en la Marina coruñesa en un ..



El doble campeón del mundo Alberto Seoane contará con el apoyo de la Fundación María José Jove para llegar a París 2024



.. de lograr la clasificación para los Juegos Paralímpicos de 2024.

El deportista y la presidenta de la fundación, Felipa Jove, han firmado este miércoles el convenio en las instalaciones que tiene la entidad en la Marina coruñesa en un ..



El doble campeón del mundo Alberto Seoane contará con el apoyo de la Fundación María José Jove para llegar a París 2024



El coruñés Alberto Seoane, doble campeón del mundo de tenis de mesa, continuará contando con el apoyo de la Fundación María José Jove, este año con el objetivo de lograr la clasificación para los Juegos Paralímpicos de 2024. El coruñés Alberto ..

GALICIA.-El doble campeón del mundo Alberto Seoane contará con el apoyo de la Fundación María José Jove para llegar a París 2024

SANTIAGO DE COMPOSTELA, 31 (EUROPA PRESS)

El coruñés Alberto Seoane, doble campeón del mundo de tenis de mesa, continuará contando con el apoyo de la Fundación María José Jove, este año con el objetivo de lograr la clasificación para los Juegos Paralímpicos de 2024.

El deportista y la presidenta de la fundación, Felipa Jove, han firmado este miércoles el convenio en las instalaciones que tiene la entidad en la Marina coruñesa en un acto en el que también han participado usuarios del programa de deporte adaptado 'Esfuerzo', desarrollado en colaboración con La Caixa.

Seoane, doble campeón de mundo en tenis de mesa, doble diploma en los JJPP de Río, subcampeón de Europa por equipos en el 2015 y varias veces campeón de España; fija su planificación en la meta de participar en los próximos Juegos Paralímpicos que tendrán lugar en la capital francesa en el verano del próximo año.

El deportista ha querido agradecer el apoyo brindado por la Fundación María José Jove durante los últimos años "que hace posible que siga peleando por el sueño de otros juegos", al tiempo que ha destacado la implicación con el deporte adaptado de la entidad.

"Alberto Seoane es un ejemplo no solo para los usuarios de ESFUERZA sino para toda la sociedad por su tesón y lucha por lo que uno quiere", ha resaltado Felipa Jove.



► 31 mayo 2023

escuchar audio

> [Clica aquí para acceder al archivo](#)

La Fundación María José Jove ha abierto la inscripción para su campamento de verano, que ofrece diversas actividades relacionadas con el arte.



Fundación María José Jove | Abiertas inscripciones: Campamento de Verano "Arte en todas Partes".

Plazas limitadas. Inscripción abierta hasta el día 12 de junio. Un año más la Fundación María José Jove quiere formar parte de vuestras vacaciones con su Campamento de Verano. Y porque creemos que el arte es una herramienta muy importante para la ..



▶ 4 Junio, 2023

«Se fue con muchísima paz»

El equipo de cuidados paliativos pediátricos del materno amplía su asistencia a domicilio

R. DOMÍNGUEZ

A CORUÑA / LA VOZ

A Liliana hay algunas imágenes que difícilmente se le borrarán. Como la primera vez que cruzó con su hijo la puerta del hospital de día de Oncología del Teresa Herrera. «Que mi niño viese aquello, lo crudo que es... Nos asustamos». Era 2015 y Arturo tenía solo 10 años. Falleció en septiembre del 2022. «Es como si te cortasen una parte de ti», dice.

«¿Tuvimos mala suerte? Sí, muy mala suerte. Pero todo el mundo aportó. Y el materno, el que más». Lo cuenta la madre ahora con una serenidad que sobrecoge. Y lo hace para hablar de adioses prematuros, a modo de homenaje. A su hijo, un «niño especial», y a una despedida que, pese al inimaginable desgarró, sucedió en casa, sin dolor físico —el emocional es inevitable— y en calma. «Él no quería estar en el hospital y el equipo de paliativos ahí estuvo», cuenta.

El programa del materno del Chuac para acompañar en casa tan anticipados finales acaba de merecer el Premio Innovación en Salud. Detrás está «un grupo muy amplio, pediatras, enfermeras, auxiliares, la trabajadora social, la maestra... todo el equipo de paliativos que se puso en marcha en el 2018 con apoyo de la [Fundación Jove](#), y que hace aproximadamente un año extendimos a domicilio», subraya Paula Buyo, impulsora con las también oncólogas Ana Alas y Gemma Muñoz de la iniciativa para «salir del hospital a donde nos necesitan» y llevar a los hogares lo necesario para aliviar el adiós.

En su mundo

«Si le preguntas a los niños, todos quieren estar en casa, se sienten más seguros, están en su mundo, con sus juguetes, sus mascotas, sus amigos, y las familias pueden seguir con sus dinámicas», valora la especialista. En casa de Liliana, un sarcoma



Una mochila para los adioses prematuros. En la imagen, parte de los profesionales del equipo de cuidados paliativos pediátricos del materno. En el centro, la bolsa con el material que llevan los sanitarios para poder administrar el tratamiento al niño en casa, sin tener que desplazarse al hospital.

de Ewing en una costilla los arrojó de bruces a la realidad del cáncer. «Es lo que menos te esperas, inunca se me ocurrió que semejante cosa le pasase a un hijo!», lamenta. «Siempre te pones en lo peor. Y ver a niños de pocos años, con toda la energía, con ganas de jugar y de vivir... Fue horrible, devastador». Estremece tanta vida amenazada. Su «guerrero», como lo define Liliana, se sometió a 16 ciclos de quimioterapia y dos cirugías.

Entre 10 y 15 de cada 10.000 menores de 15 años tienen enfermedades que limitan la vida, y el cáncer es responsable de la tercera parte. El 70 % restante son patologías neurodegenerativas, metabólicas y genéticas. Por triste que sea, hay enfermedades irreversibles sin atender a cumpleaños. «Vimos que había esta necesidad, niños que ya no se podían curar, pero que necesitan cuidados y para los que intentamos mejorar su calidad de vida», señala la doctora. Estiman que anualmente se pueden beneficiar entre 60 y 70. «Pueden vivir años, tienen patologías com-

plejas y crónicas con muchos síntomas, puede que no lleguen a la vida adulta, pero los años que viven, que sea en las mejores condiciones», explica la doctora.

Teléfono 24 horas

Para ellos está en marcha un programa que, cuando el final se acerca, cuenta con un teléfono 24 horas y coge la mochila para llevar médico y enfermera a pie de cama. Una bolsa amarilla siempre preparada contiene todo lo necesario. «El tratamiento que se pondría en el hospital, lo llevamos a casa», resume. Se trata de «estar siempre ahí, por si acaso, y que los padres sepan que siempre van a tener a alguien detrás para resolver». Se le enseña a administrar la medicación subcutánea, a usar dispositivos... Cuando el desenlace apaga la luz, «pese a todo, la familia lo agradece, se sienten mejores cuidadores y eso hace que lleven el duelo mejor», comenta.

«Arturo nos lo puso realmente fácil», recalca Liliana. Salía de la quimio y se ponía a jugar al fútbol con su hermano Noel, y superó

aquel primer envite. El cáncer le dio una tregua, poco tiempo, apenas cuatro años. «Siempre piensas que puede volver, pero con el Ewin no suelen tardar tanto en recaer, no nos lo esperábamos». En casa ya eran uno más. Liam, el más pequeño de los tres hermanos, tenía siete meses. «Fue un palo, y en pandemia». Volvieron a empezar el tratamiento con la esperanza de que el tumor parecía no ser tan agresivo. «Siempre echándole positividad; no te queda otra, tirando para adelante, cuando ves que tu hijo es el primero en tirar...».

En pandemia

Él solo quería «una vida normal». Entrar, salir, pasarlo bien, estar con los amigos... Y sus padres vieron claras las prioridades. No lo aislaron. Necesitó una operación para cambiarle una vértebra por una prótesis junto a la médula espinal. «Tenía ya 15 años, nunca le hemos engañado ni mentido. Dijo que no se operaba porque no quería morir», cuenta Liliana. Pero corrió el riesgo —no había alternativa— de 13

horas en el quirófano y 20 bolsas de sangre. «Cuando lo pasaron para la uci, nos avisaron, “no os asustéis”, dijeron. Tremenda cirugía pero exitosa, sin más secuelas que la cicatriz de las 200 grapas que marcaron una cruz en su cuerpo. Era 13 de octubre del 2021, estuvo una semana en críticos y 13 días al en el hospital, «lo mínimo porque había muchísimo covid y estaba muy débil».

«Su mejor verano»

Pero Arturo volvió a ponerse en pie, empezó a hacer ejercicio «y pasó un verano... su mejor verano». Los amigos y el primer amor llenaron aquellos meses exprimidos al máximo. Pero con el curso, comenzó a dolerle un aductor. Ahí estaba de nuevo, en la cabeza del fémur. Y vuelta a empezar. «Cuando llevas tantos años con esto, iclaro que te enfadas! Se rebotaba, «¿por qué me pasa todo a mí», decía. Pero era un momento, nunca conocí a nadie tan positivo como él».

Ya no había cirugía posible y les propusieron un ensayo en Madrid. Podía ser un tratamiento de por vida no para curarlo, pero sí que le frenase el cáncer. No salió bien. La primera vez fue como agua. La segunda, un calvario. Le provocó dolores espantosos con fiebres altísimas. Y decidieron frenarlo. «No podía ser», refiere la madre. «Pensamos que ya no volveríamos a A Coruña, que no pasaría de Navidad». Pero regresaron a casa. Del materno, cada dos días acudían a verlo. «Siempre estaba alguna de ellas al otro lado del teléfono, y siempre resolvían. Yo así lo viví y no puedo estar más agradecida. Con Arturo se hizo todo lo posible. Se fue con muchísima paz, y eso es lo que nos ha transmitido, ese amor. No te puedes imaginar la lección que nos dio», relata su madre. «Para mí, el hospital era parte de mi familia. Y lo sigue siendo», concluye.

Una vez al mes, Liliana sigue yendo a tomar café al materno.

DEPORTE | Más Deporte

QUINCÉMIL > DEPORTE > MÁS DEPORTE

Alberto Seoane, campeón de tenis de mesa adaptado: "El objetivo son los Paralímpicos de París"

El deportista coruñés contará por tercer año consecutivo con el apoyo de la Fundación María José Jove. En este caso, la entidad lo ayudará a conseguir la clasificación para la cita olímpica

ADRIÁN LEDE 13:13 · 2/6/2023



La Fundación María José Jove apoya al deportista Alberto Seoane. [FUNDACIÓN MARÍA JOSÉ JOVE](#)

París 2024. Ese es el objetivo que se marca Alberto Seoane, campeón de tenis de mesa adaptado que luchará por conseguir una plaza en la los Juegos Paralímpicos. El coruñés se quedó fuera de los Paralímpicos de Tokio, pero sí estuvo presente en los de Río de Janeiro. Ahora sueña con conseguir su segunda participación en la cita más grande del deporte.

Para lograr el objetivo contará con el apoyo de la Fundación María José Jove, que continúa su compromiso de promover la práctica del deporte adaptado en Galicia y **respaldará al deportista** por tercer año.

Alberto Seoane se ha colgado recientemente el bronce en el Costa Brava Spanish Open, uno de los torneos clasificatorios para los Juegos Paralímpicos de París 2024. Este mes de mayo ha acudido al PPT de Montenegro y Eslovenia y en **julio competirá al de Taipei, en China**, con la máxima de seguir sumando los puntos necesarios para clasificarse.

La Fundación María José Jove te ha vuelto a dar su apoyo, ¿cómo recibes esta noticia?

Muy contento porque ya es el tercer año que me apoya y vuelve a confiar en mí. Es una satisfacción competir a nivel internacional, algún torneo nos lo cubre la Federación Española, pero otros no. Para llegar a los Paralímpicos necesitas conseguir puntos y subir en el ranking

¿Con qué posición se consigue la clasificación?

No está claro al 100%, depende de si entran los campeones continentales y de otros condicionantes. Entran los 8 primeros y luego por otros factores podrías entrar quedando entre el 10 y el 12. Hay otra opción que es ir por dobles y ahí entraría la primera pareja que no estuviera clasificada individualmente.

¿En que puesto estás ahora mismo?

Estoy decimotercero a nivel a individual y quinto en dobles.

¿Cómo está siendo la clasificación?

Tuve el primer torneo en Playa de Aro en Cataluña. Hace dos semanas estuve en Montenegro y Eslovenia. Los siguientes torneos serán en China y ahí utilizaremos parte de la ayuda de la Fundación María José Jove. Son dos torneos en dos semanas que se disputan en el país.

Ir a París 2024 sería un sueño

Es el objetivo. A los únicos que fui hasta ahora son a los de Río de Janeiro. La pandemia me fastidió y cuando volví a competir me quede fuera por nada de los de Tokio. Luego fui a un Preolímpico que perdí en la última ronda. El objetivo es volver a clasificarme, en el deporte adaptado es la competición por excelencia.

¿Cómo recuerdas aquella experiencia en Río de Janeiro?

Fue algo increíble a nivel de competición y estaba el estadio lleno con cinco mil personas, nunca había vivido algo así. Salías a la calle y veías como la gente disfrutaba. En A Coruña todos mis amigos y conocidos estaban atentos porque tenías repercusión, ya que sales por la tele y te pueden ver jugar. Además es un orgullo representar a España.

Eres un referente del deporte paralímpico, ¿qué le dirías a los más jóvenes?

El deporte es una cosa sumamente buena porque te da unos valores que no consigues en otros sitios. El valor del esfuerzo, de superación o del respeto. Por desgracia, ya no hay un respeto al profesor o a los padres, pero cuando empiezas a hacer deporte no te queda más que obedecer y aprender esos valores. A una persona con discapacidad le diría que el deporte te da una autonomía personal, conoces otra gente y pierdes tus miedos. Animo siempre a cualquier chaval, más si tiene alguna discapacidad, a que busque un deporte que le guste y empiece a practicarlo. También a que busquen ayuda de entidades como la Fundación María José Jove. Que se apunten y pierdan sus miedos.

<https://www.lespanol.com/quincemil/articulos/deporte/alberto-seoane-campeon-de-tenis-de-mesa-adaptado-el-objetivo-son-los-paralimpicos-de-paris>



► 8 Junio, 2023

El éxodo de las madres solas, el último foco de la Fundación María José Jove

M. C. A CORUÑA / LA VOZ

Magaly es una peruana que llegó a España hace ocho meses con su hijo de siete años, y este miércoles compartió mesa con representantes institucionales en la Fundación María José Jove de A Coruña para contar en dos minutos y medio en qué consiste el éxodo de las mujeres solas. «Como saben, todos los migrantes venimos con una maleta, dejando todo atrás»,

dijo después de presentarse como una «víctima de discriminación», igual que la compañera de curso que le preguntó el significado de la palabra con la que acababan de nombrarla. Panchita.

Magaly también recordó a una inmigrante embarazada que una noche tuvo que romper con su pareja, no sabía qué hacer ni a dónde ir, y, por medio de la fundación, a altas horas, encontró «una mano

para seguir adelante», explicó, sobre el programa para madres solas en riesgo de exclusión creado por la institución coruñesa en el 2021 y ampliado este año con el apoyo de la Fundación Iberdrola y la Xunta.

La alianza permitirá doblar el número de mujeres atendidas: fueron 163 durante los dos primeros años y son 100 en lo que va de 2023, según detalló Belén Rey,



Imagen de la presentación del programa, ayer en A Coruña.

responsable del proyecto. La mayoría son solteras, tienen niños de entre 0 y 8 años, viven en casas de acogida y pisos comparti-

dos, y llegan dirigidas por los servicios sociales municipales y oenegés como Casco, Ecos do Sur o Renacer.



8 Junio, 2023

Una 'mano amiga' para continuar

Más de cien mujeres solas con hijos de A Coruña y su área, Pontevedra y Val Miñor se beneficiarán este año del programa 'Madres', destinado a reducir el riesgo de exclusión

MARÍA DE LA HUERTA
A CORUÑA

"Como saben todos, los inmigrantes venimos con una maleta, dejando todo atrás, y aquí nos han dado una mano para poder seguir adelante y hacernos sentir que no estamos solas". Quien habla es Magaly, residente en A Coruña desde hace ocho meses, y el "aquí" al que se refiere es el proyecto *Madres*, un programa bianual, dirigido a mujeres solas con hijos y en situación de vulnerabilidad, fruto de la "alianza" entre las fundaciones María José Jove, Iberdrola y la Xunta, cuyo objetivo es "reducir el riesgo de desestructuración personal, laboral y familiar" de las participantes, 164 en la ciudad de A Coruña durante sus dos primeros años en funcionamiento. A lo largo de este 2023, más de un centenar de mujeres se beneficiarán del proyecto, que se ha extendido ya a los concellos del Consorcio de As Mariñas (Abegondo, Bergondo, Betanzos, Cambre, Carral, Culleredo, Oleiros y Sada) y a Pontevedra, y que se prevé poner en marcha también, el próximo otoño, en la Mancomunidad de Val Miñor (Baiona, Gondomar y Nigrán).

"En la actualidad, cabe destacar que hay lista de espera", resaltó Belén Rey, directora de Comunicación de la Fundación María José Jove y responsable de *Madres*. Lo hizo en la sede de la entidad coruñesa, durante un encuentro destinado a dar a conocer el programa, en el que participaron, también, Felipa Jove, presidenta de la Fundación María José Jove; Fernando García Sánchez, presidente de la Fundación Iberdrola; Jacobo Rey, director xeral de Familia, Infancia e Dinamización Demográfica de la Xunta; y la propia Magaly, como beneficiaria de la iniciativa.

"En la Fundación María José Jove, he conocido a muchas chicas del curso. Chicas que, de alguna manera, también han sido víctimas de la discriminación. Una de ellas, estando embarazada, tuvo un problema con su pareja, eran las doce de la noche, nos vino a buscar, no sabíamos qué hacer, llamé a la fundación y nos ayudaron a esa hora. Me dijeron qué teníamos que hacer, a dónde tenía que ir. También nos han ofrecido herramientas para poder insertarnos en esta sociedad, y nos han dado cursos. Yo no sabía que eran la ESO ni el Bachillerato, y ahora quiero estudiar un ciclo de FP (Formación Profesional). Nos enseñaron a hacer un currículo, porque no teníamos ni idea de cómo hacerlo... y nos han proporcionado muchos recursos", contó Magaly, sobre su experiencia en el proyecto, durante el encuentro, en el que estuvo arropada por Belén Rey.

La responsable de *Madres* explicó, por su parte, que las participan-

LA FRASE

MAGALY ■ Usuaría del programa 'Madres' residente en A Coruña

"Los inmigrantes venimos con una maleta, dejando todo atrás, y aquí nos han dado una mano para poder seguir adelante y hacernos sentir que no estamos solas"

tes en el programa "son derivadas por los servicios sociales municipales, ONG, centros de Atención Primaria, Centros de Orientación

Familiar (COF) o de unidades de salud mental". En su mayoría, son madres que están solas y con hijos pequeños a cargo, principalmente de entre 0 y 8 años, aunque también hay participantes con hijos mayores de 12 años. En muchas ocasiones, están solas en España, ya que su familia extensa se encuentra en el país de origen, y la mayoría reside en pisos compartidos o casas de acogida", detalló Belén Rey sobre la iniciativa, y especificó: "En relación a su formación, encontramos casos bastante dispares. Algunas mujeres participantes en *Madres* cuentan con formación universitaria pendiente de homologación, mientras que otras poseen estudios básicos. La gran mayoría tiene formación y/o experiencia laboral en los ámbitos de hostelería,

limpieza y/o cuidado de personas dependientes, aunque también hay abogadas o ingenieras informáticas".

En la actualidad, "más de la mitad de las participantes" en el programa *Madres* —en concreto, el 52%— proceden "de países de América del Sur, principalmente de Venezuela, Perú y Bolivia". Las demás "son originarias de Ucrania (18%), países africanos (9%), resto de Europa (2%) y algunas de España". "Su situación laboral es, por lo general, precaria. Las que trabajan lo hacen sin contrato ni horario fijo. Esta situación, aunque les permita generar algunos ingresos, supone una inestabilidad que les impide o dificulta aspectos como la conciliación, el alquiler de una vivienda, etc.", refirió la responsable del proyecto.



De izquierda a derecha, Francisco Silva, delegado de Iberdrola en Galicia; Fernando García Sánchez, presidente de la Fundación Iberdrola; Belén Rey, directora de Comunicación de la Fundación María José Jove y responsable del programa 'Madres'; Guadalupe Rodríguez, responsable de Acción Social de Iberdrola; Felipa Jove, presidenta de la Fundación María José Jove; Magaly, usuaria del proyecto; Jacobo Rey, director xeral de Familia e Infancia; Ramón Castresana, director de la Fundación Iberdrola; y Teresa Rodríguez, responsable de áreas de Acción Social, Formación e Investigación de la Fundación Iberdrola, ayer, en la sede de Fundación María José Jove, en A Coruña. // Victor Echave

Itinerarios "personalizados" de 6 meses, trabajo en red y horario "muy extendido" para consultas

"El éxito de *Madres*", reivindicando sus impulsores, radica en que "diseña un itinerario individualizado para cada usuaria y hace un seguimiento personalizado". Unido esto a "sesiones en grupos específicos, cada semana". "Debido a la diferencia de perfiles, se han creado 'micro-grupos' en función de los ritmos e intereses de las participantes", apuntan desde la Fundación María José Jove, y detallan: "El tiempo del programa, para cada usuaria, es de seis me-

ses, si bien hay posibilidad de participar a lo largo de todo el año, tanto para nuevos ingresos como para bajas temporales por motivos personales, laborales, formativos o de salud".

Asimismo, "se realiza un trabajo en red con las entidades derivadas, tanto de los servicios sociales municipales como de otras entidades, un psicólogo, una abogada y otras entidades que facilitan recursos, formación y oportunidades laborales". "El programa

no solo favorece la inclusión laboral y formativa, sino también social a todos los niveles: con niños más escolarizados, participación en actividades socioculturales, mayor conocimiento del entorno y los recursos sociales etc.", subrayan desde la Fundación María José Jove, y refieren que *Madres* "ofrece a las beneficiarias la posibilidad de mantener el contacto, más allá del horario del programa, para dudas, consultas u otras gestiones".



El programa Madres crece para ayudar a mujeres solas con hijos

Es una iniciativa de la Fundación María José Jove que cuenta con el apoyo de Fundación Iberdrola y la Xunta

O.B. A CORUÑA

La Fundación María José Jove presentó en la mañana de ayer en su sede, con el apoyo de la Fundación Iberdrola y la Xunta de Galicia, el programa Madres, dirigido a mujeres solas con hijos y en riesgo de exclusión. Se trata de una iniciativa que en sus primeros años atendió a 164 mujeres de la ciudad de A Coruña, y en 2023 serán más de cien las que se beneficien del programa, que ya se ha extendido a los ayuntamientos del consorcio de As Mariñas y Pontevedra. Además, también se aplicará en la Mancomunidad de Val Miñor.

Felipa Jove, presidenta de la Fundación María José Jove, agradeció el apoyo de la Fundación Iberdrola y de la Xunta, y destacó la importancia del programa por la labor social que realiza. Belén Rey, responsable del proyecto, hizo un balance de los primeros meses este año. "Hemos dado un salto cualitativo. Cada vez atendemos a más mujeres y en más lugares. Hay lista de espera. La mayoría de las mujeres a las que ayudamos son solteras con hijos de hasta ocho años, pero algunas también tienen hijos mayores. Algunas tienen estudios supe-



La presentación del programa tuvo lugar en la Fundación María José Jove | CARLOTA BLANCO

LA INVERSIÓN EN POLÍTICAS SOCIALES, EN PLENO AUMENTO

Jacobo Rey, director xeral de Familia de la Xunta, fue una de las personas que participó ayer en la presentación del programa. Durante su intervención, apuntó un dato relevante sobre la inversión autonómica en políticas sociales. Así, destacó que en 2013 en Galicia se destinaban 561 millones de euros para protección social, y actualmente, transcurridos diez años, esa cifra ya se eleva hasta el doble.

riores, aunque en muchos casos llegan de otros países y les cuesta homologar sus estudios aquí", explicó. "Hemos abierto un módulo especial para mujeres ucranianas por la desgracia de la guerra", añadió posteriormente.

Apoyo integral

El programa ayuda a las madres en varios aspectos, buscando un apoyo integral, tanto a nivel emocional como en asuntos como la búsqueda de trabajo. Magaly es una de las mujeres que recibe ayuda del plan. "Llevo ocho meses en España y he sido discriminada, al igual que otras mujeres. Y en la Fundación nos ayudan. Yo no sabía que era la ESO, y

ahora quiero estudiar una FP. Nos hacen ver que no estamos solas. Espero que sigan con esta labor porque ayudan a muchas mujeres", relató Magaly, que llegó a España procedente de Perú.

Fernando García Sánchez, presidente de la Fundación Iberdrola, se dirigió a Magaly, y elogió su "valentía", asegurando que estas mujeres son "una referencia". Por su parte, Jacobo Rey, director xeral de Familia de la Xunta, valoró la labor del programa Madres. "En Galicia tenemos más de un millón de hogares, cada uno con sus necesidades, y es muy difícil llegar a todos. Y este programa, es un gran ejemplo de defensa del intereses general", reconoció. ●

A CORUÑA

El éxodo de las madres solas, el último foco de la Fundación María José Jove de A Coruña

M. CARNEIRO



Responsables y colaboradores del proyecto Madres y una usuaria, este miércoles en la Fundación María José Jove de A Coruña .

Magaly es una mujer de Perú que llegó a España hace ocho meses con su hijo de siete años y este miércoles compartió mesa con representantes institucionales en la **Fundación María José Jove** de A Coruña para contar en dos minutos y medio en qué consiste el éxodo de las mujeres solas. «Como saben, todos los migrantes venimos con una maleta dejando todo atrás», dijo después de presentarse como una «víctima de discriminación», igual que la compañera de curso que le preguntó el significado de la palabra con la que acababan de nombrarla. Panchita.

Magaly también recordó a una inmigrante embarazada que una noche tuvo que romper con su pareja, no sabía qué hacer ni a dónde ir, y por medio de la fundación, a altas horas, encontró «una mano para seguir adelante», explicó sobre el programa para madres solas en riesgo de exclusión creado

ACTUALIDAD | Galicia

QUINCEMIL > ACTUALIDAD > GALICIA

El programa 'Madres' de la Fundación María José Jove amplía su ámbito de actuación

Esta iniciativa dirigida a mujeres solas con hijos y en riesgo de exclusión llegará a los concellos del Consorcio de As Mariñas, a Pontevedra y a la Mancomunidad de Valmiñor (Baiona, Nigrán y Gondomar)

MYRIAN MORENO 13:57 · 7/6/2023



La coruñesa Fundación María José Jove, la Fundación Iberdrola y la Xunta de Galicia se han aliado para **ampliar el ámbito de actuación, así como el número de beneficiarias**, del proyecto 'Madres: programa bianual dirigido a mujeres solas con hijos y en riesgo de exclusión'. De este modo, si en sus primeros años se atendió a 164 mujeres de la ciudad herculina, este 2023 **serán más de 100 las mujeres que se benefician de este programa** que se ha extendido ya a los concellos del Consorcio de As Mariñas y Pontevedra.

"En otoño de este mismo año se pondrá **en marcha en la Mancomunidad de Valmiñor (Baiona, Nigrán y Gondomar)**, aunque cabe destacar que actualmente hay lista de espera", indica en nota de prensa la Fundación. Las participantes son, en su mayoría, madres que están solas y **con hijos pequeños a cargo de ente 0 y 8 años**. En muchas

ocasiones están solas en España, ya que su familia extensa se encuentra en el país de origen.

De hecho, **el 52% de las participantes proceden de países de América del Sur**, como Venezuela, Perú y Bolivia. Las demás proceden de Ucrania (18%), de países africanos (9%), y del resto de Europa, incluyendo España. Con respecto a su **situación laboral es "precaria"**, trabajando muchas de ellas "sin contrato ni horario fijo". "Esta situación supone una inestabilidad que les impide o dificulta aspectos, como la conciliación o el alquiler de una vivienda".

Así, el programa Madres **no solo favorece la inclusión laboral y formativa, sino también social a todos los niveles**: con niños más escolarizados, participación en actividades socioculturales, mayor conocimiento del entorno y recursos sociales.

<https://www.lespanol.com/quincemil/articulos/actualidad/el-programa-madres-de-la-corunesa-fundacion-maria-jose-jove-amplia-su-ambito-de-actuacion>

por la institución coruñesa en el 2021 y ampliado este año con el apoyo de la **Fundación Iberdrola** y la **Xunta**.

La alianza permitirá doblar el número de mujeres atendidas: fueron 163 durante los dos primeros años y son 100 en lo que va de 2023, según detalló Belén Rey, responsable del proyecto. La mayoría son solteras, tienen niños de entre 0 y 8 años, viven en casas de acogida y pisos compartidos, y llegan dirigidas por los servicios sociales municipales y oenegés como Casco, Ecos do Sur o Renacer. Alquilar una vivienda está fuera de su alcance. Trabajan sin contrato ni horario fijo. La precariedad laboral es enorme y el nivel académico «está muy polarizado», apuntó Rey. Hay mujeres con licenciaturas que enfrentan grandes dificultades para homologar el título en España, y otras con estudios básicos. El 52 % llegaron de Latinoamérica (Venezuela, Perú y Bolivia, principalmente); el 8 % vinieron de África y el 18 % salieron de Ucrania. A estas víctimas de la guerra en Europa se dirige un módulo especial creado al calor de la colaboración con Iberdrola y la Consellería de Política Social.

Belén Rey desgranó las singularidades del programa Madres, que nació en A Coruña, acaba de ampliarse a As Mariñas y Pontevedra, y antes de que acabe el año se extenderá a O Val Miñor (Baiona, Gondomar y Nigrán). «Diseñamos un itinerario individualizado para favorecer la inclusión laboral y formativa pero también social», apuntó la portavoz de la fundación. Ofrecen cursos, talleres, apoyo emocional de la mano de una psicóloga clínica, asesoramiento sobre recursos, coordinación educativa para la escolarización de los niños y mediación con entidades que, como Eroski, están aportando puestos de trabajo, pero también un grupo con el que las mujeres pueden compartir tiempo e impresiones.

«Nos han dado herramientas, cursos, nos enseñaron a hacer un currículum, nos han informado de ayudas, yo no sabía qué era la ESO, ni el bachillerato, ahora quiero estudiar FP. Espero que la fundación siga adelante muchos años para ayudar a más madres y hacernos sentir que no estamos solas, cuando no tenemos a nadie», concluyó Magaly.

<https://www.lavozdegalicia.es/noticia/coruna/2023/06/07/exodo-madres-solas-foco-fundacion-maria-jose-jove-coruna/00031686134687414921534.htm>

Presentado en A Coruña el programa Madres, que ayuda a mujeres con hijos en riesgo de exclusión

A Coruña



Presentación del proyecto de la Fundación / Carlota Blanco



La Fundación María José Jove presentó en la mañana de este miércoles en su sede, con el apoyo de la Fundación Iberdrola y la Xunta de Galicia, el programa Madres, dirigido a mujeres solas con hijos y en riesgo de exclusión.

Se trata de una iniciativa que en sus primeros años atendió a 164 mujeres de la ciudad de A Coruña, y en 2023 serán más de cien las que se beneficien del programa, que ya se ha extendido a los ayuntamientos del consorcio de As Mariñas y Pontevedra. Además, también se aplicará en la Mancomunidad de Val Miñor.

Felipa Jove, presidenta de la Fundación María José Jove, agradeció el apoyo de la Fundación Iberdrola y de la Xunta, y destacó la importancia del programa por la labor social que realiza.

Belén Rey, responsable del proyecto, hizo un balance de los primeros meses este año. "Hemos dado un salto cualitativo. Cada vez atendemos a más mujeres y en más lugares. Hay lista de espera. La mayoría de las mujeres a las que ayudamos son solteras con hijos de hasta ocho años, pero algunas también tienen hijos mayores. Algunas tienen estudios superiores, aunque en muchos casos llegan de otros países y les cuesta homologar sus estudios aquí", explicó. "Hemos abierto un módulo especial para mujeres ucranianas por la desgracia de la guerra", añadió.

El programa ayuda a las madres en varios aspectos, buscando un apoyo integral, tanto a nivel emocional como en asuntos como la búsqueda de trabajo.

Magally es una de las mujeres que recibe ayuda del plan. "Llevo ocho meses en España y he sido discriminada, al igual que otras mujeres. Y en la Fundación nos ayudan. Yo no sabía que era la ESO, y ahora quiero estudiar una FP. Nos hacen ver que no estamos solas. Espero que sigan con esta labor porque ayudan a muchas mujeres", relató.

Fernando García Sánchez , presidente de la Fundación Iberdrola, se dirigió a Magally, y elogió su "valentía", asegurando que estas mujeres son "una referencia".

Por su parte, Jacobo Rey, director xeral de Familia de la Xunta, valoró la labor del programa Madres. "En Galicia tenemos más de un millón de hogares, cada uno con sus necesidades, y es muy difícil llegar a todos. Por este programa, es un gran ejemplo de defensa del intereses general, porque beneficia la inclusión, la igualdad y la protección a la infancia y la familia", aseguró. Destacó que en 2013 en Galicia se destinaban 561 millones en protección social, y ahora, esa cifra ya es el doble.

Leer noticia completa: <https://www.elidealgallego.com/articulo/a-coruna/presentado-coruna-programa-madres-ayuda-mujeres-hijos-riesgo-exclusion-4323414>



Voces de A Coruña

@vocescoruna



El programa "Madres" (de ayuda a madres con hijos en riesgo de exclusión social) de la [#fundacionmariajosejove](#), Fundación [@iberdrola](#) y [@_xuntagalicia](#), ha atendido desde enero de 2021 a 164 mujeres de la ciudad y este año serán más de 100 las beneficiarias de este programa [#VDAC](#)



<https://twitter.com/vocescoruna/status/1666394510866149376>

< A Coruña provincia

Coruña

96.9 FM - COPE MÁS 99.9 FM

☞ COPE A CORUÑA ☞ COPE MÁS A CORUÑA

Inicio Noticias Deportes Audios Pateando A Coruña Frecuencias y contacto

PROGRAMA: MÁS A CORUÑA

Escuchar audio: <https://s3-eu-west-1.amazonaws.com/kmplus-account-files/59703439/2023/6/7/r9E91SdKbUuhLi4jwI560w.mp4>



Busca en COPE

Buscar



Newsletters

Regístrate

La Fundación María José Jove amplía su programa de ayuda a madres solas y con hijos en riesgo de exclusión

MADRES ha atendido a más de 160 mujeres en A Coruña



La [Fundación María José Jove](#) ayuda a mujeres en riesgo de exclusión y a sus hijos en el programa [MADRES](#). La iniciativa ha atendido en estos años a más de 160 mujeres de la ciudad y ahora se ha podido ampliar gracias al apoyo de la Fundación Iberdrola y la Xunta de Galicia.

El perfil es el de madres solas, con hijos pequeños a cargo. Van de recién nacidos a ocho años, fundamentalmente. Muchas veces están solas en España, porque su familia sigue en su país de origen.

PERFIL DE MADRES

Más de la mitad proceden de países de América del Sur aunque también han atendido mujeres de Ucrania, África u otros puntos del Estado. Algunas malviven en pisos compartidos o casas de acogida. A cada una se le diseña un itinerario y un seguimiento personalizados, y actividades en grupo.

Así es el programa MADRES de la Fundación María José Jove, contado por una mujer beneficiaria

Las participantes **son derivadas por los servicios sociales municipales, ONG, centros de atención primaria, centros de orientación familiar o de unidades de salud mental**. La mayoría tiene formación o experiencia en hostelería, limpieza o cuidado de personas dependientes, aunque hay casos dispares porque encuentran hasta abogadas o informáticas.



Así es el programa MADRES de la Fundación María José Jove, contado por una mujer beneficiaria

Escuchar audio: https://www.cope.es/emisoras/galicia/a-coruna-provincia/a-coruna/noticias/fundacion-maria-jose-jove-amplia-programa-ayuda-madres-solas-con-hijos-riesgo-exclusion-20230607_2752286

FORMACIÓN LABORAL Y APOYO

Se las ayuda a tener una inclusión social, pero también laboral y formativa. **Magaly es una de estas mujeres**. Peruana, con un hijo de siete años. “yo no sabía que era la ESO, el bachiller, la FP...”, contaba en la rueda de prensa. Ahora, se formará y ha aprendido cómo “hacer un currículum”, algo que muchas de sus compañeras no sabían cómo aborda.

Uno de los secretos del éxito es que pueden contactar con el programa para cualquier duda más allá del tiempo de cada sesión. “Como saben, todos los inmigrantes venimos con una maleta dejando todo atrás y aquí **nos han dado una mano para poder seguir adelante, hacernos sentir que no estamos solos**”, declaraba la joven.

La previsión este 2023 es que **MADRES llegue a más de cien mujeres en los ayuntamientos del Consorcio de As Mariñas y Pontevedra**. En otoño se pondrá en marcha en la Mancomunidad del Val Miñor. Ya hay lista de espera para participar, según la Fundación.

PUBLICIDAD

[Ondacero](#) > [Emisoras](#) > [Galicia](#) > [A Coruña](#) > [Más de uno A Coruña](#)

MÁS DE UNO CORUÑA, 07/06/2023

Alberto Gómez Barros nos da datos también del programa Madres, promovido por la Fundación María José Jove. Está dirigido a mujeres solas con hijos y en riesgo de exclusión, emprendido por la Fundación María José Jove en enero de 2021 se potencia con la alianza de la Fundación Iberdrola y la Xunta de Galicia, hecho que permite su expansión más allá de A Coruña. En los dos primeros años de funcionamiento MADRES atendió a 164 mujeres, y ahora, en 2023 serán más de 100, residentes también en concellos del Consorcio das Mariñas y Pontevedra. Y desde otoño, también entrarán participantes de la Mancomunidad del Val Miñor, formada por los Concellos de Baiona, Nigrán y Gondomar.

Hoy hemos escuchado el testimonio de MAgaly, una inmigrante peruana que lleva ocho meses en A Coruña, es madre de un niño de 7 años y empezó en enero en el programa.

Magaly es peruana y forma parte del grupo de inmigrantes de América del Sur, que supone el 52% de las usuarias del programa. Un 8% son africanas, 2% europeas, aquí están incluidas las españolas. Y un 18% de las beneficiadas e incluso algún beneficiado son ucranianas.

Escuchar audio: Avanzar hasta el 17'30"

https://www.ondacero.es/emisoras/galicia/coruna/mas-de-uno/tristeza-trabajadores-nanos-cierre-cansancio-deportivistas-que-pasaron-noche-vela-entrada-castellon_2023060764807afe21debe0001a6ca4e.html



SER



HOY POR HOY A CORUÑA

FUNDACIÓN MARÍA JOSÉ JOVE

MADRES, el programa de la Fundación María José Jove contra la exclusión social de las mujeres migrantes

MADRES, el programa

Pablo Díaz Bouza

Radio Coruña 07/06/2023 - 13:15 h CEST

ESCUCHAR AUDIO: <https://s3-eu-west-1.amazonaws.com/kmplus-account-files/59703439/2023/6/7/cwfnEshkHkCZkfJIXBBdlw.mp4>

Un centenar de mujeres están siendo atendidas este año por la Fundación María José Jove en el marco del programa MADRES. Este programa, destinado a mujeres con hijos y en riesgo de exclusión, tiene como objetivo acompañar a las beneficiarias en un itinerario socio-laboral personalizado que permita su independencia y bienestar, así como el de sus hijos. En la actualidad hay lista de espera para sumarse al programa, cuyas beneficiarias vienen derivadas de servicios sociales de los ayuntamientos u otras entidades sociales públicas y ONGs.

En su mayoría son madres que están solas y con hijos de entre 0 y 8 años a cargo, aunque también las hay con adolescentes. Muchas de ellas migrantes, con una familia que se ha quedado en el país de origen. Hasta la invasión rusa de Ucrania el perfil mayoritario era de mujeres sudamericanas; hoy siguen siendo mayoría, 52%, con Venezuela, Perú y Bolivia a la cabeza, seguidas de mujeres ucranianas, 18%, y africanas, 9%. Su situación laboral es precaria, sin contratos laborales, lo que dificulta, entre otras cosas, el acceso a una vivienda. Magaly, originaria de Perú, lleva ocho meses viviendo en A Coruña.

MADRES asesora en el acceso a recursos sociales como prestaciones y ayudas públicas, pero también en trámites administrativos, asesoramiento formativo y laboral y apoyo emocional. El objetivo es que las mujeres logren su independencia y estabilidad tras los 6 meses que dura el programa. Son muchas las que acuden con estudios mínimos y otras que, teniéndolos superiores, no son capaces de homologarlos por diferentes motivos.

Tras el éxito de los primeros años, MADRES ha ampliado su espacio geográfico hacia el área metropolitana de A Coruña, Pontevedra y la Mancomunidad do Valmiñor. Esto ha sido posible tras sumarse a la iniciativa la Consellería de Política Social y la Fundación Ibedrola.

<https://cadenaser.com/galicia/2023/06/07/madres-contra-la-exclusion-social-de-las-mujeres-migrantes-radio-coruna/>



La Fundación María José Jove amplía su programa de ayuda a madres solas y con hijos en riesgo de exclusión



MADRES ha atendido a más de 160 mujeres en A Coruña La Fundación María José Jove ayuda a mujeres en riesgo de exclusión y a sus hijos en el programa MADRES . La iniciativa ha atendido en estos años a más de 160 mujeres de la ciudad y ahora se ..



Fundación María José Jove y Xunta colaboran en un programa para ayudar a madres solas con hijos y en riesgo de exclusión



.. También participaron Fernando García Sánchez, presidente de la Fundación Iberdrola; Felipa Jove, presidenta de la Fundación María José Jove; Belén Rey, directora de Comunicación de la Fundación María José Jove y responsable del programa ..



Fundación María José Jove y Xunta colaboran en un programa para ayudar a madres solas con hijos y en riesgo de exclusión



.. También participaron Fernando García Sánchez, presidente de la Fundación Iberdrola; Felipa Jove, presidenta de la Fundación María José Jove; Belén Rey, directora de Comunicación de la Fundación María José Jove y responsable del programa ..

La Voz de A Coruña

SÁBADO, 10 DE JUNIO DEL 2023 • Ronda de Outeiro, 1. A Coruña • lavoz.coruna@lavoz.es • www.lavozdeg Galicia.es/coruna/ • Teléfono: 981 180 043 • ISSN 1888-5160

2.500 operaciones infantiles en cardiopatías congénitas en 25 años

La unidad especializada del Chuac recibe nuevo equipamiento de altas prestaciones

A. GONZÁLEZ
A CORUÑA / LA VOZ

El Chuac está de celebración. Su Unidad Médico-Quirúrgica de Cardiopatías Congénitas cumple 25 años de vida, una trayectoria en la que realizó más de 2.500 intervenciones a menores. Además, entre los años 2010 y 2022, registró un total de 35.290 consultas infantiles y pediátricas. Anualmente, hace más de cien de cirugías cardíacas y también lleva a cabo más de cien de cateterismos en el ámbito cardíaco.

El salón de actos del Chuac acogió ayer un evento para con-

memorar el aniversario, en el que participaron el gerente del área sanitaria, Luis Verde, y el consejero de Sanidade, Julio García Comesaña, que destacó el alto nivel de especialización de los profesionales que desempeñan su labor en este servicio del Chuac. «Unha unidade que é unha referencia para outras áreas, no ámbito médico e humano, a nivel autonómico, nacional e internacional», ensalzó el consejero.

Desde el año 1998, el Hospital Universitario de A Coruña cuenta con un programa estable de tratamiento de las cardiopatías congénitas, lo que hace que sea

centro de referencia tanto a nivel autonómico, como nacional. Esta fue creada por Claudio Zavanella, que fue mencionado en el acto. Las cardiopatías congénitas son un grupo de enfermedades que se caracterizan por la presencia de alteraciones en la estructura del corazón al nacer.

Nuevo equipamiento

Durante el acto, García Comesaña enfatizó la reciente incorporación de equipamiento de altas prestaciones en este servicio, con los que se optimizó su calidad asistencial. En este sentido, apuntó que dos ecocardió-

grafos de última generación tuvieron como destino el Chuac y, más en concreto, uno de ellos fue emplazado en su área de cardiología pediátrica.

El titular de Sanidade del Gobierno Gallego tuvo palabras de reconocimiento para la Sociedad de Pediatría de Galicia por su colaboración, y destacó la implicación de colectivos del ámbito social, como es caso de la Asociación Late Corazón de la Fundación María José Ivo, que a través del programa Hogar de Corazones, facilita el alojamiento de los familiares de los pacientes con cardiopatías.

La Xunta espera recibir la AC-12 para hacer «una parte importantísima» del Novo Chuac

Los trámites para construir el Novo Chuac avanzan con la vista puesta en los accesos. La consejera de Infraestructuras e Mobilidade, Ethel Vázquez, firmó esta semana el convenio de cesión de un tramo de 2,5 kilómetros de la carretera AC-12 y falta la rúbrica de la ministra de Transportes, Movilidad y Agenda Urbana, Raquel Sánchez. «Estamos pendientes de la firma. Es una cuestión de poco tiempo, pero tenemos que hacer ese trámite, asumir las competencias de la AC-12 para poder abordar todo lo que tiene que ver con los accesos, una parte importantísima de ese Novo Chuac», explicó ayer el consejero de Sanidade, Julio García Comesaña.

Además, afirmó que están trabajando en esas «primeras expropiaciones» para construir la torre polivalente, que tendrá 16 plantas y será el primer edificio del nuevo complejo, «necesario en toda Galicia y en A Coruña». Así, incidió en la importancia de expandir la infraestructura sanitaria para albergar «dos servicios de referencia que tenemos aquí en el Chuac».

Demolición

«Estamos con esa idea de licitarlo ya», apuntó el consejero sobre la demolición del actual hotel de pacientes. El compromiso de la Xunta es hacerlo en este mes de junio. García Comesaña recordó que con ese derribo se dejará espacio para el anillo perimetral que configurará los accesos y, paralelamente, comenzarán a construir la torre polivalente, que albergará la administración, las áreas de gestión, los laboratorios y el hotel de pacientes, con 14 habitaciones. «Es importante comenzar esas obras cuanto antes», reconoció el consejero.

FERNANDO RUEDA COORDINADOR DE LA UNIDAD

«Acompañar a las familias en el recorrido de sus hijos requiere un esfuerzo humano importante»

A. G. A CORUÑA / LA VOZ

La Unidad Médico-Quirúrgica de Cardiopatías Congénitas del Chuac la componen muchos profesionales, tanto pediatras, como cardiólogos y cirujanos cardíacos, entre otros que participan de su actividad. «Es una unidad funcional que no tiene solución de continuidad. Se trata desde el feto hasta el adulto por el mismo equipo de profesionales multidisciplinarios. Es un concepto de trabajo que no tienen muchos hospitales», destaca el pediatra Fernando Rueda, coordinador de la unidad.

Sabe que este es un hospital puntero en muchos aspectos, pero no se queda con uno en concreto. «Estamos al mismo nivel

que los cuatro o cinco centros de máximo nivel del país».

Aunque las técnicas son complejas, el contacto con los padres de niños enfermos no lo es menos. «Lo más difícil es mantener la honestidad, la sinceridad, tanto en la información de lo que puedes hacer como en tus limitaciones. Hay que dar el mejor asesoramiento y tratamiento posible. No puedes contar cosas que no se ajusten a la realidad por muy dura que sea y el acompañar a las familias en el recorrido vital de sus hijos requiere un esfuerzo humano importante», asegura este pediatra que sostiene que «el trabajo de estudiar, ser un gran profesional y hacer técnicas es más fácil. La parte humana es más difícil».



El pediatra Rueda coordina la Unidad de Cardiopatías Congénitas.

Es un hecho que ha comprobado la unidad a lo largo de este cuarto de siglo hasta llegar al momento actual en que las instalaciones de trabajo podrán mejorarse cuando sea una realidad el Novo Chuac. «Una cosa que para nosotros va a ser muy importante es poder trabajar en un espacio sin barreras físicas. El materno está separado de la residencia principal y a veces tenemos

que movilizar niños a la sala de hemodinámica y es un esfuerzo grande», subraya el coordinador, que apuesta por trabajar «sin barreras físicas». «El mayor reto es mantener ese espíritu de trabajo, seguir dando la máxima asistencia a los pacientes, teniendo en cuenta que son enfermedades raras. Eso exige un nivel de compromiso por parte de los profesionales muy alto», concluye.

PRECIOS LOCOS!

Santiago de Compostela - A Coruña
Ferrol - Arteixo

¡Tu compra on-line!

www.rapimueble.com

¡Descarga nuestra APP!

Rapimueble

Una forma diferente



10 Junio, 2023

Pendientes del corazón desde el feto

La Unidad de Cardiopatías Congénitas del Chuac cumple 25 años tratando las enfermedades cardíacas incluso antes del nacimiento del paciente y convertida en una referencia nacional

JOSÉ MANUEL GUTIÉRREZ
A CORUÑA

El Complejo Hospitalario Universitario de A Coruña (Chuac) creó en 1998 la Unidad de Cardiopatías Congénitas para abordar con un equipo multidisciplinar las enfermedades causadas por las alteraciones de la estructura del corazón antes del nacimiento de una persona. Veinticinco años después, este equipo —formado por profesionales de Pediatría, Cardiología y Cirugía Cardíaca— ha realizado más de 2.500 intervenciones quirúrgicas, con una media anual en la actualidad que supera el centenar, cifra que también se alcanza con los cateterismos. La unidad sumó además 35.290 consultas infantiles y pediátricas durante los últimos doce años.

El hospital coruñés conmemoró este viernes este aniversario con un acto al que asistió el conselleiro de Sanidade, Julio García Comesaña, quien destacó que la especialización conseguida por la unidad hace que el Chuac sea un centro de referencia autonómica y nacional en el tratamiento de las cardiopatías congénitas.

“Hace 25 años nada era igual que ahora”, explica Fernando Rueda, coordinador de la unidad, sobre el cambio producido en su trabajo desde la fecha de su creación. A pesar de los grandes avances tecnológicos experimentados en este periodo, destaca que su forma de trabajar no cambiado, ya que los profesionales “buscan los problemas, los discuten y establecen un plan seguimiento individualizado para la patología con los máximos recursos que hay en toda la unidad”. Según detalla, “lo que ha cambiado son los tiempos, las formas de tratamiento y los diagnósticos, pero la filosofía de trabajo basada en el paciente no lo ha hecho”.

“Como profesionales siempre queremos que nos den el mejor equipo en cada momento tanto para diagnóstico como para tratamiento, pero no podemos comparar lo que hacemos ahora con lo que se hacía hace 25 años en cuanto a



El coordinador de la unidad, Fernando Rueda, ayer en el Chuac. // LOC

equipamiento”, advierte Rueda, quien señala que en los inicios de la unidad “se hacía un esfuerzo importante porque tuviéramos la máxima dotación de medios” que hoy en día se mantiene. Con todo, admite: “A nosotros siempre nos va a parecer que necesitamos más, porque no queremos ser conformistas”.

Sobre la evolución del trabajo en la unidad, pone de relieve que “hace 25 años no se trataban las cardiopatías congénitas en la vida fetal y aho-

Rueda cita como mayor logro de la unidad la red creada con otros hospitales

ra la mayoría de nuestros pacientes están controlados o tratados desde ella”, a lo que añade que “hace treinta años mucha gente fallecía por estas enfermedades”, mientras que ahora llegan a la edad adulta como pacientes de la unidad. Rueda destaca además que estas enfermedades son minoritarias y que, al afectar a menores, “generan en las familias un nivel de ansiedad mucho mayor que hay que tener siempre en cuenta, ya que cuando un niño enferma afecta

a todo el entorno familiar de una forma muy superior a cuando lo hace un adulto”.

El Chuac dispone de becas financiadas por la Fundación María José Jove para financiar la formación del personal de la unidad, actividad que su coordinador califica de fundamental porque “una persona que se quiera dedicar a esto necesita un periodo mínimo de formación de dos años al margen de su especialidad. Esto hace que sus miembros sean de “un altísimo nivel” y que tras abandonar este hospital ocupa “puestos de alta responsabilidad dentro y fuera de España”.

Entre los avances logrados durante estos 25 años, Rueda menciona el desarrollo de las tecnologías de la imagen y de las asistencias ventriculares, de los que dice que han permitido facilitar la toma de decisiones y sacar adelante a pacientes a los que antes era imposible. Pero, por encima de todo, cita “el desarrollo del trabajo en red con compañeros de otros hospitales de Galicia, de forma que pueda moverse la información sin necesidad de que el paciente nos la traiga”, lo que considera como “el hito más importante de estos años”.

Las condiciones impuestas por la pandemia favorecieron que se pusieran en marcha sistemas de trabajo en equipo entre los hospitales, pero también califica de decisivo “el factor humano, la buena relación entre el personal de distintos hospitales, trabajar en una línea común y olvidarnos de los mal llamados localismos”.

Los retos de la unidad para el futuro son “consolidar el trabajo en red y aumentar el nivel de la formación continuada porque, a pesar de que se tenga una preparación muy buena, la medicina no para”. También ve como “apasionante” el papel que jugará la genética en este campo médico porque “se van a poder solucionar muchos problemas actuales”, aunque por el momento se está ordenando la información necesaria para iniciar el desarrollo de nuevas líneas de investigación en cardiopatías congénitas.



Comesaña alaba la especialización de la Unidad de Cardiopatías Conxénita en su 25 aniversario

REDACCIÓN A CORUÑA

El conselleiro de Sanidade, Julio García Comesaña, asistió a los actos del 25º Aniversario da Unidade Médico-Cirúrxica de Cardiopatías Conxénitas del Complejo Hospitalario Universitario da Coruña. Un evento en el que destacó el alto nivel de especialización de los profesionales que desempeñan su tarea en este servicio del Chuac.

Desde 1998, el Hospital de A Coruña cuenta con un programa estable de tratamiento de las cardiopatías congénitas, "o que fai que sexa centro de referencia tanto a nivel autonómico, como de España". Desde su entrada en funcionamiento, esta unidad realizó más de 2.500 intervenciones y, entre los años 2010 y 2022, registró tam-

bién 35.290 consultas infantiles e pediátricas, a lo que se unen las más de cien cirugías y otros tantos cateterismos en el ámbito cardíaco anuales.

En su intervención, el conselleiro puso de relieve la reciente incorporación al servicio de equipamientos de altas prestaciones, con los que se optimizó su calidad asistencial.

En este sentido, recordó que "dous ecocardiógrafos de última xeración tiveron como destino o Chuac e, máis en concreto, un deles foi emprazado na súa área de Cardioloxía Pediátrica".

De la misma manera, tuvo palabras de reconocimiento para la Sociedade de Pediatría de Galicia por su colaboración, y destacó la implicación de colectivos do ámbito social, como la Asociación Late Corazón o la **Fundación María José Jove.**



El evento se celebró en el salón de actos del Hospital de A Coruña | P. G. FRAGA

Galicia.- La unidad de cardiopatías congénitas del Chuac realizó más de 2.500 intervenciones desde su puesta en marcha

A CORUÑA, 9 (EUROPA PRESS)

La unidad de cardiopatías congénitas del complejo hospitalario universitario de A Coruña (Chuac) realizó más de 2.500 intervenciones desde su puesta en funcionamiento.

Estos datos se han aportado coincidiendo con el acto de aniversario de la citada unidad, un evento que contó con la presencia, entre otros, del conselleiro de Sanidade, Julio García Comesaña.

Desde el año 1998, el Hospital Universitario de A Coruña cuenta con un programa estable de tratamiento de las cardiopatías congénitas, un grupo de enfermedades que se caracterizan por la presencia de alteraciones en la estructura del corazón al nacer.

Así, desde la puesta en marcha de la unidad, se realizaron ya más de 2.500 intervenciones y, entre los años 2010 y 2022, registró un total de 35.290 consultas infantiles y pediátricas. Anualmente, realiza más de un centenar de cirugías cardíacas y también lleva a cabo más de cien de cateterismos en el ámbito cardíaco.

En el acto, el conselleiro tuvo palabras de reconocimiento para la Sociedad de Pediatría de Galicia por su colaboración y destacó la implicación de colectivos del ámbito social, como es caso de la Asociación Late Corazón o de la **Fundación María José Jove**, que a través del programa 'Hogar de Corazones', facilita el alojamiento de los familiares de los pacientes infantiles con cardiopatías.



Estéfana Román se hace con la beca Basilea para artistas gallegos de la Fundación Jove

L. R. REDACCIÓN / LA VOZ

La Fundación María José Jove (FMJJ) otorgó a Estéfana Román Matesanz (Vigo, 2000) la beca para cursar el máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en la edición 2023/2024. Dotada con 20.000 euros, quiere contribuir a la formación en el extranjero de artistas nacidos en Galicia o hijos de gallegos. El Master of Arts FHNW aborda un examen en profundidad de la práctica artística de los estudiantes y se presenta en forma de seminarios, simposios y talleres. Es el único operativo actualmente en Europa con un currículo especializado en género, naturaleza y justicia social. La Academy of Art and Design FHNW de Basilea, dirigida por Chus Martínez (Ponteceso, 1972), tiene como misión educar y capacitar a una futura generación de creadores competentes e independientes.

En anteriores ediciones fueron becadas Adriana Brantuas (Santiago, 1991), Noa y Lara Castro (Ferrol, 1998) y Paula Santomé (Nigrán, 1994).



14 Junio, 2023

La artista viguesa que deslumbrará en Suiza

La joven Estéfana Román Matesanz estudiará un máster de Bellas Artes en Basilea becada por la Fundación María José Jove

R.V.

de artistas y diseñadores competentes e independientes. Destaca por su comunidad multifacética de aprendizaje, enseñanza e investigación.

La Fundación María José Jove (FMJJ) otorgó a Estéfana Román Matesanz (Vigo, 2000) la Beca de Formación Artística FMJJ para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en la edición 2023-2024. Dotada con 20.000 euros, la entidad quiere contribuir a la formación en el extranjero de artistas nacidos en Galicia o hijos de gallegos. Esta oportunidad es fruto del acuerdo alcanzado entre la fundación y el Art Institute FHNW de Basilea, perteneciente a la Universidad de Artes y Ciencias Aplicadas del Noroeste de Suiza.

Estéfana Román Matesanz es graduada en Bellas Artes por la Universidad del País Vasco, UPV/EHU Leioa y cuenta con un Máster en Pintura por la misma Universidad. Estudió Danza Contemporánea en el Espacio Punto de Fuga de Bilbao. "Su práctica artística gira en torno a la necesidad del hacer manual desde la experimentación y la intuición como forma más directa de tejer un proceso. Su trabajo busca nuevas formas de congeniar, entenderse y verse, a través de las maneras de relacionarse con el material. Para ello, observa gestos que abarcan lo microscópico y lo macroscópico y lo consonante y lo disonante en los diferentes estados de la materia, como pueden ser lo duro o blando, lo caliente o lo frío", destacan desde la fundación. En anteriores ediciones, recibieron esta beca Adriana Brantuas (Santiago de Compostela, 1991), Noa y Lara Castro (Ferrol, 1998) y Paula Santomé (Nigrán, 1994).

El Máster of Arts FHNW en Bellas Artes aborda durante dos años un examen en profundidad de la práctica artística de los estudiantes y se presenta en forma de seminarios, simposios y talleres. Es el único operativo en estos momentos en Europa con un currículo especializado en género, naturaleza y justicia social. La Academy of Art and Design FHNW de Basilea persigue educar y capacitar a una futura generación



La joven Estéfana Román Matesanz.



14 Junio, 2023

La Fundación María José Jove beca a una artista viguesa



La artista Estéfana Román (parte de su obra a la izquierda) continuará sus estudios en Basilea.

Estéfana Román Matesanz recibirá 20.000 euros para continuar su formación en el Instituto Artístico de Basilea con un máster universitario en Bellas Artes

REDACCIÓN.VIGO
localad@atlantico.net

■ La viguesa Estéfana Román Matesanz, con 23 años, obtuvo la beca de Formación Artística de la fundación María José Jove (FMJJ) para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en la edición 2023-2024. Dotada con 20.000 euros, con ella la institución coruñesa quiere contribuir a la formación en el extranjero de artistas nacidos en Galicia o hijos de gallegos, es fruto del acuerdo alcanzado entre dicha institución y el Art Institute FHNW de Basilea, perteneciente a la Universidad de Artes y Ciencias Aplicadas del Noroeste de Suiza.

El Máster of Arts FHNW en Bellas Artes aborda a lo largo de dos años un examen en profundidad de la práctica artística de los estudiantes y se presenta en forma de seminarios, simposios y talleres. Es el único operativo en estos momentos en Europa con un currículum especializado en género, naturaleza y justicia social. La Academy of Art and Design FHNW de Basilea tiene como misión educar y capacitar a una futura generación de artistas y diseñadores competentes e independientes.

En el caso de Román Matesanz, se graduó en Bellas Artes por la Universidad del País Vasco, UPV/EHU Leioa y Máster en Pintura por la misma Universidad, además de estudiar Danza Contemporánea en el Espacio Punto de Fuga de Bilbao. Su práctica artística gira en torno a la necesidad del hacer manual desde la experimentación y la intuición como forma más directa de tejer un proceso. Su trabajo busca nuevas formas de congeniar, entenderse y verse, a través de las maneras de relacionarse con el material.

En anteriores ediciones fueron becadas con esta misma bolsa Adriana Brantuas (Santiago de Compostela, 1991), Noa y Lara Castro (Ferrol, 1998) y a Paula Santomé (Nigrán, 1994).■

**14 Junio, 2023****REDACCIÓN**
PONTEVEDRA

Seleccionadas las veinte obras finalistas de la exposición Novos Valores 2023 del Museo

La muestra se podrá ver del 13 de julio al 17 de septiembre en el Sarmiento

El certamen de Artes Plásticas Novos Valores del Museo de Pontevedra ya cuenta con las obras finalistas de la edición de 2023. Entre las 50 obras aceptadas en el concurso, el jurado seleccionó 20 creaciones con técnicas diversas: fotografía, pintura, escultura, piezas de costura, vídeo, deocreación, dibujo, instalaciones y varias obras con técnica mixta.

El jurado estuvo formado por José Manuel Rey García, director del Museo; María Covadonga Barreiro Rodríguez-Moldes, profesora asocia-

da en la Facultade de Belas Artes; Ramón Rozas Domínguez, periodista cultural y crítico de arte; Susana González Martínez, directora de la colección de arte de la Fundación María José Jove; Carmen Nogueira Alonso, artista y doctora en Belas Artes; y Beatriz de San Ildefonso Rodríguez, conservadora de fondos gene-

rales del Museo de Pontevedra.

Las piezas seleccionadas se presentaron de manera anónima mediante un "adelanto fotográfico" que incluía hasta cinco fotografías de la creación, una memoria de la obra con su ficha técnica y su descripción, un informe con los trabajos desarrollados para conocer la tra-

yectoria artística, y la presentación, detallada de la finalidad o del destino formativo para el que se concurre a la bolsa.

Una vez seleccionadas las veinte finalistas, los artistas tendrán que enviar las obras originales, que se instalarán en el claustro del Edificio Sarmiento, donde se celebrará la ex-

posición. Allí las verá el jurado el próximo 10 de julio, ya expuestas, para decidir cuáles ganan las cuatro bolsas de 7.500 euros para que los artistas amplíen sus estudios artísticos. La muestra de las veinte obras de Novos Valores 2023 estará abierta al público del 13 de julio al 17 de septiembre.

Los premios pretenden ser un reconocimiento y recompensa de la Diputación a destacadas obras originales e inéditas, en la línea del patrocinio y concesión de ayudas a noveles que se realiza desde la segunda mitad del siglo XIX.



14 Junio, 2023

Seleccionadas as 20 obras finalistas de Novos Valores, que se fallará o 10 de xullo

B.L.

PONTEVEDRA. O xurado do certame Novos Valores, do Museo de Pontevedra, vén de seleccionar as 20 obras que formarán parte da exposición do mesmo título, que estará aberta ao público do 13 de xullo ao 17 de setembro no Edificio Sarmiento. Segundo informou a Deputación, foron 50 obras as aceptadas no concurso. De entre elas escolléronse 20 para a mostra. Entre elas hai fotografía, pintura, escultura, costura, audiovisuais, debuxo, instalacións e varias obras con técnica mixta.

Unha vez seleccionadas as pezas, que se presentan de forma anónima a través de fotografías, os artistas terán agora que enviar as obras orixinais, que se instalarán xa no claustro do Edificio Sarmiento. Alí serán revisadas en vivo o 10 de xullo polo xurado, que decidirá cales gañan as catro bolsas de 7.500 euros para ampliación de estudos artísticos.

O xurado de Novos Valores estivo formado este ano polo director do Museo de Pontevedra, José Manuel Rey, que exerceu como presidente; pola profesora asociada na Facultade de Belas Artes de Pontevedra Covadonga Barreiro; polo crítico de arte Ramón Rozas; pola directora da colección de arte da Fundación María José Jove, Susana González; pola artista e doutora en Belas Artes Carmen Nogueira e pola conservadora de fondos xerais do Museo de Pontevedra, Beatriz de San Ildefonso.

Tal e como lembra a organización do certame, «os premios Novos Valores pretenden ser un recoñecemento e recompensa da Deputación de Pontevedra a destacadas obras orixinais e inéditas, seguindo o labor de patrocinio e a concesión de axudas a creadoras e creadores noveis que se vén a realizar a institución de maneira histórica dende a segunda metade do século XIX».



La Fundación María José Jove beca a una viguesa para un máster en Basilea



Estéfana Román cursará formación de posgrado en Arte La Fundación María José Jove ha otorgado a Estéfana Román Matesanz (Vigo, 2000) la beca de formación artística FMJJ para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en ..



La artista viguesa que deslumbrará en Suiza



A moza Estéfana Román Matesanz estudará un máster de Belas Artes en Basilea bolseira pola Fundación María José Jove La Fundación María José Jove (FMJJ) otorgó a Estéfana Román Matesanz (Vigo, 2000) la Beca de Formación Artística FMJJ para ..



La Fundación María José Jove otorga a la viguesa Estéfana Román una beca para cursar en Basilea



La Fundación María José Jove ha otorgado a la viguesa Estéfana Román Matesanz la beca de formación artística que lleva su nombre para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en la edición 2023-2024. Europa Press

..



La viguesa Estefanía Román logra la Beca de la Fundación María José Jove para estudiar en Basilea



La Fundación María José Jove (FMJJ) ha otorgado a Estéfana Román Matesanz (Vigo, 2000) la Beca de Formación Artística FMJJ para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en la edición 2023-2024. Así, con esta beca, dotada ..



La Fundación María José Jove otorga a Estéfana Román la beca para el máster del Art Institute FHNW de Basilea



.. tiene como misión, educar y capacitar a una futura generación de artistas y diseñadores competentes e independientes La Fundación María José Jove (FMJJ) ha otorgado a Estéfana Román Matesanz (Vigo, 2000) la Beca de Formación Artística FMJJ para ..



La Fundación María José Jove otorga a la viguesa Estéfana Román una beca para cursar en Basilea



La Fundación María José Jove ha otorgado a la viguesa Estéfana Román Matesanz la beca de formación artística que lleva su nombre para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en la edición 2023-2024. La Fundación María ..

GALICIA.-La Fundación María José **JOVE** otorga a la viguesa Estéfana Román una beca para cursar en Basilea

A CORUÑA, 13 (EUROPA PRESS)

La Fundación María José **JOVE** ha otorgado a la viguesa Estéfana Román Matesanz la beca de formación artística que lleva su nombre para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en la edición 2023-2024.

Dotada con 20.000 euros, con ella la Fundación María José **JOVE** quiere contribuir a la formación en el extranjero de artistas nacidos en Galicia o hijos de gallegos.

Se trata de una iniciativa fruto del acuerdo alcanzado entre la Fundación María José **JOVE** y el Art Institute FHNW de Basilea, perteneciente a la Universidad de Artes y Ciencias Aplicadas del Noroeste de Suiza.

El Máster of Arts FHNW en Bellas Artes aborda a lo largo de dos años un examen en profundidad de la práctica artística de los estudiantes y se presenta en forma de seminarios, simposios y talleres.



Seleccionadas las veinte obras finalistas de la exposición Novos Valores 2023 del Museo



.. Rozas Domínguez, periodista cultural y crítico de arte; Susana González Martínez, directora de la colección de arte de la Fundación María José Jove; Carmen Nogueira Alonso, artista y doctora en Belas Artes; y Beatriz de San Ildefonso Rodríguez, ..



ACTIVIDADES DE LOS SOCIOS

PUBLICADO EN ACTIVIDADES DE LOS SOCIOS EL 14-06-2023

La Fundación María José Jove (FMJJ) otorga a Estéfana Román Matesanz la Beca de Formación Artística FMJJ



La Fundación María José Jove (FMJJ) ha otorgado a Estéfana Román Matesanz (Vigo, 2000) la Beca de Formación Artística FMJJ para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en la edición 2023-2024.

Dotada con 20.000 euros, con ella la Fundación María José Jove quiere contribuir a la formación en el extranjero de artistas y es fruto del acuerdo alcanzado entre la Fundación María José Jove y el Art Institute FHNW de Basilea, perteneciente a la Universidad de Artes y Ciencias Aplicadas del Noroeste de Suiza.

El Máster of Arts FHNW en Bellas Artes aborda a lo largo de dos años un examen en profundidad de la práctica artística de los estudiantes y se presenta en forma de seminarios, simposios y talleres. Es el único operativo en estos momentos en Europa con un currículum especializado en género, naturaleza y justicia social. La Academy of Art and Design FHNW de Basilea tiene como misión, educar y capacitar a una futura generación de artistas y diseñadores competentes e independientes

Estéfana Román Matesanz (Vigo, 2000) es Graduada en Bellas Artes por la Universidad del País Vasco, UPV/ EHU Leioa y Máster en Pintura por la misma Universidad; ha estudiado Danza Contemporánea en el Espacio Punto de Fuga de Bilbao. Su práctica artística gira en torno a la necesidad del hacer manual desde la experimentación y la intuición como forma más directa de tejer un proceso. Su trabajo busca nuevas formas de congeniar, entenderse y verse, a través de las maneras de relacionarse con el material. Para ello observa gestos que abarcan lo microscópico y lo macroscópico, y lo consonante y lo disonante en los diferentes estados de la materia, como pueden ser lo duro o blando, lo caliente o lo frío.

En anteriores ediciones han sido becadas: Adriana Brantuas (Santiago de Compostela, 1991), Noa y Lara Castro (Ferrol, 1998) y a Paula Santomé (Nigrán, 1994).

Ver noticia completa: <http://www.iac.org.es/noticias/actividades-socios/la-fundacion-maria-jose-jove-fmjj-otorga-estefana-roman-matesanz-la-beca-de-formacion-artistica-.html>



exibart



RadArt() Insertar residencias Agenda Insertar exposición o evento Entrevi



La Fundación María José Jove anuncia la ganadora de la beca para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW

14
JUNIO 2023

ESTUDIOS Y FORMACIONES
de Redacción

El premio está dotado con 20.000 euros y fomenta el estudiar en el extranjero para jóvenes artistas y creadoras/es españolas/es.



La Fundación María José Jove (FMJJ) ha otorgado a Estéfana Román Matesanz (Vigo, 2000) la Beca de Formación Artística FMJJ para cursar el Máster en Bellas Artes del Art Institute FHNW de Basilea en la edición 2023-2024. Dotada con 20.000 euros, con ella la Fundación María José Jove quiere contribuir a la formación en el extranjero de artistas nacidos en Galicia o hijos de gallegos, y es fruto del acuerdo alcanzado entre la Fundación María José Jove y el Art Institute FHNW de Basilea, perteneciente a la Universidad de Artes y Ciencias Aplicadas del Noroeste de Suiza.

El Máster of Arts FHNW en Bellas Artes aborda a lo largo de dos años un examen en profundidad de la práctica artística de los estudiantes y se presenta en forma de seminarios, simposios y talleres. Es el único operativo en estos momentos en Europa con un currículum especializado en género, naturaleza y justicia social. La Academy of Art and Design FHNW de Basilea tiene como misión, educar y capacitar a una futura generación de artistas y diseñadores competentes e independientes.

Estéfana Román Matesanz es Graduada en Bellas Artes por la Universidad del País Vasco, UPV/ EHU Leioa y Máster en Pintura por la misma Universidad; ha estudiado Danza Contemporánea en el Espacio Punto de Fuga de Bilbao. Su práctica artística gira en torno a la necesidad del hacer manual desde la experimentación y la intuición como forma más directa de tejer un proceso. Su trabajo busca nuevas formas de congeniar, entenderse y verse, a través de las maneras de relacionarse con el material. Para ello observa gestos que abarcan lo microscópico y lo macroscópico, y lo consonante y lo disonante en los diferentes estados de la materia, como pueden ser lo duro o blando, lo caliente o lo frío.

En anteriores ediciones han sido becadas: Adriana Brantuas (Santiago de Compostela, 1991), Noa y Lara Castro (Ferrol, 1998) y a Paula Santomé (Nigrán, 1994).



Fundación María José Jove

A proba levaba sen disputarse desde 2019 a causa da pandemia.

Vela O Open Náutico Esforza fai o seu regreso

Redacción | Nós Diario

A baía da Coruña volverá acoller o Open Náutico Esforza, un evento deportivo que engloba senllas competicións de vela e piragüismo adaptado. Tras os anos de pandemia, a Fundación María José Jove e a Fundación La Caixa decidiron organizar a sexta edición desta competición que incluíra a duodécima Regata de Vela Adaptada-Yatlant 460 e a sétima Regata de Piragua Adaptada. A cita comezará hoxe e estenderase até o próximo domingo 18 de xuño. O certame abarca as categorías de vela e piragüismo adaptado, así como a de vela adaptada con acompañante para aqueles e aquelas regatistas que precisen dalgún tipo de axuda para o goberno do barco, favorecendo deste modo que calquera persoa, sen importar as súas capacidades, poida participar no Open.



DEPORTE ADAPTADO

Más de 60 deportistas se echan hoy al agua

Open Esfuerzo
REDACCIÓN A CORUÑA

Más de 60 deportistas competirán entre hoy, a partir de las 11.00 horas, y el domingo en el VI Open Náutico Esfuerzo, organizado por las fundaciones María José Jove y la Caixa.

La competición abarca las categorías de vela y piragüismo adaptado, así como la de vela adaptada con acompañante para aquellos regatistas que precisen algún tipo de ayuda para el gobierno del barco.

El objetivo de la competición es que regatistas, entrenadores y acompañantes puedan intercambiar impresiones acerca de sus vivencias con el deporte adaptado y fomentar la práctica del deporte como canal de inclusión social y mejora de la autonomía personal.

En la regata de vela competirán embarcaciones de la clase Yatlant 460, que serán aportadas por la propia institución. En piragüismo, en kayaks autovaciales Rotomod Ocean Duo y se competirá en K1 y en K2 mixto. ●



21 Junio, 2023

La Fundación María José Jove forma en TDAH a casi 3.000 profesores de toda Galicia

A CORUÑA / REDACCIÓN

La Fundación María José Jove (FMJJ) y el Instituto Galego del TDAH y Trastornos Asociados (Ingada) ofrecieron ayer, martes, en A Coruña un balance del curso de formación de profesorado en relación con el alumnado con trastorno por déficit de atención o hiperactividad, impartido en toda Galicia con el apoyo de la Consellería de Educación y que, en sus nueve ediciones, ha formado ya a casi 3.000 profesores. Las tres entidades renovaron el convenio para llevar a cabo una nueva edición de este programa, y dieron a conocer al ganador de la beca Ingada-Fundación María José Jove, que ha recaído en el IES Sanxillao de Lugo.

A la presentación asistieron el conselleiro de Educación y Cultura, Román Rodríguez; el presidente y la vicepresidenta de la Fundación Ingada, el doctor Ángel Carracedo y Elvira Ferrer; y la presidenta de la FMJJ, Felipa Jove.

Dirigido a docentes de los centros de educación primaria, secundaria, bachillerato y FP de Galicia, el último curso se impartió en siete ciudades, A Coruña, Lugo, Ourense, Pon-

tevedra, Vigo, Santiago y Ferrol, con más de 200 docentes. El objetivo de esta iniciativa «no es otro que aportar a los profesores el conocimiento necesario sobre el TDAH para que puedan abordarlo en las aulas de la mejor manera posible, facilitando el desarrollo de los alumnos y su inclusión», recalcan desde la FMJJ. La formación fue impartida por especialistas neuropsicólogos, médicos psiquiatras, médicos de familia, educadores sociales y pedagogos.

Román Rodríguez agradeció a las fundaciones Ingada y María José Jove su implicación en la enseñanza inclusiva «para seguir avanzando na consecución dunha escola plenamente inclusiva como a galega, caracterizada pola integración, a igualdade, a non discriminación e a atención á diversidade».

Felipa Jove subrayó que «el sistema educativo debe continuar asumiendo nuevos retos y desafíos para dar respuesta a las necesidades específicas de apoyo educativo, tal y como se está haciendo. La labor de los profesores es fundamental, y el hecho de que este curso vaya ya por su novena edición demuestra el interés».

Reconocimiento

Eva Álvarez, del IES San Xillao, gana la beca María José Jove-Indaga con un proyecto sobre robótica inclusiva

C. F. R.

La Fundación María José Jove y el Instituto Galego del TDAH y Trastornos Asociados (Indaga) han efectuado este martes el balance del Curso de Formación de Profesorado en relación con el Alumnado con Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad (TDAH) que han impartido en toda Galicia con el apoyo de la Consellería de Cultura, Educación, Forma-

ción Profesional y Universidades de la Xunta de Galicia, y este año, el primer puesto ha recaído en el IES Sanxillao de Lugo.

A la presentación asistieron el conselleiro de Cultura y Educación, Román Rodríguez; el presidente de la Fundación Indaga, el Dr. Ángel Carracedo; la presidenta de la Fundación María José Jove, Felipa Jove, y la vicepresidenta de Indaga, Elvira Ferrer.

La ganadora de esta edición ha sido Eva Álvarez Dapena, del IES Sanxillao, por su proyecto «Robótica Educativa. Unha proposta inclusiva para o alumnado con TDAH»: una apuesta por una metodología motivadora de programación y robótica que consigue estimular el potencial creativo y expresivo de los estudiantes a través del desarrollo de pequeños proyectos a corto plazo y resolución de proble-

mas, además de fomentar el trabajo en equipo de alumnos con y sin TDAH.

Para la docente, «la puesta en marcha de este proyecto dentro del aula permitirá fomentar el aprendizaje autónomo del alumnado, lo que facilitará la mejora de su autoestima», puso en valor. «Buscamos una mejora en sus habilidades motoras finas, razonamiento y creatividad».



Román Rodríguez y Eva Álvarez en la entrega del premio.



Reconocimiento

Eva Álvarez, del IES San Xillao, gana la beca María José Jove-Indaga con un proyecto sobre robótica inclusiva

C. F. R.

La Fundación María José Jove y el Instituto Galego del TDAH y Trastornos Asociados (Indaga) han efectuado este martes el balance del Curso de Formación de Profesorado en relación con el Alumnado con Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad (TDAH) que han impartido en toda Galicia con el apoyo de la Consellería de Cultura, Educación, Forma-

ción Profesional y Universidades de la Xunta de Galicia, y este año, el primer puesto ha recaído en el IES Sanxillao de Lugo.

A la presentación asistieron el conselleiro de Cultura y Educación, Román Rodríguez; el presidente de la Fundación Indaga, el Dr. Ángel Carracedo; la presidenta de la Fundación María José Jove, Felipa Jove, y la vicepresidenta de Indaga, Elvira Ferrer.

La ganadora de esta edición ha sido Eva Álvarez Dapena, del IES Sanxillao, por su proyecto «Robótica Educativa. Unha proposta inclusiva para o alumnado con TDAH»: una apuesta por una metodología motivadora de programación y robótica que consigue estimular el potencial creativo y expresivo de los estudiantes a través del desarrollo de pequeños proyectos a corto plazo y resolución de proble-

mas, además de fomentar el trabajo en equipo de alumnos con y sin TDAH.

Para la docente, «la puesta en marcha de este proyecto dentro del aula permitirá fomentar el aprendizaje autónomo del alumnado, lo que facilitará la mejora de su autoestima», puso en valor. «Buscamos una mejora en sus habilidades motoras finas, razonamiento y creatividad».



Román Rodríguez y Eva Álvarez en la entrega del premio.



21 Junio, 2023

Las fundaciones Jove e Ingada forman a más de 200 profesores en el tratamiento de alumnos con TDAH

E. P.
A CORUÑA

Más de 200 profesores gallegos se han formado en el tratamiento de alumnado con Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad (TDAH), a través del Curso de Formación promovido por la Fundación María José Jove y el Instituto Galego de TDAH y Trastornos Asociados (Ingada). Ambas entidades presentaron ayer el balance de es-

ta edición en un acto que contó con la presencia del conselleiro de Cultura y Educación, Román Rodríguez; el presidente de la Fundación Ingada, el doctor Ángel Carracedo; la presidenta de la Fundación María José Jove, Felipa Jove; y la vicepresidente de Ingada, Elvira Ferrer.

Las entidades han renovado el convenio para llevar a cabo una nueva edición de estos cursos y han dado a conocer a la ganadora de la IX Beca Ingada-Fundación María Jo-



Acto de la Fundación María José Jove e Ingada. // L. O.

sé Jove que ha recaído en el IES Sanxillao de Lugo por un proyecto sobre robótica inclusiva.

“El sistema educativo debe continuar asumiendo nuevos retos y desafíos para dar respuesta a las nece-

sidades específicas de apoyo educativo”, señaló Jove en su intervención. Además, apuntó que “la labor de los profesores es fundamental y el hecho de que este curso vaya ya por su novena edición, demuestra el interés que tienen los docentes año a año por continuar formándose para detectar las debilidades y aprovechar las fortalezas de cada alumno”.

El curso está dirigido a docentes de los centros de Educación Primaria, Educación Secundaria Obligatoria, Bachillerato y Formación Profesional de Galicia. En esta edición, la formación se impartió en siete ciudades gallegas, A Coruña, Lugo, Ourense, Pontevedra, Vigo, Santiago y Ferrol, con más de 200 asistentes. El objetivo de esta iniciativa, según los responsables, es aportar a los profesores el conocimiento necesario sobre el TDAH.



EL PROGRESO

HOY
Máx 21
Mín 12
MAÑANA
Máx 26
Mín 13

DIARIO DE LUGO DESDE 1908 | Número 37.901 | 115 ANIVERSARIO | Miércoles 21 de junio de 2023 | Precio 1,40 €



UNO DE LOS TÉCNICOS MÁS LAUREADOS

Rafa Benítez será el próximo entrenador del Celta de Vigo > 46

EL CLUB ALEMÁN LAMENTA SU MARCHA

El Río Breogán ficha al escolta del Hamburgo Anthony Polite > 43



El fiscal retira los cargos en el juicio del Alvia al ex alto directivo de Adif

El juicio del Alvia sufrió un giro inesperado ayer con la retirada por parte de la Fiscalía de la acusación a Andrés Cortabitarte, director de circulación de Adif en el momento del accidente de Angrois en 2013, en el que murieron 80 personas y otras 145 resultaron heridas. Durante la fase de lectura de las conclusiones de las partes, el fiscal modificó su escrito y excluyó al exjefe de Adif de responsabilidades; mientras que sí las mantuvo respecto al otro acusado, el maquinista Francisco Garzón, para el que pide cuatro años de cárcel, algo que indignó a las víctimas: «No se entiende, ha visto otro juicio». > 24

El **maquinista monfortino** Francisco José Garzón queda **como único responsable** para la Fiscalía, en un giro que «exculpa al Estado», afirman las víctimas ▶ La acusación popular ve **«intereses ocultos»**

EN UN MINUTO

El desacuerdo de PP y Vox aboca a una repetición electoral en Extremadura

La línea roja marcada por el PP extremeño a Vox, la de no dejar entrar en el Gobierno «a quienes niegan la violencia machista», finalizará, salvo que alguien renuncie a sus principios, en nuevos comicios. También está rodeado de polémica el nuevo presidente del Parlament balear, de Vox, por sus declaraciones homófobas y racistas. > 31-32

LUGO Un joven intenta okupar una vivienda habitada y acaba pidiendo disculpas a la Policía > 9

COMARCAS Tres conductores dan positivo en alcohol tras sufrir otros tantos accidentes > 14

VIVIR Continúa la angustiada búsqueda del submarino con cinco pasajeros, al que se le acaba el aire > 38

ECONOMÍA El sueldo medio de los gallegos crece un 2% y se sitúa en 23.306 euros > 35



El promotor, Jesús Rodríguez, con las primeras larvas. V. RODRÍGUEZ

La planta de larvas de Palas ya toma forma

▶ Bioflytech producirá harinas para alimentación animal con crías secas de mosca y creará 50 empleos > 15

Paula Alvarellos llevará el urbanismo de Lugo y será también la portavoz

La abogada se confirma como la mano derecha de Lara Méndez ▶ La alcaldesa refuerza a Mauricio Repetto, Miguel Fernández y Ana González Abelleira > 4

DESAFIO XCHEF 1906

MAR OROSA, REINA DEL MARIDAJE

La cocinera de El Oviedo de Ribadeo gana la final lucense con una receta a base de pescado. > 10



TURISMO

TESOROS DE LUGO

La web Tripadvisor anuncia los mejores atractivos de la provincia de 2023. > 2-3





21 Junio, 2023

El IES Sanxillao gana con un plan de robótica inclusiva la beca de la Fundación Ingada

► Eva Álvarez Dapena, profesora de Tecnología del centro, cree que el proyecto fomentará la concentración del alumnado con TDAH

M.P.

LUGO. La profesora de Tecnología Eva Álvarez Dapena, del IES Sanxillado de Lugo, recogió ayer la beca de la Fundación María José Jove-Ingada para implantar en su centro un proyecto de robótica inclusiva que tenga especialmente en cuenta al alumnado con Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad (TDAH). La docente recibirá 3.000 euros con los que adquirirá material con el que comenzar a aplicarlo.

La fundación convocante recuerda que se trata de una apuesta por una metodología motivadora de programación y robótica que consigue «estimular el potencial creativo y expresivo de los estudiantes a través del desarrollo de pequeños proyectos a corto plazo y resolución de problemas», fomentando, además, fomentará el trabajo en equipo de alumnos con y sin TDAH u otras necesidades educativas especiales.

La docente explicó que el objetivo es que, al finalizar cada trimestre, los alumnos de su asignatura en segundo de Eso sean capaces de programar un robot, en orden creciente de complejidad. En el primero, lo harán con el lenguaje por bloques; en el segundo, con un lenguaje ya específico de programación, el arduino, y, en el tercero, además de programarlo construirán el robot.

Cree que ayudará a fomentar la concentración de todo el grupo y específicamente de los alumnos con TDAH, ya que el cuerpo docente ha observado que los todos



El conselleiro de Educación y la ganadora de la beca. EP

los estudiantes tienden a concentrarse más cuando trabajan en un ordenador.

El programa será idéntico para todos los alumnos del grupo, pero, por ejemplo, el espacio 'maker' que se instalará en el aula de Tecnología estará pensado con los alumnos con TDAH en mente. También los contenidos tendrán en cuenta las necesidades de ese alumnado, ya que, por ejemplo, el grupo arrancará con formación

específica sobre el control de las propias tareas, para que todos sean capaces de seguir un orden y llevar un recuento de sus labores.

El jurado seleccionó como finalistas los proyectos de Noelia Maceda Gallego, del CEIP Rosalía de Castro de Bóveda, 'O noso galiñeiro' y de Luz García Garrido y Sandra Serramito Calo, del San José de Cluny, 'A realidade virtual aplicada ao alumnado con TDAH no ámbito educativo'.



▶ GALARDÓN El IES Sanxillao de Lugo obtiene una beca de la Fundación María José Jove e Ingada

La Fundación María José Jove y el Instituto Galego del TDAH y trastornos asociados (Ingada) efectuaron ayer el balance del curso de formación de profesorado para alumnos en esta situación. También se hicieron públicos los ganadores de la beca Ingada-FMJJ, de tres mil euros. El galardón fue para Eva Álvarez Dapena, del IES Sanxillao de Lugo, por un proyecto sobre robótica educativa, que fue la opción elegida.





Ediciones autonómicas > Galicia

El IES "Sanxillao" de Lugo gana la beca Fundación María José Jove-Ingada

La Fundación María José Jove y el Instituto Galego del TDAH y Trastornos Asociados (Ingada) han hecho balance del Curso de Formación de Profesorado en relación con el Alumnado con Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad (TDAH) que han impartido en toda Galicia con el apoyo de la Consellería de Cultura, Educación, Formación Profesional y Universidades de la Xunta de Galicia.



REDACCIÓN-COMUNIDADES Martes, 20 de junio de 2023



ARCHIVADO EN

FUNDACIÓN MARÍA JOSÉ JOVE

La ganadora de esta edición ha sido Eva Álvarez Dapena del IES "Sanxillao" por su proyecto "Robótica Educativa. Unha proposta inclusiva para o alumnado con TDAH", en la imagen junto al conselleiro de Educación, Román Rodríguez.

Las tres entidades han renovado el convenio para llevar a cabo una nueva edición de estos cursos y han dado a conocer a la ganadora de la IX Beca Ingada-Fundación María José Jove, que ha recaído en el IES Sanxillao de Lugo. A la presentación han asistido el conselleiro de Cultura y Educación, Román Rodríguez; el presidente de la Fundación Ingada, Ángel Carracedo; la presidenta de la Fundación María José Jove, Felipa Jove, y la vicepresidenta de Ingada, Elvira Ferrer.

Dirigida a docentes de los centros de Primaria, ESO, Bachillerato y Formación Profesional de Galicia, la formación se impartió en siete ciudades gallegas: A Coruña, Lugo, Orense, Pontevedra, Vigo, Santiago y Ferrol, asistiendo más de 200 docentes. El objetivo de esta iniciativa no es otro que aportar a los profesores el conocimiento necesario sobre el TDAH para que puedan abordarlo en las aulas de la mejor manera posible, facilitando el desarrollo de los

alumnos y su inclusión. Desde el inicio del programa, que va ya por su novena edición, han sido formados casi 3.000 profesores. El curso fue impartido por especialistas neuropsicólogos, médicos psiquiatras, médicos de familia, educadores sociales y pedagogos.

Tal y como explicó Felipa Jove, “el sistema educativo debe continuar asumiendo nuevos retos y desafíos para dar respuesta a las necesidades específicas de apoyo educativo, tal y como se está haciendo. La labor de los profesores es fundamental y el hecho de que este curso vaya ya por su novena edición, demuestra ~~es~~ el interés que tienen los docentes año a año por continuar formándose para detectar las debilidades y aprovechar las fortalezas de cada alumno”.

Ganadores de la beca

Al concluir el curso, cada uno de los asistentes presentó de forma voluntaria un proyecto final que optaba a una beca de 3.000 euros financiada por la Fundación María José Jove para que el ganador pueda implantar su proyecto en el centro educativo al que pertenece. La ganadora de esta edición ha sido Eva Álvarez Dapena del IES Sanxillao por su proyecto “Robótica Educativa. Unha proposta inclusiva para o alumnado con TDAH”. Se trata de una apuesta por una metodología motivadora de programación y robótica que consigue estimular el potencial creativo y expresivo de los estudiantes a través del desarrollo de pequeños proyectos a corto plazo y resolución de problemas. Además, fomentará el trabajo en equipo de alumnos con y sin TDAH.

Para la docente “la puesta en marcha de este proyecto dentro del aula permitirá fomentar el aprendizaje autónomo del alumnado, lo que facilitará la mejora de su autoestima. También buscamos una mejora en sus habilidades motoras finas, en el razonamiento lógico y deductivo y en la creatividad. Y esperamos que este progreso derive en un incremento de su rendimiento académico y que las relaciones con el alumnado y los docentes también se vean favorecidas”. Además del centro ganador, el jurado seleccionó como finalistas otros dos proyectos: Noelia Maceda Gallego, del CEIP Rosalía de Castro, por su trabajo “O noso galiñeiro” y Luz García Garrido y Sandra Serramito Calo, del San José de Cluny, por su trabajo “A realidade virtual aplicada ao alumnado con TDAH no ámbito educativo”.

El TDAH es uno de los trastornos del neurodesarrollo más prevalentes en la población infanto-juvenil. En España, la prevalencia se sitúa entre el 5 y el 7% de los niños/as y adolescentes, según datos recogidos por el Sistema Nacional de Salud.



quincemil

ACTUALIDAD OPINIÓN EL TIEMPO DEPORTE VIVIR CULTURA ECONOMÍA

LAS
VACACIONES
DE LOS QUE
SABEN DE
vacaciones



CULTURA | Educación

QUINCÉMIL > CULTURA > EDUCACIÓN

Un trabajo sobre robótica inclusiva, premiado por las fundaciones Indaga y María José Jove

El jurado también seleccionó como finalistas otros dos proyectos del CEIP Rosalía de Castro de Bóveda y del San José de Cluny de Santiago de Compostela

SILVIA GUTIÉRREZ 15:25 · 20/6/2023



Eva Álvarez Dopera del IES Sarriello de Lugo, ganadora de la beca. FUNDACIÓN MARÍA JOSÉ JOVE

<https://www.elespanol.com/quincemil/articulos/cultura/un-trabajo-sobre-robotica-inclusiva-premiado-por-las-fundaciones-indaga-y-maria-jose-jove>

A CORUÑA CIUDAD

Casi 3.000 profesores, formados en TDAH por la Fundación María José Jove de A Coruña

LA VOZ
A CORUÑA / LA VOZ

Elvira Ferrer, Román Rodríguez, Felipa Jove, Ángel Carracedo, Emma Justa y Judith Fernández, en la Fundación María José Jove de A Coruña. c

El IES Sanxiallo de Lugo gana la beca de la entidad con un proyecto sobre robótica inclusiva

20 jun 2023 . Actualizado a las 14:29 h.

La **Fundación María José Jove** (FMJJ) y el Instituto Galego del TDAH y Trastornos Asociados (**Ingada**) ofrecieron este martes en A Coruña un balance del curso de formación de profesorado en relación con el **alumnado con trastorno por déficit de atención y/o hiperactividad**, impartido en toda Galicia con el apoyo de la **Consellería de Educación** y que en sus nueve ediciones **ha formado ya a casi 3.000 profesores**.

Las tres entidades renovaron el convenio para llevar a cabo una nueva edición de este programa y dieron a conocer al **ganador de la beca Ingada-Fundación María José Jove**, que ha recaído en el **IES Sanxillao de Lugo**.

A la presentación asistieron el conselleiro de Educación y Cultura, **Román Rodríguez**; el presidente y la vicepresidenta de la Fundación Ingada, el doctor Ángel Carracedo y Elvira Ferrer; y la presidenta de la FMJJ, **Felipa Jove**.

Dirigido a docentes de los centros de educación primaria, secundaria, bachillerato y FP de Galicia, el último curso se impartió en **siete ciudades**, A Coruña, Lugo, Ourense, Pontevedra, Vigo, Santiago y Ferrol, con más de 200 docentes. El objetivo de esta iniciativa «no es otro que aportar a los profesores el conocimiento necesario sobre el TDAH para que puedan abordarlo en las aulas de la mejor manera posible, facilitando el desarrollo de los alumnos y su inclusión», recalcan desde la FMJJ. La formación fue impartida por especialistas **neuropsicólogos**, médicos **psiquiatras**, **médicos de familia**, **educadores sociales y pedagogos**.

En la presentación del balance, el titular del departamento educativo de la Xunta agradeció a las fundaciones Ingada y María José Jove su implicación en la enseñanza inclusiva «para seguir avanzando na consecución cunha escola plenamente inclusiva como a galega, caracterizada pola integración, a igualdade, a non discriminación e a atención á diversidade».

Felipa Jove subrayó que «el sistema educativo debe continuar asumiendo nuevos retos y desafíos para dar respuesta a las necesidades específicas de apoyo educativo, tal y como se está haciendo. La labor de los profesores es fundamental y el hecho de que este curso vaya ya por su novena edición, demuestra es el interés que tienen los docentes año a año por continuar formándose para detectar las debilidades y aprovechar las fortalezas de cada alumno».

Al concluir el curso, cada uno de los asistentes presentó de forma voluntaria un proyecto final que optaba a una **beca de 3.000 euros** financiada por la FMJJ para que el ganador pueda implantar su proyecto en el centro educativo al que pertenece. La ganadora de esta edición fue Eva Álvarez Dapena del IES Sanxillao de Lugo por su proyecto *Robótica Educativa. Unha proposta inclusiva para o alumnado con TDAH*. Se trata de «una apuesta por una **metodología motivadora de programación** y robótica que consigue estimular el potencial creativo y expresivo de los estudiantes a través del desarrollo de pequeños proyectos a corto plazo y resolución de problemas», señalan desde la entidad, que recalca además que esta iniciativa «fomentará el trabajo en equipo de alumnos con y sin TDAH».

Para la premiada, «la puesta en marcha de este proyecto dentro del aula permitirá fomentar el aprendizaje autónomo del alumnado, lo que facilitará la mejora de su autoestima. También buscamos una mejora en sus habilidades motoras finas, en el razonamiento lógico y deductivo y en la creatividad. Y esperamos que este progreso derive en un **incremento de su rendimiento académico** y que las relaciones con el alumnado y los docentes también se vean favorecidas», explicó.

Además del centro ganador, el jurado seleccionó como finalistas otros dos proyectos: el presentado por Noelia Maceda Gallego, del CEIP Rosalía de Castro de Bóveda, por su trabajo *O noso galiñeiro* y el de Luz García Garrido y Sandra Serramito Calo, del San José de Cluny de Santiago, por su trabajo *A realidade virtual aplicada ao alumnado con TDAH no ámbito educativo*.

<https://www.lavozdegalicia.es/noticia/coruna/coruna/2023/06/20/3000-profesores-formados-tdah-fundacion-maria-jose-jove-coruna/00031687260523244123223.htm>

Las fundaciones María José Jove e Ingada forman a más de 200 profesores en el tratamiento de alumnos con TDAH

El IES Sanxillao de Lugo, premiado con una beca por un proyecto sobre robótica inclusiva

europa
press

Europa Press | Martes, 20 de junio de 2023, 14:16



El IES Sanxillao de Lugo, premiado con una beca por un proyecto sobre robótica inclusiva

[https://www.galiciapress.es/articulo/ultima-hora/2023-06-20/4340345-fundaciones-maria-jose-jove-e-ingada-forman-200-profesores-tratamiento-alumnos-tdah#:~:text=M%C3%A1s%20de%20200%20profesores%20gallegos,y%20Trastornos%20Asociados%20\(Ingada\).](https://www.galiciapress.es/articulo/ultima-hora/2023-06-20/4340345-fundaciones-maria-jose-jove-e-ingada-forman-200-profesores-tratamiento-alumnos-tdah#:~:text=M%C3%A1s%20de%20200%20profesores%20gallegos,y%20Trastornos%20Asociados%20(Ingada).)



Román Rodríguez agradece a las Fundaciones INGADA y María José Jove su implicación para conseguir una escuela plenamente inclusiva



.. El conselleiro de Cultura, Educación, FP y Universidades, Román Rodríguez; la presidenta de la Fundación María José Jove, Felipa Jove, y el presidente de la Fundación INGADA, Ángel Carracedo, entregaron hoy la IX Bolsa INGADA-Fundación María ..



El IES Sanxillao de Lugo, premiado con una beca por un proyecto sobre robótica inclusiva



.. de alumnado con Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad -TDAH-, a través del Curso de Formación promovido por la Fundación María José Jove y el Instituto Galego de TDAH y Trastornos Asociados (Indaga). Ambas entidades han presentado este ..



El IES Sanxillao de Lugo gana la beca Fundación María José Jove-Ingada



A Fundación María José Jove e o Instituto Galego do TDAH e Trastornos Asociados (Ingada) efectuaron hoxe balance do Curso de Formación de Profesorado en relación co Alumnado con Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividade (TDAH) que ..



Un trabajo sobre robótica inclusiva, premiado por las fundaciones Indaga y María José Jove



.. del IES Sanxillao de Lugo, Eva Álvarez Dapena, ha sido galardonado con una beca de 3.000 euros financiada por la coruñesa Fundación María José Jove y el Instituto Galego del TDAH y Trastornos Asociados (Indaga). Estimular el potencial ..



► 20 junio 2023

> [Clica aquí para acceder al archivo](#)

La reunión del Consejo Gallego de FP sobre la implementación de módulos de FP a distancia terminó sin acuerdo.

Esta reunión que terminou sin acuerdo Está toda a problemática a que venimos faciéndole seguimiento De los módulos de FP para adultos que a partir do próximo curso Ván a deixar de ser presenciales E se ván a impartir a distancia A semana pasada teníamos movilizaciones en varios centros gallegos Ayer, pues eso, reunión fallida en o Consello Galego de FP Esta mañana ha hablado o consellero de Educación, Román Rodríguez Desde A Coruña, Pilar Ozores Román Rodríguez insiste en que todos estes cambios se han hecho atendiendo a demandas De los propios centros educativos, las empresas y los propios estudiantes Insiste en que, además, en el 2023-2024 Se va a confirmar el mayor incremento de plazas de FP de la historia de Galicia El 12% más Bueno, que máis plazas se ofertan da historia De la comunidad autónoma, da historia de Galicia 47.000 plazas de primeiro ingreso Temos o maior número de matrículas tamén da nosa historia 61.000 en este curso E, po, ahora vamos ter un incremento moi notable Con o cual, cando se fala de recortes, se se incrementan plazas en todas as áreas En todas as áreas En FP dual, en FP a distancia, en FP de adultos, espacios rurales No máster de especialización Pues, realmente, é intentar trasladar dunha imagen que nos entendemos que non é real El consellero hablaba tras firmar un novo convenio de colaboración Con la Fundación Ingada e la Fundación María José Jove Para seguir formando al profesorado de todos os niveles non-universitarios En la atención de alumnado con TDAH E este tema, o de la FP, lo vai levar ao próximo pleno parlamentario

EUROPA PRESS

GALICIA.-Las fundaciones María José Jove e Ingada forman a más de 200 profesores en el tratamiento de alumnos con TDAH

El IES Sanxillao de Lugo, premiado con una beca por un proyecto sobre robótica inclusiva

A CORUÑA, 20 (EUROPA PRESS)

Más de 200 profesores gallegos se han formado en el tratamiento de alumnado con Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad (TDAH), a través del Curso de Formación promovido por la Fundación María José Jove y el Instituto Galego de TDAH y Trastornos Asociados (Indaga).

Ambas entidades han presentado este martes el balance de esta edición en un acto que ha contado con la presencia del conselleiro de Cultura y Educación, Román Rodríguez; el presidente de la Fundación Indaga, el doctor Ángel Carracedo; la presidenta de la Fundación María José Jove, Felipa Jove; y la vicepresidenta de Indaga, Elvira Ferrer.

Además, las tres entidades han renovado el convenio para llevar a cabo una nueva edición de estos cursos y han dado a conocer a la ganadora de la IX Beca Indaga-Fundación María José Jove que ha recaído en el IES Sanxillao de Lugo por un proyecto sobre robótica inclusiva.

"El sistema educativo debe continuar asumiendo nuevos retos y desafíos para dar respuesta a las necesidades específicas de apoyo educativo", ha señalado Jove en su intervención. Además, ha añadido que "la labor de los profesores es fundamental y el hecho de que este curso vaya ya por su novena edición, demuestra el interés que tienen los docentes año a año por continuar formándose para detectar las debilidades y aprovechar las fortalezas de cada alumno".

El curso está dirigido a docentes de los centros de Educación Primaria, Educación Secundaria Obligatoria, Bachillerato y Formación Profesional de Galicia. En esta edición, la formación se impartió en siete ciudades gallegas, A Coruña, Lugo, Ourense, Pontevedra, Vigo, Santiago y Ferrol, con más de 200 asistentes.

El objetivo de esta iniciativa, según han explicado los responsables, es aportar a los profesores el conocimiento necesario sobre el TDAH para que puedan "abordarlo en las aulas de la mejor manera posible, facilitando el desarrollo de los alumnos y su inclusión". Desde el inicio del programa, han sido formados casi 3.000 profesores por especialistas neuropsicólogos, médicos psiquiatras, médicos de familia, educadores sociales y pedagogos, han recalcado.



Cinco planes para recibir al primer fin de semana de julio en A Coruña

Las fiestas de los barrios, el concierto de un grupo coruñés o una escapada a un municipio muy cercano a la ciudad son algunas de las propuestas que traemos

PAULA QUINTÁS 05:00 - 29/6/2023



QUINCEMIL

Una exposición: Ruiz Picasso, A Coruña 1894/París 1922



Lugar: Fundación María José Jove

Día y hora: viernes de 09:00 a 14:00 horas. Sábados y domingos está cerrada

La Sala de Arte de la Fundación Marís José Jove acoge [una exposición](#) en conmemoración del 50 aniversario de la muerte de Pablo Picasso, que residió en A Coruña. La muestra, que podrá visitarse hasta finales de año, incluye dos de sus obras integrantes de la Colección de Arte de la entidad, así como otras de artistas con los que mantuvo una relación personal.



20 Junio, 2023

Para hacer accesibles las olas

La iniciativa 'Surf para muy capacitados' permitió a personas con distintas discapacidades adentrarse en la disciplina con motivo del Día do Deporte na Rúa

MARTA OTERO MAYÁN
A CORUÑA

Las olas no conocen las limitaciones. Quien las visita sobre una tabla, tampoco debería sufrir por las barreras. La iniciativa *Surf para muy capacitados* propició, con motivo del día del deporte en la calle, que personas con distintos tipos de discapacidad, usuarias de entidades como Aspronaga o la Fundación María José Jove, pudiesen sumergirse sin obstáculos en este deporte de la mano de la Federación Galega de Surf y el club de surf Lobos de Mar, que se afanaron en buscar la manera de que nadie se quedase fuera del agua.

“La adaptación del surf consiste en el apoyo de un monitor y de buscar la forma más adecuada de deslizarse en las olas en función de las capacidades de cada persona. Las hay que no son capaces de dar un salto y ponerse de pie en la tabla, otras que no pueden usar los brazos para remar y se impulsan balanceándose, personas invidentes que nadan perfectamente y necesitan apoyo con los tiempos del recorrido...”, cuenta el surfista Daniel Souto, que se encargó de coordinar un bautismo de surf que difícilmente olvidarán sus participantes.

Él mismo, tras décadas sobre la tabla, tuvo que volver a reencontrarse con el deporte desde otro prisma tras perder parcialmente la vista debido a un tratamiento por una enfermedad. Desde que recibió autorización para volver al agua no ha pa-



Voluntarios y participantes en la actividad 'Surf para muy capacitados'. // Javier Corominas

rado de hacerlo, tanto en competiciones, en las que se ha alzado ya con algunos primeros puestos, como en iniciativas como *Surf para muy capacitados*, con la que persigue el objetivo de enganchar a nuevos públicos a una disciplina hacia la que a priori podrían sentir algún reparo. “Hay muchas personas que quieren probar pero se echan atrás, y esta es una manera de que den el primer paso, porque no tienen que disputar las olas con nadie porque tienen toda la playa para ellos. La gente estaba súper motivada”, cuen-

ta Souto. La actividad, que contó con el apoyo del Concello y de otras personas voluntarias, cubrió todos los pasos previos a meterse al agua: de los ejercicios de estiramientos para preparar el cuerpo a las nociones teóricas indispensables para lanzarse al mar y empezar a remar las olas.

Tras formar grupos en función de la motricidad de cada participante y enfundarse en los neoprenos o los productos de apoyo que cada uno requiriese, los usuarios se lanzaron al agua sin vacilación. Al final, el número de participantes en

la actividad superó la treintena, con, incluso, alguna incorporación de última hora que no pudo resistirse a probar. La mayoría repetiría. “Luego no había quien los sacara del agua. Incluso había una señora de Caracas que se acercó por ahí, preguntó qué era y nos comentó que su sueño era hacer surf. Pidió participar y no tardó nada en retirarse su pierna artificial y unirse al evento. Los gritos de alegría eran tremendos”, cuenta Souto, que asegura que la intención, dado el éxito, es repetir la actividad, al menos, una vez al año.



Luís Gómez Aldegunde ■ Convive desde hai quince meses coa ELA (esclerose lateral amiotrófica)

“Non teño medo a morrer; teño medo a deixar de vivir”

“Preocúpame que poida haber un cambio de Goberno e que fagan modificacións na lei de eutanasia. Eu non teño ningunha gana de morrer neste momento, quédame aínda moito por facer, pero quero poder decidir cando baixar a persiana”

MARÍA DE LA HUERTA
A CORUÑA

“A ELA é unha enfermidade cruel, que che vai quitando, aos poucos, todo o que tes e todo o que poderías chegar a ter”, resume Luís Gómez Aldegunde, de 55 anos, natural de O Corgo (Lugo) e veciño de Santiago, onde ata o pasado 11 de abril exercera como profesor de Lingua Galega nun instituto desa cidade. Desde hai 15 meses, Luís convive coa esclerose lateral amiotrófica (ELA), unha patoloxía neurodegenerativa, devastadora e incurable, e que “economicamente é un horror” para os afectados e as súas familias, “engadido ao horror que xa é a enfermidade” en si. En véspera do Día mundial da ELA, que se conmemora mañá, comparte a súa experiencia para visibilizar esa doenza e, sobre todo, para reivindicar medidas que melloren a vida dos afectados, como os “coitados expertos e continuados” e a “eliminación das barreiras arquitectónicas”, así como un “maior impulso á investigación”. Tamén para agradecer o labor de entidades como a galega Agaela, que “sempre están aí, para resolver dúbidas, informar e dar apoio”.

Conta Luís que, no seu caso, chegar ao diagnóstico da ELA “foi bastante fácil”. “Corría en carreiras populares e media maratón, e empecei a notar unha dificultade leve na zancada da perna esquerda. Fun a un fisioterapeuta, este mandoume ao traumatólogo e este, ao ver que había un leve tremor nun brazo, case imperceptible, derivoume ao neurólogo. Aí foi cando me fixeron probas e déronme o diagnóstico da ELA”, lembra Luís, quen “por suposto coñecía” en que consistía esa enfermidade, e parecíalle “unhas das peores doenzas que un pode ter”. “Cando che din que che tocara a ti... ao principio, é coma un *shock*. Recordo a tarde en que me deron o diagnóstico... non o cres. No meu caso, nin sequera houbo unha reacción de tristeza ou de pranto ou de nada. Despois, empezas a darlle voltas á cabeza... eu pasei todo o mes de abril de 2022 durmindo unha media de dúas ou tres horas ao día. Era imposible conciliar o sono. A partir de aí, xa entras no circuíto de ELA —no Complexo Hospitalario Universitario de Santiago (CHUS) hai un centro de referencia, e cando che coincide revisión, tócanche todos os especialistas ao mesmo tempo—, o primeiro que tes é axuda psicolóxica e, aos poucos, vas asumiendo”, refírese.

“A ELA é unha doenza cruel, que che vai quitando, aos poucos, todo o que tes e o que poderías chegar a ter”,

resalta Luís. “Eu teño unha parella, un fillo de 25 anos e outra filla de 23, e claro, a onda expansiva da enfermidade afecta a toda a familia. Tamén, daquela, no momento do diagnóstico, vivían os meus dous pais, e eu nunca lles contei todas as consecuencias da enfermidade. Simplemente, comenteilles que íaseme a reducir a mobilidade. A miña nai morreu, hai cinco meses, sen saber esas consecuencias. E meu pai, agora que teño a mobilidade xa bastante reducida, aínda hoxe sabe que isto é una doenza que vai a peor, pero nunca lle dixen nada das expectativas de supervivencia a dous, tres, catro, cinco anos... non lles quixen cargar con iso, porque non hai peor cousa que enterrar a un fillo, ou non me imaxino nada peor. El ten 86 anos e, de momento, veme en mala situación. Pregunta que tal os medicamentos, eu dígolle que hai que ir esperando, que non hai dous casos iguais... para que dicirle a verdade se non vai axudar en nada?”, considera.

“Eu son funcionario, e aínda podo ir facendo fronte aos gastos da ELA, pero pónome na pel dunha persoa mileurista, ou cun emprego precario ou discontinuo, e iso ten que ser un horror engadido ao horror que xa é a doenza”

Con respecto ao que a ELA xa lle quitou a el nestes 15 meses, sinala: “Quitoume os paseos co can pola aldea, as rutas, as carreiras populares, a condución... fai 15 meses, aínda ía á piscina e daba paseos, pero agora... desde abril deste ano, xa vou en cadeira de rodas eléctrica. A mobilidade reduciuse un montón. Agora teño unha cuidadora para que me duche e me levante polas mañás e me deite polas noites, porque a miña muller xa está sobrepasada, aparte de que segue traballando, evidentemente. O meu fillo tamén traballa, en Bruxelas, e a miña filla está acabando o seu grao, e tampouco vai estar aquí. Aínda que é inevitable que, cando estea axude, tampouco eu quero limitar a ningún”, explica Luís, quen subliña que, a pesar da perda progresiva de mobi-

lidade, mantívose traballando “ata o último momento”. “Fun profesor de Lingua Galega en Secundaria ata o pasado 11 de abril. Estiven contento, e os alumnos tamén estaban contentos comigo. Polo Nadal, regaláronme unha camiseta do Lugo, porque eu case sempre os andaba vacilando con ese equipo. Por exemplo, se tiña que facer unha análise sintáctica dunha oración, poñía exemplos coma ‘o Lugo, o mellor equipo do mundo, ten o seu estadio ao lado do Miño’, ou así. Aínda que levo moitos anos en Santiago, sempre exercín de lucense, de feito, ata que tiven ELA estiven empadroado no Corgo, por unha razón de romanticismo”, comenta.

Desde o momento do diagnóstico da ELA, e sobre todo tras o impacto inicial, Luís optou por coller a rendas da súa enfermidade, e unha das primeiras decisións que tomou foi contactar coa Asociación Galega de Afectados de Esclerose Lateral Amiotrófica (Agaela). “Fixeno por iniciativa propia. En canto tiven o diagnóstico, tiven claro tamén que debía ter información para coñecer os pasos a seguir. E así foi como contactei con Agaela, onde sempre son moi amables. Fixéronme unha reunión de acollida aquí, en Santiago; calquera dúbida que teñas, resólvencha; infórmanche sobre todas as convocatorias que saen de axudas e demais... hoxe mesmo, de feito, antes de falar contigo, estiven aclarando dúbidas con eles durante tres cuartos de hora. Son fantásticos”, destaca este profesor lucense, quen ao fio do tema das axudas, e xa nun ton máis reivindicativo, sinala: “En calquera enfermidade que xere unha dependencia, como é o meu caso, o caso da ELA, necesítase alguén que saiba como tratar con ese tipo de pacientes. E hai que ter en conta que a situación social dos afectados é moi distinta. Eu, afortunadamente, aparte da cuidadora, teño unha familia, pero entendo que estando só na vida, pola circunstancia que sexa, haxa xente que se deixe ir porque... que fas? De onde sacas os recursos? Agora hai unhas axudas da Xunta, de ata 1.000 euros mensuais, pero claro...”, indica, e prossegue: “No meu caso, por exemplo, estou indo a fisioterapia, vou empezar en logopedia, teño a cuidadora... tiven que facer adaptacións no baño, e aínda me faltan outras. Agora imos adaptar, tamén, unha furgoneta para poder subir a cadeira de rodas eléctrica... economicamente, a ELA é unha enfermidade carísima. Eu, afortunadamente, son funcionario, e aínda podo ir facendo fronte a eses gastos, de momento, pero pónome na pel dunha persoa mileurista, ou



Luís Gómez Aldegunde, fotografiado pola súa muller, coa Catedral ao fondo, nun par

cun traballo precario ou discontinuo, e iso ten que ser un horror engadido ao horror que xa é a propia doenza”.

Con respecto ao futuro máis inmediato, a Luís róldalle na cabeza varias inquietudes: “Preocúpame non poder comer o churrasco e o peixe á brasa, porque acabarme de suxerir poñer unha sonda para alimentación ente-

ral, polo tema da disfaxia, xa que empezo a ter problemas de atragoamento. Iso significa que vou quedar sen a comida, que é un dos praceres que aínda me quedan na vida, e claro, é algo que me preocupa, pero tamén me preocupan os atragoamentos...”, recolle, antes de compartir outra das cuestións que lle xeran desasosego no



que de Santiago, onde reside. // Sara Paz/Cedida

DÍA MUNDIAL DA ELA

Agaela e a Fundación San Rafael organizan unha xornada formativa na Coruña

Con motivo do Día mundial da ELA, que se conmemora mañá, Agaela e a Fundación San Rafael celebrarán na Coruña unha xornada formativa, titulada *Avanzando na ELA: novas perspectivas en investigación*. O encontro terá lugar na sede de Afundación, a partir das 09.30 horas, e o seu obxectivo é “proporcionar unha formación integral e coordinada” para profesionais, pacientes e familiares. Abordaranse “temas cruciais”, que van “desde a investigación en ELA, ata iniciativas de vangarda”.

“A idea de celebrar esta xornada roldaba as nosas mentes desde hai xa uns anos, pero toda a carga de traballo diaria de atención a usuarios e familias nos complicaba un poucoño poñernos a organizar un encontro destas características. Certo é que o apoio da Fundación San Rafael foi imprescindible para que sexa unha realidade, e estamos moi agradecidos de contar con eles”, resalta Jessica Garabal, terapeuta ocupacional de Agaela, que participará nunha das mesas da xornada, cuxa finalidade é “compartir o coñecemento para mellorar a calidade de vida dos afectados pola ELA e os seus familiares”.

“Isto é o primordial, e só podemos facelo se traballamos xuntos, coordinados e en rede todos os profesionais implicados nesa atención que se lles proporciona durante a evolución da enfermidade. Xa o estabamos facendo en moitísimas áreas, pero si detectamos que, cada vez máis, e desde que se implantou o proceso asistencial integrado de ELA do Sergas (un dos temas que se abordará na xornada), fórmense moito máis ese traballo coordinado. Porén, aínda queda esa coordinación entre o público e o privado, porque ao final a atención é compartida. Os usuarios son atendidos na rede do Sergas pero, á vez, acoden a tratamentos privados, en clínicas especializadas de rehabilitación, ás asociacións de pacientes... e necesitamos estar todos formados, coordinados e especializados na atención a unha patoloxía destas características, para dar unha atención que realmente promova esa calidade de vida”, refire Garabal, quen asegura que, “a principal necesidade”

“que, precisamente, vaise reivindicar no manifesto que se lanzará desde a comunidade ELA nacional” é “garantir os cuidados das persoas afectadas en todas as fases da enfermidade, sobre todo, pensando nas avanzadas”. “Persoas que van requirir, na maioría dos casos, de coidados durante 24 horas ao día, ou de supervisión dos seus familiares, que posiblemente teñan que renunciar a traballar, co cal diminúense os ingresos do entorno familiar, de aí que o que se reivindique sexa iso”, subliña.

“En Galicia —continúa—, considerámonos unha comunidade afortunada, porque temos o respaldo das administracións. Desde 2018, estanse dando grandes pasos, empezando por ese proceso asistencial integrado de ELA, que mellorou moitísimo a atención que reciben os usuarios en calquera dos hospitais galegos, e agora coa principal noticia deste 2023, que foi a convocatoria dunhas axudas, por parte da Xunta, coas que cada familia pode acceder a 12.000 euros ao ano para cubrir as súas necesidades básicas vinculadas á ELA. Aínda así, a evidencia científica dinos que os custos por familia con ELA están entre 30.000 e 50.000 euros ao ano”.

En similares termos manifestase Dolores Estrada, directora da Fundación San Rafael, entidade que “traballa coa práctica totalidade das asociacións de pacientes, de todas as doenzas”, e tamén con Agaela, coa que sempre houbo “unha conexión importante”. “A ELA é terrible, porque os afectados manteñen as súas capacidades mentais intactas e son observadores de como o seu corpo vaise destruíndo. E se a doenza xa é cruel e dura de seu, non é o mesmo nunha familia de escasos recursos económicos que nunha que si os ten”, fai fincapé Estrada, quen lembra que a ELA “esixe facer adaptacións nos fogares, e unha serie de material carísimo (de aí a idea da Fundación San Rafael de crear un banco de préstamo de produtos para os afectados)”. Por todo iso, considera, “urxe axuntar forzas para visibilizar, apoiar, axudar, informar e, desde logo, remover conciencias para que a investigación sexa unha prioridade e poder salvar vidas”.

se tes a eutanasia, e que non che vai supoñer maior problema. Pero deixar de vivir, estes trinta anos que me vai sacar de vida a ELA, se me comparo cos meus pais ou cos meus avós... iso si me fastidia. Non poder ver progresar á miña filla, que se está sacando o grao, pero que o que realmente lle gusta é o debuxo de cómic, e que vai publicar o seu primeiro libro agora en outono... ata aí chegarei, pero quixera poder seguir vendo a súa evolución. Eu sei que nunca vou ter, por exemplo, un neto, nin o vou levar ao cole, nin vou ir ás viaxes que tiña planeado facer cando me xubilase... todas esas cousas... por iso digo que a ELA non só che quita o que tes, senón tamén o que poderías ter”, fai fincapé.

Durante o primeiro mes, tras o diagnóstico da ELA, pensaba: ‘Nunca máis vou ter un minuto de felicidade no que me queda de vida’. Porén, tívenos, e tiven moitos, e seguireinos tendo”

Para tratar de asumir todo o que trae consigo a ELA, entende Luís que “a axuda psicolóxica e especialista, e o apoio familiar”, son “importantes”. “Na primeira cita co meu psicólogo, que é un encanto, xa lle dixen: ‘Podes ser un premio Nobel, que para levantar isto...’, porque eu ía coa idea de: ‘Que me van dicir? Como se pode facer para asumir isto?’. Aínda así, a axuda psicolóxica está ben, é unha conversa agradable e a hai certas frases, e certos clics, que axudan. Por exemplo, o outro día, a neurológa, que me dixo: ‘Mentres hai música, bailamos’. Pois efectivamente. Ou o que me comentou o psicólogo: ‘Non hai que autoenganarse tampouco: isto hai dúas formas de levalo, mal ou moi mal. Hai que procurar levalo mal, que a enfermidade non che quite esas físgoas de benestar que aínda podes ter’. Porque eu, nese mes inicial despois do diagnóstico, pensaba: ‘Nunca máis vou ter un minuto de felicidade no que me queda de vida’. Porén, tívenos, e tiven moitos, e seguireinos tendo”, asegura este profesor luseense, quen cre que tamén inflúe “o carácter que un teña”. “Non queredate na casa *entendido* no sofá. Xa sei que a teoría é fácil, e a práctica máis difícil... pero eu, por exemplo, anoteime agora no programa *Esforzo* da Fundación María José Jove, que organiza *kayak* e vela inclusivos. Supoño que a actividade consistirá en ir de *paquete* nun *kayak*, pero polo menos méteme na auga, dou unha volta e volvo con horizonte marítimo nos ollos. Igual que, cos antigos compañeiros do traballo, organizamos os ‘xoves gastronómicos’, porque ese é o día que eles saen pronto do instituto. O que facemos é elixir restaurantes con vistas, por exemplo, onte [en referencia ao xo-

ves pasado] fomos ata Nemiña, en Muxía, e estivemos nunha terraza, comendo peixe fresco e con vistas a ese mar e a esa praia... que son impresionantes”, destaca.

Comenta Luís, neste punto, con certa ironía, que el debe “ser un espécime único no mundo”, por “ter ELA e falar galego”, e aínda que a enfermidade non lle arebatou aínda a voz, fai uns meses púxose xa en contacto “cun enxeñeiro informático que coñecía, e cunha profesora do campus de Ferrol, da Universidade da Coruña (UDC)” para adaptar á súa lingua o *software* que lle servirá para comunicarse cando a doenza lle paralice tamén as cordas vocais. “Xustamente, estaban iniciando un proxecto, denominado *Nos*, e estiven gravando con eles, alá polo mes de febreiro, cando aínda falaba ben, un *corpus* de 3.000 frases, para que despois o sistema, cando non fale, poida reproducir esas frases en galego. Senón, imaxínate empezar agora, a través dunha máquina, a falar en castelán co meu pai, co que levo expresándome 55 anos en galego, ou cos meus fillos”, subliña.

Xa nun ton aínda máis reivindicativo, e aproveitando a conmemoración, mañá, do Día mundial da ELA; afirma Luís que “o máis urxente”, no momento actual, é “garantir os coidados expertos e continuados”. “Tamén é fundamental acabar coas barreiras arquitectónicas, xa que hai un montón. Cando eu vou a fisioterapia na miña cadeira de rodas, atópome cunha chea de beirarrúas sen rebaxeis. Ao mellor chegas a un punto e tes que dar volta porque non podes baixar. E no transporte público pasa o mesmo. Ir en bus, a min éme imposible, porque aínda que teñan rampla (que non teñen todos), e que sexa automática, (que non é en todos), tes que levar un asistente que dea ao botón da rampla, ou que estea mirando. Polo menos, en Santiago é así, de modo que, o que fai algunha xente é dicirlle a alguén que está na parada: ‘Ti di que ves comigo e dáslle ao botón’. Pero claro, iso non é plan, porque o que fan é non facilitar a autonomía do paciente. E se eu teño que levar a un asistente, para iso vou na miña cadeira do hospital”, refire, e agrega: “Por outro lado, en Santiago é máis fácil que che toque a lotería que conseguir un taxi adaptado. Eu o que vou facer é intentar contactar particularmente con algún, pero os traslados aos servizos asistenciais deberían ser máis doados”.

Así mesmo, Luís urxe a dobrar o esforzo, e o investimento, en investigación. “A pastilla que temos para a ELA neste momento, o riluzol, é a mesma que xa daban aos enfermos nos 90, non houbo ningún avance. E o riluzol o que fai é enlenteecer, pero... en que medida? Nuns meses, é dicir, que ao mellor che da medio ano máis de certa mobilidade, ou de vida, pero iso non é nada. Agora hai varios ensaios clínicos, eu estou nun deles, pero á vista dos resultados, ou estou no grupo control ou non é moi eficiente, por non dicir nada. O problema da ELA é que somos catro gatos, e a ningunha gran farmacéutica lle interesa esta investigación o suficiente porque saben que, para vender iso, non van ter unha gran clientela. Así que hai que confiar na investigación, na sorte para os que veñan detrás. A ver se lles toca algo”, conclúe.

momento actual: “Que poida haber un cambio de Goberno e fagan modificacións na lei de eutanasia que non me permitan a min decidir cando quero baixar a persiana. O testamento vital fíxeno ao segundo día de saber o diagnóstico da ELA, igual que un poder notarial para a miña parella, porque cando empezas con esta enfermi-

dade, non sabes como de rápido vai avanzar. Eu non teño ningunha gana de morrer neste momento, quedame aínda moito por facer: ler moitos libros, ver moitas películas, ver progresar aos meus fillos ou, simplemente, estar no parque escoitando aos páxaros, ou ver como medran os tomatos da horta do meu pai. Pero quero

ter a posibilidade de decidir cando dicir ‘ata aquí’, incide.

“Creo que foi o expresidente da República Francesa François Mitterrand —continúa Luís— quen dixo: ‘Eu non teño medo a morrer, teño medo a deixar de vivir’. E, efectivamente, iso é o que me pasa a min. Morrer é un acto, supoño que relativamente simple

EL PROGRAMA ALIADOS COMIENZA A DAR SUS FRUTOS EN POCOMACO

ISMAIL FIRMARÁ SU PRIMER CONTRATO DE TRABAJO EN AUTORADIO, TRAS FORMARSE Y HACER PRÁCTICAS EN LA EMPRESA DE LOGÍSTICA Y TRANSPORTE

El programa de intervención socio formativa, Aliados, impulsado por el Concello de A Coruña, la Fundación María José Jove y la Asociación Participa, ha ayudado a 53 jóvenes, de entre 16 y 21 años el año pasado. De todos, nueve han conseguido incorporarse al mercado laboral tras un período formativo. Ismail es uno de ellos. Ya trabaja en Autoradio, la empresa de logística y transporte instalada en el polígono. Tras un acogimiento empresarial, gestionado por la Asociación de Empresarios de Pocomaco, la compañía ha decidido que el joven marroquí, nacido en Casablanca, tenga un contrato. “Solucionamos una necesidad de trabajo y damos acceso a una persona válida. Hizo las prácticas y la impresión que dejó fue muy buena, por eso, cuando hubo hueco, lo llamamos”, explica Antonio Álvarez, director general de Autoradio. Sentado junto a Ismail, destaca que el joven “se integró perfectamente e hizo muy bien el trabajo” durante los días que duró el período de prácticas, tras haberse formado como carretillero. El empleado agacha la cabeza, vergonzoso, y sonrío. “Estoy contento y satisfecho, pero no nervioso. Tuve suerte”, comenta. Pero su jefe lo niega: “No la tuvo, encontró el canal de entrada, pero se lo ganó él. Hemos tenido a otras personas, también en prácticas provenientes de cursos de FP, y no tenían la actitud que tuvo él. Distinguimos que puso ganas y mostró interés, y por eso continúa”.

La clave del programa Aliados es la formación, ya que se dirige a jóvenes que no han realizado acciones formativas regladas, ni sociales ni laborales, por lo que están en situación de riesgo social. Del medio centenar de participantes del año pasado, el 19% no tenía estudios, el 34% había finalizado Primaria y el 47% Secundaria. Al margen de los que, como Ismail, ya trabajaban, otros siete han retomado sus estudios y 18 están desarrollando cursos según sus propios intereses. Ismail nació en Casablanca y llegó a España siendo menor de edad. Granada, Almería y Bilbao fueron algunos de sus destinos iniciales tras estar en un centro de menores. Acabó en A Coruña, viviendo en la calle. “Para tener un contrato de trabajo o para formarme necesitaba los papeles”, rememora, por eso trabajó “mucho” pero “en negro”, con lo que ello supone: “Estaba siempre sin protección”. Ismail llegó al Comité AntiSIDA da Coruña, que además de ayudar a personas enfermas o con VIH, también se dedica a la integración social, y en la entidad le integraron en el programa Aliados. Durante seis meses, relata, estuvo haciendo cursos y ahora, con 24 años, está a punto de firmar su primer contrato, al margen de este programa.

El responsable de Autoradio explica cómo, a través de la asociación de empresarios, conoció el programa y vio una oportunidad mutua: conseguir empleados con formación específica y ayudar a personas que necesitan un trabajo. Primero, explicó, la formación en riesgos laborales era fundamental, para poder “trabajar el almacenes y maquinaria”. Después, el curso de carretillero era el más rápido y de los perfiles que más necesitaban en la empresa. “La logística es uno de los sectores en crecimiento”, expone. Tras el período de prácticas, ahora Ismael está en el de prueba. “Está en el almacén logístico y desarrolla muchas funciones, preparación de pedidos, depósito fiscal y el acceso a la carretilla será poco a poco”, le recuerda a Ismail. Álvarez no puede estar más satisfecho con la experiencia. “Ha conseguido cubrir un hueco: las empresas necesitan trabajadores, pero es muy complejo contratar a alguien que no tiene la documentación en regla e Ismail y otras personas como él están en un bucle muy difícil de salir”, detalla.



LA CLAVE DEL PROGRAMA ALIADOS ES LA FORMACIÓN, YA QUE SE DIRIGE A JÓVENES QUE NO HAN REALIZADO ACCIONES FORMATIVAS REGLADAS, NI SOCIALES NI LABORALES, POR LO QUE ESTÁN EN SITUACIÓN DE RIESGO SOCIAL.

Para romper el bucle, el programa Aliados combina sesiones semanales de pequeños grupos y realiza un seguimiento individualizado de cada persona, que tiene un itinerario ajustado a sus intereses. El trabajo se realiza en ciclos de tres meses y, a la vez, se reúne una comisión mixta de todas las entidades implicadas para poner en marcha sinergias y nuevas líneas de colaboración. Para 2023, la organización espera seguir abriendo la puerta al mercado laboral con la ayuda del polígono de Pocomaco y también el de Agrela con el acogimiento empresarial.

El director general de Autoradio destaca la satisfacción de ayudar a una persona dándole un empleo, pero remarca que, en este caso, se siguió igualmente “criterios empresariales y de rentabilidad”, no se trata de solidaridad sin exigir nada a cambio. “Ismail está aquí porque le metió ganas y es una recompensa a su esfuerzo”, asegura. Tanto es así que confía en que el joven pueda seguir avanzando en la empresa: “Muchos trabajadores empiezan de prácticas, así que, a lo que pueda llegar, depende de él”. Álvarez recuerda que los puestos directivos de la compañía de transporte se asignan “por promoción interna” y pone como ejemplo los gerentes de Santiago o Ourense, que comenzaron como trabajadores de otros departamentos y han llegado a dirigir esas oficinas. “Entraste por quince días, pero puedes tener otras oportunidades”, le dice al joven. Ismail sonrío.