

Castilla y León

Más de 3.500 menores de Castilla y León acuden a los servicios de atención temprana

► Isabel Blanco destaca su importancia para estimular a niños entre 0 y 3 años



La consejera de Familia durante la jornada

Santiago Felipe. VALLADOLID

Un total de 3.561 niños de Castilla y León han recibido atención temprana en los distintos centros de valoración de la Gerencia de Servicios Sociales y que llega al cien por cien de los menores con deficiencia auditiva, según ha afirmado la consejera de Familia e Igualdad de la Junta, Isabel Blanco.

Blanco ha reivindicado la im-

portancia de este programa aunque ha reconocido que «es uno de los más desconocidos», minutos antes de clausurar la primera jornada de atención temprana, organizada por la Federación de Asociaciones de Padres y Amigos del Sordo de Castilla y León (FAPAS CyL) y que se ha celebrado este sábado en el edificio de Propuestas Ambientales Educativas (PRAE) de Valladolid.

La consejera ha explicado que

estos programas «ayudan a detectar cuando los menores tienen un retraso especial en su desarrollo» que, en muchas ocasiones puede derivar en una discapacidad, y que también ofrecen apoyo a sus familias, porque para muchas de ellas «es muy difícil abordar esa situación cuando se les dice que puede tener un déficit o una discapacidad». También ha recordado que esta prueba se realiza de 0 a 3 años en la gerencia de Servicios Sociales y que de 3 a 6 años en los centros de Educación y ha recordado que hay 43 equipos itinerantes de asociaciones del Tercer Sector para cubrir toda la Comunidad, además de los 21 equipos propios de la Consejería.

Blanco ha incidido en que estos programas también buscan mejorar la estimulación de estos niños y enseñar a los padres a ejercerla en casa y ha mostrado su voluntad por «seguir mejorando esta deriva, incorporando nuevos métodos y seguir avanzando en esa coordinación entre los servicios sociales, los sanitarios y la Consejería de Educación».

En esta primera jornada de atención temprana, organizada por FAPAS CyL, ha reflexionado sobre la importancia de la atención temprana entre los niños de 0 a 6 años y las diferentes respuestas para hacer frente a las necesidades, temporales o permanentes, de estos menores y sus familias.

Por otro lado, la tarifa mensual por el servicio de «Pequeños Madrugadores» para la etapa de uno a dos años y de dos a tres años se mantendrá el próximo curso en 10,20 euros, enmarcada en la política de la Junta de implantar la gratuidad de la educación para todos los niños de segundo y tercer curso del primer ciclo de Infantil.



Un bebé en un hospital de la Comunidad

La prueba del talón detectará otras 20 enfermedades congénitas

► Se busca mejorar su diagnóstico a largo plazo y evitar posibles discapacidades

Sonia Calleja. VALLADOLID

La Consejería de Sanidad estudia incorporar ocho nuevas enfermedades endocrino-metabólicas al programa de detección precoz de enfermedades congénitas del recién nacido, la conocida prueba del talón. De este modo, alcanzará la búsqueda de hasta 20 patologías en los primeros días de vida del bebé, lo que permitirá un tratamiento inmediato, mejorar su diagnóstico a largo plazo y evitar el desarrollo de posibles discapacidades asociadas.

No llegarán todas de golpe, según explican a Ical desde la Dirección General de Salud Pública, que quiere que todas se puedan testar antes de 2025. Los nuevos cribados detectarán la inmunodeficiencia combinada grave; atrofia medular espinal; acidemia propiónica, metilmalónica; tirosinemia I; deficiencia de acil CoA-deshidrogenasa de cadena muy larga, déficit de transportador de carnitina, y adrenoleucodistrofia.

A día de hoy se criban 12 patologías: hipotiroidismo congénito, fenilcetonuria, fibrosis quística, hiperplasia suprarrenal, anemia falciforme, deficiencia de acilcoenzima A-deshidrogenasa de cadena media, deficien-

cia de 3-hidroxi-acil-coenzima A-deshidrogenasa de cadena larga y academia glutárica tipo 1. Todas menos cuatro (hiperplasia suprarrenal, hipotiroidismo congénito, fibrosis quística y anemia falciforme) son enfermedades metabólicas, muchas consideradas como enfermedades raras y engrosan una lista que puede superar las 1.300 descritas, precisa el responsable del Centro de Referencia de Cribado Neonatal de Enfermedades Metabólicas de Castilla y León, Carlos Alcalde.

Para el también presidente de la Sociedad Española de los Errores Innatos del Metabolismo y responsable de la Consulta de Enfermedades Metabólicas de Castilla y León, adscrita al Servicio de Pediatría del Hospital Universitario Río Hortega de Valladolid, la inclusión de estas patologías permitirá a Castilla y León avanzar por delante de otros territorios y aproximarse, poco a poco, a cifras de otras autonomías como Madrid o Cataluña con una veintena o Galicia a la cabeza donde se analizan hasta una cuarentena.

Supondrá, un paso de gigante para estos pacientes, ya que una detección temprana implica cambios en el pronóstico de la enfermedad y mejora la calidad de vida de estas personas.

Sociedad

Jornada en la Católica de Ávila para reivindicar «la vida»

La Universidad Católica de Ávila (UCAV) ha celebrado la primera jornada por la vida. Un completo programa con mesas redondas, conferencias y coloquios a favor de la vida y donde la rectora, María del Rosario Sáez Yuguero, ha destacado que la Universidad ha querido «hacer hincapié en la salud mental, abordándolo desde distintos puntos de vista».

