

# Els discapacitats impulsen una iniciativa legislativa popular contra els copagaments

► La nova llei fa que una figuerenca passi de pagar 305 a 1.300 € i que a una dona de Figueres només n'hi quedin 130

GIRONA | PILI TURON

La pressió del copagament de serveis en les persones amb discapacitat ha fet dir prou al col·lectiu, que ahir va posar en marxa una campanya que impulsa una Iniciativa Legislativa Popular (ILP) per canviar la Llei de la Dependència. L'ofegament econòmic dels nous copagaments el van denunciar dues usuàries de la residència de Mifas a Girona: a una, el fet que ara es comptabilitzin el patrimoni o les indemnitzacions per accident –com és el seu cas– li suposa passar de pagar 305 € mensuals a 1.300, mentre que a l'altra només li queden 130 € per cobrir les seves despeses.

El Comitè català de representants de persones amb discapacitat (Cocarmi) va presentar la campanya, que Mifas –l'entitat gironina que representa els interessos de persones amb discapacitat física– subscriu el 100%. Així ho va afirmar el seu president, Albert Carbonell, qui va explicar que ahir mateix van rebre els talonaris per recollir signatures. En els propers dies, demanaran la col·laboració ciutadana per arribar a les 500.000 firmes necessàries perquè el Congrés debati la ILP.

En la presentació pública de la iniciativa a Barcelona, el testimoni de dues gironines va explicar quina és l'afectació real dels copagaments. Una d'elles era Raquel Blanca, una veïna de Figueres de 30 anys que la modificació de la llei de la Dependència li multiplica per 4 el cost dels serveis residencials, ja que passa d'abonar 305 € –una mica més de la meitat de la pensió de 605 € que cobra– a

LA XIFRA

**500.000** SIGNATURES

perquè el Congrés debati la ILP

Els promotors de la Iniciativa Legislativa Popular per canviar la llei de Dependència tenen fins al 31 de juliol per recollir 500.000 firmes. Aquesta és la xifra necessària perquè el Congrés dels Diputats debati la ILP

LES DEMANDES

COPAGAMENT

**Exempció si es cobra menys de 1.331 €, pagar el 60% del servei i diners per a despeses**

La campanya que canalitza el Comitè català de representants de persones amb discapacitat demana, en primer lloc, que les persones que rebin menys de 1.331 € al mes quedin exemptes del copagament. En segon lloc, vol que es fixi una aportació màxima que no superi el 60% del cost del servei al qual s'accedeix. I per últim, que la persona dependent tingui garantida una quantitat econòmica per a les seves despeses, que no sigui inferior al 40% de la seva capacitat econòmica.

1.300. En aquests moments, Blanca espera una resposta a l'al·legació que ja ha presentat contra el seu nou copagament, ja que –com Mifas i la resta d'entitats del sector– no està d'acord amb què el càlcul inclogui la indemnització per l'accident que la va deixar en una cadira de rodes, ara fa 11 anys. La figuerenca va assegurar que si aquesta valoració no es corregeix «hauré de deixar la residència i tor-



Les gironines Isabel Juscafresa i Raquel Blanca –a l'esquerra de la taula– durant la presentació de la ILP.

nar a casa», un fet que li farà perdre autonomia.

L'altra gironina que va exposar el seu cas és una dona de Palafrugell, Isabel Juscafresa –de 66 anys, a qui després de pagar la residència només li queden 130 euros de butxaca; és a dir, de diners per cobrir la resta de les seves necessitats quotidianes. Juscafresa va denunciar que aquesta quantitat és del tot insuficient, tant per cobrir despeses a fora de la residència com per assumir el cost dels tractaments que la seva discapacitat li comporta i que el pas dels anys només agreuja. Isabel Juscafresa va lamentar que l'administració no sigui conscient que només «ho

nim tot cobert si ens quedem tancats a l'habitació i no sortim per res»; d'aquesta manera, la palafrugellenca va advertir que es fa un pas enrere en la integració social de les persones amb discapacitat.

**A la residència de Mifas**

Ambdues viuen a la residència de Mifas i el president d'aquesta entitat gironina, Albert Carbonell, va refermar que els casos de Blanca i Juscafresa són «paradigmàtics» de la situació en la qual es troba el col·lectiu ara mateix. Carbonell va criticar especialment que, a partir d'ara, es tingui en compte el patrimoni dels residents a l'hora de calcular el que han de pagar, ja que

això deixa aquestes persones sense un coixí necessari pel seu futur. Pel que fa als «diners de butxaca», el president de Mifas va recordar que la gravetat de la situació a Catalunya s'ha alleugerit una mica perquè, en la negociació dels pressupostos de la Generalitat, ERC va aconseguir que CiU els mantingui en 197 € i no els abaixi a 130, tal com dictamina la nova llei.

Per exigir la retirada dels nous copagaments, fa tres mesos, els usuaris de la residència de Mifas es van concentrar a la seu del Govern de la Generalitat a Girona. En aquesta protesta, també hi van participar Raquel Blanca i Isabel Juscafresa.

## Creu Roja ha amenitzat l'estada al Trueta de 623 nens el 2014

► El projecte d'Animació amb la Infància Hospitalitzada va comptar amb 19 voluntaris a Girona

GIRONA | EFE/DDG

Creu Roja Joventut (CRJ) ha amenitzat les estades als hospitals a un total de 9.574 nens i nenes catalans durant 2014, prop d'un 20% més que el 2012 –quan la xifra va ser de 7.898– i, per poder-ho fer, l'entitat ha comptat amb la participació de fins a 227 voluntaris. Pel que fa a Girona, l'any passat, el projecte d'Animació amb la Infància Hospitalitzada de Creu Roja a

l'Hospital Universitari Doctor Josep Trueta ha comptat amb la participació de 623 infants ingressats i la col·laboració de 19 persones voluntàries.

A partir de les dades de l'any passat, l'entitat humanitària va destacar que s'ha mantingut una tendència a l'alça en els seus projectes adreçats a infants hospitalitzats.

**Millorar la qualitat de vida**

La branca jove de Creu Roja desenvolupa el projecte «Infància Hospitalitzada» per millorar la qualitat de vida dels nens i les nenes ingressats, intentant fer les seves estades hospitalàries més su-

portables –segons va afirmar l'organització mitjançant un comunicat–.

Aquest projecte té com a finalitat donar resposta a les necessitats dels infants, ja sigui de forma puntual o per a una estada a llarg termini.

Creu Roja Joventut realitza activitats d'animació en grup, transformant els espais comuns dels centres sanitaris en grans ludoteques on els nens poden compartir moments de diversió i jocs, mentre que també actuen en les habitacions d'aquells nens hospitalitzats que no poden sortir de les seves habitacions per la seva malaltia.



Una de les sessions d'animació infantil de Creu Roja a l'hospital.

Els jocs van des de tallers lúdics, animacions a càrrec dels voluntaris, sessions de teatre, lectura de contes i d'altres activitats per distreure els nens hospitalitzats, fent que s'oblidin per uns instants de les seves malalties.

A Catalunya, el projecte es realitza a l'Hospital del Mar i el Vall d'Hebron, pel que fa a Barcelona; al Josep Trueta de Girona, l'Arnau de Vilanova i el Santa Maria, de Lleida; i el Verge de la Cinta, a Tortosa.

DIARI DE GIRONA