

Nombran a Francisco Candela asesor de la Organización Mundial del Turismo

SANTIAGO / LA VOZ

Francisco Candela, ex director Xeral de Política Turística y concejal de Turismo del Ayuntamiento de Santiago entre los años 1999 y 2007, acaba de ser nombrado asesor del programa UNWTO Quest de la Organización Mundial del Turismo (OMT). Este programa tiene como objetivo promover la excelencia en la gobernanza, planificación y gestión de los destinos turísticos.

La OMT, organismo de las Naciones Unidas, se ha propuesto avanzar en el desarrollo del turismo sostenible y responsables en términos económicos, y socioculturales y ambientales a nivel mundial. Esta organización, con sede en España, cuenta con 157 países miembros y más de 480 afiliados que



Francisco Candela

representan al sector privado, instituciones educativas, asociaciones de turismo y autoridades turísticas locales.

Francisco Candela publicó recientemente el libro «Municipio, turismo y sostenibilidad», en el que se recoge un amplio número de artículos y ponencias presentadas por el autor en distintos encuentros de turismo tanto a nivel nacional como internacional.

En sus páginas, Francisco Candela reflexiona acerca del turismo sostenible como antídoto frente a las grandes aglomeraciones que pueden llevar a las ciudades turísticas a arrastrar de éxito. También se analiza el protagonismo que el propio municipio debe tener en el desarrollo de su turismo.

Expertos en esclerosis múltiple debaten sobre esta patología, cuya causa aún se desconoce

Después de los accidentes de tráfico, esta enfermedad es la primera causa de discapacidad

SANTIAGO / LA VOZ

Hasta el próximo viernes Santiago es el escenario del *Summer School of the European Committee for Treatment and Research in Multiple Sclerosis*, un evento que reúne a expertos mundiales para debatir sobre las novedades en el tratamiento y la rehabilitación de la esclerosis múltiple, una enfermedad que en la sociedad occidental es la primera causa de discapacidad después de los accidentes de tráfico, además de tra-

tarse de la patología del sistema nervioso más frecuente en adultos de entre 20 y 40 años.

José María Prieto, neurólogo y responsable de la unidad de esclerosis múltiple en el Clínico, es el único gallego ponente en este encuentro internacional que trata de comprender las indicaciones y los conceptos del tratamiento sintomático y la rehabilitación. Se trata de una enfermedad de origen desconocido, y aunque no es hereditaria de forma directa, el paciente que la sufre nace con una predisposición genética. Sería un factor ambiental el que desencadenaría una reacción en el organismo susceptible que provocaría la enfermedad, pero aunque se estudiaron virus, tóxicos, dietas, temperatura o hu-

medad ambiental, «non se puido relacionar ningún deles coa aparición da enfermidade», explica José María Prieto.

Los síntomas también son variables. Si afecta al nervio óptico el paciente nota una disminución de su agudeza visual; en otros casos se manifiesta con un entumecimiento de la mitad del cuerpo o de alguna extremidad; si afecta a las vías motoras el enfermo nota debilidad en la zona lesionada; y si se centra en el sistema de estructuras del equilibrio los síntomas son mareo, inestabilidad o torpeza.

Se trata de una patología que tiene mayor incidencia en las mujeres y se registran pocos casos en niños y en personas a partir de los 55 o 60 años.

Los psicólogos, con los derechos de los mayores

SANTIAGO / LA VOZ

El Colexio Oficial de Psicoloxía de Galicia reivindica los derechos de los mayores, coincidiendo con el Día Internacional de Toma de Conciencia del Abuso y Maltrato en la vejez, que se celebrará mañana, día 15. Reclama los derechos de las personas mayores, entre los que destacan el de decidir, opinar, aprender, acceder a las nuevas tecnologías, denunciar, vivir más y mejor, gozar de su sexualidad y decidir sobre su muerte.

DOLORES SUÁREZ PRESIDENTA DE LA ASOCIACIÓN GALEGA DE HETEROPLASIA ÓSEA PROGRESIVA

«La vida de un niño no debería estar condicionada a disponer de los medios económicos, pero es así»

Suárez lucha para conseguir el dinero que permita investigar la enfermedad que padecen sus gemelas

M. X. BLANCO
RIBEIRA / LA VOZ

Celia y Caye son dos pequeñas de Lousame que sufren una enfermedad ultrarrara. Sus padres, junto con un grupo de colaboradores, fundaron hace poco más de un año la Asociación Galega de Heteroplasia Ósea Progresiva, con el fin de dar a conocer la dolencia y ayudar tanto a sus gemelas de 6 añitos como a otras personas que la padecen. Han superado el que parecía el reto más complicado: encontrar un equipo médico adecuado y dispuesto a emprender una investigación, pero les falta financiación para se ponga manos a la obra. Necesitan, para empezar, unos 100.000 euros. Un festival en Portosín, una actuación de la Real Filharmonía y un concierto en el Liceo de Noia son las primeras armas que han empleado en una batalla que se presenta larga y dura. La presidenta de la entidad y madre de las pequeñas, Dolores Suárez, se muestra optimista y con muchas ganas de luchar.

—**¿Qué balance puede hacer de la ola solidaria que ha logrado**

despertar la asociación?

—Muy positivo. Nos sentimos muy queridos y muy arropados por todo el mundo. Lo cierto es que estamos muy emocionados y contentos por el apoyo recibido.

—**¿Habrá más iniciativas benéficas a corto plazo?**

—La escuela de taekwondo del Ayuntamiento de Noia llevará a cabo este fin de semana una exhibición benéfica y el 9 de julio, la academia de danza Oitos también destinará la recaudación de su festival de fin de curso a la asociación. Será en el Auditorio de Galicia, en Santiago, y contará con la participación de Celia y Caye, que van a clases de ballet. Estamos preparando más cosas de cara al verano y habrá alguna que otra sorpresa.

—**Esta causa solidaria traspasó incluso las fronteras de Galicia...**

—Sí, tuvimos una prueba deportiva solidaria en Asturias, a través de unos amigos que viven allí, la carrera de As Poleas. Aceptamos todo lo que nos proponen, siempre y cuando se enmarque en los principios de la asociación.

—**¿Han cuantificado la recaudación de las últimas iniciativas?**

—No, porque estamos pendientes de cuadrar las cuentas con los pagos que hay que hacer, pero será un balance muy positivo. La nuestra es una carrera de fondo, puesto que se necesita mucho dinero y hay que ir grano a grano. Para nosotros es una satisfacción ver cómo crece la monta-



Suárez se muestra optimista. M.C.

ría ser encontrar un buen equipo y nosotros tenemos uno multidisciplinar liderado por una eminencia en el campo. Nos falta lo que debería ser más fácil. La vida de un niño no debería estar condicionada a medios económicos, pero es así. Hay una cuantía asignada a la investigación en el campo de las enfermedades raras, y la Administración decide en qué se invierte.

—**¿Es optimista el equipo médico?**

—Son optimistas, pero también realistas. El de Celia y Caye es un caso muy raro, porque son dos gemelas idénticas, con la misma enfermedad, pero en una se desarrolla de forma agresiva y en la otra no. Es una incógnita lo que va a pasar si conseguimos que se emprenda la investigación.

—**¿Cómo viven las niñas todo este proceso, porque también ellas participan en la campaña de recaudación de fondos?**

—Están emocionadas y sienten el cariño de la gente. Saben que estamos recaudando fondos para tratar de frenar su enfermedad, pero también saben que su caso es muy complicado. Quiero ser realista con ellas y no darles falsas esperanzas. No quiero que vivan un cuento irreal, porque sería muy cruel, pero también hay que tener en cuenta que tienen 6 años. Que participen en las actividades de carácter solidario forma parte de la batalla que hemos emprendido, pero tampoco queremos exponerlas en exceso.

—**Es una carrera de fondo y a contrarreloj...**

—Sí, porque los tratamientos experimentales existentes ya fueron probados en Celia y Caye y no funcionaron. Ahora estamos en punto muerto. Caye es la más afectada y solo puede recibir tratamientos paliativos, pero no hay nada que pare los brutales brotes que sufre. Tenemos esa necesidad de que aparezca algo que frene el avance de la enfermedad y eso nos genera angustia, pero lo queremos llevar con optimismo.

—**Y esa angustia seguro que es mayor al saber que cuentan con un equipo médico dispuesto a investigar, pero falta dinero. ¿No se siente una rabia infinita?**

—Se supone que lo difícil debe-



ANUNCIO

A Xunta de Goberno Local do Concello de Ames, en sesión celebrada o día 26 de maio de 2017, acordou a aprobación inicial do proxecto de urbanización da APR-PB5.01 (Conexión Avda. da Maia- Rúa da Rosaleda)

De conformidade co establecido no artigo 98.3 da Lei 2/2016, do 10 de febreiro, do solo de Galicia, sométese a información pública polo prazo dun mes, contado a partir da derradeira publicación deste anuncio no Boletín Oficial da Provincia, ou nun dos xornais de maior difusión da provincia e na páxina web do Concello.

Durante o devandito prazo poderá ser examinado por calquera interesado nas dependencias municipais (departamento de urbanismo), situadas na Rúa Alcalde Lorenzo, nº 2, 1º. Bertamirán, en horario de 9 h. a 14 h., e formular as alegacións que se consideren pertinentes.

Ames, 30 de maio de 2017
O Alcalde
Asdo. José M. Mifiones Conde