

los 20 años de vigencia de la CIDDM. A continuación expusieron varias conclusiones del estudio: la implantación entre los profesionales de los conceptos y la terminología propuestos en la Clasificación no ha tenido reflejo en la sociedad ni en otros ámbitos como el normativo y el administrativo; es notable el impulso que algunos organismos públicos (Real Patronato, INE e IMSERSO) han proporcionado y, por último, los problemas de credibilidad y las consecuencias terminológicas que puede suponer la nueva versión, que más que una revisión puede considerarse una reformulación de la existente.

Sin apenas transición, tomó la palabra el Dr. José Luis Vázquez-Barquero, que con la Dra. Sara Herrera Castanedo, coordina la Red Española para la Verificación y Difusión de la CIDDM-2, para exponer el estado de los trabajos de revisión de la CIDDM. Por cuestiones de tiempo parte de los contenidos que correspondían a la intervención de la Dra. Herrera fueron incluidos de

forma muy resumida en la exposición del Dr. Vázquez-Barquero, quien comenzó mostrando su agradecimiento al Real Patronato, al IMSERSO y, especialmente a 46 grupos locales de trabajo, claves en los procesos de difusión y asimilación de la nueva Clasificación. Asimismo destacó que España es el segundo país que más expertos aportó al proceso de revisión, a los que habría que añadir expertos de otros 16 países de habla hispana.

Recordó la importancia de la CIDDM y su repercusión para que las estructuras administrativas centraran su atención en el campo de la discapacidad. Señaló asimismo que, ya desde el principio, se le plantearon una serie de críticas que, junto a la necesidad de acomodar la Clasificación a los nuevos estados de conocimiento, condujeron al proceso de revisión de la CIDDM. Se realizaron varios borradores, Alfa, Beta1 y Beta2, con sus respectivos trabajos de campo, que terminaron por configurar un nuevo modelo teórico, más actualizado y capaz de simpli-

ficar de manera holística el concepto de discapacidad. En este nuevo modelo aparecen términos como condición de salud, a partir del cual se incorpora una filosofía de universalidad, y conceptos como actividad y participación, que hacen énfasis en los factores ambientales y personales. La discapacidad se configura como algo que existe en un contexto social y sólo a través de él tiene sentido.

Por último se refirió al cambio de título y de estructura que puede considerarse dividida en dos grandes áreas: funcionamiento y discapacidad (dentro de la que se sitúan funciones y estructuras corporales por un lado y actividad y participación por el otro) y factores contextuales y ambientales.

Tras esta rápida exposición, el Secretario General del Real Patronato sobre Discapacidad, Francisco Mira, clausuró la XXVII Sesión Científica con palabras de agradecimiento para todos los asistentes. ■

Paz Pérez Cobeta y Jorge Galián
POLIBEA

Prevención

➤ XXVI Sesión Científica. Premios Reina Sofía 2000, de Investigación sobre Prevención de las Deficiencias

Datos de un estudio, fruto de más de diez años de investigación, galardonado con el Premio Reina Sofía 2000 de Investigación sobre Prevención de las Deficiencias, que

concede el Real Patronato sobre Discapacidad, concluyen que, en parte por causa de los avances científicos y médicos, como los embarazos múltiples por fecundación asistida, cada año nacen en nuestro país unos 3.500 niños de muy bajo peso –por debajo de 1.500 gr.–, y que esta cifra, previsiblemente, se va a mantener e incluso aumentar. De ellos el 14% tendrá secuelas leves, el 6% moderadas, el

4% graves, y el 76% serán niños sanos.

Estos datos fueron presentados en el transcurso de la XXVI Sesión Científica, celebrada en la Real Academia Nacional de Medicina de España, el día 24 de enero de 2001, con motivo de la concesión de los galardones, que S.M. la Reina Doña Sofía entregó, ese mismo día, en un acto celebrado en el Palacio de la Zarzuela de Madrid.



El Real Patronato sobre Discapacidad convoca, cada dos años, estos Premios desde 1982, con la finalidad de recompensar la labor continuada, al menos durante diez años, de investigación científica o sanitaria orientada a la prevención de deficiencias. Los premios están dotados con 5 millones de pesetas cada uno.

El trabajo sobre «Apoyo al desarrollo de los niños nacidos demasiado pequeños, demasiado pronto. Diez años de observación e investigación clínica en el contexto de un programa de seguimiento»,

de los Dres. Carmen R. Pallás Alonso, Javier de la Cruz Bértolo y M. Carmen Medina López, en nombre del Grupo de Seguimiento y Apoyo al Desarrollo de los niños de muy bajo peso o muy prematuros del Hospital 12 de Octubre de Madrid, indica, además, que no existe ninguna otra condición neonatal con un riesgo tan elevado de deficiencia como pesar menos de 1.500 gr. al nacer.

El problema de estos niños no surge por su reducido tamaño, si no por la inmadurez de sus órganos que deben desa-



rollarse en un ambiente de maduración diferente al útero materno. A sus problemas se suma la «inmadurez» de los padres para recibir a ese niño que no se corresponde con el bebé que ellos esperaban.

El grupo de investigadores del 12 de Octubre comenzó este programa de apoyo y seguimiento de niños y sus familias con unos resultados excelentes, pues se pueden detectar precozmente problemas de desarrollo, se puede proporcionar apoyo a la familia, y se obtienen datos muy valiosos para la práctica clínica que permiten hacer frente a



situaciones similares y establecer protocolos de actuación.

La investigación premiada en el apartado de candidaturas iberoamericanas, estudia la prevención de deficiencias de origen metabólico-nutricional, y fue desarrollada por la Unidad de Genética de la Nutrición, del Instituto de Investigaciones Biomédicas, de la Universidad Nacional Autónoma de México, y del Instituto Nacional de Pediatría de la Secretaría de Salud. Esta investigación valora las enfermedades derivadas de la malnutrición pre y postnatal en

los niños mexicanos y los genes implicados en ellas.

Nota de prensa

➤ Evaluación de las unidades de detección de alteraciones metabólicas congénitas

El Real Patronato ha provisto a la realización de un estudio de *Evaluación activa o actualización de datos (a fina-*

les de 1999) de las unidades de detección de alteraciones metabólicas congénitas. Esta investigación ha sido realizada por la Comisión de Errores Congénitos del Metabolismo de la Sociedad Española de Bioquímica Clínica y Patología Molecular (SEQC). Constituye un elemento de continuidad de un programa de auditoría científica y organizativa que se viene realizando desde hace cuatro años. La memoria está disponible en el Centro Español de Documentación sobre Discapacidad del Real Patronato.

Rehabilitación

➤ X Reunión Interdisciplinar sobre Poblaciones de Alto Riesgo de Deficiencia

En Madrid, los días 16 y 17 de Noviembre de 2000, en el salón de actos del Ministerio de Sanidad y Consumo, tuvo lugar la *X Reunión Interdisciplinar sobre Poblaciones de Alto Riesgo de Deficiencia*, versando en esta edición sobre los «**Factores predictivos del desarrollo temprano y estrategias para la intervención en la comunicación y la interacción social**». Esta es una actividad anual del Real Patronato sobre Discapacidad que organiza **Genysi**, *Asociación interdisciplinar para la prevención y atención temprana de las deficiencias*.

La apertura fue realizada por el Excmo. Sr. **D. Francisco Mira**, Secretario General del Real Patronato sobre Discapa-

cidad, quien dio entrada a la conferencia inaugural sobre «**La respuesta social a los niños con discapacidad: aproximación histórica y nuevos planteamientos**», desarrollada por **S. M. Caniza de Páez**, Directora General Docente de la Fundación para el Estudio de los Problemas de la Infan-

cia, Centro «Lydia Coriat», y ex-Directora General de Educación Especial, Argentina.

La primera mesa, **Desarrollo comunicativo y social temprano**, fue coordinada por el **Prof. Dr. Carlos Gallego**, profesor titular de trastornos del lenguaje, Facultad de Psicología, Universidad Complutense

