

El cuento “El secreto de Pablo” nos presenta el día a día de un niño con Espina Bífida

- El cuento, escrito por *Emilio Soler* y con ilustraciones de *Alvaro Peña*, permitirá retomar a las entidades federadas el proyecto “La Espina Bífida en la escuela”
- La edición del cuento ha sido posible al apoyo económico de la *Fundación Inocente Inocente*, del *Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad* y de *Obra Social La Caixa*.

Madrid. Tanto la **Federación Española de Asociaciones de Espina Bífida e Hidrocefalia (FEBHI)**, como sus entidades federadas se sienten muy ilusionadas con poder retomar el proyecto “La Espina Bífida en la escuela” que nació en el año 2.010. Dicho proyecto, a través de un cuento, acercaba la realidad de una niña con esta malformación congénita a los más pequeños de los colegios de toda España.

En la primera edición del proyecto, que se puso en marcha gracias a la **Fundación Solidaridad Carrefour**, se trabajó con el cuento “*Los zapatos de Marta*” y el cómic “*Pepe Lino y sus colegas*”. Dichos materiales se agotaron rápidamente por la gran acogida que tuvieron tanto en escuelas como en bibliotecas.

Ahora ha sido posible retomar el proyecto gracias a los apoyos recibidos por parte de la **Fundación Inocente Inocente** (a través de los *Premios Inocente* y con el apoyo de **Miguel Abellán**), del **Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad** (convocatoria de subvenciones de **COCEMFE**, financiación a través del 0,7% del IRPF) y **Obra Social La Caixa**. El nuevo cuento, en esta ocasión tiene por protagonista a Pablo, un niño con Espina Bífida (EB) en uno de sus grados más grave, que precisa de silla de ruedas para desplazarse. En un formato muy atractivo, narra lo que es el día a día de Pablo con los compañeros de cole y las aventuras que pasan juntos.

El cuento ha sido escrito por *Emilio Soler*, y las ilustraciones son de *Alvaro Peña*, colaborador habitual de FEBHI y autor del cómic de “*Pepe Lino y sus colegas*”. A partir de la semana que viene, se presentará el proyecto en diferentes comunidades autónomas para ponerse en marcha con nuestras entidades federadas de toda España a lo largo de este año. Este material permitirá sensibilizar en los colegios sobre la Espina Bífida y las necesidades de estos niños y niñas, así como sobre la discapacidad física en general.

Para más información sobre este proyecto, se puede contactar con las entidades federadas o la propia federación (91 415 20 13).



¿Quién es FEBHI? La Federación Española de Asociaciones de Espina Bífida e Hidrocefalia (FEBHI) nace en 1.980 como organización no gubernamental (ONG). FEBHI ha sido declarada de Utilidad Pública por el Ministerio del Interior, el 31 de marzo del 2011 y certificada en calidad con +200 en el Modelo EFQM de Excelencia.

En la actualidad agrupa a 17 asociaciones y una federación autonómica de EBH en España, dando cobertura a cerca de 2.500 personas afectadas y a más de 10.000 familiares. Más información en www.febhi.org

¿Qué es la Espina Bífida? Se trata de una grave malformación de la columna vertebral del bebé, producida durante el primer mes de gestación. En los casos más graves y frecuentes de Espina Bífida, la médula espinal —el cable de tejido nervioso que transmite la información entre el cerebro y el cuerpo— no se desarrolla completamente. Esto ocasiona múltiples secuelas en el aparato locomotor, urinario y digestivo. De hecho, esta malformación congénita es la segunda causa de discapacidad física en la infancia. Pero la peculiaridad de esta malformación frente a otras es que puede prevenir. Más información en www.febhi.org

Si necesitan información ampliada sobre EBH, los programas y actividades de la Federación, o una entrevista con la Presidenta, un especialista o una persona con EB, no duden en ponerse en contacto con nosotros. Recuerden que su colaboración es imprescindible para difundir nuestro mensaje.

Gracias por su atención.

