

El programa Hogar de Corazones del Chuac alojó en el 2025 a 113 familias

REDACCIÓN / LA VOZ

La Fundación María José Jove financiará íntegramente un año más el programa Hogar de Corazones del Chuac (Complejo Hospitalario Universitario de A Coruña), un servicio de alojamiento gratuito creado en el 2015 para familiares de pacientes hospitalizados en la unidad de cardiopatías infantiles y que, desde el 2024, también acoge a familias que tienen a alguno de sus miembros —sobre todo niños— ingresados en otras unidades hospitalarias. El objetivo es ofrecerles un espacio de descanso y acompañamiento para que puedan centrarse exclusivamente en la salud de sus hijos y familiares.

El convenio, que ha sido renovado por la presidenta de la Fundación María José Jove, Felipa Jove, y el presidente del patronato de la Fundación Inibio y gerente del área sanitaria integrada de A Coruña-Cee, Luis Verde, tiene como objetivo dar continuidad al trabajo realizado hasta ahora. Durante el año pasado, gracias a esta iniciativa, se pudo dar alojamiento a 113 familias —alrededor de la mitad, procedentes de Pontevedra y, el resto, de las otras tres provincias gallegas—, con una estancia media de 10 días y una permanencia máxima de 57 días.

Renuncia el gerente del CNIO tras la acusación de acoso de una trabajadora

El Ministerio de Ciencia había pedido su cese por los hechos denunciados

A. G. SEOANE REDACCIÓN / LA VOZ

El hasta ahora gerente del Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas (CNIO), José Manuel Bernabé, renunció ayer a su cargo después de conocerse un presunto caso de acoso denunciado por la exsecretaria general de la institución, Laura Muñoz. En un comunicado, el patronato del CNIO anunció que había quedado debidamente informado de la decisión de Bernabé, aunque ya el Ministerio de Ciencia, Innovación y Universidades había trasladado en las horas previas que pediría ante este órgano la destitución del gerente. Ahora, la corporación celebrará por iniciativa propia una nueva reunión «a la mayor brevedad posible» para analizar la situación actual y el futuro del centro.

La solicitud de cese y la posterior renuncia se han producido tras las últimas informaciones publicadas por el diario *Abc*, que reveló que el CNIO estaba investigando una queja presentada por Laura Muñoz en el área de recursos humanos cuando aún era secretaria general. En ella, Muñoz denunciaba su «situación laboral» y formulaba una «solicitud de amparo frente a posibles represalias» del entonces gerente.

Según la denunciante, desde la incorporación de Bernabé el

1 de septiembre del 2025, se produjeron cambios en su dinámica profesional y un trato personal poco habitual. Muñoz sostiene que se introdujeron cambios en su horario con el fin de hacerlo coincidir con la jornada del gerente y que recibió mensajes telefónicos ajenos a cuestiones laborales. Con el tiempo, añade, esto fue en aumento, lo cual le resultó «progresivamente incómodo e inapropiado en el contexto de una relación jerárquica». El gerente, según *Abc*, también le habría enviado mensajes personales desde el gimnasio y habría alardeado de las mujeres con las que se acostaba.

Antes de conocerse públicamente los detalles de la reu-

nión del patronato, la ministra de Ciencia, Diana Morant, afirmó que Bernabé tenía que «abandonar su puesto» debido a una conducta «reprobable» que presuntamente condujo a un caso de acoso. Morant señaló que en este tipo de situaciones es «rotunda» y que los mensajes denunciados «no caben en el ejercicio laboral entre un gerente y una subordinada». Según fuentes conocedoras del caso, la ministra se enteró del contenido de la denuncia por informaciones periodísticas, ya que «nunca antes» había tenido acceso a ella.

Esa no es la primera crisis que vive el CNIO. El 29 de enero del 2025 el centro quiso empezar una nueva etapa después de que el

patronato decidiera, ese mismo día y por unanimidad, cesar a su por entonces directora científica, María Blasco, y a su gerente, Juan Arroyo, tras detectarse problemas graves de funcionamiento interno.

Bernabé, que sustituyó en el cargo a Arroyo, se incorporó a la institución el pasado septiembre. Dos meses después, el 25 de noviembre, el patronato acordó por unanimidad una reorganización que incluyó la destitución de Arroyo, ya que, aunque ya no era gerente, todavía ostentaba un alto cargo en el área económica. Esa decisión se tomó tras una denuncia por presuntas irregularidades. El patronato también dio luz verde a una propuesta de Bernabé que pretendía eliminar de forma inmediata «duplicidades y capas intermedias que no aportan valor diferencial», lo cual implicó el cese y posterior despidio de otros dos cargos del área económica, entre ellos, el de Laura Muñoz, vinculada a Arroyo.

Esa decisión y el reajuste posterior se produjeron a raíz de que un ex alto cargo del CNIO denunciara ante la Fiscalía Anticorrupción a antiguos directivos del área económica y a empresas afines por, supuestamente, haberse lucrado con contratos. Todo ello, con la presunta protección de Arroyo.

LA MAYORÍA DE LA PLANTILLA APOYA A BERNABÉ

Científicos de la entidad hablan de una campaña «orquestrada y dirigida»

Tras conocerse la denuncia de acoso contra el gerente del CNIO (Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas), José Manuel Bernabé, la mayoría de la plantilla de la institución y 43 de los 48 jefes de grupo del centro le mostraron su apoyo en una carta abierta publicada el jueves en la que se refieren a una campaña de desprestigio «orquestrada y

dirigida» a minar su reputación. «Nuestro total respaldo» a la labor de Bernabé, escribieron los investigadores, que ayer se concentraron a las puertas de la entidad junto a otros trabajadores. Para los firmantes, Bernabé fue el principal actor a la hora de ayudar a las autoridades a esclarecer las presuntas actividades delictivas del anterior equipo de gerencia.

La NASA rediseña el plan para el regreso del hombre a la Luna y añade una misión en el 2027

REDACCIÓN / LA VOZ

La NASA no se fía del cohete que enviará a la Luna. La misión Artemis 2, que iba a sobrevolar el satélite, se ha aplazado en dos ocasiones este 2026 y aún no hay fecha concreta de lanzamiento. Pero la agencia espacial de Estados Unidos se replanteó los planes y anunció este viernes cambios en su programa Artemis, por lo que ahora prevé dos misiones a la Luna en el 2028 en lugar de una, mientras que una tercera misión ya no irá al satélite natural y solo será un viaje en la órbita terrestre baja en el 2027.

Con esta reorganización, la agencia pretende que el gigantesco y problemático cohete SLS vuele más veces. De esta forma se ha añadido una nueva misión en el 2027 que llevará a los astronautas Reid Wiseman, Victor Glover, Christina Koch y Jeremy Hansen a la órbita lunar. El alunizaje quedaría para un

año después, el 2028. Todos estos cambios los ha anunciado en una comparecencia el administrador general de la NASA, Jared Isaacman, que ha insistido en la idea de aumentar la frecuencia de lanzamientos de la nave, que no vuela desde la misión Artemis 1, en diciembre del 2022.

De haberse cumplido el calendario previsto, su sucesora, la Artemis 2, habría partido al espacio de nuevo en febrero de este año, pero una fuga de hidrógeno primero y una incidencia con el helio después han obligado a retrasar el despegue al menos hasta el mes de abril.

«El presidente Trump entregó al mundo el programa Artemis, y la NASA y nuestros socios tienen el plan para llevarlo a cabo. Estandarizaremos la arquitectura siempre que sea posible, añadiremos misiones y aceleraremos la tasa de vuelos. Devolveremos de forma segura a los astrona-



Comparecencia de prensa de los responsables de la NASA en la que ofrecieron los detalles. JOE SKIPPER REUTERS

tas estadounidenses a la Luna, esta vez para que se queden. Esta es la NASA que una vez cambió el mundo. Esta es la NASA que lo hará de nuevo», manifestó Isaacman.

Este nuevo retraso pone en riesgo la pretensión del Gobierno de Donald Trump de llegar a

la Luna antes que China. Los planes de Pekín apuntan a llevar allí a sus taikonautas antes del 2030.

El administrador de la agencia espacial estadounidense ha explicado que buscan «incrementar el ritmo de lanzamientos» para «reducir la complejidad» de las misiones en «la ma-

yor medida posible». El funcionario también ha precisado que el organismo «necesita reconstruir y fortalecer la fuerza de trabajo en la NASA» para lograr las nuevas metas, que implican que los lanzamientos se hagan cada diez meses en vez de cada año. Pero China está al acecho.

Sacrifican a la cría de ballena de tres metros que apareció desnutrida en Santa Cristina

ANDREA LÓPEZ
A CORUÑA

Mientras el sol calentaba y muchos disfrutaban del buen tiempo en la playa, un grupo de jóvenes se encontró ayer, pasadas las 13.00 horas, con una cría de ballena en la ría de Santa Cristina. Todavía estaba viva, pero con mal pronóstico.

Según las personas que la acompañaban mientras no llegaban los expertos, se encontraba en muy mal estado y desnutrida, pues no estaba con su madre y no tenía quien la protegiese. El animal, además, tenía un clavo en la boca.

Los voluntarios que estuvieron custodiando a la ballena aliblanca de tres metros intentaron que ésta volviese a aguas profundas, pero la cría, delgada y muy cansada, y seguramente vaticinando su final, regresaba a la orilla.

Hasta el lugar se desplazaron profesionales del 112, el Cemema (Coordinadora para el Estudio de Mamíferos Marinos), la Policía Local y el Servicio de Emergencias de Oleiros, que no pudieron hacer nada y el equipo veterinario decidió eutanasiarla al considerar que "no tenía la más mínima posibilidad de sobrevivir". ●



Una mujer junto a la cría de ballena, en la ría de Santa Cristina | CARLOTA BLANCO

La Fundación María José Jove financiará de nuevo el programa Hogar de Corazones del Chuac

Redacción / A Coruña

La Fundación María José Jove financiará íntegramente, un año más, el programa Hogar de Corazones del Chuac, un servicio de alojamiento gratuito creado en 2015 para familiares de pacientes de la Unidad de Cardiopatías Infantiles y que desde 2024 también acoge a familias con personas ingresadas en otras unidades hospitalarias, especialmente niños. En 2025, apunta la fundación, dio alojamiento a 113 familias gallegas, con una estancia media de diez días.

El objetivo de esta iniciativa, explica la entidad coruñesa, es "ofrecerles un espacio de descanso y acompañamiento para que puedan centrarse exclusivamente en la salud de sus hijos y familiares".

El convenio fue renovado por la presidenta de la Fundación María José Jove, Felipa Jove, y el presidente del Patronato de la Fundación Inibic y gerente del área sanitaria de A Coruña-Cee, Luis Verde, y busca "dar continuidad al trabajo realizado hasta ahora". ●



Cae el cierre de la plaza de las Bárbaras

El cierre de la plaza de las Bárbaras, que limita el acceso a los vehículos, apareció dañado hace unos días, pero el sábado se desplomó. El Ayuntamiento estudia la incidencia para averiguar el origen de los desperfectos. FOTO: CEDIDA



Tu especialista

Responde

DR. MANUEL GONZÁLEZ MURILLO
Cirujano de Columna. En clínica Pinal y Gayoso.
Centro Médico Ribera Assistens

ENVÍANOS TUS PREGUNTAS

HASTA EL 5 DE MARZO

CIRUGÍA ORTOPÉDICA Y TRAUMATOLOGÍA

 elidealgallego@elidealgallego.com

 por WhatsApp al 604 048 771

Tu especialista responde es un apartado de Salud Ideal. Cada semana publicaremos en la página web un cuestionario para hacer preguntas a un especialista, al que se puede acceder también escaneando el código QR.

El 12 de marzo se publicarán las respuestas de esta temática

Salud Ideal 



Día Mundial de las Enfermedades Raras

Afectados por dolencias poco frecuentes cuentan cómo han condicionado su vida, urgen «más investigación» y resaltan el papel de entidades como la gallega Fegerec: «Nos apoyan siempre y nos dan muchísima visibilidad»

Una 'minoría' muy numerosa

MARÍA DE LA HUERTA
A Coruña

Apenas cinco de cada 10.000 personas las padecen, ocho de cada diez tienen un origen genético, suelen ser incurables y hasta conseguir el diagnóstico exacto, los afectados y sus familias se ven obligados, en muchos casos, a realizar un periplo de varios años por la consulta de diversos especialistas. Son las catalogadas como «enfermedades raras», dolencias poco comunes de las que se conocen más de 6.500 tipologías, de ahí que, en su conjunto, engloben a un elevado porcentaje de población: solo en Galicia se estima una incidencia de 200.000 casos, que en toda España se elevaría hasta los 3 millones.

Retinosis pigmentaria, síndrome de Pfapa, talasemia, miopatía de Duchenne, distrofia miotónica de Steinert, osteogénesis imperfecta, esclerosis tuberosa... La lista es interminable, y las características y sintomatología de las dolencias poco frecuentes, tan variadas como sus nombres. En lo que sí coinciden los afectados es en pedir «impulso a la investigación», así como en «lograr el acceso en tiempo, condiciones y equidad a las pruebas diagnósticas, tratamientos y terapias», tal y como recoge la *Declaración institucional del Día Mundial*

de las *Enfermedades Raras*, que se conmemora este sábado, 28 de febrero. Una acción que en Galicia lidera la Federación Galega de Enfermedades Raras e Crónicas (Fegerec).

Cuenta Julissa Reyes que a hijo Gerónimo, de 12 años, le diagnosticaron síndrome de Pfapa en su país, Colombia, «más o menos, sobre los 4 años». «Es un síndrome de fiebres recurrentes. Hay varios tipos, dependiendo de los síntomas, y el diagnóstico es por descarte. Mi hijo, desde los 6 meses, comenzó con unas fiebres que superaban los 39 grados, muy altas...», explica Julissa, quien detalla que, «dentro de los síntomas de ese síndrome, están dolores de cabeza, estómago y garganta, aftas en la boca, ganglios inflamados y fiebre». «A Gerónimo le hicieron un montón de pruebas y todo salía bien. Al final, di con una reumatóloga, quien me dijo que ella pensaba que lo que tenía mi hijo era uno de los síndromes de fiebres recurrentes. Me pidió que hiciera un diario, donde recogiese cada vez que le daba la fiebre, cada cuánto tiempo le sucedía, qué síntomas tenía... Lo hice por seis meses, y esta especialista ya me dijo que para ella era Pfapa. Entonces, me



Julissa Reyes y su hijo Gerónimo.

Iago López



Jesús Suárez.

planteó probar a administrarle un corticoide concreto: si le funcionaba, era porque tenía esa dolencia, como después se confirmó», expone esta madre colombiana, afincada en A Coruña «desde hace tres años».

«Nada más llegar, contacté con la Fegerec porque tenía miedo de cómo poder llevar la enfermedad de Gerónimo aquí. Desde el principio, me han dado mucho apoyo. El síndrome de Pfapa tiene una peculiaridad, puesto que, en el tiempo de desarrollo del niño, los brotes tienden a espaciarse, aunque influye mucho el tema emo-

cional. Cuando mi hijo tiene estrés o alguna emoción fuerte, tiende a aparecer la dolencia. Todo esto le afectó bastante en el colegio, porque cuando tenía exámenes era cuando más enfermaba», explica Julissa, antes de lamentar que la patología de su hijo «no haya tenido mucho estudio», y aprovechar el Día Mundial de las Enfermedades Raras para pedir «más investigación» sobre estas dolencias, así como «mayor sensibilización». «Acá en España, el síndrome de Pfapa es algo más conocido pero, a veces, echo en falta un poco de sensibilidad de los médicos. Al final, no ven más allá de la fiebre, pese a conllevar más cosas: dolores, que los niños falten al colegio, no poder jugar con sus amigos...», recalca.

Con una enfermedad poco frecuente, en su caso, retinosis pigmentaria, convive también Jesús Suárez, de 48 años. «Me la diagnosticaron a los 22, durante una revisión rutinaria de la miopía porque me molestaba mucho la luz. Tras realizarme varias pruebas, el oftalmólogo me dijo que tenía una enfermedad degenerativa hereditaria llamada retinosis pigmentaria, y me aseguró que lo más probable es que me llevase a la ce-

guera con el paso del tiempo, como finalmente sucedió», recuerda Jesús, quien salió de aquella consulta «en estado de shock». «No sabía de qué me estaban hablando, en mi familia no había nadie con ese diagnóstico... Entonces, acudí a un ciber, escribí 'retinosis pigmentaria' en un buscador y apareció toda la información sobre esta dolencia. No figuraba ninguna asociación en Galicia, pero sí encontré el teléfono de una en Asturias. Les llamé, y ellos ya me dieron el de la entidad gallega, con quienes me puse en contacto», expone, antes de resaltar «lo impactante que fue» pasar de «tener una miopía de un 2,75» a «escuchar que te puedes quedar ciego».

«Durante mucho tiempo no me lo creí, con lo cual viví de perfil a mi enfermedad, aunque sí acudí a la asociación y me fui a afiliar a la ONCE», explica Jesús, quien apunta que, «evidentemente, en aquel momento, no existía la Fegerec», con lo cual «todas las patologías poco frecuentes» *vivían* «en entidades pequeñas». «El músculo que podíamos tener a través de la Administración era ridículo, y no teníamos la visibilidad con la que contamos, a día de hoy, gracias a la federación», destaca este integrante de la actual directiva de la Fegerec, quien, a día de hoy, asegura haber «aprendido a vivir» con su ceguera. «Me he apoyado muchísimo en la tecnología. La vida me cambió, pero también me hizo entender que tenía que disfrutar de todo lo que tengo», subraya, antes de afirmar que no cree «en los días mundiales» porque «las personas con discapacidad» viven con esa condición «los 365 días del año». «Las Administraciones y la sociedad tendrían que ser más empáticas porque cualquiera de nosotros, en cualquier momento, nos podemos ver en una situación así. Por eso reivindico que A Coruña debería contar con una 'Concejalía de Discapacidad', transversal a todas las demás, para que no se realice ninguna acción en esta ciudad sin que pase por la accesibilidad», sugiere. ■

Día Internacional de la Mujer

Un 8-M sobre las conquistas sociolaborales de las mujeres

La Diputación programa talleres, teatro, cortos, cuentacuentos y música de De Vacas para poner el foco en la presencia femenina en la historia

REDACCIÓN
A Coruña

La Diputación se teñirá este año de un morado empapado de memoria histórica y de mujeres clave para procesos colectivos fundamentales. La diputada de Igualdad,

Sol Agra, acompañada por la jefa de Sección, Eva Ovenza, presentó ayer las propuestas de la Diputación de A Coruña para el Día Internacional de la Mujer, que se conmemora el 8 de marzo. Una de ellas, *Mujeres da Reconversión*, tendrá como protagonistas a las de la comarca de Ferrolterra durante la

reconversión naval de la década de los 80 del siglo pasado. La exposición *Sinaladas* homenajea a las mujeres gallegas que no aparecen en los libros de historia.

El grupo De Vacas celebrará su décimo aniversario en el Pazo de la Cultura de Carballo, el 7 de marzo, como guinda de la programación. ■

Cardiología infantil

Más de 100 familias en el 'Hogar de Corazones'

REDACCIÓN
A Coruña

El servicio de alojamiento gratuito para familiares de pacientes del complejo hospitalario de A Coruña, *Hogar de Corazones*, seguirá funcionando, un año más, gracias al convenio renovado entre la presidenta de la Fundación María José Jove, Felipa Jove, y el presidente del Patronato de la *Fundación Inibic* y gerente del Área Sa-

nitaria Integrada A Coruña—Cee, Luis Verde.

Durante el año pasado, 113 familias se beneficiaron del programa, con una estancia máxima de 57 días, aunque la media fue de 10. En 2025, el número de procedimientos llevados a cabo en la Unidad de Cardiopatías Infantiles ascendió a 90, a los que se suman las 12 embarazadas con cardiopatía fetal diagnosticada, más dos mujeres con diferentes actuaciones hospitalarias. ■