



CDS

Comissió de Drets Socials
Parlament de Catalunya

Sessió 45. Dimecres, 13 de setembre de 2023. XIV legislatura

DOSSIER

ORDRE DEL DIA

1. Proposta de resolució sobre les mesures de suport a les famílies que afronten un dol gestacional, perinatal o neonatal. Tram. 250-00987/13 Grup Parlamentari de VOX en Catalunya. Debat i votació (text presentat: BOPC 501, 44).
 2. Proposta de resolució sobre la construcció d'un centre de dia a Ribera d'Ondara. Tram. 250-01019/13 Grup Parlamentari Socialistes i Units per Avançar. Debat i votació de la Proposta de resolució i de les esmenes presentades (text presentat: BOPC 524, 30; esmenes: BOPC 568, 10).
 3. Proposta de resolució sobre la inclusió dels centres d'atenció especialitzada a la cartera de serveis del Departament de Drets Socials. Tram. 250-01038/13 Grup Parlamentari de Ciutadans. Debat i votació de la Proposta de resolució i de les esmenes presentades (text presentat: BOPC 538, 83; esmenes: BOPC 612, 56).
 4. Proposta de resolució sobre la millora del finançament dels centres de desenvolupament infantil i atenció precoç. Tram. 250-01082/13 Grup Parlamentari de Ciutadans. Debat i votació de la Proposta de resolució i de les esmenes presentades (text presentat: BOPC 564, 18; esmenes: BOPC 612, 56).
 5. Proposta de resolució sobre la millora del sistema administratiu de la xarxa de serveis d'atenció precoç. Tram. 250-01083/13 Grup Parlamentari de Ciutadans. Debat i votació de la Proposta de resolució i de les esmenes presentades (text presentat: BOPC 564, 19; esmenes: BOPC 612, 57).
-

Punt 1 | Debat i votació

Proposta de resolució sobre les mesures de suport a les famílies que afronten un dol gestacional, perinatal o neonatal

250-00987/13

PRESENTACIÓ: GP VOX

Reg. 87161 / Admissió a tràmit: Mesa del Parlament, 14.02.2023

A la Mesa del Parlament

Joan Garriga Doménech, portavoz, Sergio Macián de Greef, portavoz adjunto, Mónica Lora Cisquer, diputada del Grup Parlamentari de VOX en Catalunya, de acuerdo con lo establecido por los artículos 167 y 168 del Reglamento del Parlamento, presentan la Propuesta de resolución de medidas de apoyo a las familias que afrontan un duelo gestacional, perinatal o neonatal, para que sea sustanciada ante la Comissió de Drets Socials, con el siguiente texto:

Exposición de motivos

La muerte de un bebé es uno de los golpes más duros e incomprensidos que reciben muchos padres. En la mayoría de ocasiones llega inesperadamente y, la pérdida de la muerte se produce en el momento en el que se preparan para recibir una nueva vida en el seno familiar.

El duelo gestacional, perinatal o neonatal constituye la pérdida de un hijo durante el embarazo, el parto y hasta el primer mes después del nacimiento, concretamente desde la semana 22 de gestación hasta los primeros 28 días de vida.

En España la pérdida perinatal afecta a más 100.000 mujeres cada año y, en nuestra región, la última tasa de mortalidad perinatal, que corresponde al 2021, es del 3,59, según datos del INE. Cabe decir que estas cifras no incluyen las pérdidas anteriores a los 154 días de gestación porque las muertes que se producen antes de la semana 22 no se consideran pérdidas perinatales y no quedan registradas. Además, a esta cifra debe añadirse las pérdidas por aborto involuntario que se producen en el primer trimestre de embarazo.

Las consecuencias que más abundan en este tipo de duelo –algunas de ellas en ambos progenitores y otras más específicas en las madres– son la ausencia o la escasez de recuerdos con el hijo, la falta de reconocimiento social de este tipo de pérdidas, el sentimiento de culpa sobre la causa del fallecimiento, el miedo y la ansiedad respecto a futuros embarazos, la predominancia de diversas reacciones emocionales como tristeza, enfado, desesperación, miedo, deseo de venganza, culpa irracional, ansiedad, soledad emocional, fatiga, shock, etcétera. A estas consecuencias de tipo psicológico o afectivo se suman a menudo, en el caso de la madre, las secuelas físicas asociadas a la reciente gestación.

A día de hoy, todavía hay aspectos legales que complican el duelo e imposibilitan el reconocimiento en la sociedad de estos bebés: no podrán quedar inscritos en el Libro de Familia; si se trata de un embarazo de pocas semanas las familias no pueden hacerse cargo del cuerpo de su hijo; y la madre no dispondrá de la baja médica ni maternal si el bebé ha fallecido antes de los

seis meses de gestación. Solo en el caso de los empleados públicos en Cataluña, tras una reforma reciente, está establecido que cualquiera que haya perdido a su hijo entre la semana seis de embarazo y el día 159 de gestación recibe un permiso por duelo gestacional. Además, un permiso de tres días retribuido a todas las mujeres que sufren una muerte perinatal.

Por otra parte, en nuestra región existe la Guía de Acompañamiento en el Duelo Perinatal del Departamento de Salud. Sin embargo, cada centro sanitario aplica medidas diferentes, no todos cuentan con protocolos sobre cómo abordar el duelo perinatal, y muchos no están preparados para ofrecer un tratamiento unificado y adecuado a las familias durante el proceso del duelo de sus hijos.

La difícil coyuntura a la que se enfrentan las familias que sufren el fallecimiento de su hijo en estas circunstancias puede atenuarse o al menos encauzar con mayor entereza si se les ofrece la ayuda adecuada.

Por todo ello, el Grup Parlamentari de VOX en Cataluña presenta la siguiente:

Propuesta de resolución

El Parlament de Catalunya insta al Gobierno a:

Primero: Instar al Gobierno de la Nación a elaborar un protocolo unificado de apoyo al duelo gestacional, perinatal y neonatal basado en la especialización del profesional, apoyo y respeto a la familia.

Segundo: Dotar de una formación reglada y continuada a los profesionales sanitarios que trabajan en las Unidades de Cuidados Intensivos de Neonatos de los Hospitales, personal de Enfermería, Obstetricia, Psicología y comadronas para apoyar al duelo gestacional, perinatal y neonatal.

Tercero: Ampliar los programas de cuidados paliativos perinatales de atención a los bebés en los centros sanitarios de Cataluña.

Cuarto: Promover los cambios legales necesarios, dentro del ámbito competencial autonómico, que faciliten el duelo gestacional, perinatal y neonatal y que se permita a las familias enterrar a sus bebés fallecidos si así lo desean.

Quinto: Colaborar de manera coordinada con las entidades y redes de apoyo que se dedican a acompañar a las familias que pasan por un duelo perinatal, en la elaboración de protocolos y adopción de medidas para el tratamiento del duelo.

Palacio del Parlament, 9 de febrero de 2023

Joan Garriga Doménech, portavoz; Sergio Macián de Greef, portavoz adjunto; Mónica Lora Cisquer, diputada, GP VOX

Punt 2 | Debat i votació

Proposta de resolució sobre la construcció d'un centre de dia a Ribera d'Ondara

250-01019/13

PRESENTACIÓ: GP PSC-UNITS

Reg. 89750 / Admissió a tràmit: Mesa del Parlament, 07.03.2023

A la Mesa del Parlament

Alícia Romero Llano, portaveu, Raúl Moreno Montaña, portaveu adjunt, Òscar Ordeig i Molist, diputat, Judit Alcalá González, diputada, Sílvia Romero Galera, diputada del Grup Parlamentari Socialistes i Units per Avançar, d'acord amb el que estableixen els articles 167 i 168 del Reglament del Parlament, presenten la Proposta de resolució sobre la construcció d'un centre de dia a Ribera d'Ondara, per tal que sigui substanciada davant la Comissió de Drets Socials, amb el text següent:

Exposició de motius

Ribera d'Ondara és un municipi de 441 habitants censats l'any 2022. Compta amb una població envellida però activa. Una població que requereix uns serveis que han de ser garantits per les institucions.

El municipi, degut a l'exposat al paràgraf anterior, necessita un centre de dia per a gent gran que promogui l'activitat d'aquest sector poblacional i que ofereixi un servei als ciutadans i ciutadanes de qualitat.

L'Ajuntament de Ribera d'Ondara posa a disposició del Govern de la Generalitat l'espai municipal on s'ha d'ubicar aquest centre. La decisió de rehabilitar-lo, per tant, es reserva a la voluntat política per part del Govern. L'espai hi és, cal la inversió per tal de fer-ho possible.

Per aquests motius, el Grup Parlamentari Socialistes i Units per Avançar presenta la següent:

Proposta de resolució

El Parlament de Catalunya insta el Govern a El Parlament de Catalunya insta el Govern a reunir-se, en un termini màxim de dos mesos, amb l'Ajuntament de Ribera d'Ondara per abordar el projecte i calendari de construcció d'un centre de dia al municipi.

Palau del Parlament, 28 de febrer de 2023

Alícia Romero Llano, portaveu; Raúl Moreno Montaña, portaveu adjunt; Òscar Ordeig i Molist, Judit Alcalá González, Sílvia Romero Galera, diputats, GP PSC-Units

ESMENES PRESENTADES

Reg. 96818 / Admissió a tràmit: Mesa de la CDS, 02.05.2023

GRUP PARLAMENTARI D'ESQUERRA REPUBLICANA (REG. 96818)

Esmena 1

GP d'Esquerra Republicana (1)

D'addició a l'únic punt

El Parlament de Catalunya insta el Govern a reunir-se, en un termini màxim de dos mesos, amb l'Ajuntament de Ribera d'Ondara *per valorar la necessitat i la viabilitat d'abordar el projecte i calendari de construcció d'un centre de dia o un SAIAR* al municipi.

Punt 3 | Debat i votació

Proposta de resolució sobre la inclusió dels centres d'atenció especialitzada a la cartera de serveis del Departament de Drets Socials

250-01038/13

PRESENTACIÓ: GP CS

Reg. 92318 / Admissió a tràmit: Mesa del Parlament, 21.03.2023

A la Mesa del Parlament

Ignacio Martín Blanco, portaveu del Grup Parlamentari de Ciutadans, i Joan Garcia Gonzalez, diputat del Grup Parlamentari de Ciutadans, d'acord amb el que estableixen els articles 167 i 168 del Reglament del Parlament, presenten la Proposta de resolució per la inclusió dels Centres d'Atenció Especialitzada (CAE) a la cartera de serveis del Departament de Drets Socials, per tal que sigui substanciada davant la Comissió de Drets Socials, amb el text següent:

Exposició de motius

La pluridiscapacitat en infants menors de sis anys té el seu inici en lesions cerebrals greus, provocades majoritàriament per malalties minoritàries, la prematuritat o accidents o infeccions durant o després del part. Els infants que la pateixen presenten discapacitat cognitiva i motriu severa, i salut delicada per la concurrència d'altres trastorns (respiratoris, de deglució, epilèpsies, o dificultats d'oïda, visió o comunicació). Les capacitats de percepció i comunicació, així com l'autonomia, es veuen restringides de manera molt significativa des del naixement, el que es transforma en una gran dependència, precisant sempre d'una tercera persona per al seu dia a dia.

Actualment, a Catalunya hi ha molt pocs centres que ofereixin atenció especialitzada per als infants menors de sis anys amb pluridiscapacitat, com és el Centre d'Atenció Especialitzada (CAE) de Nexè Fundació, que atén tant els infants com les seves famílies des del 1991.

Tot i aquesta llarga trajectòria de compromís, el Departament de Drets Socials ja ha informat que en el futur no inclourà a aquest centre dins la seva cartera de serveis. La conseqüència d'això serà deixar desprotegits i sense seguiment els infants i les famílies vinculades, que han pogut accedir als serveis del centre gràcies al suport econòmic que aquest ha rebut fins ara per part de l'Administració.

Per aquests motius, el Grup Parlamentari de Ciutadans presenta la següent:

Proposta de resolució

1. El Parlament de Catalunya reconeix la necessitat d'atendre de manera digna i amb els recursos necessaris als nens i nenes amb pluridiscapacitat que estan a la primera infància.
2. El Parlament de Catalunya insta el Govern de la Generalitat a:
 - a. Afegir a la cartera de serveis del Departament de Drets Socials els CAE que atenen la primera infància amb pluridiscapacitat.

- b. No propiciar el tancament d'un dels pocs CAE existents en l'actualitat, com és el de Nexe Fundació, i comprometre's a dotar-lo dels recursos suficients per seguir atenent als infants que estaven sent-hi atesos.
- c. Afavorir l'obertura de nous CAE a tot el territori de Catalunya, integrats a la cartera de serveis del Departament de Drets Socials, garantint-los els recursos específics necessaris per atendre els infants amb pluridiscapacitat.
- d. Garantir en els CAE una metodologia d'atenció directa als infants amb pluridiscapacitat des del naixement, l'assessorament, la capaciació i l'acompanyament a les famílies.
- e. Fomentar i augmentar el treball en xarxa entre els CAE i els agents sanitaris, educatius i socials i professionals multidisciplinaris que poden intervenir en els diferents cicles vitals dels infants.

Palau del Parlament, 10 de març de 2023

Ignacio Martín Blanco, portaveu; Joan Garcia Gonzalez, diputat, GP Cs

ESMENES PRESENTADES

Reg. 101283 / Admissió a tràmit: Mesa de la CDS, 28.06.2023

GRUP PARLAMENTARI D'ESQUERRA REPUBLICANA (REG. 101283)

Esmena 1

GP d'Esquerra Republicana (1)

De modificació i supressió a la lletra a

a. *Estudiar la incorporació a Afegir a la cartera de serveis del Departament de Drets Socials els CAE que atenen la primera infància amb pluridiscapacitat*

Esmena 2

GP d'Esquerra Republicana (2)

De modificació de la lletra b

b. *El Departament de Drets Socials es compromet a mantenir el finançament del Centre d'Atenció Especialitzada Infantil de Barcelona i l'Aula d'Atenció Especialitzada del Baix Llobregat.*

Esmena 3

GP d'Esquerra Republicana (3)

De modificació i supressió a la lletra d

d. *Crear equips de treball per definir* ~~Garantir en els CAE~~ *una metodologia d'atenció directa als infants amb pluridiscapacitat des del naixement, l'assessorament, la capaciació i l'acompanyament a les famílies.*

Punt 4 | Debat i votació

Proposta de resolució sobre la millora del finançament dels centres de desenvolupament infantil i atenció precoç

250-01082/13

PRESENTACIÓ: GP CS

Reg. 98765 / Admissió a tràmit: Mesa del Parlament, 25.04.2023

A la Mesa del Parlament

Ignacio Martín Blanco, portaveu, Joan García González, diputat del Grup Parlamentari de Ciutadans, d'acord amb el que estableixen els articles 167 i 168 del Reglament del Parlament, presenten la Proposta de resolució per a la millora de les condicions de finançament dels CDIAP, per tal que sigui substanciada davant la Comissió de Drets Socials, amb el text següent:

Exposició de motius

La xarxa de Centres de Desenvolupament Infantil i Atenció Precoç (CDIAP) duu a terme una acció amb un enorme impacte social, tant pel que fa al nombre d'infants atesos (46.981 l'any 2022, un 11% del total dels que tenen entre zero i sis anys d'edat), com per la gravetat dels trastorns que tracten. A hores d'ara està formada per noranta-set centres de titularitat pública a tot el territori de Catalunya, gestionats majoritàriament per entitats del tercer sector social (cooperatives, fundacions, associacions i societats mercantils, que actuen per mitjà d'un concert), i altres de gestió pública, ja sigui de la Generalitat, d'un consell comarcal, d'un consorci o d'un municipi.

El nombre d'infants atesos ha evolucionat molt a l'alça en els darrers anys, com prova el fet que l'any 2010 van ser 30.944 els infants atesos; així doncs, en els darrers dotze anys el nombre d'atesos ha crescut un +42%. Tanmateix, aquest increment de la demanda assistencial no s'ha vist acompanyat ni per un augment en correspondència de les hores concertades (+16%), ni pel de la tarifa preu/hora que cobren els centres (increment del 7% en els darrers quatre anys).

La conseqüència d'aquest fet ha estat que la capacitat de les entitats i els professionals per mantenir la qualitat de l'atenció prestada s'ha vist deteriorada. D'una banda, en les hores de visita setmanals que poden rebre els infants, que s'han reduït d'una mitjana de 0,92 hores setmanals el 2010 a 0,65 hores el 2021. De l'altra, en el temps total que passa el nen o nena sota la cura del CDIAP des que fa la primera visita fins que rep l'alta, que també s'ha escurçat més del que convindria i ha obligat als serveis a aplicar criteris de prioritització.

És necessari revertir aquesta tendència al deteriorament dels serveis que presten els CDIAP. Per aquests motius, el Grup Parlamentari de Ciutadans presenta la següent:

Proposta de resolució

1. El Parlament de Catalunya reconeix la importància de la tasca dels CDIAP en el tractament dels trastorns que pateixen els infants durant la primera

infància i creu imprescindible dotar-los del finançament necessari perquè puguin continuar la seva tasca.

El Parlament de Catalunya insta el Govern de la Generalitat a:

2. Destinar els recursos pressupostaris que siguin necessaris per:

a. Garantir una atenció regular d'entre una i dues hores setmanals fins als sis anys d'edat.

b. Garantir recursos suficients perquè no calgui l'aplicació de criteris de prioritització, evitant reduir el temps d'estada als centres i poder, així, mantenir l'atenció a l'infant i la seva família mentre les seves dificultats persisteixin.

3. Dotar una partida pressupostària per als pressupostos de la Generalitat per a 2024 que reculli un increment del 35% del nombre total d'hores concertades i d'un 25% de la tarifa preu/hora que cobren els centres.

Palau del Parlament, 21 d'abril de 2023

Ignacio Martín Blanco, portaveu; Joan García González, diputat, GP Cs

ESMENES PRESENTADES

Reg. 106683 / Admissió a tràmit: Mesa de la CDS, 28.06.2023

GRUP PARLAMENTARI D'ESQUERRA REPUBLICANA (REG. 106683)

Esmena 1

GP d'Esquerra Republicana (1)

De modificació i supressió del punt 2.a

2.a. Garantir una atenció regular ~~d'entre una i dues hores setmanals~~ *adequada a les necessitats* als sis anys d'edat.

Esmena 2

GP d'Esquerra Republicana (2)

De modificació i supressió del punt 2.b

2.b. Garantir recursos suficients *per reduir les llistes d'espera* ~~perquè no calgui l'aplicació de criteris de prioritització, evitant reduir el temps d'estada als centres i poder, així, mantenir l'atenció a l'infant i la seva família. mentre les seves dificultats persisteixin durant el temps que sigui necessari.~~

Esmena 3

GP d'Esquerra Republicana (3)

De modificació i supressió del punt 3

3. *Estudiar un increment* ~~Dotar una partida pressupostària~~ per als pressupostos de la Generalitat per a 2024 que reculli un increment ~~del 35%~~ del nombre total d'hores concertades i ~~d'un 25%~~ de la tarifa preu/hora que cobren els centres.

Punt 5 | Debat i votació

Proposta de resolució sobre la millora del sistema administratiu de la xarxa de serveis d'atenció precoç

250-01083/13

PRESENTACIÓ: GP CS

Reg. 98766 / Admissió a tràmit: Mesa del Parlament, 25.04.2023

A la Mesa del Parlament

Ignacio Martín Blanco, portaveu, Joan García González, diputat del Grup Parlamentari de Ciutadans, d'acord amb el que estableixen els articles 167 i 168 del Reglament del Parlament, presenten la Proposta de resolució per millorar el funcionament de l'entramat administratiu de la xarxa de serveis d'atenció precoç, per tal que sigui substanciada davant la Comissió de Drets Socials, amb el text següent:

Exposició de motius

La xarxa de Centres de Desenvolupament Infantil i Atenció Precoç (CDIAP) està formada actualment per noranta-set centres a tot el territori de Catalunya, dels quals dos terços aproximadament són gestionats per cooperatives, fundacions, associacions i societats mercantils, que actuen per mitjà d'un concert, mentre que l'altre terç és de gestió pública, sigui de la Generalitat, d'un consell comarcal, d'un consorci o d'un municipi. La seva tasca té una gran importància social, tant pel que fa al nombre d'infants atesos (46.981 l'any 2022, un 11% del total dels que tenen entre zero i sis anys d'edat), com per la gravetat dels trastorns que tracten.

Els CDIAP no són, però, els únics serveis administratius que realitzen atenció i suport a la primera infància. De fet, n'hi ha més d'una vintena de serveis administratius repartits en tres àmbits diferents (salut, drets socials i ensenyament) que tenen, o poden tenir, algun paper en la matèria.

Ateses aquestes circumstàncies, no és d'estranyar que sovint es donin descoordinacions i que estigui estesa entre els professionals que hi treballen una sensació de manca de visió de conjunt, de l'existència de disfuncions derivades de la comunicació, i d'una atribució de responsabilitats excessivament ambigua que fa que freqüentment els diferents serveis se solapin en les seves actuacions.

Per aquests motius, el Grup Parlamentari de Ciutadans presenta la següent:

Proposta de resolució

El Parlament de Catalunya insta el Govern de la Generalitat a:

1. Donar suport a la Taula Interdepartamental d'Atenció Precoç i convocar la Taula Tècnica Sectorial per identificar les millores que cal introduir en la manera com es presta aquest servei, i que en qualsevol cas tracti:
 - a. De la necessitat de fer accessible per als professionals l'historial mèdic de l'infant, garantint un escrupolós respecte per la legislació de protecció de dades de caràcter personal.
 - b. De la necessitat de compartir la informació que afecta l'infant i que està dispersa per diferents serveis (també dins d'un escrupolós respecte per la

legislació de protecció de dades de caràcter personal), d'articular una connexió entre les eines informàtiques i bases de dades en ús, i de compartir-ne el cost del manteniment entre l'Administració i els serveis de gestió no pública.

c. De la necessitat de fer un tractament coherent de les condicions de treball i de les retribucions dels professionals que assegurí el compliment del principi que *a igual feina, igual salari*.

2. Designar una comissió d'experts d'entre els participants a l'esmentada Taula Interdepartamental que s'encarregui de redactar un Llibre Blanc sobre l'estat actual de l'entramat administratiu que treballa en la detecció, diagnòstic i tractament dels diferents trastorns del desenvolupament infantil que requereixen d'atenció precoç, i que redacti una proposta per millorar-ne el funcionament.

Palau del Parlament, 14 d'abril de 2023

Ignacio Martín Blanco, portaveu; Joan García González, diputat, GP Cs

ESMENES PRESENTADES

Reg. 106684 / Admissió a tràmit: Mesa de la CDS, 28.06.2023

GRUP PARLAMENTARI D'ESQUERRA REPUBLICANA (REG. 106684)

Esmena 1

GP d'Esquerra Republicana (1)

De modificació i supressió del punt 1.c

1.c. De la necessitat *d'avançar per* fer un tractament coherent de les condicions de treball i de les retribucions dels *i les professionals amb independència de qui els contracta*. ~~que assegurí el compliment del principi que a igual feina, igual salari.~~

Esmena 2

GP d'Esquerra Republicana (2)

De modificació i supressió del punt 2

2. Designar una comissió d'experts d'entre *els membres de* la Taula Interdepartamental *de l'Atenció Precoç* que s'encarregui de *treballar en una actualització del Llibre Blanc de l'Atenció Precoç, quan finalitzin els treballs per a l'elaboració del mapa de serveis i rols dels professionals de l'Atenció Precoç*. ~~sobre l'estat actual de l'entramat administratiu que treballa en la detecció, diagnòstic i tractament dels diferents trastorns del desenvolupament infantil que requereixen d'atenció precoç, i que redacti una proposta per millorar-ne el funcionament.~~
