

Ple de les Corts Valencianes realitzat el dia 4 de juny de 2014. Comença la sessió a les 10 hores i 31 minuts. Presideix el president de les Corts Valencianes, senyor Juan Gabriel Cotino Ferrer. Sessió plenària número 75. Primera reunió.

El senyor president:

Senyors diputats, senyores diputades, s'obri la sessió.

D'acord amb l'article 66, i per unanimitat de la Junta de Síndics de 3 de juny de 2014, es proposa l'alteració de l'ordre del dia amb la inclusió de nous punts referents a jurament o promesa d'un nou diputat d'una nova diputada.

I la proposició no de llei de tramitació immediata sobre la presentació d'un projecte de llei pel Govern d'Espanya de modificació... (*Remors*) Sí, ara llig i després prendran possessió. Són les dos alteracions que hi ha hagut en l'ordre del dia. (*Remors*) No se sent? Una proposició no de llei de tramitació immediata sobre la presentació d'un projecte de llei pel Govern d'Espanya de modificació de la Llei 40/2007, de 4 de setembre, de mesures en matèria de seguretat social, que regula la jubilació dels policies locals, presentada per quatre grups parlamentaris.

Per tant, per assentiment, canviem estos punts que foren acordats en la junta.

Jurament o promesa d'un nou diputat i d'una nova diputada

El senyor president:

Il·lustre senyor diputat Víctor Tormo Ruiz, ¿jureu o prometeu que aïtant com tindreu el càrrec de diputat acatareu la Constitució espanyola i l'Estatut d'autonomia de la Comunitat Valenciana sense engany i guardareu fidelitat a La Generalitat?

El senyor Tormo Ruiz:

Com a republicà, per imperatiu legal, sí, promet. (*Aplaudiments*)

El senyor president:

Il·lustre senyora diputada Desamparados Sancho Vicente, ¿jureu o prometeu que aïtant com tindreu el càrrec de diputada acatareu la Constitució Espanyola i l'Estatut d'autonomia de la Comunitat Valenciana sense engany i guardareu fidelitat a La Generalitat?

La senyora Sancho Vicente:

Sí, juro. (*Aplaudiments*)

Declaració institucional amb motiu del Dia Internacional de la Fibromiàlgia i de la Síndrome de Fatiga Crònica

El senyor president:

Seguidament, anem a passar a la lectura per part del secretari primer d'una declaració institucional.

El senyor secretari primer:

Muchas gracias, señor presidente.

Les Corts Valencianes hacen suyo el manifiesto elaborado con motivo del Día Internacional de la Fibromialgia

y Síndrome de la Fatiga Crónica del año 2014, por lo que realiza la siguiente declaración institucional:

«Mirando hacia atrás sin ira, pero con voluntad de lucha y superación, vemos personas enfermas de fibromialgia y síndrome de fatiga crónica, que luchan día a día, todos los días, por encontrar su espacio de dignidad en una sociedad que en algunos casos, demasiados, todavía se la niegan.

»Con la mirada vemos personas que desde las entidades de ayuda a enfermos luchan codo con codo con ellos. Personas todas ellas que desprenden una belleza interior especial, la belleza que emana de la fuerza de espíritu que han tenido que buscar en lo más recóndito de su ser. Tomando las palabras de Elisabeth Kübler-Ros, estas personas tienen una apreciación, una sensibilidad y una comprensión de la vida que nos llena de compasión, humildad y una profunda inquietud amorosa. La gente bella surge de la nada.

»En este Día Internacional de la Fibromialgia y Síndrome de la Fatiga Crónica queremos rendir homenaje a enfermos y asociaciones que están en plena travesía del desierto luchando por romper estereotipos negativos hacia ellas y que quieren dejar muy claras sus prioridades respecto de la enfermedad que sufren. Y han querido hacerlo mediante un estudio riguroso y científico.

»Según el estudio epidemiológico y transversal sobre el impacto familiar, laboral y social de estas enfermedades, realizado con pacientes en centros de salud de todo el estado, los enfermos de fibromialgia y síndrome de la fatiga crónica consideran que para mejorar su calidad de vida y la de sus familias son prioritarios el reconocimiento de la enfermedad por parte de profesionales e instituciones, agentes sociales y la sociedad en general; la investigación para lograr un mejor diagnóstico, tratamientos y detección precoz; la mejora de la atención sanitaria y el establecimiento de protocolos unificados que garanticen la igualdad en la calidad y la accesibilidad a los recursos y servicios del sistema público de salud; el acceso al trabajo, a la actuación, a los puestos de trabajo y nuevas fórmulas de inserción laboral. Las justas prestaciones sociales en los casos que no se pueda trabajar.

»Los enfermos tienen claras sus necesidades y sus prioridades. Con estas prioridades, en este Día Internacional de la Fibromialgia y Síndrome de la Fatiga Crónica, los enfermos levantan su voz, proclaman sus reivindicaciones y aceptan el reto de ser corresponsables en el manejo y mejora de sus enfermedades.

»Para ello piden ser aceptados como interlocutores a través de las entidades pacientes y exigen respeto, coherencia, corresponsabilidad, calidad y pleno acceso al sistema público sanitario y social en igualdad de condiciones que en cualquier otra enfermedad.

»Los enfermos de fibromialgia y síndrome de la fatiga crónica quieren una mejor calidad de vida para ellos y sus familias. Es responsabilidad de todos que la tengan. Ya ha pasado el tiempo de las excusas, es hora del respeto y de la solidaridad, por una parte, y de la atención sanitaria y social por otra.» (*Aplaudiments*)

Projecte de llei de ports de La Generalitat. Debat i votació del dictamen de la Comissió d'Obres Públiques, Infraestructures i Transports (BOC número 245)

El senyor president:

Debat i votació del dictamen de la Comissió d'Obres Públiques, Infraestructures i Transports sobre el Projecte de llei de ports de La Generalitat.