



# Observatorio de los derechos sexuales y reproductivos de las personas con discapacidad

## ODISEX PERÚ

BOLETÍN 4

BOLETÍN DEL OBSERVATORIO DE LOS DERECHOS SEXUALES Y REPRODUCTIVOS DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD ODISEX PERÚ FEBRERO - 2019 WWW.ODISEXPERU.ORG

### Índice

2

**DISCAPACIDAD Y RIESGO DE DESASTRES: Inclusión en la prevención y la reconstrucción**

Por María Esther Mogollón



**“Quais mulheres cabe no seu Feminismo?”**

Por Leandra Migotto Certeza

7

15

**DESAFÍOS A POLÍTICOS, DESDE LA COTIDIANIDAD DE LA DISCAPACIDAD VISUAL.**

Por Paulina Bravo, Odisex Chile



**“Me tratan como una niña no puedo salir ni hacer lo que yo quiera”. Testimonio de una mujer con discapacidad intelectual**

17

### Presentación

Iniciamos el 2019 con el mejor de los ánimos para continuar en la defensa y promoción de nuestros derechos como personas con discapacidad. La realidad es la que nos confronta y conmueve.

En Perú, nuevamente las lluvias, el desborde de ríos arrasa pueblos, puentes y personas. La misma historia. No sabemos dónde y cómo están las personas con discapacidad. Muy poco en la prevención se hace. Nos indigna la pasividad, la falta de eficiencia para el gasto y el poco o ningún interés de las autoridades en la prevención y los cuidados. Ahora no solo es Piura, sino Tumbes, Lambayeque, Amazonas, Junín, Ancash, Moquegua, Tacna, entre otras ciudades. María Esther Mogollón aborda este tema.

El artículo de nuestra colaboradora de Brasil Leandra Migotto, nos hace recorrer el camino de sus luchas personales y de otras compañeras, para no ser invisibilizadas, por caminar, ver, oír o pensar diferente del supuesto estándar social. Por eso, se pregunta Leandra ¿el feminismo excluye a las mujeres con discapacidad?”

Desde Chile, Paulina Bravo, lanza un desafío a los políticos, para que la acompañen a caminar por las calles de Santiago, esperar semáforos y otros. Ella critica, ciertas muestras de políticos que aparentan un entendimiento de la discapacidad, pero montan escenarios. No lo hacen desde la vida diaria, como ella o tantas personas con discapacidad que nos desplazamos diariamente por la ciudad y la vida.

Un sentido testimonio de Teresa, una mujer con discapacidad intelectual, expresa sus sentimientos, rechazo, desconocimientos y el amor de su pareja, con quien quiere vivir. Enfrenta prejuicios, rechazo, el insulto, maltrato de su familia. Pero dice que se defenderá.

**María Esther Mogollón**  
Directora de ODISEX Perú



**Responsable:**  
María Esther Mogollón

**Administración:**  
Rocío Loayza

**Contacto**

[www.odisexperu.org](http://www.odisexperu.org)

**e-mail:**

[directora@odisexperu.org](mailto:directora@odisexperu.org)

**Telf:**

993-525-843



**Diagramación:**  
-Ayrton Sena  
-Denisse Sena

**Web y Marketing:**  
Asperusac SRL

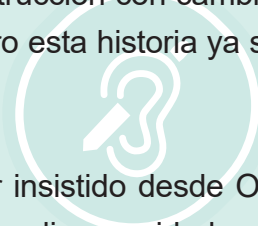


## DISCAPACIDAD Y RIESGO DE DESASTRES: Inclusión en la prevención y la reconstrucción



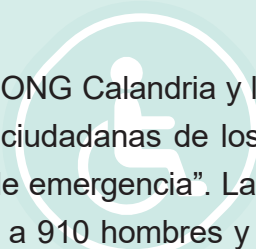
*Por María Esther Mogollón*

El nuevo año nos sorprende con una serie de lluvias, huaicos, deslizamientos de tierra y piedras, desbordes de ríos, tanto al norte y sur del país, frente a un Estado que poco o nada ha realizado en prevención de desastres y menos ha avanzado en la “reconstrucción con cambios” ofrecida. Dicen que no es el fenómeno de El Niño o que éste es débil, pero esta historia ya se vivió en el norte del país (Piura, Tumbes y Lambayeque) en el 2017.



Luego de la irrupción del fenómeno de El Niño, y pese a haber insistido desde ODISEX Perú (2018), en la toma de acciones de prevención con las personas con discapacidad, estas medidas aun no se concretan. Solicitudes realizadas ante la Diresa de Piura, y desde Lima ante el CONADIS, Ministerio de la Mujer, MINSA, Defensoría del Pueblo de Piura y Lima. Aun no obtenemos respuestas, pero insistiremos.

Un reciente sondeo de opinión<sup>1</sup> realizado en Piura por la ONG Calandria y la Escuela Mayor de Gestión expresa que uno de cada cuatro ciudadanos y ciudadanas de los cinco distritos más afectados por este desastre aún se siente en “situación de emergencia”. La encuesta se realizó en Catacaos, Cura Mori, La Arena, El Tallan y La Unión, a 910 hombres y mujeres de 18 a 65 años. El 40.1% afirma “no haber recibido ayuda” y el 64.8% considera que su distrito “aún está en reconstrucción”. Además, el 35% está siendo afectado por este fenómeno natural “por tercera vez”.



<sup>1</sup> En <https://wayka.pe/piura-5-distritos-mas-afectados-por-el-nino-se-sienten-desprotegidos/?fbclid=IwAR2U9GTGrueiCaX-vXkocolf3jWGDRt1M54E4AwddhPsHUrc6tOI6QfSx3V8>

Un dato alarmante es que nueve de cada diez participantes en la encuesta, manifiesta que no ha recibido información sobre prevención y gestión de riesgo.

Piura fue declarado en Estado de Emergencia, mediante el decreto supremo N° 027-2019-PCM publicado en el diario oficial El Peruano junto a otros 62 distritos de la región<sup>2</sup> por 60 días, ante el peligro inminente de inundaciones tras el periodo de lluvias. El diario oficial señala que estos distritos se encuentran en peligro eminente ante el “muy alto riesgo” de lluvias. Durante este periodo deben realizarse acciones inmediatas destinadas a la reducción del Muy Alto Riesgo existente, así como de respuesta y rehabilitación en caso amerite.

Hasta el momento hay al menos 31 fallecidos y ocho mil 299 afectadas, así como 160 viviendas destruidas y otras 443 inhabitables, deja hasta el momento la temporada de lluvias en nuestro país, esto según información oficial del Centro de Operaciones de Emergencia Nacional (COEN). Y se han presentado 110 huaicos, 450 eventos de lluvia, 117 inundaciones, 105 deslizamientos, 30 derrumbes, 2 casos de erosión y 9 tormentas eléctricas<sup>3</sup>.

En medio de tanto desastre como suele suceder en estas situaciones es difícil obtener información más fina sobre edades, género y discapacidad en las personas afectadas.

Aun no hay información sobre enfermedades infecciosas como el dengue, Chikunguña y Zika, que se presentan en estas situaciones.

## Inclusión en la prevención y la reconstrucción

En esta nueva etapa de desastres naturales decimos que la historia se repite, es decir que las poblaciones vulnerables como las personas con discapacidad son muy afectadas y las cifras e informes no las contempla, tampoco las medidas de protección.

El Instituto Nacional de Defensa Civil (INDECI) ha publicado en 2017, el Manual de Gestión Inclusiva de Riesgo de Desastres, que contempla a la atención de personas con discapacidad, el carecer de una perspectiva de género debilita su propuesta. Puede perfeccionarse.

<sup>2</sup> <https://eltiempo.pe/piura-es-declarado-en-emergencia-ciudad-corre-riesgo-de-inundacion/?fbclid=IwAR3-gmhpJJSss5Ui-YsRMWY2b4pbzS0UWSrgNU2G4jJwJxuiHI4qMbqVSCy4>

<sup>3</sup> <https://rpp.pe/peru/actualidad/coen-al-menos-31-muertos-y-ocho-mil-299-afectados-por-las-fuertes-lluvias-noticia-1181254>

El estudio publicado en 2018 **“Estudio sobre Impactos del zika y situación de los derechos sexuales y reproductivos de las mujeres con discapacidad en Piura”**<sup>18</sup> realizado por MAM Fundacional con apoyo de CLACAI, expresaba que, de un grupo de 25 mujeres provenientes de cinco distritos de Piura, señalaron no haber recibido información sobre prevención de riesgo de desastres, tampoco sobre la prevención y atención de las enfermedades como dengue, chikungunya, Zika. A ello habría que agregar su desconocimiento sobre los riesgos del zika en mujeres embarazadas. Esta es solo una muestra de todas las violaciones de sus derechos sexuales y reproductivos.

La ONU explica que “...Las personas con discapacidad se ven afectadas de manera desproporcionada en situaciones de desastre, emergencia y conflicto debido a que las medidas de evacuación, respuesta (incluidos los refugios, los campamentos y la distribución de alimentos) y recuperación les resultan inaccesibles. En los últimos tiempos, la información y los datos disponibles sobre situaciones de crisis revelan que las personas con discapacidad tienen más probabilidades de quedarse atrás o ser totalmente abandonadas durante una evacuación en caso de desastre y conflicto debido a la falta de preparación y planificación, así como a la inaccesibilidad de las instalaciones y los servicios y de los sistemas de transporte<sup>5</sup>. Existe discriminación por motivos de discapacidad cuando escasean los recursos.



<sup>4</sup> Ver BOLETIN 2 de Odisex Perú en <http://www.odisexperu.org/boletines/W>

<sup>5</sup> <https://www.un.org/development/desa/disabilities-es/discapacidad-desastres-naturales-y-situaciones-de-emergencia.html>

En el artículo 11 de la Convención sobre los derechos de las personas con discapacidad, relativo a situaciones de riesgo y emergencias humanitarias, se presta especial atención a la obligación de los Estados Partes de adoptar “todas las medidas necesarias para garantizar la seguridad y la protección de las personas con discapacidad en situaciones de riesgo, incluidas situaciones de conflicto armado, emergencias humanitarias y desastres naturales”. El artículo 4.1 afirma que «los Estados Partes se comprometen a asegurar y promover el pleno ejercicio de todos los derechos humanos y las libertades fundamentales de las personas con discapacidad sin discriminación alguna por motivos de discapacidad», y en el artículo 32 se reconoce la importancia de la cooperación internacional con miras a hacer frente a la capacidad limitada de algunos Estados para responder a situaciones de riesgo y crisis humanitarias.

La misma ONU recomienda que las actividades de rehabilitación y reconstrucción no solo deben incluir las necesidades de todas las personas y responder a ellas, incluidas las personas con discapacidad, sino que deben contar con la participación de las personas con discapacidad, a fin de garantizar que se respeten sus necesidades y derechos. Las mujeres con discapacidad son un grupo especialmente vulnerable cuyas necesidades deberían incluirse en todas las etapas de las labores de recuperación y reconstrucción.

Otra medida recomendada por instituciones especializadas es “Incrementar la información y el conocimiento sobre la población con discapacidad por medio de la recopilación de datos sobre edad, género, etnia, ubicación, tipo de discapacidad, entre otros, e incluir esta información en los diferentes instrumentos de planificación y preparación para las emergencias y desastres. Asimismo, actualizar y fortalecer las habilidades, capacidades y destrezas para que la práctica profesional sea inclusiva. Otra recomendación es reducir el aislamiento de las personas con discapacidad lo cual les permite participar ampliamente, así como facilitar su acceso a los servicios de la asistencia humanitaria.

La organización Plena Inclusión de Madrid, dice que las personas con discapacidad “probablemente no puedan evacuarse solas, pueden perder sus elementos de apoyo (como silla de ruedas, aparatos de audición), o sus medicamentos (si estuvieran tomando). Señalamos que mirar esta serie de recomendaciones desde una perspectiva de género haría las medidas verdaderamente más inclusivas y equitativas.

Otra pregunta que podemos hacernos ahora es *¿las personas con discapacidad, las mujeres con discapacidad han sido tomadas en consulta para las acciones de reconstrucción en Piura, considerando que a pesar de la discapacidad, hombres y mujeres presentan diferentes necesidades?* Valoremos que es una oportunidad de mejorar la accesibilidad de los Centros de Salud, ya que, en el Estudio realizado con las mujeres con discapacidad, ellas señalaron que la mayoría de centros carecía de rampas de acceso, baños especiales, señalización adecuada y otros, sobre todo la atención en salud a las personas con discapacidad diferenciando los tipos de discapacidad de las personas en especial y su género para no volver a revictimizarlas.



## “Quais mulheres cabe no seu Feminismo?”

**Leandra Migotto Certeza**

Quando comecei a me relacionar com o meu atual companheiro, diversas pessoas nas ruas riam debochando; comentavam infantilizando-nos: “que bonitinhos”; ou perguntavam quando iríamos ter filhos. Grande parte da minha família demorou bastante para aceitar que era possível vivermos juntos.

E quando estávamos na nossa casa, me julgavam como e porque eu não sabia e nem queria cozinhar! Primeiro sofri o preconceito capacitista (contra pessoas com deficiência) por não acreditarem na minha capacidade de viver um casamento, e depois fui discriminada por não ser a ‘mulherzinha amélia’ padrão da sociedade (aquela que sabia, lavar, passar, limpar e cozinhar).

Porém, o preconceito mais difícil de eliminar foi o da imposição da maternidade como algo natural e obrigatório! Eu mesma me sentia culpada por não engravidar ou não adotar uma criança.

Lia os relatos de mães com deficiência (em sua maioria com lesão medular ou condições físicas bem diferentes da minha) e me questionada porque eu tinha recebido este ‘castigo’: nascido com dificuldades para manter uma gravidez. E quando ouvia as notícias de mães com a mesma deficiência que eu que conseguiram dar a luz a mais de dois filhos (com ou sem deficiência), me sentia uma grande ‘covarde’.

A culpa era ainda maior quando eu percebia que havia concordado com os alertas impositivos de 90% da minha família em relação à ‘loucura’ que seria engravidar nas minhas condições físicas, e caso conseguisse parir, colocar no mundo mais um ‘fardo’: um ser humano com deficiência (no sentido mais estigmatizado que a palavra tem, ao olhar apenas para o que falta e não para os potenciais da pessoa).

Confesso que me questionei e me crucifiquei triplamente. Primeiro por escolher não ser mãe; segundo por ser fraca em não encarar uma gravidez de risco; e terceiro por ter receio de ter um filho com deficiência

Pensava: será que eu nem pensei na hipótese de engravidar porque tive pavor de desobedecer a minha família e a sociedade que julga uma temeridade mulheres com deficiência ficarem grávidas?

Ou será que eu teria a obrigação de ser mãe justamente para mostrar para a sociedade que eu poderia adotar e criar um filho, e conseguir ‘superar’ todas as dificuldades que a minha deficiência traz?



Com o passar dos anos, a maturidade da vida; a conversa com algumas mulheres com deficiência; as leituras e aprendizados solitários sobre feminismo; e após muito sofrimento interno e externo, finalmente, consegui me libertar da cruz que eu mesma pregara em meu corpo! E principalmente, do calvário que a sociedade havia me aprisionado!

Hoje eu sou uma MULHER TOTALMENTE LIVRE! Mesmo que o meu LUGAR DE FALA ainda seja bem pouco ouvido dentro do MOVIMENTO FEMINISTA, e muito menos, por grande parte da sociedade: no trabalho, na universidade, na mídia, nas igrejas, na política, nas artes, no esporte e tantos outros onde eu tenho DIREITO de estar e permanecer com autonomia exatamente do jeito que eu sou!

Crédito: arquivo pessoal Leandra.

Eu escolhi - e como é bom se permitir ESCOLHER - viver com meu companheiro sem sentir a imposição de cumprir ‘papéis sociais’ considerados padrão; não ser mãe por opção; e principalmente, não me SENTIR CULPADA por ter deixado de “seguir a boiada” em uma sociedade tão machista, sexista, heteronormativa, preconceituosa e discriminatória como a brasileira.

O que eu não tive a oportunidade de escolher foi um início de carreira e vida profissional menos traumático e inundado de frustração! Creio que isso ocorreu devido ao pouquíssimo recurso psíquico que eu dispunha - desde muito jovem - para saber lidar com a falta de auto estima, receio de não conseguir corresponder a tantas expectativas do mercado de trabalho, e principalmente, devido a pressão familiar e da sociedade em alcançar bons resultados.

Desde 2017, quando eu participei do Boteco da Diversidade, encontro sobre Sexualidade e Deficiência, intensifiquei o meu contato com outras mulheres com deficiência que relataram também ter passado por situações bem semelhantes a minha. Elas afirmaram o quanto o peso da opressão ainda é bem mais forte na vida de quem luta diariamente para não ser invisibilizada, por caminhar, enxergar, ouvir ou pensar diferente do suposto padrão social. Por isso, eu questiono se o feminismo exclui as mulheres com deficiência? Creio que AINDA sim...

O tema da deficiência ainda está restrito a áreas técnicas da biomedicina, da psicologia do desenvolvimento ou da educação especial. Não deveria ser assim. Afinal, hoje cerca de 10% das mulheres do mundo possuem deficiência, e nos países mais pobres, 75% das pessoas com deficiência são mulheres.



Imagem do site: Disbuga

No Brasil, de acordo com o Censo de 2010, mais de 26,5% milhões de mulheres com deficiência (5,3% pontos maior que o de homens); e quase um terço das mulheres negras possuem deficiência.

Diante destes dados, eu me questiono: onde estão estas mulheres? Elas têm a oportunidade de conseguir participar ativamente e com total condição de acessibilidade física, comunicacional e atitudinal dos MOVIMENTOS FEMINISTAS? Na grande maioria dos casos, ainda NÃO! Sabem por quê?

Várias mulheres com deficiência são completamente SILENCIADAS neste exato minuto que você lê este artigo! Principalmente, aquelas que vivem em situação de vulnerabilidade, pobreza extrema, completo abandono, descaso e discriminação por todos os poderes públicos brasileiros.

São mulheres que nem sequer conseguem ter condições de LUTAR para sobreviver (comer, dormir, se abrigar, se proteger do frio, ter paz, cuidar do seu corpo, fazer suas necessidades fisiológicas em local limpo!) muito menos ter acesso à saúde, educação, trabalho e lazer, e aos Direitos Humanos que estão assegurados somente no papel.

O Artigo 6° da Convenção Internacional da Organização das Nações Unidas sobre os Direitos das Pessoas com Deficiência, ratificada no Brasil pelo Decreto N° 6.949 de 2009 diz que:

1. Os Estados Partes reconhecem que as mulheres e meninas com deficiência estão sujeitas a múltiplas formas de discriminação e, portanto, tomarão medidas para assegurar às mulheres e meninas com deficiência o pleno e igual exercício de todos os direitos humanos e liberdades fundamentais.

2. Os Estados Partes tomarão todas as medidas apropriadas para assegurar o pleno desenvolvimento, **o avanço e o empoderamento das mulheres, a fim de garantir-lhes o exercício e o gozo dos direitos humanos e liberdades fundamentais** estabelecidos na presente Convenção.

Em 2015, a Lei Brasileira de Inclusão da Pessoa com Deficiência N° 13.146 também deixa claro no Art. 6° do Capítulo II - Da Igualdade e da Não Discriminação que:

A deficiência não afeta a plena capacidade civil da pessoa, inclusive para:

- I - casar-se e constituir união estável;
- II - exercer direitos sexuais e reprodutivos;
- III - exercer o direito de decidir sobre o número de filhos e de ter acesso a informações adequadas sobre reprodução e planejamento familiar;
- IV - conservar sua fertilidade, sendo vedada a esterilização compulsória;
- V - exercer o direito à família e à convivência familiar e comunitária; e
- VI - exercer o direito à guarda, à tutela, à curatela e à adoção, como adotante ou adotando, em igualdade de oportunidades com as demais pessoas.

Porém, as leis brasileiras não são cumpridas como denuncia Adriana Dias, mulher com deficiência, mestre e doutoranda em Antropologia Social da Universidade de Campinas (SP - região Sul do Brasil): “Mulheres com deficiência sofrem abusos de todos os tipos: sexo forçado com trabalhadores, cuidadores ou outros residentes em instituições, são espancadas, esbofeteadas, ou feridas em crises, sofrem esterilização ou abortos forçados, são trancadas em quartos ou armários sozinhas, são obrigadas a banhos de gelo ou chuveiros frios como punição, são obrigadas a medicação forçada (tranquilizantes), muitas vezes obrigada a ter que se despir ou ficar nua na frente de outras pessoas, como castigo, são amarradas ou colocadas em restrição (contidas)”.

A situação das mulheres com deficiência brasileiras é uma das piores do mundo, e infelizmente, confirma os dados do relatório da *International Network of Woman with Disabilities* sobre violência. Segundo o documento, o número de violência contra mulheres com deficiência é três vezes maior do que contra homens com deficiência e na questão dos abusos sexuais e físicos as mulheres sofrem duas vezes mais que os homens.

## Cultura da invisibilidade das Mulheres com Deficiência no Feminismo.



Fatine Oliveira

O não cumprimento da legislação vigente no Brasil, se dá devido a uma cultura de invisibilidade ainda existente. Para Fatine Oliveira, publicitária com deficiência física, feminista e autora do blog e canal Disbuga, todo mundo é visto como pessoa com desejos, pensamentos, anseios e demais sentimentos. *“Porém, em pleno século 21, as pessoas com deficiência, ainda são primeiramente consideradas: diagnósticos, objetos; e até ‘não seres humanos’”*.

Não deveria ser assim, pois, segundo Anahi Guedes de Mello (mulher lésbica e surda) e Adriano Henrique Nuernberg, ambos da Universidade Federal de Santa Catarina (região Sul do Brasil), o conceito de Deficiência hoje consiste no produto da relação entre um corpo com determinados impedimentos de natureza física, intelectual, mental ou sensorial e um ambiente incapaz de acolher as demandas arquitetônicas, informacionais, programáticas, comunicacionais e atitudinais que garantem condições igualitárias de inserção e participação social.

Porém, para Fatine para a mulher sem deficiência existem, na maioria dos casos, três camadas de preconceito a serem enfrentadas: gênero, raça e classe social. Para as que possuem deficiência são: identidade, autonomia, gênero, raça e classe social.



Leandra com Ivone no Boteco da Diversidade em São Paulo. Créditos: arquivo pessoal.

A feminista, Ivone de Oliveira, mulher com deficiência física, conhecida como Gata de Rodas, também vivencia a grande falta de diálogo entre os movimentos feministas e a representação das mulheres com deficiência: *“É notória a ausência de percepção das mulheres sem deficiência com relação às suas iguais com deficiência. Uma prova disso são os eventos e rodas de conversa para discutir a questão da mulher em que não há a representação da mulher com deficiência”*.

Graduada em Ciências Contábeis é musa do Bloco carnavalesco de rua “Do Fico” em SP, Ivone faz um trabalho ainda solitário incluindo as questões de diversidade sexual e de gênero dentro dos movimentos feministas. Em 2017, Ivone conseguiu incluir pessoas com deficiência na Parada do Orgulho LGBTTIQ. Foi a primeira vez que isso ocorreu em 21 anos de existência do movimento em São Paulo.

A feminista que também realizou a palestra “Sexualidade e Deficiência” na Universidade de São Paulo durante a Semana da Diversidade da Escola Politécnica, contou como passou por situações de discriminação: *“Durante muito tempo sofri a opressão familiar e da sociedade por achar que eu por ter uma deficiência física e usar uma cadeira de rodas, não podia muitas coisas: namorar, casar não ter uma vida social igual a todo mundo. Chegou a um ponto que precisei dar um basta! Minha família ficou chocada quando disse que não era mais virgem e que namorava”*.

A antropóloga Débora Diniz, pioneira na difusão do modelo social da deficiência no Brasil e na sua interface com as teorias feministas, explica que a primeira geração dos Estudos sobre Deficiência era composta majoritariamente de homens com lesão medular, apontados pelas teóricas feministas como membros da elite de quem tinha deficiência e, portanto, reprodutores dos discursos dominantes de gênero e classe na sociedade.

Débora ressalta que com base nessa perspectiva feminista, nos anos 1990 e 2000 o modelo social da deficiência passa por uma nova revisão, constituindo a segunda geração de estudiosas desse campo. *“As teóricas feministas (em geral mulheres com deficiência) buscam revelar como o gênero opera no universo da deficiência e também passam a dar visibilidade ao trabalho das cuidadoras das pessoas com deficiência mais gravemente acometidas”*, conclui.

## **Movimentos feministas na luta contra a violência sexual e de gênero que mulheres com deficiência sofrem.**

A feminista Fatine Oliveira reforça a violência avassaladora que massacra diariamente inúmeras mulheres com deficiência no Brasil: *“Apesar dos direitos garantidos por lei, ainda não temos a potência de nossas decisões, nossas autonomias são questionadas em detrimento de nossas capacidades corporais. Existem várias mulheres com deficiência sofrendo violações em relacionamentos extremamente abusivos porque não se julgam merecedoras de um amor verdadeiro. Do mesmo modo que as negras sofrem com a solidão provocada pela cor, nós - mulheres com deficiência - lidamos com nosso castramento social por não sermos desejadas”*.

Fatine participou do ELLA – Encontro Latino Americano Feminista, na cidade de La Plata (Argentina) e relatou em suas redes sociais que: *“Ninguém discute a importância de um exame ginecológico para uma mulher com deficiência, não somos convidadas ao debate. Não se imagina uma vida sexual para nós ou nossas sexualidades. Somos cis, héteras, bi, lésbicas, trans, não binárias e estamos nas redes falando sobre nossas vivências em blogs, vídeos e páginas, porém nossas vozes permanecem presas nas bolhas de amigos e familiares”*.

Ivone concorda com Fatine em relação à gravidade da violência contra as mulheres com deficiência e ressalta a importância da inclusão delas nos movimentos feministas ao falar de violência contra a mulher com deficiência se abre um leque imenso de questões, por isso, a necessidade de união coletiva e consciente para que essas mulheres tentam voz ativa na sociedade: *“Somente assim elas poderão enfrentar as situações de opressão, riscos, maus-tratos, coerção econômica e as mais diversas formas de exploração, tanto em casa quanto no ambiente de trabalho. Sem falar nas questões de preconceito decorrente da deficiência, pois nesse caso, os abusos e negação de direitos são ainda mais graves do que comparados a homens com deficiência”*.



Leandra e Leandrinha DuArt no Boteco da Diversidade em São Paulo. Créditos: arquivo pessoal.

A jovem Leandrinha DuArt, transexual com deficiência física, multi-ativista escreve em seu Blog para ‘corpos fora dos padrões’, e mulheres fragilizadas com sua autoestima. Referência na luta LGBTTT e presidente da Associação Reintegrar de Passos no sul de Minas Gerais (região sudeste do Brasil), conta que durante suas apresentações artísticas começo falando da sua sexualidade e fazendo reflexões sobre corpo, empoderamento e aceitação em cima do que eu já vivi. *“E no final, o melhor que acontece é a identificação das pessoas com minha história e um novo ângulo de como ver todas essas adversidades que a vida põe em nossos caminhos”*, afirma.

Leandrinha alerta que as mulheres e pessoas trans com deficiência ainda são superprotegidos de uma forma ridícula, vetadas de conhecer o próprio corpo! Por isso, o seu papel, como comunicadora é mostrar justamente o contrário! *“Meu corpo faz sexo e precisa de sexo, eu preciso conhecer meu corpo como qualquer outra pessoa dita ‘normal’. Por isso digo a sociedade que eu desejo, eu gozo, faço gozar, eu chupo e quero ser chupada, eu dou e eu como, sem que isso seja considerada a oitava praga do Egito. Sou um corpo igual aos demais, com algumas limitações e só isso”*, desabafa.

## ALERTA: Mulheres não esqueçam suas companheiras com deficiência!

Para as pesquisadoras: Stella Maris Nicolau e Lilia Blima Schraiber, dois eixos enfatizados hoje na reflexão feminista são a discriminação socioeconômica (mulheres com deficiência trabalham em ocupações menos qualificadas e recebem menos do que homens com deficiência e mulheres sem deficiência) e a excessiva medicalização da deficiência, que vê ainda esta condição como doença e não relacional com o meio em que vive na sociedade.

Os estudos sobre Deficiência partem do mesmo pressuposto político e teórico do Feminismo, o de que a desigualdade e a opressão contra grupos vulneráveis devem ser combatidas. Por isso, cada MULHER é responsável para INCLUIR DE FATO TODAS AQUELAS QUE POSSUEM DEFICIÊNCIA NO MOVIMENTO FEMINISTA!

E para conhecer os trabalhos das mulheres ativistas mencionadas neste artigo leiam:

<http://leandrinhaduart.blogspot.com/>

<https://disbuga.com>

<http://www.gataderodas.com/>



Leandra Migotto Certeza é comunicadora social pela Universidade Anhembí Morumbi, Jornalista (MTb 40546), Consultora e Palestrante em Inclusão e Direitos Humanos das Pessoas com Deficiência desde 1998. Hoje faz cursos de Jornalismo Literário e Escrita Criativa.

Á convite da – MAM – *Movimiento Amplio de Mujeres Línea Fundacional (Peru)* e da *Associação Internacional para o Estudo da Sexualidade, Cultura e Sociedade*, as primeiras 9 fotos do Projeto *Fantasia Caleidoscópicas* foram expostas no “6º Congresso Internacional Prazeres Dês-Organizados – Corpos, Direitos e Culturas em Transformação”, em Lima no Peru, em junho de 2007.

Blog do Projeto *Fantasia Caleidoscópicas*: <http://fantasiascaleidoscopicas.blogspot.com>

Perfil acadêmico: <http://www.linkedin.com/pub/leandra-migotto-certeza/41/121/a>

## DESAFÍOS A POLÍTICOS, DESDE LA COTIDIANIDAD DE LA DISCAPACIDAD VISUAL

*Por Paulina Bravo, Odisex Chile*

La autodenominada clase política y el empresariado chileno por décadas han acostumbrado convocar a las personas con discapacidad a participar de un espectáculo que denominan talleres Vivenciales en los que los participantes que no presentan discapacidad, se disfrazan de personas con discapacidad e instalándose en una silla de ruedas, tomando un par de muletas o vendándose los ojos, como un piquete de gente asustada, salen a deambular con cara de circunstancia por un espacio o más bien, por una escenografía que bien protegida de cualquier peligro, la organización del evento ha preparado en algún lugar público para que los empáticos no resulten accidentados y por supuesto, para que el gentío les vea y les aplauda su caritativa bufonada solidaria.

Luego el punto de prensa, las promesas de inclusión más falsas que billete de 3 Lucas y para la casa con cara de satisfecha misión cumplida. La escenografía se desarma y las personas con discapacidad continuamos como siempre arreglándonos para Circular por las calles con lo que hay y especialmente, con lo que no hay.



Como aunque las autoridades públicas se resisten a entender que un pitito en cada semáforo resguarda la integridad física y protege la vida de los peatones con discapacidad visual que por cierto también pagamos impuestos para mantener el funcionamiento de los semáforos que a nosotros no nos sirven y considerando sobre todo que también con nuestra plata todas las autoridades públicas sin excepción alguna, cruzan las calles con toda seguridad, creo que a esos talleres Vivenciales les falta algo de adrenalina y para satisfacer esta falta propongo:

Que algún alcalde o alcaldesa, parlamentario, intendente, gobernador o cualquiera otra autoridad pública, se cubra los ojos y crucé conmigo la calle, pero sin escenografía y en tiempo real. Adivinando por el ruido de los vehículos si la luz del semáforo está verde o roja y claro, haciendo esfuerzos sobrehumanos para escuchar los motores entre el caos estridente de bocinas, músicos callejeros, vociferantes predicadores y vendedores ambulantes y un infierno infinito y homicida de ruidos ininteligibles que además de



obstaculizar nuestro legítimo derecho a transitar en forma libre y autónoma por las calles de este país OCDE, hacen que un acto tan simple y cotidiano como lo es cruzar una calle, para las personas con discapacidad visual se transforme en una acción temeraria de la que incluso podemos resultar muertas.

Amigas y amigos de esta red social (Facebook) les pido que me ayuden a contactarme con esa autoridad pública valiente que acepte este desafío, si ven al candidato o candidata con susto por esta propuesta, díganle que se la estoy haciendo fácil porque aunque tengo 0% de Vista y que uso un implante coclear porque hace casi 2 años perdí el 100% de mi oído izquierdo, lo que para él o ella será un desafío por una sola vez, para mi es una rutina porque como toda la gente que trabaja, tengo que salir todos los días a la Calle. Díganle también, que el desafío lo haremos con Holly mi perrita guía y esa sí que es una tremenda suerte porque como el Estado de Chile No considera a los perros guía como ayuda técnica, no financia su entrenamiento y por supuesto somos muy pocas las personas ciegas que tenemos la fortuna de ser guiadas por unos ojitos expertos. Díganle también que como Premio a su excepcional valentía, terminado el desafío, yo le invito a comer y a un buen pisco sour siempre que no nos expulsen del restaurant con el discriminatorio argumento de que no se puede entrar con perro!

Amigas y amigos, confío en que me ayudarán a realizar este desafío, ¿cómo no vamos a encontrar a algún valiente, porque no tendremos en Chile a puros políticos cobardes verdad?

---

Fuente: Facebook de la autora, con su consentimiento.

Foto: Tomada de Google



**“Me tratan como una niña no puedo salir ni hacer lo que yo quiera”**  
*Testimonio de una mujer con discapacidad intelectual*



Odisex Perú, se reunió con Teresa en Piura, ella tiene 36 años y tiene una discapacidad intelectual. Conozcamos como transcurre su vida, como percibe la discapacidad. Ella comenta que se ha enamorado y que su pareja tiene discapacidad motora, pero su familia se opone a la relación y por ello la maltratan y golpean. Cuenta que ejerce su sexualidad a pesar de la oposición de su familia. Una serie de prejuicios debe enfrentar para sobrevivir y así y todo mantiene la esperanza de crecer y dice que eso puede suceder cuando se vaya de casa.

Para mí la discapacidad es como cuando a alguien no puede caminar, es cuando la persona tiene un problema y es diferente a los demás, dice Teresa.

¿Le preguntamos si ha ejercido su sexualidad? Si, ya tengo 36 años soy adulta, aunque mi familia me trate como una niña y no me entiendan, yo tuve una pareja a quien quiero mucho, mi familia no lo quiere.

### Su vida

Soy mujer, pero eso no importa porque si hubiera sido hombre igual mi familia no me trataría diferente igual me tratarían mal, mi mamá no me quiere, si fuera hombre sería igual...o no se... depende de Dios.

Hasta ahora me tratan como una niña no puedo salir ni hacer lo que yo quiera, no hay mucha diferencia de antes y de ahora, mi familia hasta ahora no comprende que yo soy una mujer que tengo sentimientos, que quiero estar con mi enamorado, pero a él no lo veo hace mucho, como 4 meses. Se fue y no regreso quiso hablar con mi familia y lo botaron le pegaron.

Durante mi adolescencia Tuve que estar con mi enamorado a escondidas hasta que decidí contarle y fue para mal.

Estuve con él por varios años, también tiene discapacidad física, él es bueno pero mi mamá no lo quiere lo odia y me odia. Mi mamá me golpea, la casa de mi mamá, mis hermanos se la van a repartir y a mí no me van a dejar nada, pero yo tengo mi parte atrás. Quería vivir allí con él pero no me dejan. Estoy triste no como bien, me he bajado mucho de peso.

Ahora como mujer adulta, ¿cómo vives? He sido feliz con él el problema es mi familia quiero denunciarlos por malos, pero no me escuchan dicen que yo no puedo vivir sola. Yo trabajo en un colegio, estudio y pienso bien, lo que pasa es que a él no lo quieren. Dicen que él es casado. Yo no creo, él me dice que es mentira.

Quiero aprender para que cuando me digan cosas poder responder también. Él fue a arreglar a hablar a mi casa para que nos dejen vivir juntos, lo botaron, le pegaron y también me cayó a mí y desde ese día no lo veo, son malos nunca me han dejado estar con él yo estoy con él hace 13 años.

## Estereotipos

Mis hermanas me dicen que soy enferma que no puedo hacer nada, pero yo trabajo. Me dicen que no puedo ser madre que ya me quede tranquila así, que doy mucha vergüenza. Los vecinos se meten a defenderme por mi casa no la quieren a mi mamá por mala.

En la casa, en la escuela me tratan mal, casi todos dicen que no servimos, que no es importante gastar en una y esas cosas. Pero yo puedo hacer todo, estoy muy triste porque mi familia no me entiende y solo pelean conmigo, ya no me quedo callada siempre les digo que tengo derechos, pero solo gano que me golpeen.

Soy honrada y siempre digo la verdad, pero porque yo soy así. Ellos (familia) no me dan nada bueno hasta para mi comida yo doy.

Nada no se de sexualidad, ni de cuidados, no me han enseñado nada. Lo que se lo he escuchado de otras personas en la calle, de las relaciones yo soy normal me gusta estar con mi pareja y lo deseo como hombre.



## Maternidad y aborto

La maternidad, me duele, no puedo hablarlo así nomás, yo quedé embarazada hace tiempo y me hicieron un aborto, mi mama me obligó a no tener a mi hijo y recordar eso me pone mal.

Que tu familia te obligue a abortar, yo no quería. Hoy estaría feliz con mi hijo, pero mi madre, mis hermanas, mi papá, mis hermanos todos sabían y en lugar de apoyarme me castigaron. Me llevaron donde una mujer y ya no puedo contar, pero yo los odio por eso.

## Derechos

No sé nada de leyes, solo vengo voy a la OMAPED y me dicen las cosas, estoy contenta la Sra. Amparo es jefa de OMAPED de Catacaos, me apoya. Fue varias veces a hablar con mi mama, pero ella no entiende.

No tengo permitido salir a ningún lado sola, cuando tengo que salir la Sra. Amparo, jefa de OMAPED Catacaos tiene que sacarme permiso, sino no me mandan. No voy al centro de salud así nomas si estoy mal me dan para tomar hierbas, así me curo.

Sobre la Educación Sexual nos cuenta que no ha recibido ninguna. Yo converso con la Sra. Amparo ella me dice que tengo que cuidarme y esas cosas, que los hombres son malos, aprovechados. Que me cuide, me da consejos mi familia nada, en el colegio tampoco. Quisiera saber de educación sexual. pero si se entera mi mama me mata.

Acá en OMAPED me dan información es lo único. Siempre le hablan a mi familia, a mí no me hablan siempre es a mis familiares, me ignoran.

Bueno el Centro de salud tiene rampas, pero está desordenado por lo del desborde del rio esta feo. Si dan métodos anticonceptivos a mis hermanas les dan a mí no. No voy no me dejan y si voy sola quieren que vaya con mi mama o hermana y ellas no quieren que para qué.

En el centro de salud me reciben bien, responden a las preguntas ...no hay mucho personal eso es malo las personas que trabajan allí están apuradas.

¿Has entendido las explicaciones? A mi familiar...a mi nada de nada ni me hablaron. Pero yo escuché y entendí todo mejor.



¿Has recibido información, orientación y servicio de planificación familiar?

No, nunca me he cuidado con método mi enamorado sí con condón...nada más pero también he tomado hierbas fuertes cuando tenía atraso del mes (menstruación).

Mi familia siempre cree que soy como una niña, no entienden nada de nada...siempre ha sido así desde que me acuerdo...no cambia nada. ¿Pero desde niña también siempre me han agredido no me quieren nada me golpean a veces quiero irme, pero donde? Espero entrar a trabajar en un colegio este año y allí me voy o no sé.

¿Sabes cómo prevenir la violencia familiar?

Ojalá supiera a mí me maltratan y es normal, pero ya les dije la última vez que me pegaron y casi me rompen un hueso que es la última vez que la próxima los voy a denunciar. Ya no me importa. La próxima vez voy a ir a la comisaria y a la OMAPED.

Seguro, a mí violentan mis derechos mi propia familia que se puede esperar de los demás, yo quiero casarme, pero no me dejan.

---

Imagen tomada de El Blog del Crono.