

EFEMÉRIDE CON MOTIVO DEL DÍA MUNDIAL DE CONCIENCIACIÓN SOBRE EL AUTISMO

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: El siguiente punto del orden del día es la efeméride con motivo del Día Mundial de la Concientización sobre el Autismo, a cargo de los grupos parlamentarios, quienes tendrán el uso de la palabra hasta por tres minutos. Iniciamos con la diputada Anayeli Muñoz Moreno, del Movimiento Ciudadano, hasta por tres minutos.

La diputada Anayeli Muñoz Moreno: Sin el permiso de la Presidencia, porque no se lo merece. Según cifras de la Organización Mundial de la Salud, 1 de cada 100 niños tiene autismo. El 2 de abril fue el día para hacer consciencia sobre el autismo. Este también es conocido como el trastorno del espectro autista.

Hacerlo visible, compañeras y compañeros, compañeras y compañeros, nos permite entender esta condición, que implica condiciones neurológicas y del desarrollo del cerebro. Esto afecta de forma diferenciada en la forma en que las personas interactúan con los demás, la forma en que se comunican, aprenden y se comportan.

No se puede ser indiferente ante la realidad de esta condición, se requiere un diagnóstico oportuno, ya que lo que dicen los estudios es que las señales del autismo comienzan a presentarse a través de los 18 meses de vida. Por lo que atenderlo oportunamente favorece el desarrollo neurológico de las personas, un tratamiento especializado, así como entornos inclusivos tienen la finalidad de mejorar la calidad de vida, desarrollar habilidades emocionales, sociales y de comunicación.

Y, pese a que ya hay una ley en la materia, no hay una responsabilidad por parte del Estado para la atención de las personas que tienen autismo. Las familias tienen que recurrir indiscutiblemente al sector privado.

Imagínense, esto se vuelve incosteable para la mayoría de las y los mexicanos. Esto, ante la poca respuesta del sector salud público. No hay estudios certeros sobre la prevalencia del autismo en México. La magnitud de las necesidades es evidente, tenemos una deuda con las personas que tienen autismo en México, porque requieren atención, requieren apoyo constante. Se requiere de forma urgente su acceso al sector Salud público y, por supuesto, al sector educativo.

Urge, además, concretar un Sistema Nacional de Cuidados. Porque también hay que pensar en las familias y en las personas cuidadoras que se enfrentan todos los días a grandes desafíos. Pueden necesitar apoyos constantes para mantener la calidad de vida de su familiar con autismo.

Tenemos la obligación de mejorar su calidad de vida, de promover su inclusión social, accesibilidad, igualdad y reducir la discriminación. Las mujeres son, en su mayoría, quienes se encargan de los cuidados de las hijas, de los hijos y de muchos de sus familiares. Este cuidado prácticamente se tiene que duplicar cuando hay una condición como el autismo.

El pasado 21 de marzo, además, también se conmemoró el Día Mundial del Síndrome de Down. Yo quiero reconocer a la diputada Mónica Villavicencio, que hizo un evento justamente para visibilizar a las personas con síndrome de Down.

Yo tuve una hermana con este síndrome, que falleció hace ya más de 10 años. Conozco lo que viven las familias en México para encontrar terapias, para encontrar educación y para encontrar inclusión para las personas que tienen Síndrome de Down.

Por eso sé que las mujeres, como mi madre, que se encargan de los cuidados de un familiar que tiene esta discapacidad o las madres que tienen hijas e hijos con autismo, se encuentran en un estado de ausencia por parte del Estado para que se haga responsable por parte de los cuidados. Hoy las mujeres están enfrentando una carga excesiva de trabajo.

Y finalizo, compañeras y compañeros. Tenemos que exigirle al Sector Salud y educativo acciones como el diagnóstico, el tratamiento y el acceso para todas las personas en México, especialmente, quienes tienen una condición que les implica más obstáculos.

No basta con iluminar edificios, como les encanta en esta Cámara, espero que se consolide de verdad el Sistema Nacional de Cuidados, que si tenga un compromiso real con un Sistema Nacional de Cuidados. Aunque ya vimos que se suele ser hipócrita, falso y ruin con las causas de la igualdad de género.

Pero si las mujeres no les importan en esta Cámara, los invito a pensar en un Sistema Nacional de Cuidados que beneficie a las personas que tienen una condición de autismo, que tienen una discapacidad, que tienen Síndrome de Down. Un Sistema Nacional de Cuidados que beneficie a todas las infancias y también a las y los adultos mayores. Por un México con más inclusión. Por un México mucho más igualitario. Es cuanto.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Gracias, diputada. Llamó la atención el comentario que hizo sobre esta Presidencia, cuando esta Presidencia siempre se ha dirigido a usted con respeto. Así lo seguiré haciendo, así lo seguiré haciendo, aunque usted opte por otra cosa. Y también le señalo que se excedió un minuto 13 segundos su participación.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Tiene el uso de la palabra la diputada Ana Isabel González González, del PRI, hasta por tres minutos.

La diputada Ana Isabel González González: Con su permiso, diputado presidente.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Adelante.

La diputada Ana Isabel González González: Gracias. Compañeras y compañeros legisladores, el día de hoy a nivel internacional se conmemora este día de la Concienciación sobre el Autismo. Esta condición, porque hay que empezar desde ahí, hay que reconocer que no es una enfermedad, que es una condición que afecta a miles de niñas, niños, adolescente y adultos de todo nuestro país.

Tenemos que empezar a hablar del respeto, tenemos que empezar a hablar de la empatía y, por supuesto, también hablar del trabajo que se merecen, que podemos hacer desde esta Cámara de Diputados.

Con mucho orgullo les comparto que, desde Monterrey, Nuevo León, cuando fui diputada local en la legislatura anterior antes de tener este cargo muy agraciado de diputada federal, tuvimos la oportunidad de trabajar la Ley del Trastorno del Espectro Autista y de la Neurodiversidad, que definitivamente trae beneficios para todas las niñas, niños y adolescentes en cuestión también escolar. Pero hay que reconocer que el trabajo para el autismo no solamente puede ser desde el tema educativo, tiene que ser también desde el tema laboral, porque esas niñas, niños y adolescentes van a crecer y necesitamos vivir en un mundo inclusivo.

Basta de solamente integrar, basta de integrar, necesitamos inclusión en toda la extensión de su palabra. Y por eso el día de hoy, aunque escuchaba comentarios anteriores que decía que no bastaba con que ilumináramos el palacio, discúlpenme, pero sí es una forma de visibilizar este tipo de condiciones para que también estemos unidos y que quienes no conocen de estas condiciones se sumen a apoyar, a entender, a ser empáticos, que es lo que nos falta a todos aquí en México.

Entonces, con mucho gusto los invitamos a las 7 de la tarde el día de hoy al frontispicio, donde estaremos iluminando este palacio, porque claro que es parte de que demos a conocer más información y visibilicemos este tipo también de condiciones, así como lo hemos hecho con otras enfermedades también en la Cámara.

Y, por otra parte, compartirles y esperando también sus votos a favor de un par de iniciativas que su servidora presentó, no nada más por mi parte, sino también por parte del Grupo Parlamentario del PRI, donde estamos buscando que empresas, estoy hablando del tema laboral, que empresas tengan también sus reconocimientos fiscales, sus aportaciones fiscales en beneficio para cuando contraten a personal que tengan también esta condición del espectro autista o también de la neurodiversidad.

Por otra parte, necesitamos tener más centros también que apoyen desde el diagnóstico de autismo, que sabemos que puede ser autismo en cualquiera de sus niveles, pero también el asperger que ya forma parte también de esta condición, que puedan ser tratados desde su diagnóstico, con sus terapias, con su seguimiento, para que puedan tener mejor calidad de vida.

Eso, diputadas y diputados, está en nuestras manos y quiero que sepan familias, organizaciones de la sociedad civil, personas que están comprometidas con esta causa, que sepan que cuentan con nosotros para seguir trabajando por una mejor calidad de vida para todas y todos nuestros mexicanos que tienen esta condición del trastorno del espectro autista, y como se dice en este mundo de la inclusión, el TEA, que lo conocemos, trastorno del espectro autista, yo te amo. Saludos a todas y a todos, y gracias por su atención. Es cuanto, diputado presidente.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Muchas gracias, diputada.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Tiene ahora el uso de la palabra la diputada Nora Escamilla, del Partido del Trabajo.

La diputada Nora Yessica Merino Escamilla: Muchas gracias. Con su permiso, presidente además de que le reiteramos que ha hecho un extraordinario trabajo en la conducción y nuestro respeto presidente, porque hay mucho presidente de la Mesa Directiva.

Y, les quiero decir compañeras y compañeros diputados, diputadas, pueblo de México, personas con diagnóstico de trastorno de espectro autista, porque no es una condición, es un diagnóstico de trastorno de espectro autista, familias, cuidadoras que hoy nos escuchan, hoy desde esta tribuna nos unimos desde la bancada del Partido del Trabajo con respeto y compromiso a la conmemoración del Día Mundial de la Concientización sobre el Autismo. Una fecha que nos llama no solo a reflexionar, sino a actuar, a escuchar, a visibilizar y a defender.

Desde el Grupo Parlamentario del Partido del Trabajo asumimos con plena convicción que este no es un tema menor ni puede limitarse a una efeméride simbólica, hablar de autismo es hablar de derechos, de justicia social, de verdadera inclusión, de igualdad, de dignidad.

Miles de personas en nuestro país viven dentro del espectro autista, niñas, niños, adolescentes, personas adultas que ven y sienten el mundo de una forma distinta, personas con talentos únicos, con una visión única y con mucho que aportar y que están aportando ya a nuestra sociedad.

El autismo no es un obstáculo bajo ninguna visión, cada persona con autismo es diferente. Muchas y muchos de ellos destacan en áreas como el arte, la música, la memoria o la lógica, pero más allá de sus talentos y desafíos son parte de nosotros y nosotras.

Y, es responsabilidad de la sociedad construir un mundo más accesible, con espacios inclusivos en la educación, en el trabajo y en la comunidad, pero junto a ellas y ellos también están las personas que cuidan, que acompañan, que sostienen, madres, padres, abuelas, hermanos, hermanas, tías, tíos, maestras, maestros, terapeutas, vecinas y vecinos, personas que sin importar las dificultades, sin importar el cansancio cada día caminan junto a ellas para enfrentar barreras, abrir caminos y construir espacios de esperanza.

Ser cuidadora o cuidador de una persona con autismo es un acto de amor inmenso, pero también de resistencia ante una sociedad que no ha entendido lo que es la inclusión de manera transversal.

Es aprender a entender un lenguaje que a veces no se expresa con palabras, es reconocer que las rutinas importan, que la crisis no son berrinches, que la sensibilidad al entorno puede ser dolorosa y que cada logro por pequeño que parezca es un triunfo inmenso, pero ser cuidadora o cuidador en México, hay que decirlo con claridad, también significa enfrentar un sistema que muchas veces les da la espalda.

Familias que se encuentran con diagnósticos tardíos, con la falta de especialistas, con barreras en el sistema educativo, con la inaccesibilidad de terapias o tratamientos, con la discriminación y falta de comprensión.

¿Cuántas madres han tenido que renunciar a su vida profesional? ¿Cuántos padres han tenido que migrar buscando una mejor atención para sus hijos? ¿Cuántas hermanas y hermanos asumen desde la infancia responsabilidades que no les corresponden, porque la red pública de apoyo no es suficiente?

¿Cuántas personas cuidadoras atraviesan este camino en soledad, sin reconocimiento y sin apoyo, sin descanso? Desde el Partido del Trabajo lo dejamos y lo decimos con mucha claridad: estamos con ustedes, los vemos y los apoyamos, les vemos, las vemos. Y sabemos y estamos trabajando por un sistema de cuidados donde también...

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Concluya, diputada.

La diputada Nora Yessica Merino Escamilla: ... estén reconocidos. Concluyo diciéndoles. La lucha por la inclusión y la atención digna de las personas con autismo es también la lucha para la justicia, para las personas que las cuidan.

Y, desde el Partido del Trabajo nos comprometemos a que el tema del autismo, la inclusión y todas y todos quienes están dentro de este espectro, cada día tengan una vida con mayor dignidad, hasta que la dignidad para todas y para todos se haga costumbre. Muchas gracias, es cuanto, presidente.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Gracias.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Tiene el uso de la palabra la diputada Deliamaria González Flandez, del Partido Verde Ecologista de México.

La diputada Deliamaria González Flandez: Con el permiso de la Presidencia. Hoy 2 de abril es el Día internacional de la concienciación del autismo. Hoy visibilizamos lo invisible para muchos y damos voz a quienes les pertenece este día.

En honor a ellos me permito compartir con ustedes este mensaje de cinco personas que desde su corazón representan a una gran comunidad. Por los cuidadores primarios y por las personas dentro del espectro autista, quienes nos siguen a través de las redes sociales y a quienes les mando un saludo.

Les comparto, compañeras y compañeros, y a todos quienes nos ven, estos cinco mensajes:

Hoy se conmemora el Día Internacional del Autismo, un día que tiene gran importancia porque es una forma de nosotros poder mostrarle al mundo que existimos, que estamos aquí, que somos reales y que estamos cansados de siempre ser ignorados, de quedar siempre en el olvido o de ser rechazados.

Hoy es un día en el que podemos mostrarle al mundo quiénes somos y decirles, estoy aquí.

Estamos aquí y necesitamos que se den cuenta y nos ayuden, nos entiendan, nos comprendan y nos acepten tal y como somos.

Por un mundo más inclusivo, abran los ojos y mírennos. Abran los oídos y escúchenos. Abran sus corazones y acepten lo que somos. Somos autistas, somos neurodivergentes, pero también somos humanos. Walter, 28 años.

Hoy, soy la voz de mi hija Angélica, ella es una adolescente autista, no habla y depende de mí para todo, pero, ¿qué pasará cuando yo ya no esté? Como ella hay muchas personas que necesitan apoyo constante y otras que buscan salir adelante solas en un mundo que no siempre las entiende.

El 2 de abril no es solo una fecha, es un llamado a mirar con el corazón, a reconocer que detrás del diagnóstico hay vidas, sueños y personas que merecen oportunidades, compañía y respeto. Hagamos visible lo invisible, porque nadie debería de enfrentar el mundo solo. La mamá de Angélica.

Este 2 de abril solo te pido que no traten de cambiarnos, mejor cambia tu manera de vernos, Día Internacional de la Concienciación del Autismo. Renata, 13 años. Somos únicos por ver el mundo distinto, no se necesita ver de la misma manera, solo damos tiempo y paciencia. Montse, 18 años.

Somos infinitos, en este 2025 se persigue concienciar a la ciudadanía de que no hay dos personas con autismo iguales y que, por ello, cada una necesita apoyo especializado y adaptado a su situación y a su momento vital, pero la realidad es que tenemos que lograr esa conciencia en las instituciones, en las autoridades, en los centros escolares y en toda la sociedad que no tiene un familiar con autismo, es ahí donde necesitamos ser escuchados, pero también respetados.

Necesitamos hablar de autismo todos los días, reconocer nuestras diferencias las 24 horas y reconocer que la diversidad es lo que nos hace únicos. Hoy es un día para alzar la voz, pero también para solicitar respuestas, cumplir promesas y, sobre todo, para reconocer que el autismo no es contagioso, la empatía sí. La mamá de Bárbara, que tiene 13 años.

Y yo quiero preguntarles, compañeros y compañeras, qué es lo que estamos haciendo nosotros para volver a esta sociedad cada vez más inclusiva. Quiero retomar un poco y a petición de Renata, quien es una adolescente dentro del espectro autista, que nos está viendo a través del Congreso y que me pide, con mucho respeto, corrija a la diputada del PRI, el autismo no es una enfermedad, es una condición de vida y hoy alzamos la voz por la empatía, por la inclusión y por la información.

Hablemos de autismo todos los días, perdamos el miedo a lo que es diferente, desaparezcamos el mito, recordemos que lo que no se nombra no existe y hoy el autismo está en nuestras vidas. En mi caso está en mi hermano, en el caso de la compañera está en

su hija y está muy cerca muchas veces, a través de familiares directos, de amigos, de vecinos y yo creo que...

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Concluya, diputada.

La diputada Deliamaria Gonzalez Flandez: Concluyo, presidente. Necesitamos ser parte del cambio y hablar de autismo, seamos empáticos, seamos mejores seres humanos y abracemos lo diferente. Es cuanto, presidente, muchas gracias.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Diputada Ana Isabel González, ¿con qué objeto?

La diputada Ana Isabel González González (desde la curul): Diputado, presidente, si me permite, solo para una aclaración ya que se mencionó mi nombre hace un momento.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Por alusiones personales, claro que sí, un minuto.

La diputada Ana Isabel González González (desde la curul): Le agradezco. Solamente para mencionar, ya que la diputada que me antecedió mencionó que acaba de recibir un mensaje donde me corregían, mencionando que yo había dicho en tribuna que el autismo era una enfermedad y no una condición.

Y quisiera mencionar, de la manera más respetuosa, que su servidora dijo muy claramente que teníamos que empezar reconociendo que el autismo no es una enfermedad, que es una condición y lo mencioné en dos ocasiones. No lo digo de dientes para afuera, es un tema que conozco, que he trabajado, que tengo personas cerca con autismo y es lo primero que quise dejar claro, porque desgraciadamente, como lo mencioné, falta mucha información.

Y por eso hablaba de invitar a mis compañeras y compañeros que fuéramos a la iluminación del Palacio Legislativo, porque desde ahí empezamos a visibilizar y que este tipo de acciones donde debemos de estar unidos y en lugar de criticar, realmente levantemos la voz para ser empáticos, para ser respetuosos y para sacar adelante todas las iniciativas que se merecen, creo que empieza desde aquí, con mucho gusto.

Solamente quería mencionar que en ningún momento mencioné que era una enfermedad, al contrario, en dos ocasiones mencioné: no es una enfermedad, empezamos de ahí, es una condición. Y en todas mis explicaciones que puse con mucho respeto, en esta tribuna que es la más alta del país, mencioné que era una condición. Es cuanto, diputado presidente.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Gracias, diputada González.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Tiene el uso de la palabra la diputada Liliana Ortiz Pérez, del PAN, hasta por tres minutos.

La diputada Liliana Ortiz Pérez: Hoy, el día se ilumina de azul porque este color fue elegido en todo el mundo como un símbolo de unidad en la lucha por los derechos y la visibilidad de las personas dentro del espectro autista y representa valores como la paz, la inclusión y la comprensión.

Y en este contexto, primero quisiera precisar que el autismo no es un solo un trastorno, es lo que se llama un espectro, lo que significa que existe un amplio abanico de síntomas, alteraciones, así como habilidades y niveles de capacidades que enfrentan las personas con esta condición.

La primera dificultad a vencer actualmente es acceder de manera temprana a un diagnóstico preciso, las niñas y los niños con algún espectro autista tienen comportamientos como acciones repetitivas, rechazo para establecer vínculos sociales, intolerancia a ruidos fuertes o estímulos sensoriales, entre otros aspectos.

Los padres, madres, hermanos y círculos cercanos que no tienen acompañamiento para enfrentar esta condición sufren igualmente, porque no saben de qué forma actuar, qué palabras son las adecuadas o qué abrazo se puede ofrecer o no sin romper el frágil equilibrio de un momento de calma o como respuesta para disminuir una agitación.

Al crecer los adolescentes autistas se enfrentan con sus familias, retos aún más grandes, las condiciones del espectro autista se suman a los cambios físicos y adaptativos del desarrollo de la personalidad en la juventud, en la adultez. Si no se ha llevado un acompañamiento adecuado para vivir en sociedad puede derivar en aislamiento social y grandes dificultades para la comunicación dentro del entorno familiar y en general para establecer vínculos de amistad y de acceso a la vida laboral.

Hoy estamos frente a la oportunidad de no solo atender profesionalmente a los que enfrentan esta condición, sino también frente al reto de reconocer las cualidades que pueden ayudar a las personas con autismo. Recordemos que ellos solo tienen una forma distinta de interpretar el mundo exterior y poseen una gran capacidad de concentración en ciertas tareas, una memoria precisa y habilidades en ciertas disciplinas.

Concientizar sobre el espectro autista requiere un esfuerzo de todas y de todos, un cambio cultural, social y familiar, que sea enmarcado por esfuerzos gubernamentales para dotar a esta población de apoyos como programas especiales., atención para la salud mental y un importante proceso de aceptación de que el autismo, como bien han dicho aquí, no es una enfermedad, es una condición que hace de los individuos que la enfrentan personas diferentes, pero con los mismos derechos que todos los ciudadanos tenemos.

No hay que normalizar el rechazo y la estigmatización como un mecanismo que etiqueta a las personas con espectro autista, trabajemos por una mayor atención para ellos y sus familias. En Acción Nacional estamos convencidos de que todo esfuerzo que se realice para que cada persona que sea respetada en su individualidad es una semilla que se siembra para que florezca una gran sociedad.

Quiero aprovechar la oportunidad para agradecer y reconocer a todos los colectivos que trabajan y se hermanan para tratar el autismo. Especialmente a Sumando por el Autismo y a Iluminémonos por el Autismo en Puebla, que han trabajado arduamente para que las familias que tienen un miembro con este espectro tengan una vida digna y mejores condiciones de atención en salud mental y programas integrales.

Celebremos este día, iluminemos nuestros horizontes de azul, como una oportunidad para informar más y mejor sobre el espectro autista y atender adecuadamente lo que, lejos de ser una calamidad, es una manera íntegra de pluralidad de los individuos y un maravilloso reto para ampliar la capacidad de aceptar y respetar las ideas, creencias y comportamientos de los demás. Por un mundo y un México más inclusivo. Es cuanto, presidente.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Gracias, diputada.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Tiene el uso de la palabra la diputada Petra Romero Gomez, de Morena, hasta por tres minutos.

La diputada Petra Romero Gomez: Con permiso de la Presidencia.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Adelante.

La diputada Petra Romero Gomez: Estoy muy contenta por todas las participaciones que me antecedieron. Todas las participaciones de todos los partidos políticos son en favor del autismo. Estoy muy contenta por ello.

Compañeras y compañeros, hoy conmemoramos el Día Mundial de la Concientización sobre el Autismo, con la intención de sensibilizar a la población. De acuerdo con la Organización Mundial de la Salud, se estima que 1 de cada 100 personas en el mundo presenta el trastorno del espectro autista, también conocido como TA. Es importante saber que todas las personas con TA son distintas entre sí, ya que las características son muy variables en cada caso. Algunas personas pueden vivir de manera independiente, pero hay quienes tienen una situación más grave, las cuales necesitan de apoyo permanente.

Soy parte de una familia azul, llamada así por contar con un integrante con diagnóstico de espectro autista, mi querido nieto Hansel, de cuatro años. Y puedo decirles que me ha demostrado que el amor no necesita palabras. Ser autista hace a una persona diferente, no menos, y el mejor regalo que podemos darle a un niño con autismo es la aceptación.

Reconozco el gran trabajo que hacen las madres, padres y familiares que también pertenecen a una familia azul, pues no siempre es fácil. Es difícil, muchas veces hay que enfrentar ciertos retos: prejuicios o actos de discriminación por aquellas personas que se niegan a entender a nuestros niños y niñas. Por lo que es fundamental que legislemos a favor de este grupo vulnerable, haciendo valer sus derechos, asegurando su bienestar e inclusión.

Por ello, en la Comisión de Atención a Grupos Vulnerables, junto a la presidenta Casandra de los Santos, estamos trabajando en una iniciativa para expedir una ley que incluya a las personas con autismo y que contemple los retos a los que se enfrentan las personas con esta condición. Para entender el autismo no se necesitan fórmulas, se necesita amor. El autismo no define a los niños y niñas, su valentía y su resiliencia sí.

El autismo no es la tragedia, la tragedia es la ignorancia. Las personas autistas no están en su propio mundo, están en el nuestro, pero con una capacidad diferente, como lo dijo la compañera Anita, del Partido del PRI: acepta, entiende y ama. Es cuanto, presidente.

El presidente diputado Sergio Carlos Gutiérrez Luna: Gracias, diputada.

Sil