

**DIARIO DE SESIONES
CÁMARA DE REPRESENTANTES DE PUERTO RICO
TERCERA SESIÓN ORDINARIA
DE LA
VIGÉSIMA ASAMBLEA LEGISLATIVA
DEL
GOBIERNO DE PUERTO RICO
2026**



***SESIÓN ESPECIAL
MES DE CONCIENCIACIÓN SOBRE EL AUTISMO***

JUEVES

9 DE ABRIL DE 2026

DÍA ÚNICO

Transcurrido el receso se reanuda la sesión bajo la presidencia del señor Méndez Núñez.

SR. TORRES ZAMORA: Vamos a comenzar directamente con la sesión especial en Concienciación sobre el Autismo y para esta sesión especial voy a solicitar, señor Presidente, que autorice a Zacarías Rosa Rosado, para proveer y darnos con la invocación de la actividad especial.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Adelante. Vamos a ponernos todos de pie para escuchar la invocación hecha por ¿Zacarías...?

SR. TORRES ZAMORA: Zacarías Rosa Rosado.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Zacarías Rosa Rosado, muy bien.

INVOCACIÓN

NIÑO ROSA ROSADO: Buen día a todos. Mi nombre es Zacarías Rosa Rosado y soy un niño con autismo, al igual que mi hermana y muchos de los que están en este lugar. Hoy vine con mi corazón lleno de esperanza y con muchas ganas de darle gracias a Dios. Les invito que se pongan de pie para orar.

Querido Dios, gracias por este día y por enseñarnos a amar. Gracias por cada niño, joven y adulto con autismo por sus risas, sus sueños y su forma de ver el mundo. Te pido que les des a las familias fuerza y paciencia; a que les pongas gente buena y que los cuide y que los entienda. Bendice a quienes toman decisiones en nuestro país para que trabajen con sabiduría y compasión y trabajen para que todos tengan las mismas oportunidades. Ayúdanos a ser amables, a respetar las diferencias y a cuidar a los que más necesitan. Que Puerto Rico sea un lugar donde cada niño como yo, pueda aprender, jugar y brillar con su luz. Te lo pido con amor, en el nombre de Jesús. Amén.

SR. TORRES ZAMORA: Para pelos.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Señor Portavoz.

SR. TORRES ZAMORA: Bueno... para pelos.

Señor Presidente.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Señor Portavoz.

SR. TORRES ZAMORA: Solicitamos autorización para dejar sin efecto la Regla 21 del Orden de los Asuntos y la Regla 23.13 de vestimenta y solicitamos permiso para permitir que los miembros de la prensa y fotógrafos entren al hemiciclo.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Así se acuerda.

SR. TORRES ZAMORA: Señor Presidente, en este momento voy a dar cuenta y voy a leer el nombre de los invitados que tenemos aquí; no sin antes agradecer a todos los padres que están con nosotros en el hemiciclo y los que se encuentran en las gradas acompañándonos e invitados todos, por el honor que representa para nosotros -la Asamblea Legislativa y los miembros de la Asamblea Legislativa- el que ustedes permitan, nos permitan compartir sus vivencias, nos permitan compartir estos momentos -junto a sus hijos e hijas- en este día tan especial para nosotros, de verdad, y me perdonan pero yo creo que igual que el Presidente y la Vicepresidenta, esa invocación dice mucho de lo que es esta actividad.

Así que voy a leer, obviamente, los invitados. Este servidor, no sé si se acuerdan los compañeros que en la *Sesión especial de las Mujeres*, yo tenía de invitada a Carol Almodóvar, amiga personal. Y les dije que no pudo llegar aquí porque estaba cuidando a su niño Ryan, un niño autista con necesidades especiales. Pues sí, hoy tengo el placer de tener a Ryan que me acompaña y Ryan Javier Rosado Almodóvar, junto a Mami, son las personas que me están acompañando para dedicarle esta ocasión.

Así que... dile adiós, saluda Ryan.

Lisie Burgos -la Representante Lisie Janet Burgos- tiene a Álvaro Olmo Vera.

La compañera Tatiana Pérez tiene un, voy a leerlos a todos -bien merecido- junto a ella sentado está Keyden Manuel Santana Rodríguez. Pero también están en las gradas: Andrea Sofía Bermúdez, Eduardo Jesús Rivera, Erick Josué Santiago, Omar Antonio Caldero, Leonardo Torres, Rafael Omar Morales, Yadier Santiago Santiago, Yanxiel Omar López, Warlin Yandel Paredes, Joel A. Díaz García y Juan E. Chévere Morales y el profesor Bryan Rivera.

Bienvenidos.

La compañera Representante por Acumulación Lourdes Ramos tiene a Victoria Guzmán Ávila.

Obviamente, un amigo ya de la casa, pero el compañero Eddie Charbonier tiene a Gian Luis Correa Rivera. ¡Gian!

El compañero Ricardo (Chino) Rey Ocasio, tiene homenajeado a Alejandro José Vargas Pedroza.

El compañero Cheito Hernández Concepción, tiene a Alayla García González... y a Aleyla García González.

El compañero Víctor Parés, del Precinto 4, a Alexandra Zoé Lozada Villegas.

El compañero Georgie Navarro a Janel Torres Rivera¹.

El compañero Ángel Morey a Jayden González Sánchez.

El compañero Junior Pérez Ortiz: Pablo David Torres Rivera.

La Vicepresidenta del Cuerpo Yashira Lebrón Rodríguez, tiene a Eliangel Casas Brindle.

El compañero Félix Pacheco, a Sebastián André Rodríguez Torres.

El compañero Pedro Julio (Pellé) Santiago: Fabián David Lozada Báez.

La compañera Elinnette González Aguayo, a Mateo Maldonado Santiago.

¹ En el listado oficial figura además Jackeline Montes.

El compañero Edgardo Feliciano, a Héctor Gabriel Ríos Marrero.

El compañero Edgar Robles Rivera, Representante y quien auspicia, ¿verdad?, esta actividad, tiene una serie de personas que voy a mencionar, que se encuentran con nosotros; a Adam José Pagán, Derebbik Díaz Guzmán, Mikeric Villanueva Rodríguez, Naylea Otero Rodríguez, Zacarías Rosa Rosado, Rita Rosas Rosado, Vida Rosa Rosado, Victoria Rosa Rosado, Zacarías Rodríguez Cuevas, Génesis Rodríguez Cuevas, Azarías Rodríguez Cuevas, Rafael Rivera Mercado, Félix Falcón Díaz, Adrián Fuentes Loza, Yadier Albaladejo Pastoriza y Juan Ramón Meléndez Morales.

El compañero Joel Franqui Atilas: Salvador Elías Menéndez Ríos.

El compañero Reinaldo (Rey) Figueroa, y quien está sirviendo como Portavoz Incidental del Partido Popular, tiene a Ariel Ramos Cordero.

Odalys González González, a Fabián Correa Echevarría.

Lillibeth (Lilly) Rosas, a Héctor Manuel Ortiz González.

Compañero Emilio Carlo Acosta, a Freishalys Chervony Cruz.

Compañera Omayra Martínez Vázquez: Joseph David Rodríguez Aponte.

El compañero Joito Colón Rodríguez: Yasiel Rosario Rosario.

El compañero Ensol Rodríguez, a Krisaline Borrero Oliveras.

El compañero Domingo Torres García: Oscar Gabriel Hernández Pérez.

Josean Jiménez Torres, a Exel Omar Figueroa Maldonado.

El compañero Chino Roque Gracia tiene a Jeanjeremy Rodríguez Luna y Kaden Santana Rodríguez.

Compañero Fernando Sanabria tiene de homenajeada a Shalimar Huertas.

El compañero Roberto López Román, a Ittai Kasandra Vellón Ramos.

Y ahora sí, el compañero Vicepresidente de la Cámara y también coauspiciador de esta actividad, Ángel Peña Ramírez, tiene a los siguientes invitados: junto a él, Steve Yandiel Nin Ayala.

En las gradas tenemos, de parte de nuestro Vicepresidente Peña Ramírez, a Luis Agosto Jordán, Joalys Zaeth Berrios Ares, Francisco Gabriel Iriarte Peña, Jair Manuel Medina Ríos, Kendra Sofia Birriel Ayala, Jaycob Abviel Izquierdo Peña, Sofia Leilany Torres Carrión, Birriel Ayala, Kaira Milena; Carrasquillo Rodríguez, Giancarlo; Gillianys López Escribano, Giamiveirily Ares Meléndez, Yaselis Milette Boria Reyes, Kenneth Jovan Cáceres Félix, Adriana Sofia Medina Ríos, Yeray Josué Sierra Rosario, Nathan Rodríguez Santiago, Shantaly Sierra Rosario, Esteban Torres Carrión, Kamilet Sofia Cáceres Félix, Chris Dariel Díaz Escribano, Yasiel Resto Nieves, Allison Abreu López, Michael Capó Velázquez, Juan López Carrasquillo, Edwin David Torres Carrión, Jariel Rodríguez López, Ashanty Sierra Rosario, Yandiel Nin Ayala, Joseph Rodríguez López, Dulce María Carrasquillo Rodríguez y Abdielisse Rachel Ortega Oquendo.

Tenemos a la directora Debbie Vicente de la Escuela Cristiana de Autismo y Niños Mentores de Las Piedras.

Un aplauso para ellos.

Compañero Christian Muriel tiene a varios jóvenes esta tarde homenajeados. Junto a él, Gil Samuel de Jesús Rodríguez y en las gradas tenemos a Christian Omar Santiago Ortiz, Isaías Ortiz Medina, Liam Pinto Ortiz, Camila Nicole Adames Velázquez.

La compañera Sol Higgins Cuadrado tiene a Marcos Dariel Flores Ojeda.

Nuestro Presidente Carlos (Johnny) Méndez, lo acompaña Ayana Falcon y Dylan López.

La compañera Carmen Medina: Geomar Acevedo Pizzaro.

La compañera Wanda del Valle Correa, a Eliel Vázquez Rohena.

Y el compañero Sergio Estévez Vélez tiene a Omar Sánchez.

Un aplauso para todos ellos.

Señor Presidente, en este momento vamos a solicitar, ¿verdad?, que se permita una interpretación artística a cargo de Adam José Pagán Almonte.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Adelante. Adelante con la interpretación.

INTERPRETACIÓN MUSICAL

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Señor Portavoz.

SR. TORRES ZAMORA: Señor Presidente, la lectura de la moción -perdonen, pero el que no llora con esto y no se emociona...- la lectura de moción va a estar a cargo de Juan Ramón Meléndez Morales.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Adelante con la lectura de la moción.

SR. MELÉNDEZ MORALES: ¿Me escuchan bien? Buenas tardes a todos.

“Para reconocer y felicitar a Rodrigo Soto Cancel por su destacada trayectoria y contribuciones significativas en diversas áreas en la sociedad, en ocasión de la conmemoración del “Mes de Concienciación sobre el Autismo”; en cumplimiento con la Ley Número 79 del 18 de mayo de 2000, que declara el mes de abril de cada año el “Mes de Concienciación sobre el Autismo” y designa el día 2 de abril como el “Día Mundial de Concienciación sobre el Autismo”.

La Cámara de Representantes de Puerto Rico reitera su compromiso en reconocer y destacar sus logros y su contribución en nuestra sociedad. El autismo es una condición que forma parte de la diversidad humana y nos invita a desarrollar una sociedad más inclusiva y empática.

Cada persona, dentro del espectro autista, posee habilidades únicas que enriquecen nuestras comunidades. Es fundamental promover el respeto, la comprensión y la igualdad de oportunidades para todos. La concienciación sobre el autismo nos permite derribar barreras sociales y eliminar prejuicios que afectan a quienes lo viven. Reconocer sus talentos y brindar apoyo adecuado es clave para su desarrollo integral.

Como sociedad tenemos la responsabilidad de fomentar espacios seguros y accesibles para las personas con autismo y sus familias. La inclusión no es una opción sino un deber que refleja nuestros valores como comunidad; unidos podemos marcar la diferencia y sembrar esperanza en cada vida. ‘Todo lo puedo en Cristo que me fortalece’, Filipenses 4, 13 Reina Valera 1960.

Por lo antes expuesto, la Cámara de Representantes de Puerto Rico y su Presidente, el honorable Carlos J. Méndez Núñez, se honra en reconocer y felicitar a Rodrigo Soto Cancel en conmemoración del “Mes de Concienciación sobre el Autismo” por su espíritu de valentía y perseverancia, sirviendo de inspiración a Puerto Rico.

Y para que así conste, extendiendo, firmo y sello la presente en San Juan, Puerto Rico, hoy 7 de abril del 2026”.

Muchas gracias, Juan Ramón Meléndez Morales. Desde Carolina, Tierra de los Gigantes.
SR. TORRES ZAMORA: Muy bien.

Señor Presidente, en el orden de los asuntos de esta sesión especial, en este momento será el mensaje de los portavoces para que usted tenga a bien reconocer a las delegaciones.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Reconocemos en este momento al Portavoz del Partido Independentista en la Cámara de Representantes, al señor Márquez Lebrón.

SR. MÁRQUEZ LEBRÓN: Muy buenos días, señor Presidente. Muy buenos días a todos los presentes, sobre todo mi solidaridad, mi reconocimiento y mi felicitación a todos los reconocidos aquí en esta actividad sobre la concientización sobre el autismo. El mensaje de la delegación del Partido Independentista Puertorriqueño estará a cargo de la compañera Portavoz Alterna Gutiérrez Colón.

SRA. GUTIÉRREZ COLÓN: Hola, hola, saludos. Saludos, señor Presidente, saludos compañeros y compañeras y a todas las personas presentes, a todos y todas las invitadas.

Quiero comenzar, ¿verdad?, dándole la bienvenida y mostrando mi admiración y respeto; y lo hago no solo a mi nombre, ni solamente en nombre de la delegación del Partido Independentista Puertorriqueño, sino que sé que en nombre de todos los compañeros y compañeras Representantes esas admiraciones y respetos a todos nuestros invitados, a todas nuestras invitadas y en especial a

todas las familias que les acompaña hoy y que les acompaña siempre; bienvenidos y nuestro respeto y admiración.

Ocasiones como esta, además de la importancia de celebrar la diversidad, creo que es importante porque nos permite no solamente hablar y reflexionar, sino comprometernos en actuar sobre una realidad que no puede seguir siendo ignorada como país. Y es el crecimiento acelerado de personas con diagnóstico dentro del espectro del autismo en Puerto Rico y a su vez, la falta de una respuesta todavía adecuada por parte del gobierno y del Estado.

Yo recientemente escuché una reflexión que me gustaría compartir y es que usualmente -o por mucho tiempo- se dice que las personas con autismo viven en su propio mundo. Pero que esa no es la realidad; vivimos todas y todos en este mismo mundo. Pero que lamentablemente no hemos construido como sociedad, ¿verdad?, no hemos tenido la voluntad de crear una sociedad que les escuche, que les atienda y que les incluya. Así que esa es nuestra responsabilidad precisamente y sobre todo es nuestra responsabilidad para quienes ocupamos escaños en la Legislatura y quienes tenemos la responsabilidad, el deber y la facultad de crear esa política pública que nos permita derribar esas barreras y poder construir un país de inclusión para todas las diversidades. Y es importante, no quiero ser, este... aburrida, pero creo que es importante hablar sobre datos y estadísticas, ¿verdad?, sobre la realidad de país para tener un contexto.

Y quiero mencionar algunos. En la última década, por ejemplo; que el número de estudiantes con autismo en el sistema de educación especial ha aumentado en un 120 %, convirtiéndose en la condición de mayor crecimiento en Puerto Rico; que a su vez se estima que aproximadamente trescientos veinte niños y niñas nacen con autismo cada año en nuestra Isla. Y que es una prevalencia que ha aumentado de forma dramática alcanzando cifras como una de cada treinta y seis personas, lo que representa un incremento de más de 400 % en las últimas dos décadas.

Y estos números no son abstractos o las estadísticas no son abstractas. Y ocasiones como estas, precisamente nos permiten humanizar esta realidad. Y ver -en todas y todos ustedes- que se trata de vidas, no se trata de números ni estadísticas, son vidas, son niñas, son niños, son jóvenes, son adultos y son familias enteras que viven unas realidades muy complejas en un país que no ha respondido suficiente o con la urgencia suficiente que requiere y amerita esta realidad. Y quiero, un poco resumir, pero repasar algunos de esos compromisos que debemos tener como gobierno en cuanto a la creación de política pública y a la deuda que todavía tenemos con estas familias y con todas las personas que tienen un diagnóstico de autismo en el País.

Y quiero comenzar hablando de la necesidad de más apoyo e infraestructuras de apoyo para las familias en Puerto Rico con familiares con un diagnóstico de autismo. Esa falta de apoyo institucional que en muchas ocasiones provoca que ese peso de cuidado recaiga casi exclusivamente en los padres y en las madres; en muchas ocasiones mujeres que se ven obligadas incluso a abandonar sus empleos -por ejemplo- para poder atender las necesidades de sus hijos. No podemos seguir normalizando que el Estado esté ausente y que la supervivencia de estas familias dependa únicamente y exclusivamente del sacrificio individual, sino que debe ser una obligación del gobierno.

Otro elemento crítico que no podemos ignorar es la falta de acceso a diagnósticos a intervenciones tempranas. Y hoy, por ejemplo, nos despertamos con un titular de un periódico que decía que aumenta el autismo en Puerto Rico, pero que escasean los especialistas. Y esto provoca que en muchas ocasiones las familias enfrenten largas esperas para obtener un diagnóstico y servicios especializados con prontitud; perdiendo tiempo valioso en etapas claves del desarrollo lo que tiene consecuencias significativas a corto, mediano y largo plazo. Además, es importante hablar de la falta de infraestructuras de apoyo por parte del Estado, de la falta de intervención temprana. También debemos reconocer que una de las fallas más graves en nuestro sistema es la invisibilización de la población adulta con autismo.

El autismo no desaparece al cumplir veintiún años. Sin embargo -en Puerto Rico- una vez estos jóvenes salen del sistema escolar, caen en un vacío casi absoluto de servicios. Puerto Rico se estima que solo entre 5 % y el 10 % de los adultos con autismo cuentan con empleos. No existen

programas suficientes. No hay datos claros y no hay una política pública coherente para atender esta etapa de la vida. Como bien se ha señalado, esta población queda prácticamente abandonada a veces a su suerte, dependiendo exclusivamente de lo que sus familias les puedan proveer. Por eso cuando hablamos de inclusión tenemos que hablar de todo el ciclo de la vida, incluyendo programas de transición a la vida adulta que preparen a estas personas para una vida independiente y para su integración al mundo laboral y al mundo en general.

No se trata únicamente de asistencia, sino de oportunidades: oportunidades de empleo, oportunidades de educación, de autonomía y también de ocio y de disfrute. Es imprescindible transformar nuestros espacios y nuestra sociedad en entornos verdaderamente inclusivos. Y ya existen en Puerto Rico ejemplos que demuestran que es posible; comercios que reducen estímulos sensoriales en horarios específicos, salas de cine adaptadas para esta población... Y lo que tenemos que crear o tenemos que fomentar es que estas iniciativas no sean la excepción, sino la norma en nuestra sociedad. Estamos ante una población en crecimiento ante familias que claman por apoyo, ante un sistema que no ha estado quizás a la altura.

Por eso hoy les invito -sobre todo a los compañeros y compañeras Representantes- a que no veamos este tema como uno de conmemoración solamente sino como uno de acción y compromiso. Nos corresponde legislar con sensibilidad, con responsabilidad, con empatía y con urgencia. Nos toca comprometernos en eliminar esas barreras, las deficiencias en términos de apoyo, de falta de servicios, para que ninguna persona con autismo ni ninguna familia vuelva a sentirse sola en este proceso: siempre conscientes de que un país verdaderamente justo no se mide por cómo trata a la mayoría, sino por cómo protege y acompaña a quienes más apoyo necesitan.

Muchas gracias y nuevamente nuestro respeto y admiración a todos y a todas.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Muchas gracias, compañera. Vamos a reconocer en este momento con el turno de su delegación -Proyecto Dignidad- a la compañera Burgos Muñiz.

SR. BURGOS MUÑIZ: Sí gracias, señor Presidente. Me uno a la felicitación de cada uno de los aquí presentes, a sus familiares, abuelos, padres, tíos... Qué bueno que estamos aquí para concientizarnos sobre el autismo en Puerto Rico y sobre la importancia que tenemos como sociedad, de ayudar a que cada uno logre sus sueños.

Hoy tengo el honor de estar acompañada de Álvaro Olmo Vega y de su mamá Luditza Vera Díaz, de su padre en las gradas y demás familiares. Álvaro es un niño de cuatro años cuya vida es un testimonio de fe, amor y perseverancia. Nacido un Día de Acción de Gracias, siendo tal fecha un signo de gratitud y propósito celestial. A los dos años y medio, Álvaro fue diagnosticado en el espectro autista. Para su familia -en ese momento- no marcó el inicio de una historia, sino que fue la confirmación de un camino que ya habían decidido recorrer con amor, fe y perseverancia: ser padres por encima de todo.

En Puerto Rico, el camino para muchas familias -como la de Álvaro- no comienza con el apoyo sino con incertidumbre. La búsqueda de evaluaciones puede tomar tiempo, el acceso a especialistas es limitado y las terapias necesarias, muchas veces no están disponibles con la rapidez que el desarrollo del niño requiere. A esto se le suma sistema y espacios que aún están (*sic*) completamente preparados para la comunidad neurodiversa. Detrás de cada uno de los logros de Álvaro, hay una historia de luchas ante múltiples barreras enfrentadas dentro del sistema de educación especial. Sus padres no solo encontraron limitaciones, sino procesos largos, complejos y desgastantes emocionalmente. Pero siguen firmes en que se ejecute el derecho de Álvaro a recibir una educación adecuada, individualizada y justa. En medio de todo este escenario, Luditza -la mamá de Álvaro, aquí presente- decidió renunciar a su trabajo, poniendo en pausa su carrera profesional para dedicarse completamente al desarrollo de Álvaro en el *home schooling*. Hoy Álvaro no solo se comunica, sino que ha desarrollado un vocabulario que sorprende y emociona; alcanzando niveles comparables a los niños de mayor edad.

Puede sumar, contar hasta cien, tanto hacia adelante como hacia atrás. Realiza sumas y recientemente dejó a todos sin palabras, al demostrar que -por iniciativa propia- aprendió y memorizó las tablas de multiplicar. De manera natural y autodidacta, ha aprendido a leer. Conoce

el abecedario en inglés, español y en lenguaje de señas. Conoce los colores, sus mezclas y tonalidades. Desde los dos años, memorizó los nombres de los planetas y ha desarrollado una fascinación por los números y los colores. Es capaz de construir por sí solo estructuras de *LEGO*, diseñadas para niños de mayor edad. Además sabe seguir instrucciones, reconocer emociones y ha pasado de ignorar la presencia de otros niños, a buscarlos para jugar.

Álvaro, eres la mejor demostración de la entrega, de que la entrega de los progenitores son clave para alcanzar el más alto potencial y demostrar que nuestra niñez representa un presente transformador para Puerto Rico. No hay que esperar a que seas mayor de edad para reconocer tu potencial y apostar a ti, en el mejor porvenir del País; ya que tu desempeño y éxito son parte esencial de la digna transformación que aspiramos para toda nuestra niñez y familias.

Este día reafirmo mi compromiso con la niñez y la familia. Y extendiendo este reconocimiento a Álvaro y a cada uno de los aquí homenajeados. Ustedes son nuestro motor e inspiración para luchar por una sociedad verdaderamente inclusiva y respetuosa; que integre y no excluya, que sea pionera en demostrar que importa el diagnóstico, la digni... que no importa el diagnóstico, la dignidad humana es inviolable.

Familiares, ustedes que se entregan con firmeza, también los honramos. Ese sacrificio que ejercen todos los días nos hace fuertes como Pueblo y los testimonios de éxito de hoy confirman que vale la alegría, luchar cada día con un propósito. Como Cuerpo legislativo, reconocemos las barreras que enfrentan y tenemos un compromiso con ustedes de remediarlas y que sepan que no están solos. Pueden contar con mi voz y la de todos los compañeros aquí presentes. Y tenemos el deseo y la voluntad para luchar por los remedios y los derechos.

Quiero aprovechar también que me enteré -por el compañero aquí, Reinaldo- que la persona que trajo Lilly Rosas es graduado de la Universidad de Mayagüez. Mis felicitaciones para él.

Estas son mis palabras, señor Presidente. Mis cariños y respetos para cada uno de ustedes. SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Muchas gracias, compañera.

Reconocemos en este momento, por la delegación del Partido Popular Democrático, al compañero Figueroa Acevedo.

SR. FIGUEROA ACEVEDO: Muchas gracias, señor Presidente. Muy buenas tardes para todos y todas, muy especial a cada homenajeados en la tarde de hoy, a sus familiares, que sabemos de la dedicación, del amor que diariamente, exponen a cada uno de sus familiares.

Hoy me acompaña el joven Ariel Ramos Cordero: un ejemplo en nuestra ciudad de Isabela, veintisiete años de edad, predica la palabra de nuestro Señor, tiene un grupo de personas de su comunidad a la cual él le lleva la Palabra. Y por eso creemos que sí se puede, si le damos las oportunidades a cada uno de estos jóvenes y niños de desarrollarse en la forma en que sabemos que lo pueden hacer.

Por eso hoy reconocemos y celebramos a quienes con su forma única de ver, sentir y comprender el mundo, nos inspiran a ser mejores seres humanos. Cada uno de ellos posee talentos, habilidades y sueños que merecen ser valorados, apoyados y desarrollados. Detrás de cada uno de ellos hay una historia de esfuerzos, de familias comprometidas y de comunidades que tienen el deber de responder con empatía, respeto e inclusión real.

Es momento de seguir educándonos, de romper estigmas y de crear espacios accesibles donde cada uno de ellos pueda crecer, aprender y alcanzar su máximo potencial, sin ninguna barrera. Como sociedad no podemos ser indiferentes, nos corresponde garantizar oportunidades, fomentar la aceptación y promover políticas que respalden su desarrollo integral.

A sus familiares, gracias. Gracias por su amor, por su lucha diaria y por enseñarnos el verdadero significado de la resiliencia. Sigamos construyendo comunidades más humanas, más conscientes y más inclusivas: porque la diversidad no nos olvida, nos enriquece. A cada persona con autismo le digo: “Eres valioso, eres capaz y tienes un lugar importante en nuestra sociedad”.

Muchas felicidades, mis respetos -más que como Representante a la Cámara- como educador que he sido por los pasados veinticinco años. Conozco de buena mano, conozco de buena

tinta, la labor que se realiza con cada joven, con cada niño, con cada adulto que tiene autismo y sabemos que si le dedicamos nuestro tiempo, si ponemos nuestro empeño y si desde aquí, desde la Cámara de Representantes, apoyamos legislación para respaldar a cada uno de ellos, vamos a lograr una mejor sociedad en el futuro. Así que muchas felicidades, mi respeto y mi reconocimiento.

Muchas gracias, señor Presidente.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Muchas gracias, señor Figueroa Acevedo.

Compañero Torres Zamora, por la delegación del Partido Nuevo Progresista.

SR. TORRES ZAMORA: Gracias señor Presidente y a todos los compañeros. Yo voy a ser breve.

Pero simplemente quiero agradecerles a todos y cada uno de los padres que nos acompañan y familiares. Aquí están los niños -sus hijos e hijas- siendo homenajeados hoy. Obviamente hay un compromiso inquebrantable de esta Cámara de Representantes, de todos estos compañeros legisladores, de todos los partidos. A veces se habla, ¿verdad?, de que estamos en guerra no, no, de todos los partidos; que creemos firmemente en apoyar causas como el autismo, a hacer leyes especiales, a hacerles la vida más fácil.

Pero yo les doy las gracias a todos ustedes, los que están allá arriba en las gradas... los padres que nos acompañan... Obviamente yo tengo a Ryan aquí hoy. Y como dije, en la sesión de *Mujeres*, yo no pude tener a Carol junto a mí porque estaba cuidando a Ryan. Porque no tenía quien le cuidara a Ryan. Hoy tengo el placer -humildemente- de tener a Ryan y a Carol, cuidando a Ryan en el hemicycle. Así que para mí eso es un placer, humildemente te lo agradezco.

Pero mi mensaje es sencillo. En una palabra: "gracias". Sus hijos -estos niños- lo dije el año pasado y lo repetiré toda la vida: son bendición de Dios. Pero ustedes -padres resilientes y familiares resilientes- que están aquí hoy, que los acompañen en cada paso, y lo han acompañado y los acompañarán en cada paso, son padres hijos de Dios, son padres y personas a quienes Dios dotó de sabiduría, resiliencia, paciencia y sobre todo, un amor infinito.

Así que ese es mi mensaje, gracias.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Muchas gracias, compañero.

En este momento quiero reconocer al gestor de esta actividad y de este reconocimiento, al compañero Edgar Robles, para que tome un turno... a nombre de toda la Cámara de Representantes.

Compañero.

SR. ROBLES RIVERA: Muchas gracias, señor Presidente, compañeras y compañeros, legisladores, distinguidos invitados, miembros de la prensa y público presente.

Hoy nos reunimos no meramente a una sesión especial, sino para reconocer con sensibilidad que es responsabilidad, una realidad que exige de nosotros atención, respeto y sobre todo, acción.

Por segunda ocasión, en la historia de esta Cámara de Representantes de Puerto Rico, celebramos una sesión especial dedicada a las personas con autismo. Este espacio no es uno simbólico, sino una reafirmación clara de nuestro firme compromiso con la creación de oportunidades sensibles, para todos y el trato digno que merece cada ciudadano.

Agradezco a su señoría -señor Presidente de la Cámara Carlos (Johnny) Méndez- por su apoyo, por hacer posible esta iniciativa. Su respaldo demuestra que cuando hay voluntad, se pueden lograr grandes cosas. Sin embargo, este compromiso no debe quedarse en palabras. Tiene que traducirse en resultados concretos. Por eso, desde nuestro Distrito Número 14, que comprende los municipios de Arecibo y de Hatillo, hemos impulsado iniciativas dirigidas a impactar positivamente la vida de las personas con autismo y diversidad funcional. Todas estas iniciativas persiguen un mismo fin: derribar barreras, ampliar oportunidades y garantizar un trato digno y justo para cada persona.

Señor Presidente, aprovecho esta oportunidad para adelantar que el próximo año estaremos celebrando la tercera edición de esta sesión especial; como muestra de este gran esfuerzo que continua y que nuestro compromiso con esta causa es real.

Quiero expresarles mi más profundo agradecimiento a todos mis compañeros legisladores, al liderato de este Cuerpo, a los Portavoces de diferentes partidos políticos y muy especial, a nuestro

Vicepresidente de la Cámara, el compañero y amigo Ángel Peña Ramírez. Gracias por colaborar con este esfuerzo, así como a todos los invitados que hoy nos honran con su presencia. De manera particular, reconozco a varios amigos que nos acompañan como invitados especiales. Hoy tenemos aquí representación del municipio de Arecibo, del municipio de Hatillo, invitados especiales y muy especial a la familia González Vargas, quien me acompaña también en la tarde de hoy.

Asimismo, extendiendo un reconocimiento muy especial a unos invitados de honor que tenemos en esta tarde. Tenemos al compañero Luis Guzmán, conocido como el “Barbero Nony” -que está aquí en esta tarde- que se ha destacado recortando a las personas y la población con autismo. Gracias Nony por el trabajo que haces. También reconocemos muy particularmente al joven Adán José Pagán Almonte, su historia... Su historia es un testimonio de perseverancia e inspiración para quienes lo conocemos y nos recuerda la importancia de continuar trabajando para crear más y mejores oportunidades. Es precisamente por ellos, por sus familias y por el futuro de nuestro Pueblo, que asumimos este compromiso y seguiremos luchando sin descanso hasta que cada persona tenga la oportunidad que merece.

Hago un paréntesis y reconozco también que mi compañera Tatiana Pérez, tiene un grupo de personas que están con nosotros en las gradas. El compañero Vicepresidente también tiene un grupo en las gradas y agradecemos también a nuestro Dios Todopoderoso, quien los guía y los fortalece... Y nos fortalece cada día para servir a nuestro Pueblo con esmero y la seriedad que este cargo merece. Porque cuando abrimos puertas a una persona, no solo ayudamos a transformar esa vida, también trazamos el camino para que el futuro, puertas de progreso y mejores oportunidades estén disponibles para todos.

Señor Presidente, nuevamente a usted, a su equipo de trabajo, a mis compañeros de trabajo: gracias. Sin ustedes, esto no hubiese sido posible. Que Dios los bendiga a todos.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Muchas gracias, compañero Edgar Robles. Gracias por la oportunidad de poder celebrar este reconocimiento y esta sesión especial; más que todo por ya anticipar la del próximo año.

Permítanme ponerme de pie para hacer unas cortas expresiones. Yo creo que no debemos extendernos mucho más por respeto a nuestros niños y niñas que están aquí desde temprano. Pero yo quiero resaltar par de cosas que yo creo que son bien importantes, especialmente a los padres, madres, tutores, trabajadores 1, asistentes, maestros y maestras. Yo quiero que ustedes miren ese espacio que está ahí arriba. Acá, donde está Mónica allá. Mónica levanta tu mano. Ese es el palco que se le cede a la prensa de este país para cubrir las sesiones legislativas. Qué pena que la prensa no esté aquí hoy. Qué pena que la prensa no esté aquí para cubrir una actividad como esta, donde le hacemos reconocimiento a nuestros niños y niñas que tienen la condición del autismo, y vea lo que se logra por el esfuerzo de padres y madres que se sacrifican -todos los días- para echar adelante a sus hijos y a sus hijas. Qué pena que no se pueda resaltar aquí el trabajo que hace una escuela en el pueblo de Las Piedras, que está aquí presente, que se dedica exclusivamente... Se dedica exclusivamente para atender a niños y niñas con esta condición, para que sean ciudadanos de bien para nuestra querida isla de Puerto Rico. Esas son las entrevistas que se deben de hacer hoy. Y entrevistarlos a todos y cada uno de ustedes, para resaltar el gran trabajo que se está haciendo por nuestros niños y niñas. Pero de seguro están cubriendo lo que es la controversia. De seguro están cubriendo lo que es la pelea. Pero nosotros estamos aquí reconociendo el esfuerzo y el sacrificio de nuestros niños.

No hay cosa -y se los digo sinceramente- que esta mañana cuando yo salía de mi casa como hago todos los días, le hablo con el Señor, y le digo: “Señor, que hoy yo cumpla tu propósito para el bien de nuestro Pueblo y para el bien propio de mi vida”. Y quién me iba a decir a mí que un niño que se llama Zacarías haría la oración más bella que yo he podido escuchar en mucho tiempo. Y a veces, a veces me digo: ¿Cuántos de nosotros adultos tomamos nuestro tiempo para hacer una oración como la que él hizo? ¿Cuántos de nosotros dedicamos ese espacio de tiempo para hablar con Dios? ¿Cuántos de nosotros dedicamos ese espacio para predicar como hace el joven que trajo

Figueroa Acevedo? O como cuántos, aun cuando nuestra voz no sea perfecta, como el joven que tuvo la valentía de pararse aquí de frente y dedicar unos versos para exaltar la gloria de Dios...

Eso es lo verdaderamente importante. Y eso solamente lo están logrando ustedes, padres y madres; a veces sin la cooperación y sin el apoyo del gobierno o de las instituciones que están llamadas para lograr una mejor calidad de vida para nuestros niños y niñas con esta condición.

Por lo menos esta Cámara de Representantes tiene el compromiso -y lo hicimos en el pasado- en nuestra anterior presidencia, cuando logramos asignarle a SER de Puerto Rico dos millones de dólares, para que pudiera abrir un centro especializado en el área este de Puerto Rico. Y tenemos el compromiso en este presupuesto de asignarle dos millones de dólares adicionales a SER de Puerto Rico, para que abra un centro especializado en el oeste de Puerto Rico; para que tengamos cubiertos los cuatro puntos cardinales, para darle servicios a esta población que necesita mucho más.

Porque para los que no lo sepan, desde el año 2018 para acá, hay apenas treinta y cinco mil casos certificados entre adultos y niños en Puerto Rico. Pero sabemos que hay muchos más por los que hay que trabajar, para que se le brinden ese servicio y no tengan que emigrar hacia los estados de la Unión a recibir servicios buenos, porque aquí en el territorio no se le pueden ofrecer.

Gracias a ustedes, compañeros y compañeras que hicieron su esfuerzo de estar aquí hoy, y de venir y aportar a la convocatoria que hizo el compañero Edgar Robles. Y a mí me llena de orgullo ver las bancas de mi delegación llenas, presentes aquí, apoyando esta causa y apoyando esta gestión. ¡El que no vino se lo perdió! Yo me llevo una gran experiencia aquí en la tarde de hoy. Pero... no podía dejar -y de sacarme de adentro- lo que acabo de decir. Porque nuestros niños y niñas merecen un respeto y merecen una consideración y la atención de todos y cada uno de nosotros.

Le agradezco también al compañero Pellé Santiago, que está luchando fuertemente por el proyecto *Escudo de amor* allá en Toa Baja. Pellé, el compromiso se mantiene inquebrantable y lo vamos a apoyar. A la compañera Tatiana, que trajo un grupo enorme del Departamento de Educación, que también está haciendo la diferencia con nuestros niños y niñas.

¿Y por qué digo todo esto? Porque todos los días yo trato con niños que tienen esta condición porque mi hija está en un salón de educación especial. Y en ese grupo hay alrededor de -un grupo de Ruta 1- hay alrededor de ocho o nueve niños de educación especial y sé el esfuerzo que hacen los maestros, las maestras, los T1, los padres y las madres; para compensar lo que son las deficiencias que nuestra sociedad no le da a nuestros niños y niñas. Ustedes tienen, mi hermana que es trabajadora social tiene una fase que yo le voy a copiar ahora: "Solamente Dios le da niños especiales a familias especiales". Ustedes son unas familias especiales.

Gracias, gracias, gracias por estar aquí hoy -acompañando a sus niños y niñas- y este aplauso de pie es para ustedes, los que están en las gradas, por el esfuerzo y el sacrificio que han hecho por nuestros niños y niñas. Gracias y Dios me los bendiga mucho.

Señor Portavoz.

SR. TORRES ZAMORA: Señor Presidente, con eso concluimos la sesión en honor a los niños con autismo. Obviamente pedimos un receso, pero no sin antes para las fotos de siempre.

SR. PRESIDENTE (MÉNDEZ NÚÑEZ): Vamos a decretar un receso hasta las tres de la tarde, para continuar con los trabajos de esta sesión ordinaria; no sin antes indicarles a los invitados que están aquí -y a los Representantes- que pueden llegar hasta el estrado presidencial, para tomarnos una foto en conjunto y así los padres y las madres se puedan llevar esa foto de recuerdo para sus hogares.

Receso hasta las tres de la tarde.