DOWN ESPAÑA www.sindromedown.net

**39** Junio 2008



Revista de la Federación Española del Síndrome de Down



LA NOCHE DE LA SOLIDARIDAD



INMIGRACIÓN Y SÍNDROME DE DOWN



ESPECIAL EDUCACIÓN



# DÍA MUNDIAL DEL SÍNDROME DE DOWN

- El Teatro Circo Price, toda una institución en la vida madrileña, abrió sus puertas la tarde del sábado 29 de marzo, para acoger a los más de mil seiscientos invitados de DOWN ESPAÑA.
- Manifiesto del Día Mundial del Síndrome de Down.

# Hasta el gasto más corriente puede desgravares si contamos con un Patrimonio Protegido

## Mutualdis he realizado en el año 2007 jornadas sobre Patrimonio Protegido

Como entidad que debe responder a las inquietudes de las familias, Mutualdis, a solicitud de las asociaciones, ha realizado charlas en las que el tema central ha sido la Ley de Patrimonio Protegido. Una ley con cuatro años de vida, de gran interes para las familias, pero con dificultades para ser interpretada. Esta ha sido la razón que ha conducido a Mutualdis a poner a un experto en esta materia como ponente de las charlas, capaz de trasladar a las familias aquellos aspectos que les interesan, especialmente los relativos a las ventajas fiscales.

Cada aportación que una familia hace a favor de su hijo con discapacidad tieno doble beneficio, el más importante es reservar un capital para ese hijo que pueda garantizar sus gastos presentes y futuros, pero otro beneficio es inmediato, una gran desgravación que puede llegar hasta el 43%, dependiendo del nivel de ingresos.

Las familias se han interesado por las distintas formulas que ofrece esta modalidad de aportación y también por la prestación que tiene Mutualdis, denominada ProtecDis, que añade a las ventajas de la Ley de Patrimonio Protegido la de anticipar la recuperación de la aportación para responder a las necesidades del hijo con discapacidad.

Mutualdis ha respondido a todas las solicitudes de información que han hecho las familias sobre este tema y seguirá haciéndolo durante 2008, aunque este año también introducirá otro tema de gran interés, como es la Ley de Dependencia, en proceso ya de implantación en las comunidades autónomas.

Tanto para realizar charlas sobre la Ley de Patrimonio Protegido o la Ley de Dependencia, Mutualdis atiende las solicitudes de las asociaciones interesadas en el número gratuito 900 100 006. También las familias o personas que deseen cualquier información pueden dirigirse al mismo número.





#### BOLETÍN DE INSCRIPCIÓN A LA REVISTA ¡SUSCRÍBASE YA

Domiciliación de donativo anual en bancos o cajas de ahorro. Sr. director: Solicito que atienda, con cargo a mi cuenta corriente o libreta los recibos que 🔐 anualmente presenta al cobro la Federación Española de Instituciones para el Síndrome de Down (DOWN ESPAÑA) como donativo para la revista Down.

Nombre y apellidos y/o cole NIFP Domicilio	rofesión o ámbito de trabajo	D
		C.P
Teléfono		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Población	Provincia	C.P
En .	aa	de 2007
Firm	na:	
BANCO OFIC	INA D.C.	N° CUENTA
SUSCRIPCIÓN:		
ONORMAL 15 € anuales	PROTECTOR 30 € anuales	OEXTRANJERO 30 € anuales
ENVIAR BOLETÍN A: <b>REVISTA DOWN</b>		
<b>DOWN ESPAÑA</b> c/ Machaquito, 58 28043 Madrid Tel. 91 716 07 10 Fax. 91 300 04 30		







LA FUNDACIÓN ONCE Y LA FEDE-RACIÓN ESPAÑOLA DE INSTITU-CIONES PARA EL SÍNDROME DE DOWN (DOWN ESPAÑA) TRABA-JAN UNIDOS PARA QUE LA INTE-GRACIÓN DE LAS PERSONAS CON SÍNDROME DE DOWN SEA UNA REALIDAD.



#### **CONSEJO EDITORIAL**

Junta Directiva de DOWN ESPAÑA. Presidente: Pedro Otón. Vicepresidenta 1.ª: Juana Zarzuela Vicepresidenta 2.ª: Mª Ángeles Agudo. Secretario: Antonio Ventura. Tesorero: José Fabián Cámara Vocales: Felipe Ibarrarán, Pilar Sanjuán, Juan Martínez, Francisco Muñoz, Margarita Pardo.

#### ASESORES CIENTÍFICOS

Consejo Superior de Investigaciones Científicas e Instituto de Neurociencias de Alicante: Salvador Martínez. Universidad de Murcia: Nuria Illán. Universidad de Zaragoza: Elías Vived. Instituto Psicopedagógico Dulce Nombre de María: Carmen Linares. Técnico de Apoyo de la Dirección General de Promoción Educativa en la Comunidad de Madrid: Antonio Domínguez Fernández. Universidad de Cádiz: Luis S. Carulla. Conseiería de Educación de la C. Autónoma de Murcia: Isidoro Candel. Director de Fundown: Pedro Martínez. Hospital Universitario de Valencia: Rafael García.

Médico ASD Huesca: José Borrell. Notario: Carlos Marín Calero.

#### COORDINACIÓN Y REDACCIÓN

Beatriz Prieto Fernández. Pilar G -Centurión Jiménez

#### COLABORAN EN ESTE NÚMERO

Mónica Díaz, Paloma García-Sicilia, Adriana González-Simancas, Nuria Illán, Carlos Marín, Marta Mas, Agustín Matía, Rosa Palau, AMIDOWN, Asociación Síndrome de Down, Asociación Síndrome de Down del Principado de Asturias, Centro de Educación Especial María Corredentora, DOWN Álava, DOWN Ávila, DOWN Córdoba, DOWN Granada, DOWN Guadalajara, DOWN Lleida. DOWN Navarra. DOWN Zaragoza, FUNDOWN.

#### **FOTOGRAFÍA**

Dani Pérez, AMIDOWN, Asociación Síndrome de Down, Asociación Síndrome de Down del Principado de Asturias, Centro de Educación Especial María Corredentora, DOWN Álava, DOWN Ávila, DOWN Córdoba, DOWN Granada, DOWN Guadalajara, DOWN Lleida, DOWN Navarra, DOWN Zaragoza, FUNDOWN.

#### MAQUETACIÓN E IMPRESIÓN Imprenta Maas

DOWN ESPAÑA C/ Machaquito, 58, 28043 Madrid Tel.- (+34) 91 716 07 10 Fax.- (+34) 91 300 04 30 http: www.sindromedown.net redaccion@sindromedown.net

#### ADMINISTRACIÓN Y SUSCRIPCIONES

DOWN FSPAÑA C/Machaquito, 58 28043 Madrid Tel. 91 716 07 10 / Fax. 91 300 04 30

#### **DEPÓSITO LEGAL** AV-137-05

FOTO DE PORTADA Dani Pérez





## RED NACIONAL DE ESCUELAS DE VIDA

Jóvénes participantes en el "Proyecto Amigo" de las distintas entidades pertenecientes a la Red Nacional de Escuelas de Vida hablan sobre sus experiencias.

#### GRAN ÉXITO DE LA GALA DEL DÍA MUNDIAL DEL SÍNDROME DE DOWN

En nuestro país se ha conmemorado por primera vez esta fecha gracias a la iniciativa de DOWN ESPAÑA.





#### LA NOCHE DE LA SOLIDARIDAD

Los beneficios íntegros de la Gala servirán para financiar proyectos de tres ONG´s: DOWN ESPAÑA, Aldeas Infantiles y Fundación PRODIS.

Editorial 6
RED NACIONAL DE ESCUELAS DE VIDA 8
ESPECIAL DÍA MUNDIAL
Gran éxito de la Gala del Día Mundial del Síndrome de Down
del Síndrome de Down
Cuentacuentos para celebrar el Día Mundial del Síndrome de Down 18
PADRES QUE ACOGEN 20
VISITA AL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS
Un grupo de Down España visita el hemiciclo
CONGRESO IBEROAMERICANO
2° Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down
EDUCACIÓN
Educación inclusiva en secundaria: una asignatura pendiente
Entrevista a Mª Luz Sanz Escudero 26
ENVEJECIMIENTO
Hacia una comprensión del envejecimiento 28  CONCIERTO FUNDACIÓN C&A
La noche de la solidaridad29
FAMILIAS INMIGRANTES
Inmigración y síndrome de Down 32
PROYECTO INTEGRA
NUESTRAS ASOCIACIONES
HISTORIAS DE VIDA 42
HISTORIAS DE VIDA



CUENTACUENTOS PARA CELEBRAR EL DÍA MUNDIAL DEL SÍNDROME DE DOWN



EDUCACIÓN INCLUSIVA EN SECUNDARIA: UNA ASIGNATURA PENDIENTE



INMIGRACIÓN Y SÍNDROME DE DOWN



# Convención Internacional sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad

o es el primer paso en el camino, sino justamente el último. La Convención es el final de un largo proceso que incluye un tratado internacional y múltiples declaraciones de las propias Naciones Unidas, así como de la Unión Europea y de muchas instancias internacionales y por supuesto nacionales, entre ellas las españolas.

Sin embargo, se ha hecho necesaria la Convención, como se dice en ella, para conseguir que se cumpla. La Convención no crea ningún derecho nuevo, pero intenta establecer los mecanismos para que se respeten de verdad los muchos que las personas con discapacidad ya tienen reconocidos; y además se les da la consideración de auténticos derechos humanos. no de reconocimientos piadosos o bienintencionados. Ya no se trata tanto de sentir solidaridad o simpatía hacia las personas con discapacidad sino, directamente y de una vez, respeto y reconocimiento de verdaderos derechos, exigibles ante los tribunales.

Y sin embargo, seguro que las reticencias y resistencias continuarán. En todas partes, los Estados, los legisladores, los funcionarios y los políticos, sienten inmediatamente el miedo a la plena integración; enseguida creen que esos claros reconocimientos de los tratados y declaraciones como esta Convención van más allá de lo razonable, que exageran, que despiertan expectativas imposibles de cumplir, y

que por tanto, si de verdad se intentaran aplicar provocarían una inevitable decepción.

Todo el mundo conoce o dice conocer a una persona con discapacidad, sobre todo si es intelectual, -quizá su propio hijo- que no podría ejercer todos esos derechos que las leyes y los tratados les reconocen; de donde sacan inmediatamente la conclusión de que esas declaraciones tan rimbombantes están muy bien en teoría, pero que en la práctica son en muchos aspectos fantasías, e incluso que son peligrosas para las personas con discapacidad.

Oyéndoles, cualquiera diría que las únicas personas del mundo que nunca han conocido a un verdadero discapacitado son quienes elaboran esas Convenciones tan "imposibles".

A pesar de su gran influencia, que en muchas ocasiones amplifica el mensaje equívoco de los medios de comunicación, todas estas opiniones negativas e irrespetuosas hacia los derechos de las personas con discapacidad serían bastante inocuas si no se dieran también en el seno de las propias familias. Porque la primera batalla que las personas con discapacidad, sobre todo la intelectual, necesitan ganar es la de sus propios hogares. Si allí encuentran el respeto a sus opiniones y a su voluntad, si allí se aplicara siempre el principio de ayudarles a hacer por sí mismos cuantas cosas estén a su alcance, antes que hacerlas por ellos; si no se

considerara que una actuación cualquiera, en todos los órdenes de la vida, está fuera de su capacidad sin primero haberlo intentado muy seriamente y sin desistir nunca del propósito de enseñarles a llegar más allá de sus actuales limitaciones; si los padres estuvieran siempre dis-

"La Convención no crea ningún derecho nuevo, pero establece los mecanismos para que se respeten de verdad los muchos que las personas con discapacidad ya tienen reconocidos"

puestos a empujarles a vivir con autonomía sus propias vidas, quitándoles los miedos, aunque sea a fuerza de comerse los suyos, entonces, entonces poco importaría lo que diga un juez o un profesor o un político o un legislador o un periodista. Porque en ese caso los padres tirarían del carro y nadie sería capaz de quedarse atrás. Pero el miedo

llama al miedo y casi nadie se atreve a dar el primer paso.

Quienes, en DOWN ESPAÑA, en muchas de sus instituciones y en muchas de sus familias llevamos años en esta línea de respeto y de reconocimiento y potenciación, sin prejuicios anticipados, de las capacidades de las personas con discapacidad intelectual sabemos de las dificultades que nos asaltan en el camino, de cuantos funcionarios y de cuantos gobernantes parecen no entender de verdad los problemas, las necesidades y los derechos de nuestros hijos.

La Convención no va a resolver de golpe todos esos problemas, pero sí es una valiosa herramienta, una piedra con la que golpear con fuerza en las ventanas de nuestros gobernantes, exigiendo que se cumpla. Aunque, como se ha dicho, la Convención no crea derechos nuevos, para muchos responsables políticos será la primera noticia y hay que aprovechar la novedad y la fuerza incluso publicitaria que tienen este tipo de cosas.

Debemos hablar mucho de la Convención, entre nosotros y allí

donde vayamos con nuestras reivindicaciones. Reclamar su cumplimiento en cada ocasión y denunciar a todo aquel que, por acción u omisión, deje de cumplirla plenamente.

Y para eso necesitamos conocerla, al menos en sus líneas fundamentales, y entenderla.

Sólo a título de ejemplo y sin ánimo de enumerar todas sus declaraciones y mandatos, todas muy importantes y ninguna superflua y desde luego ninguna imposible de cumplir, veamos algunas de las cosas que dice la Convención:

eafirmando la universalidad, indivisibilidad, interdependencia e interrelación de todos los derechos humanos y libertades fundamentales, así como la necesidad de garantizar que las personas con discapacidad los ejerzan plenamente y sin discriminación;

- Reconociendo que la discriminación contra cualquier persona por razón de su discapacidad constituye una vulneración de la dignidad y el valor inherentes del ser humano;
- Reconociendo la necesidad de promover y proteger los derechos humanos de todas las personas con discapacidad, incluidas aquellas que necesitan un apoyo más intenso,
- Observando con preocupación que las personas con discapacidad siguen encontrando barreras para participar en igualdad de condiciones con las demás en la vida social y que se siguen vulnerando sus derechos humanos en todas las partes del mundo.
- Reconociendo la importancia que para las personas con discapacidad reviste su autonomía e independencia individual, incluida la libertad de tomar sus propias decisiones,
- Convencidos de que la familia es la unidad colectiva natural y fundamental de la sociedad y

tiene derecho a recibir protección de ésta y del Estado, y de que las personas con discapacidad y sus familiares deben recibir la protección y la asistencia necesarias;

- Reconociendo la importancia de la accesibilidad al entorno físico, social, económico y cultural, a la salud y la educación y a la información y las comunicaciones
- Se proclama:
  - El reconocimiento, goce o ejercicio, en igualdad de condiciones, de todos los derechos humanos y libertades fundamentales en los ámbitos político, económico, social, cultural, civil o de otro tipo
  - El respeto de la dignidad inherente, la autonomía individual, incluida la libertad de tomar las propias decisiones, y la independencia de las personas;
- Y los Estados se comprometen:
  - A modificar o derogar leyes, reglamentos, costumbres y prácticas existentes que constituyan discriminación contra las personas con discapacidad.
  - A sensibilizar a la sociedad, incluso a nivel familiar, para que tome mayor conciencia respecto de las personas con discapacidad y fomentar el

- respeto de los derechos y la dignidad de estas personas,
- A reconocer el derecho de todas las personas con discapacidad en edad de contraer matrimonio, a casarse y fundar una familia sobre la base del consentimiento libre y pleno de los futuros cónyuges, y a que las personas con discapacidad, incluidos los niños y las niñas, mantengan su fertilidad, en igualdad de condiciones con las demás
- A promover el reconocimiento de las capacidades, los méritos y las habilidades de las personas con discapacidad y de sus aportaciones
- A reconocer el derecho de las personas con discapacidad a trabajar, en igualdad de condiciones con las demás, mediante un trabajo libremente elegido o aceptado en un mercado y un entorno laborales que sean abiertos, inclusivos y accesibles.
- A promover la toma de conciencia respecto de las capacidades y aportaciones de las personas con discapacidad.
- A alentar a todos los órganos de los medios de comunicación a que difundan una imagen de las personas con discapacidad que sea compatible con el propósito de la presente Convención.



# Los jóvenes opinan

JÓVENES PARTICIPANTES EN EL "PROYECTO AMIGO" DE LAS DISTINTAS ENTIDADES PERTENECIENTES A LA RED NACIONAL DE ESCUELAS DE VIDA HABLAN SOBRE SUS EXPERIENCIAS.



#### **FUNDOWN**

# Mirando hacia el futuro

e llamo Antonio Almagro Murcia, tengo 28 años, y reconozco que tengo discapacidad intelectual.

Al cabo del tiempo cuando terminé los estudios, mis padres me recomendaron que fuese a una fundación llamada FUNDOWN, Fundación Síndrome de Down de la Región de Murcia.

Después de pensarlo mucho me decidí a dar el paso. Tras muchas reuniones y charlas con los mediadores y la influencia de Nuria Illán, con su fuerza y talento me hizo verlo claro. Más tarde me integré en las viviendas compartidas. La convivencia que tengo en los pisos me ha servido para aprender a cocinar, a compartir con los amigos, con los compañeros a vivir experiencias muy

emocionantes y positivas a darme cuenta de la realidad, y seguir hacia delante y no tener miedo al futuro, aceptar como es cada compañero, a integrarme con ellos, a compartir las cosas.

Algunas cosas me cuestan, sobre todo los menús de olla y algunos que son de horno, y saber controlar el fuego.

Yo agradezco a la gente que me ha ayudado en todo momento en la integración en la Escuela de Vida. Pues así veo más claro mi futuro

Allí me esperaba un cambio radical, social y emocional, mi segunda vida, en la que era lo que esperaba, algo que necesitaba y sentía que teníamos necesidad de empezar, con la mente muy ilusionada y la frente muy alta para

mirar hacia delante el presente, a ser una persona que quería reconstruirse por dentro, volver a ser una persona con el corazón vivo y eliminando nuestras preocupaciones, pues somos chicos, chicas, hombres y mujeres con ganas de vivir, de que se nos reconozca, somos personas de muy alta autoestima y personas totalmente normales y libres.

Unos con otros gozamos al saber que coinciden nuestras experiencias. También por sentirnos unidos en los malos momentos porque así nos ayudamos unos a otros.

Al cabo del tiempo se nos iluminaron nuestras almas llenándose cada vez con más sentido nuestras vidas y la felicidad se grabó y entre nosotros quería estar cada vez más presente, la encontramos al cabo de los tiempos y empezamos a disfrutarla, ganamos la batalla del reconocimiento, de que a la gente que tiene discapacidad se nos reconociera como personas normales. Un cambio radical en nuestra personalidad, se nos manifestó una alegría que nunca habíamos sentido, empezaron a cambiar nuestros caracteres, las cosas de la vida nos enriquecían cada vez más, fuimos cogiendo poco a poco la alegría hasta que hemos seguido hacia delante y agrade-

ciendo a los educadores lo que me enseñaban y a los amigos por sentir lo mismo, ahí empecé a saber lo que era justo e injusto porque la vida era más justa, ya que suspiro que soy otra persona diferente.

#### Caminando juntos Juanjo Velasco

Mediador de una Vivienda Compartida de FUNDOWN.

s complicado plasmar en papel el mundo de las emociones, el trabajo y esfuerzo diario que conlleva lo que representa un **mediador**, pero intentaré reflejar de la forma más acorde lo que significa nuestra filosofía.

El mediador debe ser esa llave que la persona con discapacidad utiliza para acceder al mundo real, ese mundo al que nunca le permitieron entrar. No debemos nosotros abrir la puerta jamás, es la persona con discapacidad la que tiene que coger con fuerza el picaporte y girarlo para entrar a esa vida que los miedos y prejuicios de la sociedad le cerraron de

un portazo. Pero nuestra filosofía va mas allá, el mediador tiene que estar también dispuesto a obtener de las personas con discapacidad un aprendizaje vital que le lleve a ser mejor persona, que se enfrente al mundo y se pregunte ¿Por que no? ¿Por que las personas con discapacidad no pueden enseñarnos a ver la vida como nunca antes la hemos visto? El camino de la verdadera igualdad solo llegará cuando comprendamos que son nuestras habilidades, diferencias y limitaciones lo que nos debe unir, lo que nos tiene que mantener en constante situación de superación personal, solo entonces podremos estar en disposición de querer guiar a otras personas, siempre dispuestos a ser guiados, donde haya un solo camino para todos, y en ese camino todos podamos dejar nuestra huella.

Es muy importante ser consciente de que el mediador no tiene que luchar POR las personas con discapacidad, sino JUNTO a ellas para y por el cambio social, para derribar obstáculos que solo están en nuestra mente, para que no nos atiendan diferentes por los rasgos físicos, para que no silencien ni manipulen nuestras voces, demostrando que somos capaces y deseamos dirigir nuestras vidas, que queremos y podemos vivir de forma autónoma siendo conscientes de la importancia de una vida independiente.

En definitiva, solo hay que andar un camino, y en este hay que: Tropezar juntos, caer juntos, y levantarnos sabiendo porque caímos. Creer fielmente en que otro mundo, y otra visión de la discapacidad es posible.

# No depender de nadie

anuel Romero Camacho y Ángel David Pericet Sánchez son dos jóvenes de 24 y 22 años respectivamente, con discapacidad intelectual, Actualmente están realizando un curso de Conserje-Ordenanza, con el objetivo de encontrar un empleo. Ambos van a formar parte del Proyecto Amigo, su proyecto de vida y están muy ilusionados por empezar. Para ellos es una nueva oportunidad para conseguir ser más autónomos e independien tes. Su sueño pronto se hará realidad...

Nos hablan del Proyecto Amigo:



Manuel Romero y Ángel David Pericet pasean por Córdoba.



### ¿Por qué queréis participar en Proyecto Amigo?

Manuel: Quiero participar para aprender a hacer las cosas del hogar, para que cuando me vaya a vivir solo, dependa de mí mismo y de nadie más.

Ángel: Para aprender a hacer muchas cosas y no depender de nadie.

#### ¿Qué cosas queréis aprender?

Manuel: A barrer, fregar, hacer la comida...todo lo que me ayude a ser más autónomo.

Ángel: Yo lo mismo.

#### ¿Qué pensáis de Proyecto Amigo?

Manuel: Que está bien dar facilidades a los chavales... que se van a aprender muchas cosas para que el día de mañana podamos vivir independientemente

Ángel: "Bien, que podemos aprender cosas nuevas... cosas que nunca hemos hecho"



Angel David y Manuel, dos amigos inseparables.

# ¿Cómo os sentís ahora qué vais a empezar Proyecto Amigo?

Manuel: Me siento bien porque voy a aprender muchas cosas que no hacía yo antes, y cuando aprendamos esas cosas nos vamos a sentir mejor todavía Ángel: Me siento bien, vamos a aprender cosas nuevas... cosas que nunca hemos hecho.

#### ¿Cómo os veis en el futuro?

Manuel: Como un chico de mi edad, haciendo mi vida y mis padres la suya.

Ángel: No me veo solo... con una pareja... no sé... eso no se sabe... pareja o amiga.

#### **DOWN VIGO**

# Vencer el miedo

omos Nerea, Javi, Miguel, Marta, Sonia, Ana Belén, Mari Carmen, e Iria y somos del Proyecto Amigo de la Asociación DOWN VIGO. Algunos llevamos en el Proyecto Amigo desde el inicio y otros se acaban de incorporar. El Proyecto Amigo es un programa para que los chicos como nosotros, con discapacidad, aprendan a ser independientes y hacer las cosas por nosotros mismos. Para eso, nos reunimos todas las semanas en el piso de DOWN VIGO y nos ayudan para meiorar a la hora de cocinar, a hacer la lista de la compra, a planificar el menú, a hacer las tareas, a conocer los gastos que conlleva vivir en un piso solos, a cumplir las normas de convivencia etc... Nos quedamos a comer en la vivienda, y a veces a dormir y también nos vamos a

tomar un café todos juntos o quedamos en el piso para ver una película por la tarde. Todos los que estamos en Proyecto Amigo somos diferentes e intentamos respetarnos. Poco a poco nos vamos conociendo y haciéndonos más amigos. ¡Ya quedamos por nuestra cuenta el fin de semana!

Estamos muy contentos con la experiencia, aunque nos falta mucho por aprender, por ejemplo, saber cómo resolver nuestros conflictos y problemas cuando discutimos, o administrar nuestro dinero, comprobar que nos dan bien la vuelta... y cocinar.

Todos queremos vivir en la casa cuando estemos preparados, como Ana Belén y Sonia, que conviven con Paula, la mediadora. Aunque a veces, cuando pensamos en ello, nos entra el miedo.



El grupo de Down Vigo.

Animamos a los chicos y voluntarios a que se apunten a Proyecto Amigo, porque nos lo pasamos muy bien y mejoramos.

#### **DOWN LLEIDA**

# Seguir aprendiendo

ntrevista a Antonio Ramírez Saureu, 22 años, que trabaja en una empresa de transformación de productos cárnicos.

## ¿Qué significa ser autónomo para ti?

Que ya tengo un sueldo y tengo de pagarme mis clases, mis actividades, etc... Y también puedo ir solo a los sitios, a varios sitios.

#### ¿Y ser independiente?

Que ahora no me mandan tanto mis padres, soy más abierto, soy más libre, tengo mi libertad. Y también soy alegre, simpático,... Y que yo nunca voy a dejar de ser un hijo, estoy unido a mi familia y los quiero siempre.

#### ¿Eres uno de los candidatos para formar parte del Proyecto Amigo, que te parece?

Estoy muy contento porque aprenderé muchas cosas.

# En tu entidad han empezado el Proyecto Amigo, ¿Qué habéis hecho hasta ahora?

Estamos empezando el Proyecto Amigo, nos hemos reunido todos los que hacemos ocio y hemos hecho unas preguntas para que nosotros seamos autónomos.

# ¿Qué sabes del Proyecto Amigo?

Es un entrenamiento para poder vivir solos o con compañeros.

#### ¿Qué crees que aprenderás?

Aprenderé muchas cosas como,



Antonio Ramirez Saureu.

por ejemplo, a manejar el reloj para no llegar tarde a los sitios. También voy aprender a cocinar, cosas nuevas, a no ser tozudo,....

### ¿Quieres comentar algo más antes de terminar la entrevista?

Sí, que me gustaría estar con mis amigos, hacer nuevos amigos, explicar nuevas cosas, me lo estoy pasando muy bien y tengo ganas de aprender lo que es el Proyecto Amigo.

Estoy muy agradecido y espero que sea divertido el proyecto y [[[[]]]aprender muchas cosas!!!!!.

# ¿QUE ES LA RED NACIONAL DE ESCUELAS DE VIDA?

La Red Nacional de Escuelas de Vida es la puesta en práctica de un nuevo modelo formativo para la promoción de la vida autónoma e independiente de las personas con discapacidad intelectual. Fue constituida el 28 de enero de 2006, durante el encuentro de directivos de DOWN ESPAÑA celebrado en Murcia, v está basada en los trabajos llevados a cabo por FUNDOWN a lo largo de ocho años de experiencia. La Red, que se suma a los otros modelos de prestación de servicios ya existentes, abre una nueva perspectiva para las personas con discapacidad intelectual. A partir de ahora, las residencias, las mini-residencias y los pisos tutelados, han dejado de ser la única

Actualmente forman parte de la Red Nacional de **Escuelas de Vida** estas doce entidades:

alternativa posible a la vida en el hogar.

- ✓ FUNDOWN. Fundación Síndrome de Down de la Región de Murcia.
- ✓ ASPANIDO. Asociación de padres de niños con Síndrome de Down. Jerez de la Frontera (Cádiz).
- ✔ DOWN MÁLAGA.
- ✓ DOWN CÓRDOBA.
- ✓ DOWN LLEIDA.
- ✓ DOWN EXTREMADURA.
- ✔ DOWN COMPOSTELA.
- ✔ DOWN VALLADOLID.
- ✔ DOWN GRANADA.
- ✓ DOWN VIGO.
- ✓ DOWN HUELVA. AONES.
- ✓ DOWN MENORCA.

#### **COMITÉ NACIONAL DE LA RNEV**

**Pedro Otón Hernández**, Presidente de DOWN ESPAÑA y de FUNDOWN.

**Enrique Rosell Vergara**, miembro de la Junta directiva de Down Málaga.

**Nuria Illán Romeu**, asesora pedagógica de FUNDOWN y Coordinadora nacional de la RNEV.

Más información sobre la **RNEV** en www.mvai.org.



En nuestro país se ha conmemorado por primera vez esta fecha gracias a la iniciativa de DOWN ESPAÑA.

# Gran éxito de la Gala del Día Mundial del Síndrome de Down



EL TEATRO CIRCO PRICE, TODA UNA INSTITUCIÓN EN LA VIDA MADRILEÑA, ABRIÓ SUS PUERTAS LA TARDE DEL SÁBADO 29 DE MARZO, PARA ACOGER A LOS MÁS DE MIL SEISCIENTOS INVITADOS DE DOWN ESPAÑA.

uana Zarzuela, vicepresidenta primera de DOWN ESPAÑA fue la encargada de presentar el acto. Acompañada de Cristina Isabel Domínguez,

una joven con síndrome de Down, agradeció el aplauso que le dio el público al salir al escenario, diciendo: "imagino que será para Cristina, ella es la que tiene el mérito y quién lo merece", sus palabras provocaron de nuevo el reconocimiento del público. El acto prosiguió con las palabras de bienvenida del presidente de



Carmen Pérez Anchuela y Juan Carlos Ramiro, con Pedro Otón, Hugo y Guillem.



Coral Bistuer, siempre solidaria.



Pedro Otón y Agustín Matía posan con Rafa Dona, que ayudó a preparar el evento.



Sesión de maquillaje, peluquería y vestuario.





Los chicos y chicas del Mª Corredentora presentaron el lema «Soy como Tú» de DOWN ESPAÑA.

DOWN ESPAÑA, Pedro Otón, que aprovechó la ocasión para pedir que "con nuestro apoyo, el de la familia y el de nuestras organizaciones, demos a las personas con síndrome de Down, la confianza necesaria para que crean en sí mismos y en su capacidad de volar solos y de tener una vida plena y feliz." Tras su intervención, le tocó el turno a Cristina, que muy emocionada quiso destacar que "este día es muy importante para todas las personas que tienen síndrome de Down, y por eso hemos querido hacer algo especial, un espectáculo para que todos os lo paséis muy bien".

Pilar Agustín Sanjuán, hermana de una persona con síndrome de Down, fue la encargada de leer el manifiesto redactado con motivo del Día Mundial del Síndrome de Down, que reproducimos íntegramente en estas páginas.



Pedro Otón y Cristina Isabel Domínguez durante su intervención.



La actuación de Psico Ballet emocionó al público que le dedicó una gran ovación.



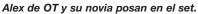
Juana Zarzuela, vicepresidenta de DOWN ESPAÑA, que presentó el acto.

DOWN ESPAÑA quiso también aprovechar esta fecha tan señalada para dar a conocer su nuevo lema: "Soy como tú". La escenificación corrió a cargo de diez alumnos del colegio Mª Corredentora que protagonizaron el momento más emotivo de la velada. Chicos y chicas, con las diferentes letras del lema impresas sobre sus camisetas, fueron expresando en voz alta y uno por uno, el sueño de su vida y repitiendo "Soy como tú", que fue coreado por el público que acompañó su despedida con un prolongado aplauso.

Espectacular fue también la actuación del Psico Ballet de Maite León. Esta compañía, fundada hace 25 años, ha logrado formar un cuerpo de baile que integra a personas de distintas edades, con y sin discapacidad, demostrando así que las dificultades que impli-









El grupo flamenco Los Vivancos y Ana Obregón no quisieron faltar a la cita.

ca la danza también pueden ser superadas.

La compañía, dirigida actualmente por Gabriela Martín León que continúa la labor iniciada por su madre, conmovió de nuevo al público con la escenificación de varios fragmentos de la ópera "La Gioconda" de Ponchielli. Al finalizar la "Danza de las horas" el público puesto en pie les recompensó con una larga ovación.

Durante la segunda parte de la gala se desarrolló la obra "Rocinante", el espectáculo circense que el Price ha presentado esta temporada.

## Una cita a la que nadie quiso faltar

Familias de Madrid, León, Zamora, Valladolid, Ávila, Segovia,

Extremadura, Toledo y Guadalajara acudieron al completo a la cita. También la actriz y presentadora Ana García Obregón, los toreros Rafael Camino y Oscar Higares, Coral Bistuer, campeona olímpica de taekwondo, la bailaora Pastora Vega, el cantante Alex de Operación Triunfo y los bailarines del grupo Los Vivancos acudieron con su familia para celebrar con DOWN ESPAÑA tan señalada fecha. No faltó el apoyo de las instituciones. En primera fila y acompañando a Pedro Otón, Presidente de DOWN ESPAÑA, se encontraban Juan Carlos Ramiro, Director General de Coordinación de Políticas Sectoriales sobre Discapacidad, que acudió en representación de Amparo Valcarce, Secretaria de Estado para Asuntos Sociales, Familia y Discapacidad- y Carmen Pérez Anchuela, Directora General de Servicios Sociales de la Comunidad Autónoma de Madrid. Junto a ellos, varios miembros del Comité Directivo de la Fundación ONCE como Jesús Hernández, José Luis Martínez Donoso, Miguel Angel Cabra de Luna, Carlos Camina Durantez y Francisca García Vizcaíno. Luis Cayo, Secretario General del CERMI, Mercedes Sánchez-Mayoral del Real Patronato sobre la Discapacidad, y Guillermo de Rueda, Director General de la Fundación Solidaridad Carrefour también quisieron acompañarnos.

Queremos agradecer desde estas páginas a todas aquellas instituciones o personas que han hecho posible con su colaboración la celebración de esta Gala: Fundación Psico Ballet Maite León, Teatro Circo Price, Pepe Jeans, Fundación Solidaridad Carrefour y Rafael Dona.

## MANIFIESTO DEL DÍA MUNDIAL DEL SÍNDROME DE DOWN

El Día Mundial del Síndrome de Down nace con el objetivo de informar y concienciar a la sociedad sobre la trisomía 21. El síndrome de Down es una alteración cromosómica que afecta a la dotación genética de nuestras células, ocasionando normalmente que el gen 21 esté triplicado (y no solamente duplicado). Esta alteración lleva aparejada una discapacidad intelectual. En la actualidad hay más de 33.000 personas con síndrome de Down en nuestro país.

Todas estas personas merecen:

- **1. QUE SE RECONOZCAN SUS CAPACIDADES.** Estas son muchas y muy variadas. Queremos que se reconozca que cada persona tiene unas capacidades distintas. El valor de estas capacidades es subjetivo, por lo tanto no se puede conferir mayor importancia a unas respecto a otras.
- 2. QUE SE DESARROLLE SU POTENCIAL. Es vital que se invierta en programas adaptados a las necesidades de las personas con síndrome de Down, que les permita acceder a las mayores y mejores oportunidades a ellos y a sus familias. La experiencia nos ha demostrado, que si confiamos en su potencial, los logros que alcanzan las personas con síndrome de Down siempre superan las mejores expectativas.
- 3. QUE NOS PLANTEEMOS Y LES PLANTEEMOS RETOS. Sólo si trabajamos con la mirada puesta en una meta, podremos saber en qué punto del camino nos encontramos. Se trata de apoyar esa andadura no de establecer limitaciones. En este sentido los apoyos naturales en el ámbito educativo y laboral, han conseguido grandes resultados en los últimos años. Hoy en día multitud de personas con síndrome de Down estudian, trabajan y viven en entornos normalizados.
- 4. QUE PUEDAN LLEGAR A TENER UNA VIDA AUTÓNOMA E INDEPENDIENTE. Proyectos como el de las Escuelas de Vida que desde DOWN ESPAÑA hemos puesto en marcha, nos animan a seguir trabajando en la línea de una mayor promoción de la autonomía personal de las personas con síndrome de Down. Estas experiencias comienzan a dar sus primeros frutos y son el horizonte de nuevas posibilidades de vida autónoma para las personas con síndrome de Down.

Este Día Mundial del Síndrome de Down quiere ser también un día de celebración de la vida de las personas con síndrome de Down.

Los que tenemos el orgullo de conocerles de cerca, sabemos de su valía, reconocemos sus capacidades, apoyamos su camino, les impulsamos hacia sus metas, confiamos en su potencial, y creemos en un futuro cada día mejor.

DOWN ESPAÑA. 21 de marzo de 2008





# Cuentacuentos para celebrar el Día Mundial del Síndrome de Down



LA FUNDACIÓN SOLIDARIDAD CARREFOUR, QUISO CELEBRAR CON DOWN ESPAÑA EL DÍA MUNDIAL DEL SÍNDROME DE DOWN. LOS ACTOS DE CELEBRACIÓN COMENZARON A MEDIADOS DE MARZO CON LA PUBLICACIÓN DEL CUENTO "MI NUEVO AMIGO RUBÉN", DESTINADO A FAVORECER LA INTEGRACIÓN EN EL ENTORNO EDUCATIVO DE LOS NIÑOS CON SÍNDROME DE DOWN, CUYA EDICIÓN FUE POSIBLE GRACIAS A LA INESTIMABLE COLABORACIÓN DE LA FUNDACIÓN SM Y LA FUNDACIÓN SOLIDARIDAD CARREFOUR.

n torno a este libro, se desarrolló la actividad de cuentacuentos llevada a cabo en los hipermercados de la cadena en diferentes ciudades. Nuestras entidades, se sumaron a esta iniciativa y llevaron a los más pequeños al centro Carrefour de su localidad para que participasen en la actividad. También quisieron estar allí muchos hijos de empleados de Carrefour, así como otros que habían acudido con sus padres a hacer la compra al hipermercado y quisieron apuntarse.

Un profesional de cada una de nuestras entidades se hizo cargo de la lectura del cuento y posteriormente se ofreció una pequeña merienda para todos los niños.

Al final quedaron todos muy satisfechos, los niños, que disfrutaron mucho con el cuentacuentos y la merienda, y los padres, que pudieron ofrecer a sus hijos una actividad didáctica.

Esta iniciativa resultó una bonita forma de acercar a la sociedad la realidad de las personas con Odiscapacidad intelectual, aprovechando la ocasión que brindaba el Día Mundial del Síndrome de Down.











# Padres que acogen Una vida por vivir

LA VIDA DE IRENE, UNA NIÑA CON SÍNDROME DE DOWN, CAMBIÓ PARA SIEMPRE EL DÍA QUE IRENE Y ÁLVARO SE PLANTEARON ADOPTAR UN HIJO CON DISCAPACIDAD. 9 MESES DESPUÉS, CON LA PEQUEÑA YA EN SUS BRAZOS, NOS CUENTAN COMO FUE EL CAMINO HASTA CONSEGUIR SU ADOPCIÓN. PARA ESTE MATRIMONIO Y SUS HIJOS, LA NIÑA SE HA CONVERTIDO EN "LO MEJOR QUE LES HA PASADO".

La idea de adoptar a Irene surge hace catorce o quince años, nosotros colaborábamos con una asociación para el ocio juvenil de personas con discapacidad -cuenta Álvaro- y pensamos, que nosotros probablemente estábamos más preparados que otros padres para adoptar a un niño de esas características. Hemos convivido con personas con discapacidad física y psíquica y te das cuenta que ante todo, son personas como las demás, con unas capacidades y necesidades. Hay quien no tiene ninguna discapacidad y es depresivo, otros son asmáticos, como nuestro hijo mayor... hay personas de mil tipos... pero no dejan de ser personas. El síndrome de Down es una característica más, quizás un poquito más complicada que otras y que exige una cierta dedicación, pero por otra parte, por un hijo, un hermano o un amigo, uno hace lo que sea. Cualquier esfuerzo que dedigues a tener un niño en casa, sobre todo un niño que está solo, te parece poco esfuerzo".

Una vez tomada la decisión de adoptar a un niño/a con discapacidad, el trámite resultó sencillo. "Para nosotros la colaboración de DOWN ESPAÑA ha sido fundamental. También ha habido muy buena relación entre la Comunidad de Madrid y la Comunidad de origen de la niña", explica Irene. En una primera reunión en la sede de DOWN ESPAÑA, el equipo profesional del Departamento de Programas, les informa del proyecto "Padres que Acogen" y les comunica



La familia Alonso Álvarez al completo

el caso de una niña que está con una familia de acogida cuya estancia con ella se estaba alargando. Desde esa reunión hasta el momento de la entrega pasan dos meses y doce días, un periodo muy corto si lo comparamos con una adopción normal.

#### Adaptación a la nueva familia

La niña se adaptó excepcionalmente desde el primer día. "Todos tenemos la misma sensación de que Irene está con nosotros desde que nació, la experiencia es un poco especial por la particularidad de que ha llegado más tarde, pero desde el primer día es una más para todo y para sus hermanos es lo mejor que les ha pasado" -afirman con satisfacción. Los hermanos disfrutan de su hermana y la colman de mimos y atenciones. Ellos también tienen un contacto directo con la realidad de las personas con discapacidad. "Los niños conocen a nuestros amigos con discapacidad, su colegio es de integración y es algo que ellos todos los días ven. El mejor amigo del pequeño es un niño con síndrome de Down" comenta Irene. El matrimonio opina que no sirve de mucho contar a los niños cómo puede ser el futuro de su hermana, en parte, porque ni ellos mismos lo saben. "Más que complejidad, -apunta Álvaro- creo que el futuro de la niña tiene su singularidad con respecto a otras familias". Respecto a este tipo de "Hay valores más profundos que la inteligencia, debe darse a estos niños la oportunidad de vivir como los demás"

adopciones opinan que "padres que no se sientan capaces de cuidar de estos niños, permitan que otras familias puedan cuidarlos, que los den en adopción porque hay gente que les va a dar una vida muy digna", remarca Irene que además afirma que "en mi opinión adoptar a un niño con discapacidad no tiene que cambiarte la vida, tienes que organizarla. Yo no pretendo dejar de trabajar".

Al terminar la entrevista, Álvaro hace una reflexión en voz alta sobre su experiencia como padre de adopción. "Creo que Dios, Alá, la providencia o la fortuna ponen a estas personas en el mundo y ellos nos ayudan a ser más humanos, a salir de las prisas, del consumo, para hacer una parada un poco más humana en la relación con una persona. Hay valores más profundos que la inteligencia, debe darse a estos niños la oportunidad de vivir como los demás"

# Visita al Congreso de los Diputados

sta es una historia de 17 aventureros que decidieron explorar nuevas tierras. Es una historia de dos leones, de un reloj astronómico, de un salón de pasos perdidos, de un niño que quiso ser Rey, de un mago que viajaba en su transporte mágico y del dueño de un castillo. Es una historia de ideales, de símbolos y de vida en común... para todos y todas.

Pero empecemos por el principio. Todo empezó unos días antes del 8 de mayo de este año, cuando recibimos una invitación a visitar la Casa de todos los ciudadanos: el Congreso de los Diputados. Tras rápida convocatoria organizamos un grupo de visita de 17 personas (de DOWN TOLEDO y de la Fundación APROCOR) que se animó a descubrir el Congreso de los Diputados y a comprobar si lo que tantas veces habían visto en la televisión, era cierto. A la llegada fuimos acogidos y acom-

pañados por D. Francisco Vaño, Diputado por Toledo, pero sobre todo un amigo y representante de la discapacidad (actual portavoz de la comisión permanente para las Políticas Integrales de Discapacidad) que ayudado por su pequeño transporte: una pequeña moto eléctrica que sustituía a su más habitual silla de ruedas, nos acompaño en toda la visita junto a una amable guía que nos fue explicando detalle a detalle lo que íbamos descubriendo: las salas de recepciones, las estatuas y bustos de piedra de tantos personajes de la historia de nuestro país, las negociaciones y encuentros entre los señores y señoras diputados, la puerta de entrada principal, el reloj astronómico del Congreso (y lo mucho que tardó el autor en poder cobrarlo) y finalmente el famoso hemiciclo donde el arte de tomar decisiones en común, se hace realidad día a día.

Allí también pudimos hacer nuestros pequeños discursos, y opinar sobre lo que nos preocupa. Nos dimos cuenta que en esa sala de debates las distancias son mucho más cortas y todo es más cercano, y posiblemente también lo es el sentido del trabajo de las personas que elegimos democráticamente para que nos representen. También tuvo la oportunidad Antonio de compartir con otro toledano, experiencia y sillón de la Presidencia con D. José Bono, Presidente del Congreso de los Diputados, que con gran gentileza quiso hacerse presente y compartir un momento de la visita con todos nosotros.

Fue un día bonito, una experiencia sencilla que nos reafirma que una sociedad libre y plural, que debe serlo para todos y todas, con sus ideas, valoraciones y capacidades. Sin más.



EL grupo de DOWN ESPAÑA posa en el hemiciclo junto a José Bono y Francisco Vañó



2º Congreso Iberoamericano sobre el Síndrome de Down.

# "La fuerza de la visión compartida"

EL 2º CONGRESO IBEROAMERICANO SOBRE EL SÍNDROME DE DOWN QUE SE CELEBRARÁ EN GRANADA ENTRE EL 29 DE ABRIL Y EL 2 DE MAYO DE 2010, TIENE PREVISTO REUNIR EN LA CA-PITAL ANDALUZA A MÁS DE 2.500 PERSONAS RELACIONADAS CON EL SÍNDROME DE DOWN. EL EVENTO SERVIRÁ PARA DEBATIR EXTENSAMENTE ACERCA DE LA SITUACIÓN Y LOS ÚLTIMOS AVANCES QUE SE HAN PRODUCIDO EN LAS INVESTIGACIONES Y ESTUDIOS SOBRE EL SÍNDROME DE DOWN.



I lema elegido para este congreso es: "La fuerza de la visión compartida", un eslogan que refleja la cooperación existente a ambos lados del Atlántico en el ámbito del síndrome de Down, colaboración que quedó patente durante el 1º Congreso Iberoamericano celebrado en Buenos Aires (Argentina) en mayo del 2007. Fue precisamente allí, donde DOWN

ESPAÑA asumió el reto de celebrar la siguiente edición del congreso en nuestro país, un desafío que nuestra Federación ha afrontado con ilusión y decisión. El comité organizador, ha estado dirigiendo sus esfuerzos a formar los distintos comités, así como a organizar todo lo referente a selección del lugar para la celebración del evento, reserva de plazas hoteleras y toda la infraes-

tructura necesaria para un congreso de esta magnitud.

Aunque se lleva trabajando ya varios meses de manera intensa, será este mes de julio cuando el comité científico se reúna por primera vez para comenzar a preparar las ponencias y temáticas que el simposio abarcará.

Los Comités organizador y científico están formados por los siguientes miembros:

#### PRESIDENTE DEL CONGRESO

Pedro Otón Hernández
Presidente de DOWN ESPAÑA y FUNDOWN. Fundación
Sindrome de Down de la Región de Murcia.

#### **COMITÉ ORGANIZADOR**

Carlos Marín Calero
Presidente del Comité. Asesor jurídico de DOWN ESPAÑA.

Antonio Ventura Diaz
Secretario Junta Directiva DOWN ESPAÑA.
Presidente del Patronato Fundación Academia Europea de Yuste.

Juana Zarzuela Domínguez Vicepresidenta DOWN ESPAÑA. Presidenta DOWN JEREZ.

Juan Martínez López
Vocal DOWN ESPAÑA
Presidente de Fundación DOWN COMPOSTELA.

María Pilar López Garrido Presidenta DOWN GRANADA.

Representante del Real Patronato sob<mark>re</mark> Discapacidad

Antonio Miñán Espigares
Director de Secretariado de Innovación.
Docente de la Universidad de Granada.

Joao Carlos Gomes Dias
Vogal de Direcçao da APPACDM de Lisboa e
VicePresidente da HUMANITAS.

Nuria Illán Romeu

Profesora tit<mark>ular</mark> de la Universidad de Murcia. Facultad de Educación. Área de Didáctica y Organización Escolar. Asesora científica DOWN ESPAÑA.

#### **COMITÉ CIENTÍFICO**

Antonio León Aguado Díaz

Catedrático Departamento Psicología Universidad de Oviedo. Area de conocimiento: Personalidad, evolución y tratamiento psicológicos.

José María Borrel Martínez Médico y Asesor Sanitario de DOWN ESPAÑA.

Isidoro Candel Gil

Psicólogo del Equipo de Atención Temprana de Murcia. Profesor asociado de la Facultad de Educación. Universidad de Murcia. Asesor de DOWN ESPAÑA y FUNDOWN.

Andrés Catena Martínez
Catedrático de Psicología de la Universidad de Granada.

Jesús Flórez Beledo

Doctor en Medicina y Farmacología de la Universidad de Cantabria. Asesor Fundación Síndrome de Down de Cantabria. Director de Canal Down21

José Luis García Fernández

Doctor en Psicología y especialista en Sexología. Psicologo clínico del Servicio Navarro de Salud. Gobierno de Navarra.

Carmen García Pastor

Catedrática de la Universidad de Sevilla en el área de didáctica y organización escolar.

Nuria Illán Romeu

Profesora titular de la Universidad de Murcia. Facultad de Educación. Area de Didáctica y Organización Escolar.

Asesora científica DOWN ESPAÑA.

Carmen de Linares Schmiterlöw
Psicóloga-Profesora Titular de la Universidad de Murcia.

Area de Psicología Evolutiva y de la Educación.

Rafael de Lorenzo García

Secretario General del Consejo General de la ONCE. Académico de la Real Academia de Jurisprudencia y Legislación. Miembro del Consejo Asesor de la Asociación Española de Fundaciones.

Quico Mañós Balanço

Profesor de Educación y Trabajo Social Universitat Ramón Llull y Subdirector de Consultoría-Inforesidencias.com.

Salvador Martínez Pérez

Catedrático de Anatomía y Embriología Humana. Facultad de Medicina Universidad Miguel Hernández de Elche. Director del laboratorio de Embriología Experimental. Subdirector del Instituto de Neurociencias de Alicante.

Antonio Miñán Espigares

Profesor titular Facultad de Ciencias de la Educación. Director de Secretariado de Innovación Docente de la Universidad de Granada.

Pedro Montiel Gámez

Director Servicio De Actividades Físico Deportivas. Profesor de la Facultad de Ciencias de la Educación de la Universidad de Málaga.

José Navarro Góngora

Profesor titular de la Facultad de Psicología de la Universidad de Salamanca. Departamento de Personalidad, Evaluación y tratamiento psicológico.

Luis Salvador Carulla
Profesor titular Universidad de Cádiz
Facultad de Medicina

Miguel Angel Santos Guerra
Catedrático de la Universidad de Málaga. Departamento de
Didáctica y Organización Escolar.

Agustín Serés Santamaría
Médico genetista. Director del Centro Médico Down de la
Fundación Catalana Síndrome de Down.

Miguel Ángel Verdugo Alonso

Catedrático de Psicología de la Discapacidad en la Facultad de Psicología. Director del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (INICO) de la Universidad de Salamanca.

Elías Vived Conte

Profesor en la Facultad de Ciencias Humanas y de la Educación de la Universidad de Zaragoza. Area de Psicología Evolutiva y de la Educación.

Aún queda pendiente la composición del Comité de Honor, que quedará cerrada en próximas fechas y de la que ofreceremos una descripción detallada en el próximo número de la revista Down.



# Educación inclusiva en secundaria: una asignatura pendiente

LA RATIFICACIÓN DE LA CONVENCIÓN SOBRE LOS DERECHOS DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD PUBLICADA EN EL BOLETÍN OFICIAL DEL ESTADO EL PASADO 21 DE ABRIL, HA VUELTO A PONER SOBRE LA MESA LOS PROBLEMAS QUE SIGUEN DIFICULTANDO EL EJERCICIO DE ALGUNOS DE ELLOS, CONCRETAMENTE EL DERECHO A LA EDUCACIÓN.

El artículo 24 dice: "Los estados asegurarán un sistema de educación inclusivo a todos los niveles sin discriminación y sobre la base de la igualdad". Y sin embargo, todos los informes sobre la inclusión educativa de las personas con necesidades especiales, coinciden en que la situación actual es satisfactoria en lo que se refiere a la enseñanza primaria pero que el panorama cambia de manera significativa en secundaria y a partir de ahí, en los niveles superiores.

#### El ejemplo de La Zubia

En enseñanza secundaria es modélico el esfuerzo que se está realizando en el del I.E.S. Laurel de la Reina en La Zubia, a 5 kilómetros de Granada, donde un grupo de trabajo formado por docentes de distintas especialidades investiga y pone en práctica nuevas fórmulas pedagógicas, encaminadas a conseguir una verdadera inclusión para los jóvenes con necesidades especiales.

Maribel Moreno Sánchez, jefa de estudios del centro, que es también madre de una joven con síndrome de Down y vocal de la junta directiva de DOWN GRANADA, nos habla de esta experiencia que

"En el curso académico 2000/ 2001, un grupo de docentes de secundaria, con diferentes especialidades y destinados en centros distintos, pero preocupados todos por atender adecuadamente la diversidad existente en las aulas y por acceder a la formación necesaria para conseguir una verdadera inclusión de los jóvenes con síndrome de Down en los institutos, nos planteamos crear un grupo de trabajo. Nuestro principal objetivo era buscar soluciones que dieran respuesta a estas cuestiones. Estuvimos tres años buscando información, leyendo bibliografía, analizándola, reflexionando y discutiendo. En el curso 2003/2004, cuatro profesoras del grupo pusimos en marcha en proyecto en un centro de nueva creación: el I.E.S. Laurel de la Reina. Fue posible gracias al apoyo de la Delegación Provincial de Educación y Ciencia de Granada que respondía así al provecto presentado por DOWN GRANADA siguiendo las directrices de nuestro grupo de trabajo".

El proyecto se inició con cuatro alumnos con síndrome de Down que cursaban 1º de ESO. Actualmente, el proyecto se ha ampliado y es parte troncal del Plan del centro. Abarca de 1º a 4º curso de "Nuestra principal dificultad es la transición de un sistema competitivo e individualista a otro de carácter cooperativo y grupal"

ESO. Los componentes del claustro han ido incorporándose de una manera progresiva y constructiva. Asimismo, los cuatro alumnos iniciales han pasado a ser once. Hay dos en 1º; uno en 2º; cuatro en 3º, y otros cuatro en 4º.

"Es fundamental la colaboración entre familia, centro educativo y asociación -añade Maribel More-







no-. En nuestro caso siempre hemos contado con dos profesionales de DOWN GRANADA que asisten a algunas clases para ayudar y orientar sobre métodos de trabajo y recursos para atender

a los alumnos con necesidades especiales".

El año 2006 la Junta de Andalucía premió el proyecto concediéndole la bandera de Andalucía.

"Nuestra principal dificultad es la transición de un sistema más competitivo e individualista a otro de carácter cooperativo y grupal". -concluye Maribel Moreno.

#### **OBJETIVOS**

- Normalizar la escolarización del alumnado con síndrome de Down.
- Potenciar valores, actitudes y habilidades.
- Impulsar el proceso de aprendizaje autónomo y el uso de las nuevas tecnologías.
- Crear un buen ambiente de trabajo y convivencia en el aula y en el Centro.
- Formar verdaderos equipos de docentes.

#### **MÉTODO**

- En lo referente a los alumnos: el trabajo cooperati-
- En lo referente al profesorado: el trabajo en equipo y multidisciplinar.

Para formar verdaderos equipos de trabajo es necesario hacerlo en pequeños grupos heterogéneos, combinándolo con trabajo por parejas y trabajo individual tanto en clase como en casa.



#### Entrevista a Ma Luz Sanz Escudero

# LA VOZ DE LA DISCAPACIDAD EN EL CONSEJO ESCOLAR

n el Consejo Escolar del Estado, donde están representados todos los estamentos relacionados con la educación, faltaba la voz de la discapacidad.

La reciente incorporación a este órgano consultivo de Mª Luz Sanz Escudero, Vicepresidenta del CERMI y experta en temas educativos abre una nueva perspectiva muy esperanzadora de cara al futuro.

Mª Luz Sanz, que es también presidenta de FIAPAS y madre de una joven sorda con dos implantes cocleares, conoce muy bien las dificultades que existen, aún así, durante la entrevista con DOWN se mostró optimista a la hora de ir superando barreras.

#### ¿Qué puede significar su incorporación al Consejo Escolar del Estado?

Es muy importante que se nos oiga, porque una buena formación es básica para que nuestros hijos puedan desempeñar un puesto de trabajo. Una vez que uno se integra en el tejido laboral puede decirse que ya está integrado porque eso les da mucha seguridad y probablemente les anime a hacer otras cosas en las que hasta entonces no habian pensando.

Ahora debemos conseguir que haya también representantes del CERMI en los consejos escolares de todas las comunidades autónomas porque son ellas las que llevan a cabo el desarrollo de las normas básicas.

Todos los informes referidos al mundo de la discapacidad coin-



ciden en señalar que mientras la inclusión es bastante satisfactoria en la enseñanza primaria, a partir de secundaria las dificultades se multiplican ¿por qué ocurre esto?

La inclusión en secundaria es más complicada, no sólo para las personas con síndrome de Down, sino para las personas discapacitadas en general. Las razones son muy diversas. Por un lado, está el hecho de que los chicos han entrado va en la adolescencia que es una edad difícil; por otro, tenemos todo lo referente al sistema. Como punto de partida, habría que seguir trabajando en los valores de igualdad en los que se incide mucho durante la primaria, pero que luego pasan a un segundo plano. Es fundamental disponer de recursos tanto humanos como técnicos que faciliten el aprendizaje. La formación continua del profesorado es otro tema importante y sé por experiencia que los cursos que se hacen tienen mucho éxito.

En su opinión ¿qué criterio habría que aplicar en las evaluaciones para que la equidad entre alumnos fuese una realidad?

Creo que habría que dar más libertad a los centros, de forma que cada alumno pueda recibir aquello que necesita. Estar presente en el aula no siempre significa que estés integrado ni que estés aprendiendo. Se debería permitir una mayor flexibilidad respecto al tiempo de escolarización -no se puede exigir a todos el mismo ritmo- y respecto a las adaptaciones curriculares. A la hora de valorar, habría que hacerlo conforme a esas adaptaciones y a los objetivos que uno se ha marcado previamente.

Explorando una nueva dimensión en la vida de las personas con síndrome de Down

# Hacia una comprensión del envejecimiento

HASTA HACE UNA O DOS DÉCADAS, RESULTABA CASI ANECDÓTICO ENCONTRAR A ALGUNA PERSONA CON SÍNDROME DE DOWN QUE SUPERARA LOS TREINTA AÑOS. HOY, GRACIAS A LOS AVANCES CIENTÍFICOS DEL ÚLTIMO SIGLO, HA AUMENTADO CONSIDERABLEMENTE LA ESPERANZA DE VIDA DE LA POBLACIÓN EN GENERAL Y DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL EN PARTICULAR. PRECISAMENTE EN ESTE COLECTIVO ES DONDE APARECE DE LLENO LA DENOMINADA "EMERGENCIA SILENCIOSA".



I conocimiento de los síndromes y deficiencias origen de la discapacidad ha posibilitado la prevención, la asistencia y el tratamiento de patologías asociadas desde el nacimiento.

Sin embargo, el envejecimiento de la población en general y, en particular de las personas con síndrome de Down, es un fenómeno muy novedoso, del que se sabe relativamente poco y el conocimiento generado se encuentra altamente fragmentado. En este sentido, se aprecia la ausencia de un planteamiento global que aborde la panorámica general del pro-

ceso de envejecimiento y de modelos teóricos explicativos de dicho proceso.

Disponemos ya de una experiencia contrastada por varias de las entidades que conforman la Federación y cuya intervención en personas con síndrome de Down de más de 30-40 años, les per-



mite disponer de una atalaya privilegiada para afrontar el reto del envejecimiento activo, en coherencia con los intereses de fomentar una vida plena y un claro bienestar a todas las personas a las que atienden.

Por todo ello, DOWN ESPAÑA, se propuso durante este año 2008 dar respuesta a la situación, incorporando el trabajo de investigación del envejecimiento como una de sus líneas prioritarias de acción, con el fin de orientar su desarrollo durante la próxima década. Este nuevo ámbito de actuación, se encuentra centrado en la tarea de definir como se producen los procesos de envejecimiento en el colectivo de las personas con síndrome de Down. Todo ello, con el objetivo de generar un conocimiento científico, de alta calidad, que permita orientar las intervenciones dirigidas a este colectivo durante su proceso vital y desde todos los ámbitos de actuación -sanitario, educativo, psicológico, social, comunitario etc.-

Un grupo de trabajo de siete expertos formado por Nuria Illán Romeu, Quico Maños de Balanzó (coordinación y elaboración del proyecto), Salvador Martínez Pérez, Inmaculada Martínez Riquelme, Luis Salvador Carulla, Antonio Jiménez Lara y Gonzalo Berzosa Zaballos, se ha planteado realizar una investigación sobre una muestra de estudio de 120 personas con SD mayores de 30 años, de carácter longitudinal, a desarrollar en cuatro años. El objetivo es conocer, describir y sistematizar como se producen los procesos de envejecimiento de las personas con síndrome de Down desde una perspectiva médica,

psicológica y socioeducativa. Se espera que los resultados aporten instrumentos de evaluación integral -médico-psicológico- socioeducativo-, capaces de sistematizar indicadores relevantes del proceso de envejecimiento de las personas con síndrome de Down, así como programas de intervención desarrollados a partir de la orientaciones que generen dichos instrumentos, llevando a cabo un trabajo de prevención.

En los últimos meses se ha dado forma al proyecto y actualmente se están negociando los apoyos económicos necesarios para su puesta en marcha (se ha solicitado apoyo al IMSERSO y a la Dirección general de coordinación de Políticas sectoriales sobre la Discapacidad), por lo que confiamos en poder seguir informando más adelante sobre el trabajo y resultados del proyecto.

#### CURSO

## "EL ENVEJECIMIENTO DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL. EL ESTADO DE LA CUESTIÓN".

Organizado por la Universidad de Murcia, a través de los cursos de verano de su Universidad Internacional del Mar y en colaboración con FUNDOWN Fundación Sindrome de Down de la Región de Murcia. El curso está dirigido por Nuria Illán, y coordinado por Pedro Martínez, asesores de DOWN ESPAÑA y FUNDOWN en las áreas de promoción de la autonomía personal y empleo respectivamente. Objetivos:

- Conocer en qué modo se pro-

- ducen los procesos de envejecimiento en la población de personas con discapacidad intelectual.
- Acceder a los hallazgos más relevantes de las investigaciones efectuadas en torno al envejecimiento de las personas con discapacidad intelectual.
- Identificar los factores que pueden contribuir a generar una nueva cultura de envejecimiento activo y saludable para este colectivo.
- Extraer un conocimiento válido

capaz de orientar los planes de acción dirigidos al colectivo de personas con discapacidad intelectual en su etapa vital de envejecimiento.

El curso, orientado a alumnos, titulados universitarios y personas interesadas en abordar el envejecimiento de las personas con discapacidad intelectual, tendrá lugar los días 22 al 26 de septiembre de 2008 en Aguilas (Murcia), sede de la Universidad Internacional del Mar. Mas información en www.mvai.org

# Los beneficios íntegros de la Gala servirán para financiar proyectos de tres ONG´s: DOWN ESPAÑA, Aldeas Infantiles y Fundación PRODIS.



LA FUNDACIÓN C&A CELEBRÓ SUS 25 AÑOS EN ESPAÑA CON UN CONCIERTO EN EL PALACIO DE LOS DEPORTES DE LA COMUNIDAD DE MADRID. ADEMÁS DE OFRECER BUENA MÚSICA, QUISO QUE LAS MÁS DE 6000 PERSONAS QUE LLENARON EL LUGAR, CONOCIERAN DE CERCA EL TRABAJO DE TRES ONG'S; DOWN ESPAÑA, ALDEAS INFANTILES Y FUNDACIÓN PRODIS, A LAS QUE IBA DESTINADO EL IMPORTE ÍNTEGRO DE LAS ENTRADAS.

a cita prometía y al final, no defraudó. Más de 17 artistas se subieron al escenario el 16 de abril para ofrecer lo mejor de sí mismos y contribuir con su apoyo a esta iniciativa solidaria.

Carlos Baute, Soraya, Conchita, David Civera, El Arrebato, Efecto Mariposa, Hugo, Julio José Iglesias, Kiko & Shara, La caja de Pandora, Lorena, Melocos, Merche, Nuria Fergó, Sergio Contreras, Tamara, Belinda y Musical Queen, todos hicieron disfrutar al público que coreó sus canciones con entusiasmo. El equipo de Backstage,

realizó un gran trabajo de producción, fruto de unos meses de intenso trabajo.

Durante el concierto se proyectaron videos de cada una de las ONG, con el objetivo de dar a conocer sus proyectos y labor social. Gracias a esta iniciativa, y al gran apoyo de la Fundación C&A, pudimos informar de las principales líneas de acción de DOWN ESPAÑA para mejorar la vida de las personas con síndrome de Down.

Una pequeña representación de nuestro colectivo, varias decenas de

chicos y chicas con síndrome de Down, acudieron al concierto para disfrutar de algunos de sus cantantes favoritos.

La Gala se presentó ante los medios con el apoyo de los cantantes Soraya, Nuria Fergó y David Civera, así como de los representantes de cada una de las ONG´s beneficiarias de la recaudación y Ketty Saife, de C&A. Más de 20 medios de comunicación cubrieron la rueda de prensa y se interesaron por el concierto y por lo proyectos de DOWN ESPA-ÑA, Aldeas Infantiles y Fundación PRODIS.









### ENTREVISTA A KETTY SAIFE, DE C&A



¿De donde parte la idea de hacer una Gala Solidaria a beneficio de varias ONG's con motivo de los 25 años en España de C&A ?

Cuando cumples años quieres compartir con tus seres queridos la alegría. Si pudieras, invitarías a tu fiesta a todo el mundo. Las Galas solidarias de C&A intentan hacer partícipes de la celebración a la mayor cantidad posible de personas. Unas comparten la fiesta in situ y otras a través de proyectos solidarios que mejoraran sus condiciones de vida.

## ¿Estáis satisfechos del resultado conseguido?

!Estamos más que satisfechos!. Hemos conseguido llenar el Palacio de los Deportes de Madrid de música y solidaridad. Los artistas han colaborado sin reservas y el público ha acudido a nuestra convocatoria. Las ONG´s habéis preparado los proyectos con eficacia y generosidad. ¿Qué más podíamos pedir?

#### La Fundación C&A financia numerosos proyectos sociales en nuestro país, ¿de cual os sentís especialmente orgullosos?

Todos los proyectos en los que hemos tenido el honor de participar nos han hecho sentir orgullosos de los resultados. No olvides que las ONG´s sois muy meticulosas y profesionales a la hora de identificar el problema, proyectar la solución, estructurar los presupuestos, buscar apoyo financiero y controlar la ejecución. Para la Fundación C&A, trabajar con vosotros es una garantía de éxito.

#### ¿Cuáles son los principios que guían vuestras acciones sociales?

Infancia, Cultura y Sociedad. Esos son nuestros pilares. Los niños son el futuro y son los más frágiles. Es nuestro deber facilitarles el acceso a una formación integral y la socialización más igualitaria posible.

### ¿Cuántos años cumple la Fundación C&A?

Desde que C&A llegó a España siempre ha tenido fondos solidarios que han ido creciendo a medida que crecía la compañía. Incluso hay un comité de solidaridad social en cada tienda C&A.



Foto 1. Los presentadores de la Gala, Soraya y Jordi Cruz, conversan con David Civera en el escenario. Foto 2. Hugo Salazar demostró que es mucho más que un chico guapo. Foto 3. Multitud de fans de Kiko&Shara acudieron al concierto para apoyarlos. Foto 4. Angie, un nuevo talento musical. Foto 5. El público no paró de animar a los cantantes. Foto 6. Julio José Iglesias presentó el single que acaba de sacar al mercado. Foto 7. Javier Labandón, cantante de El Arrebato, muy emocionado durante su actuación. Foto 8. El grupo Musical Queen hizo vibrar al público con su puesta en escena. Foto 9. Efecto Mariposa, que cantó su éxito "Si tu quisieras", posando ante el photo call. Foto 10. Los gaditanos Andy & Lucas, muy aplaudidos por el público. Foto 11. Nuria Fergó versionó el tema "Yo te haría un casita" de Decai. Foto 12. Carlos Baute coreó con el público algunos de sus éxitos. Foto 13. La cantante Tamara, nieta del inolvidable Rafael Farina, durante su actuación.



Nuestras asociaciones se vuelcan con las familias

# Inmigración y síndrome de Down



LA LLEGADA A ESPAÑA DE FAMILIAS INMIGRANTES, EN ALGUNOS CASOS CON NIÑOS QUE TIENEN SÍNDROME DE DOWN, HA ANIMADO A NUESTRAS ASOCIACIONES A PONER EN MARCHA PROGRAMAS ESPECÍFICOS DE AYUDA. LA DISCAPACIDAD INTELECTUAL DE UNO DE SUS MIEMBROS ES -EN ESTOS CASOS- UNA DIFICULTAD QUE SE SUMA A OTRAS MUCHAS QUE TIENEN QUE AFRONTAR AL INICIAR SU NUEVA ETAPA EN NUESTRO PAÍS.

I apoyo que se presta a estas familias desde las asociaciones, supera el ámbito estricto del síndrome de Down, pues se les ayuda a tramitar sus papeles o a buscar alojamiento o trabajo. "Así se genera un clima muy positivo de confianza y respeto mutuo entre familia y asociación", -nos explica Ingrid García de DOWN TOLEDO. Lo mismo ocurre en otros lugares de España: "Por eso, siempre que una familia regresa a su país, pasan antes por la asociación y nos traen alguna cosa para agradecer la ayuda recibida" añade Ana Tejada de DOWN VIGO.

Carmen Perpinyà de DOWN LLEI-DA, cuenta que su entidad ha creado un protocolo de acogida para familias inmigrantes, que tiene como objetivo que tengan las mismas oportunidades que las demás familias. Así, se han establecido acuerdos de colaboración con hospitales, centros de atención primaria, centros de estimulación temprana y centros educativos. También se han firmado convenios con consejos comarcales y ayuntamientos, con la finalidad de que puedan aportar subvenciones en caso de que las familias no puedan asumir el coste económico que supone la participación en algunos programas. Poco a poco, se han ido creando nuevas estrategias y servicios para atender a familias inmigrantes. Además de difundir por medio de la Federación de Asociaciones de Inmigrantes las actividades que la asociación lleva a cabo, se va a traducir al árabe, al inglés y al francés el "Libro del bebé" -un manual de cuidados básicos para los recién nacidos con síndrome de Down- y lo mismo se hará con cualquier otra información que les pueda ser útil.

#### Hablan las familias

Cada vez es más frecuente encontrar familias inmigrantes con hijos con síndrome de Down o con alguna otra discapacidad. Son familias que han tenido que abandonar su país de origen, donde algunos derechos no están reconocidos, en busca de otro que les abra las puertas y les proporcione un mejor futuro para sus hijos.

La integración de estas familias tiene que superar una doble dificultad: por un lado, la de ser extranjeros y por otro, la de que uno de sus miembros sea una persona con discapacidad.

Conscientes de que la situación es muy distinta según las circunstancias de cada familia y su lugar de origen, hemos escogido tres historias diferentes: la de una joven de dieciséis años, M., que nació en Colombia y que vive en España "sin papeles" (para mantener su anonimato, no ofrecemos ni su nombre real ni su fotografía); la de Nohaela, una niña de ocho años que nació en Lleida y cuyos padres son naturales de Marruecos; y la de Alae, un niño de seis años que vive en Marruecos y viaja cada verano a Lleida para seguir un programa de salud. Las tres familias reconocen que la vida cotidiana de una persona con síndrome de Down resulta más complicada en su país de origen, y por ello, consideran que es una gran oportunidad para ellos venir a España.

"Cuando fui a la asociación me cambió totalmente la visión"



El pequeño Alae pasa los veranos en España.

#### El caso de Nohaela

Nohaela tiene ocho años y nació en Lleida. Su madre, Nabila, natural de Marruecos, recuerda que "cuando nació pensé que mi hija no podría hacer nada, pero cuando fui a la asociación me cambió totalmente la visión y ahora pienso que el día de mañana podrá tener un trabajo y ser autónoma, y esto me alegra". El padre de Nohaela, Mohamed, vino a vivir a Cataluña, concretamente a Seròs, un municipio de unos 2.000 habitantes situado a unos 25 kilómetros de Lleida, en 1990. Cinco años después lo hizo su mujer, Nabila. En 1999 nació Nohaela. "Tras una prueba, el ginecólogo me informó de que era posible que mi hija naciera con síndrome de Down -explica Nabila- pero me negué a hacer más pruebas diagnósticas. Cuando nació, enseguida vi que tenía los rasgos típicos de la trisomía 21. Por falta de información pensé que nunca podría salir de casa -añade- y fue muy duro ya que cuando nació nos estábamos adaptando al pueblo". Destaca, sin embargo, que "ahora todo es muy diferente ya que en Seròs la han aceptado muy bien y le gustan las mismas cosas que a cualquier niña de su edad". Nohaela tiene un gran apoyo en sus dos hermanas menores, sobre todo en Salma, de siete años, con quien comparte afi-





Nohaela con sus padres y sus hemanas Salma y Eva.

ciones y compañeros de clase, ya que la menor, Eva, sólo tiene dieciséis meses. Nohaela va unos días a la escuela ordinaria de Seròs y otros a una escuela de educación especial de Lleida. Nabila nos explica que "en Marruecos a los niños con síndrome de Down se les ve como una carga y no tienen oportunidad ni de ir a la escuela, ni de tener un seguimiento médico adecuado". Como nota divertida, Nabila comenta lo difícil que resulta a veces entender a su hija que se expresa en una mezcla de árabe y catalán, dos lenguas que entiende perfectamente: "Todo es cuestión de práctica" -concluye. También nos habla de su relación con DOWN LLEIDA: "Uno de los programas que considero más positivos es la Escuela de padres, unas reuniones que se organizan algunos sábados y dónde puedes hablar con otros padres de lo que te pasa y entre todos nos ayudamos".

#### La situación de Alae

Alae es un niño de seis años que vive en Marruecos y que viaja a Lleida todos los veranos, donde tiene a parte de su familia, para seguir un programa de salud para

"Si
pudiéramos
venir a vivir a
España a
nuestro hijo
se le abrirían
muchas
puertas"

personas con Síndrome de Down. Fue precisamente en nuestro país, donde el pasado año le diagnosticaron una celiaquía y con una nueva alimentación, el niño ha logrado una notable mejoría. La familia tiene intención de venir a España para mejorar su situación. "Supimos que nuestro hijo tenía síndrome de Down a los tres meses de nacer -nos dice Mohamed- y desde entonces nos hemos encontrado con muchos problemas para salir adelante ya que en nuestro país los niños como él sólo pueden estudiar en la capital y no todas las familias nos lo podemos permitir". "De todos modos -prosigue- no van a la escuela sino que están en una asociación con otros niños con discapacidad". Mohamed destaca que "aparte de todo esto, lo que peor lleva son las miradas y comentarios de las personas que en la calle le miran con lástima. Por suerte, cuando venimos a España la actitud de la gente es totalmente distinta". En Marruecos, no se da atención especializada, ni a la persona con síndrome de Down, ni a los padres "y consideramos que sería muy necesario" -afirma Mohamed-. La familia de Alae tiene la esperanza de que las cosas cambien en su país de origen y confían en que dentro de veinte años los niños con trisomía 21 v otras discapacidades tengan más oportunidades y puedan ir incorporándose poco a poco a la sociedad como ciudadanos de pleno derecho. Sus principales deseos son que se consiga una atención médica más accesible para el colectivo, sensibilizar a la sociedad sobre las potencialidades de los niños con síndrome de Down, que tengan una mayor inclusión social y que se ofrezca ayuda psicológica a los padres. Mohamed considera que "si pudiéramos venir a vivir a España a nuestro hijo le cambiaría la vida por completo y se le abrirían muchas puertas que ahora no tiene la posibilidad de poder abrir".



Hace nueve meses que M., una joven colombiana de 16 años, vive en un municipio lleidetano y ha podido comenzar el curso en un centro público, con adaptación curricular, junto con otros adolescentes que no tienen ninguna discapacidad. Su caso es un poco diferente al del resto de niños con síndrome de Down de su país, pues tuvo la suerte de recibir atención específica desde los tres meses y más tarde comenzó a asistir a una escuela privada. En Colombia, la formación que reciben los niños con síndrome de Down, que se basa en el deporte y la atención personalizada, tiene un coste



Nohaela, nacida en Lleida, habla árabe y catalán.

económico, que en el caso de M. al ser del sesenta y cinco por ciento, significa, que no puede acceder a las

"Aquí le será más fácil que en Colombia" ayudas para personas con discapacidad.

Sus problemas comenzaron al entrar en secundaria, ya que sus compañeros la rechazaban, por lo que la familia decidió matricularla en un centro de educación especial. "Para nosotros es una niña totalmente normal -afirma su madre- y aunque ahora tiene un problema de adaptación, pienso que se puede deber a la edad". El objetivo de la familia es que M. se forme intelectualmente, pueda trabajar en el futuro y sea lo más autónoma posible, lo que su madre considera le será más fácil de conseguir en España que en su país de origen.

La revista DOWN agradece especialmente a Marta Mas, su desinteresada colaboración en la elaboración de este reportaje así como a DOWN LLEIDA, DOWN TOLEDO y DOWN VIGO, que nos han ofrecido una extensa información sobre sus respectivos programas para familias inmigrantes.



### Proyecto Integra 21 de DOWN LLEIDA

# Contratados dos jóvenes de la Asociación

A PRINCIPIOS DE 2007, LA EMPRESA GRUPO CARNES JB DE LLEIDA, DEDICADA A LA TRANSFORMA-CIÓN DE PRODUCTOS CÁRNICOS, SE PUSO EN CON-TACTO CON DOWN LLEIDA PARA INFORMARSE SOBRE EL PROYECTO DE INSERCIÓN SOCIOLA-BORAL INTEGRA 21.

Una vez conocido el proyecto tomaron la decisión de contratar a uno de sus integrantes para el área de envasado de carne congelada. De esto, ya hace 9 meses, tiempo en el que Antonio ha ido superando el difícil reto que suponía para todos -empresa, familia, técnicos y, sobre todo, para él- el inicio de su vida laboral.



#### Federic Jové, gerente de Carns JB

#### ¿Qué le hizo decidirse a participar en el Proyecto INTE-GRA 21?

El hecho de ser padre de una niña con síndrome de Down me hizo tener en cuenta la importancia y necesidad del proyecto, y el ser directivo de una empresa me dio la oportunidad de colaborar.

¿Que ventajas e inconvenientes ha supuesto para su

## empresa contratar a un joven con discapacidad intelectual?

Las principales ventajas son sin duda de tipo humano. Como resultado de un esfuerzo compartido, el trabajador con discapacidad va adquiriendo unos conocimientos y habilidades que le permiten desarrollar su trabajo de manera autónoma e independiente, reforzando así su autoestima. También mejora el

entorno laboral y las relaciones entre sus compañeros. Por otra parte, el proyecto permite a la empresa hacer realidad su compromiso social, por lo cual es mejor valorada por los clientes y por la sociedad en general.

Los inconvenientes quedan compensados si, desde el principio se valora que no se deben buscar beneficios económicos a corto plazo.

#### Antonio Ramírez, trabajador e integrante del proyecto Integra 21

#### ¿Qué ha cambiado en tu vida diaria desde que comenzaste a trabajar en Carns Narcís?

Me siento mejor. Me gusta estar ocupado.

#### ¿Qué tareas realizas?

Empaqueto carne congelada. También pongo etiquetas en las cajas y las apilo para guardarlas en el congelador y servirlas a los clientes. Me encargo de la limpieza de las cajas de toda la planta y también ayudo a los compañeros

de la sala de envasado.

## ¿Qué es lo que más te gusta de tu trabajo?

Me gusta todo, pero lo que más, la relación con mis compañeros: Ribes, Kiko, Jaume... También aprecio mucho a Xavier, el encargado, y a Federic, el "jefe".

## ¿Y lo que menos te gusta o encuentras más difícil?

Lo que menos me gusta es no poder cambiar de tarea. Hay veces

que me canso de hacer lo mismo durante mucho rato. Al principio, el trabajo era difícil pero ahora ya sé lo que tengo que hacer o si no lo consulto con mi compañera de trabajo, Kalinka.

### ¿Qué haces con el dinero que ganas?

Lo guardo en el banco y ahorro. Pero también me pago mis gastos personales: el móvil, las clases de batería, las clases de la Asociación....

# Los compromisos sociales de la empresa

ROSA PALAU, SECRETARIA GENERAL DE LA UGT DE LAS TIERRAS DE LLEIDA, QUE HA CONTRATA-DO A UNA TRABAJADORA CON SÍNDROME DE DOWN, NOS RECUERDA QUE EL CUMPLIMIENTO DE LA LEY DE INTEGRACIÓN SOCIAL NO PUEDE LIMITARSE A SATISFACER EL CUPO OBLIGATORIO Y RECLAMA MAYOR SENSIBILIDAD Y UN TRATO IGUALITARIO HACIA LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD.

ada vez se habla más de la necesidad de integración de las personas con limitaciones físicas o psíquicas, tanto en las empresas y como en la sociedad en general.

Hace no mucho tiempo el mundo de la discapacidad era un mundo aparte. Pero por suerte, hablamos del pasado. Nuestra democracia nos ha traído muchas cosas positivas y la integración es una de ellas.

Una integración de la que muchos alardean, pero que no practican. En la UGT de las tierras de Lleida hemos firmado un convenio con la asociación DOWN LLEIDA y hemos querido contar con una trabajadora con síndrome de Down. Una trabajadora con unas condiciones laborales como los demás y con los mismos derechos, pero también con unas obligaciones y todo lo que ello comporta, que forma parte de la organización como los demás.

Tengo que resaltar la constancia de Esther y sus ganas de superarse cada día, lo cual ha hecho que fuera fácil para todos y todas trabajar con ella. Esther aprende cada día cosas nuevas, pero nosotros también aprendemos con ella. Su frescura no contaminada, su buena cara por la mañana y su risa hacen que muchas veces se te pase el mal humor que pudieras tener.

Desde la UGT de Cataluña somos conscientes de la importancia de ayudar a los más desfavorecidos. Por eso nuestro convenio fija un



3% de integración de personas con diferentes discapacidades, superando el 2% que establece la Ley de Integración Social de las personas con discapacidad. En la UGT de Cataluña trabajan actualmente 14 personas con diferentes limitaciones.

Respecto a la ley, desde la UGT lamentamos el bajo cumplimiento de esta normativa y el hecho, de que algunas empresas hayan preferido pagar una pequeña sanción que contratar personas con discapacidad.

Esta situación tiene que cambiar. Las empresas tienen que demostrar una mayor sensibilidad en el cumplimiento de sus compromisos de responsabilidad social, y hacen falta más inspectores de trabajo para controlar que la ley se cumpla.

La Ley de Integración, no suple la necesidad de hacerlos iguales. No necesitan lástima, necesitan que se cuente con ellos. Los sindicatos, que representamos a los trabajadores/as, tenemos que apostar fuerte para que sean trabajadores/as como los otros. Puesto que también somos sus representantes, tenemos que defender sus derechos para que puedan acceder al mundo laboral y tener el puesto de trabajo que se merecen.

Por ello, desde la UGT queremos la incorporación de todo el mundo en términos de igualdad. No se trata sólo de cupos, que se tienen que cumplir por la vía legal, sino que también tenemos que cumplir por la vía de la sensibilidad. Es importante que no nos tapemos los ojos ante la realidad. Si creemos en ello haremos posible la igualdad laboral.

#### Rosa Palau

Secretaria General de la UGT de las tierras de Lleida



# noticias

## DOWN MURCIA. FUNDOWN

### Comienza la construcción del nuevo Centro de Promoción de la Autonomía Personal (CEPAP) de FUNDOWN

El CEPAP se presenta como una "Escuela de Vida" en la que las personas con discapacidad entran para aprender y, una vez preparados, escogerán el modo en el que desean vivir, en similares condiciones a la que lo hacen la mayoría de personas adultas. Es decir, no es una residencia definitiva, sino que será un centro del que se sale y se entra en función de las necesidades formativas de cada persona.

El acto oficial de colocación de la primera piedra tuvo lugar el pasado 13 de junio. Comenzó con una explicación técnica de la arquitecta de las obras sobre los planos del nuevo centro y fue completada con los discursos de D. Pedro Otón, Presidente de DOWN ESPAÑA y FUNDOWN; la Teniente de Alcalde Delegada de Bienestar Social y Políticas de Igualdad y Participación Ciudadana del Ayuntamiento de Murcia, Dña. Maruja Pelegrín, y el Consejero de Política Social, Mujer e Inmigración de la Región de Murcia, D. Joaquín Bascuñana. Todos ellos resaltaron el aspecto



innovador de este Centro y la fuerte apuesta que supone para la vida independiente de las personas con síndrome de Down y otras discapacidades intelectuales.

Quisieron también estar presentes el Director Gerente del Instituto Murciano de Acción Social, D. Miguel Ángel Miralles, la Directora General de Personas con Discapacidad, Dña. Marisol Morente; el Presidente del CERMI Región de Murcia y representantes de la ONCE.

El CEPAP estará compuesto de dos bloques, de dos y tres plantas cada uno, en el que están contemplados tres tipos de espacios: uno de tipo privado, compuesto por las 12 apartamentos para tres personas cada uno; otro de tipo formativo, con aulas de aprendizaje y un tercer espacio de tipo público, que pretende ser un lugar abierto a la comunidad.

# DOWN ASTURIAS Médicos Cantan colabora con la Asociación

El grupo musical ha donado a la Asociación los beneficios de la venta de su último disco.

Médicos Cantan, está formado por varios médicos del Hospital madrileño "12 de octubre", que participan de forma habitual en proyectos solidarios. El asturiano Antonio Belaustegui, principal inspirador de tan singular formación artística, es jefe del Servicio de Neonatología del citado hospi-

tal y un apasionado intérprete de músicas latinoamericanas de raíz popular. Médicos Cantan, que ha colaborado en anteriores ocasiones con organizaciones como UNICEF o Médicos del Mundo, ha querido esta vez que su colaboración vaya destinada a proyectos para personas con síndrome de Down.

## DOWN NAVARRA

## Un joven de la asociación comienza a trabajar en EITB

Borja es un joven de la Asociación Síndrome Down de Navarra que acaba de empezar su andadura profesional en EITB, ente público dedicado a Radio y Televisión en el País Vasco.

Tras un periodo de prácticas en el que ha trabajado la puntualidad, las relaciones personales, el ritmo y la eficacia, Borja realiza su trabajo de manera responsable y eficaz y todos sus compañeros se muestran encantados con él.



# **DOWN CÓRDOBA** Celebra su 20 Aniversario



Una jornada de convivencia con asociados, familiares, amigos y distintas personalidades de la sociedad cordobesa; así celebró DOWN CÓR-DOBA sus 20 años de trayectoria como asociación al servicio de las personas con síndrome de Down.

La asociación preparó un intenso programa de actividades: un partido de fútbol con "Valle", el portero titular del Córdoba CF, un taller de cerámica, juegos variados, bailes e incluso una tarta conmemorativa.

Luis Guada, presidente de la entidad, manifestó que "en la actualidad, se atiende a más de ciento setenta personas con síndrome de Down y a sus familias, así como a otras personas con discapacidad intelectual. Hemos cumplido veinte

años; en este periodo se han producido ciertos avances respecto a los derechos de las personas con S.D., aunque somos conscientes del gran camino que aun queda por recorrer para que estos derechos sean una realidad en todas y cada una de estas personas"

Guada quiso también agradecer a todos los que durante estos años han prestado su apoyo para hacer realidad los proyectos de la asociación. Organismos y empresas como "la Diputación Provincial, el Ayuntamiento de Córdoba, la Junta de Andalucía, las Obras Sociales y/o Fundaciones de CajaSur, ONCE, CajaMadrid, Caixa, Bancaja, etc., así como el Grupo Prasa, que ha hecho realidad nuestro sueño de contar con un moderno y funcional centro de recursos".

## **DOWN LEON AMIDOWN**

#### Feria Internacional del Libro Infantil y Juvenil Leer León 2008

Durante los días 15 al 19 de Mayo, tuvo lugar la Feria Internacional del Libro Infantil y Juvenil Leer León. La presencia de la asociación en la feria no tenia como objetivo vender libros sino dar a conocer su trabajo entre los visitantes. El stand de la asociación contó con material audiovisual y gráfico, así como con una muestra de los proyectos Cuentos en la Escuela y El Arco Iris de los valores. Para los más pequeños se habilitó un espacio para visualizar videos o colorear e incluso se organizó un concurso en el que participaron 118 niños cuyo premio fueron dos muñecas Baby Down.

# DOWN GRANADA Tarde de toros a beneficio de la Asociación

El pasado domingo 13 de abril a las 6 de la tarde, tuvo lugar en la plaza de toros de Granada un festival muy especial, que este año celebraba su duodécima edición.

Enrique Ponce, El Cordobés, Pepín Liria, El Fandi, Manzanares, Daniel Luque y Alejandro Enrique, lidiaron siete toros para contribuir a proyectos de la entidad.

El evento, que ha calado en la sociedad granadina, sirve cada año de inauguración de la temporada y es ya un acto plenamente consolidado en el calendario taurino de la ciudad andaluza.

Para la asociación, que lleva diecisiete años trabajando para conseguir la plena integración y normalización de las personas con síndrome de Down, el festival supone



una buena oportunidad para dar a conocer su labor y una fuente fundamental de recursos económicos.



# DÍA MUNDIAL DEL MEDIOAMBIENTE Nuestras asociaciones lo celebran con diferentes actividades

#### **DOWN BURGOS**

"Lectura pública de cuentos"



La asociación celebró junto con la Fundación Solidaridad Carrefour y la asociación provincial de libreros, el Día Mundial del Medio Ambiente con una lectura pública de dos cuentos sobre la situación del planeta Tierra editados por la UE. La actividad tuvo lugar el viernes 6 de junio y reunió a alumnos de cuatro colegios de la provincia, (Río Arlanzón, Sagrado Corazón, Santamaría la Nueva y Centro Estela) que participaron en talleres de reciclado y en un concurso de dibujo. Un nutrido grupo de personalidades estuvieron presentes en el acto entre los que se encontraban, la gerente de servicios sociales de Castilla y León, el alcalde de Burgos, el presidente de la Diputación y la subdelegada del Gobierno, entre otros.

#### **DOWN ÁVILA**

"Capacitados para cuidar el medioambiente"



Este es el nombre de la jornada que, patrocinada por la Fundación Solidaridad Carrefour, comenzó en el Centro Medioambiental de San Segundo con la proyección de un video sobre el bosque mediterráneo y una explicación del ecosistema de la ribera del río Adaja. A continuación los participantes disfrutaron de un paseo hasta el centro medioambiental de San Nicolás, en el que observaron diferentes especies animales y la vegetación propia de la zona. También recogieron distintos tipos de flores silvestres con los que posteriormente realizaron una tarjeta para conmemorar tan señalada fecha.

## **DOWN LLEIDA**

El proyecto "Els Nous Voluntaris" recibe el premio Iniciativas Jóvenes con Valores promovido por Fundación La Caixa.

La asociación tuvo que competir con otros 500 proyectos presentados.

"Els nous voluntaris", es una iniciativa para promover el voluntariado social y cultural entre personas con síndrome de Down y otras discapacidades intelectuales, que consiste en que un grupo de cinco jóvenes con síndrome de Down llevan a cabo acciones de voluntariado social y cultural en otras entidades y organizaciones, potenciando así su integración en los distintos ámbitos sociales.

Las acciones se llevan a cabo, en un primer momento, con la ayuda de otros voluntarios, con quien se establece una relación de confianza mutua indispensable. Los jóvenes han participado en la dinamización de ludotecas de Lleida, en actos culturales y deportivos y en actividades en

residencias de mayores y asociaciones de enfermos de Alzheimer.

La asociación ha recibido como premio un equipo multimedia formado por un ordenador, un proyector y una pantalla, además de un reproductor de MP4 para cada uno de los jóvenes participantes. El proyecto representará a Cataluña en el concurso estatal al que se presentarán todas las propuestas ganadoras de las 17 comunidades autónomas españolas y entre las que se elegirá a las cuatro galardonadas a escala nacional. Los cuatro ganadores del concurso estatal recibirán 9.000 euros y serán premiados con un viaje por Europa, durante el que tendrán la ocasión de conocer otras experiencias solidarias impulsadas por jóvenes europeos y asistirán a una jornada de formación en gestión de proyectos sociales.

# Las nuevas tecnologías como herramienta formativa en el campo del síndrome de Down

EL PROYECTO POD LIDERADO
EN LA ACTUALIDAD POR
DOWN ZARAGOZA, ESTÁ
ENMARCADO DENTRO DEL
PROGRAMA EUROPEO
LEONARDO DA VINCI Y TIENE
COMO OBJETIVO DISEÑAR
UNA HERRAMIENTA FORMATIVA EN FORMATO DVD, PARA
LAS FAMILIAS QUE TIENEN
HIJOS CON SÍNDROME DE
DOWN.



#### **Objetivos**

El objetivo del proyecto es diseñar, desarrollar e implantar una herramienta formativa innovadora y accesible en soporte digital (DVD) dirigida a familias, con el propósito de ayudarles a estimular y educar a las personas con síndrome de Down a lo largo de su vida.

Esta herramienta se plantea como complemento a la actividad que realizan los profesionales y nunca como un sustituto de ésta.

#### Fases del proyecto

- 1ª Fase: centrada en el análisis de las necesidades de las familias a lo largo de todo el ciclo vital, contextualizada en la realidad social de cada uno de los socios participantes.
- 2ª Fase: tras ese análisis, se dise-

ña la herramienta DVD, eligiendo una metodología adecuada para que el resultado sea de fácil acceso a todas las familias y ayude a los profesionales a acompañarles.

- 3ª Fase: se pone en marcha una experiencia piloto en las entidades que participen en el proyecto con el fin de valorar la herramienta realizada.
- 4ª Fase: se realizará una difusión de esta herramienta en los países participantes.

El proyecto, que comenzó en octubre de 2007, tiene un duración prevista de 24 meses por lo que concluirá en septiembre de 2009.

#### Colaboradores

DOWN ZARAGOZA y Master D lideran este proyecto europeo

junto con otros socios. Entre ellos hay otras entidades que trabajan con personas con Síndrome de Down y sus familias como KMOP. Family and childcare centre de Grecia y Asociatia Langdon Down Oltenia Central Educational Teodora ALDO de Rumania. Colabora también el Instituto Aragonés de Servicios Sociales (IASS) y Pragma Engineering S.R.L (Italia) que asesora en las cuestiones técnicas de diseño de nuevas tecnologías.

Para cualquier consulta sobre este proyecto:

#### **DOWN ZARAGOZA**

Pilar Villarrocha
Teléfono: 976 388 855
Correo electrónico:
atcoord-rrhh@downzaragoza.org



# A Favor de Baby Down

Una carta al Director, publicada en un periódico de Valencia, sobre la muñeca Baby Down, da pie a Paloma García-Sicilia, autora del libro "En nombre del síndrome de Down", para mostrar su apoyo sin reservas a este nuevo juguete y llamar nuestra atención sobre la importancia de cualquier iniciativa, por pequeña que sea, que pueda favorecer una mayor integración social de las personas con discapacidad intelectual.

urante el pasado año 2007 el periódico valenciano "Las Provincias" en su sección de Opinión, sacaba una brevísima nota en relación con el lanzamiento de la muñeca Baby Down. Una de las quejas que manifestaba era que: "esta muñeca cae en la discriminación hacia las propias personas con síndrome de Down porque va con un manual de instrucciones que no es para niños, va solamente dirigido a padres y profesionales."

Al mismo tiempo también recalcaba que si se compraba esta muñeca a niños/as es cuando les estaríamos diciendo que empiecen a ver la diferencia, que es lo que no queremos que aprendan. En otras palabras les enseñamos a ver la diferencia como un valor y no como una herramienta para que distingan a los demás por sus rasgos, por su imagen.

Esto es lo que al menos yo entendí, pero... dudo mucho que dicha persona opine de este modo, y por lo tanto yo no estoy de acuerdo. Ya que, si esta persona tiene síndrome de Down ¿cómo puede llegar a pensar así?. Estoy segura que los padres han sido los que han escrito esto o los que han influido en su hija para que piense de este modo. Yo, que también tengo síndrome de Down, no pienso así.



En mi opinión, el hecho de que se haya creado la Baby Down no rompe ninguna imagen, como tampoco rompe la dignidad de la persona que tiene síndrome de Down. Sinceramente creo oportuno que se haya hecho dicha muñeca, quizás este hecho sea aislado, pero si lo reconsideráramos, veríamos que podría ayudar a muchos padres sobre este hecho, para que no tengan miedo a tener un hijo así. La gran ventaja que tiene, es que a raíz de todo esto es cuando tenemos que ser solidarios y saber ayudarnos mutuamente nos guste o no nos guste. En este mundo hay cosas mucho peores, pero sin embargo qué hacemos... tan sólo nos echamos las manos a la cabeza, en vez de querer avanzar para mejorar a este colectivo que necesita nuestra ayuda. No es ninguna vergüenza, porque en el fondo esto existe y no debemos echar leña al fuego si no sabemos cómo avanzar todos juntos. Lo que yo preguntaría a la persona que escribió esas líneas en ese periódico sería ¿Quién te ha influenciado para que escribieras ese breve artículo, tus padres o tú

misma? y ¿Sabrías lo que significa la palabra discriminación sin tener que consultar a tus padres? Yo sí sé lo que significa, ¿y tú?.

Un detalle más respecto a esto, entre el sí o el no a la muñeca Baby Down, es que a quienes también habría que enseñarles a hablar sobre este tema sería tanto a los padres como a los profesionales. Ya que es muy diferente dar un nombre a algo, si luego a la larga no sabemos dar la noticia sin tener que llegar al extremo de volver atrás después de todo este tiempo transcurrido. El mundo ha evolucionado, sería como si volviéramos atrás e intentáramos echar piedras a nuestro propio tejado. Ya que tanto los padres deberían saber cómo hablar sobre este tema, como el profesional saber lo que está diagnosticando. Ambas partes deberían comprender la gran necesidad de que los chicos/as sepan que a pesar de su diferencia, puedan valorarse como una persona más dentro de una sociedad que también nos pertenece. Si esto no fuera así estaríamos hablando de manera xenofóbica o racista.

Paloma García-Sicilia Montero



#### 2º ENCUENTRO NACIONAL DEL PROYECTO AMIGO.

Este Encuentro es una oportunidad para que jóvenes participantes del Proyecto Amigo de todas las asociaciones integradas en la Red Nacional de Escuelas de Vida, intercambien experiencias y compartan sus vivencias con los demás. San Lucar de Barrameda. Cádiz. Del 23 al 26 de julio. Más información en www.mvai.org



#### • EL ENVEJECIMIENTO DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL: EL ESTADO DE LA CUESTIÓN

Este curso está orientado a alumnos, titulados universitarios y personas interesadas en abordar el envejecimiento de las personas con discapacidad intelectual. El profesorado, con amplia experiencia en diversos ámbitos de la discapacidad intelectual, estará coordinado por Pedro Martínez, experto de DOWN ESPAÑA, y será dirigido por Nuria Illán, experta en vida autónoma de personas con discapacidad intelectual y coordinadora del programa de vida independiente de DOWN ESPAÑA. Universidad Internacional del Mar. Murcia. Del 22 al 26 de septiembre de 2008. Más información: www.mvai.org y www.um.es

#### GLOBAL FORUM FOR INCLUSION: TRANSFORMING RIGHTS INTO ACTION

Convocado con motivo de la Convención de la ONU sobre los derechos de las personas con discapacidad, el foro tratará sobre cómo transformar los derechos en acciones que conlleven a la inclusión total y a la ciudadanía de las personas con discapacidad intelectual.

Información: glenda@seatoskymeetings.com. www.inclusion2008.com. Del 17 al 21 de noviembre.

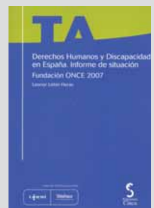
# para leer

# Derechos Humanos y Discapacidad en España. Informe de situación

Leonor Lidón Heras Ediciones Cinca ISBN: 978-84-96889-18-7 Precio: 12,48 Euros Se puede adquirir en: Edisofer 91 521 09 24 Reydis 91 311 66 82 Número de páginas: 100

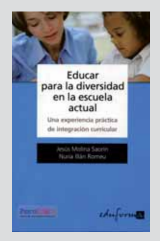
Fundación ONCE 2007

La Fundación ONCE ha presentado este informe con motivo de la entrada en vigor de la Convención sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad. Su autora, Leonor Lidón Heras, analiza la situación actual en España de las per-



sonas con discapacidad desde la óptica de los derechos humanos. El informe incide en las diferentes barreras, tanto físicas como morales, que obstaculizan la vida de las personas discapacitadas. Desde la más grave: la incapacitación, que limita su decisión en asuntos legales, hasta la más cotidiana: la falta de accesibilidad de los transportes públicos. Sin olvidar otros aspectos tan importantes como educación, empleo, salud, vivienda, comunicación, deporte, cultura y ocio.

Según el informe el 9% de la población española presenta alguna discapacidad y como dice la autora, la discriminación afecta por partida doble a las mujeres.



Educar para la diversidad en la escuela actual: una experiencia práctica de integración curricular.

Nuria Illán Romeu y Jesús Molina Saorín

Editorial. Eduforma (Colección:

PsicoEduca)

ISBN13: 978-84-665-8874-4;

10:84-665-8874-4

Páginas: 190

Tras cuatro años de investigación en un Instituto de Educación Secundaria de Murcia, los autores presentan una propuesta de diseño, desarrollo y evaluación de una Unidad Didáctica Integrada (UDI). Un libro que resultará muy útil a pedagogos, padres, maestros, educadores y responsables de distintos niveles educativos. Un manual para hacer posible una educación más solidaria y respetuosa hacia las diferencias.



#### ANDALUCIA

#### **DOWN ANDALUCIA** FEDERACIÓN ANDALUZA DE ASOCIACIONES SÍNDROME DE DOWN

C/ Perete, 36. 18014 Granada

Tlfno.: 958 16 01 04 Fax: 958 16 08 73

E-mail: coordinacion@andadown.com

Web: www.andadown.com

#### **DOWN ALMERIA. ASALSIDO**

C/ José Morales Abad, 10 04007 Almeria Tlfno.: 950 26 87 77 Fax: 950 26 28 07 E-mail: almeria@asalsido.org Web: www.asalsido.org

#### **DOWN CÁDIZ. LEJEUNE**

C/ Periodista Federico Joly s/n

11012 Cádiz

Tlfno.: 956 29 32 01 / 956 29 32 02

Fax: 956 29 32 02

E-mail: asociacion.sindromedown@uca.es

Web: www.uca.es/huesped/down

#### BESANA. ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN CAMPO DE GIBRALTAR

Ed. Mar, 1, bajo 11207 Algeciras (Cádiz)

Tlfno.: 95 660 53 41 / 658 816 812

Fax: 95 660 53 41 E-mail: besana@hotmail.com

#### ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN **VIRGEN DE LAS NIEVES**

C/ Picasso, s/n

11630 Arcos de la Frontera (Cádiz)

Tlfno.: 667 79 39 32

#### A.SI.QUI.PU. ASOCIACIÓN SI QUIERES PUEDO

Avda. Generalísimo, s/n (Edificio Ayuntamiento). 11160 Barbate (Cádiz) Tlfno.: 956 43 45 53 Fax: 956 43 35 46 E-mail: down@asiquipu.org

#### **ASODOWN** ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN

Ctra. La Barrosa. Parque Público El

Campito

11130 Chiclana de la Frontera (Cádiz)

Tlfno.: 956 56 78 71 Fax: 956 53 78 71

E-mail: asodown@wanadoo.es

#### ASOCIACIÓN CENTRO DOWN. **CEDOWN**

Plaza de los Ángeles, parcela 9, local 5 11403 Jerez de la Frontera (Cádiz)

Tlfno.: 956 33 69 69

E-mail: equipocedown@hotmail.com/

info@cedown.org Web: www.cedown.org

#### ASOCIACIÓN DOWN JEREZ ASPANIDO

C/ Pedro Alonso, 11

11402 Jerez de la Frontera (Cádiz) Tlfno.: 956 34 46 50 - Fax: 956 34 73 01 E-mail: abuzarzuela@hotmail.com

#### FUNDACIÓN DOWN JEREZ. ASPANIDO

C/ Zaragoza, 9

11402 Jerez de la Frontera (Cádiz) Tlfno.: 956 34 46 50 - Fax: 956 34 73 01 E-mail: abuzarzuela@hotmail.com

#### **DOWN CORDOBA**

C/ María la Judía, s/n 14011 Córdoba

Tlfno.: 957 49 86 10 / 676 98 61 95

Fax: 957 40 15 16

E-mail: gestion@downcordoba.org/ administracion@downcordoba.org Web: www.downcordoba.org

#### **DOWN GRANADA**

C/ Perete, 36 18014 Granada

Tlfno.: 958 15 16 16 - Fax: 958 15 66 59 E-mail: asociacion@downgranada.org Web: www.downgranada.org

#### **DOWN HUELVA. AONES**

Avda. Federico Molina, 10 1ª Planta

21007 Huelva Tlfno.: 959 27 09 18

F-mail: aoneshuelva@hotmail.com

#### DOWN JAEN Y PROVINCIA

Avda. de Andalucía, 92, Bajo

23006 Jaén

Tlfno.: 953 26 04 13 - Fax: 953 26 04 13 E-mail: downjaen@downjaen.e.telefonica.net

#### **DOWN MÁLAGA**

C/ Godino, 9

29009 Málaga Tlfno.: 95 227 40 40 / 95 210 46 12

Fax: 95 227 40 50

E-mail: downmalaga@downmalaga.com Web: www.downmalaga.com

#### **DOWN RONDA Y COMARCA. ASIDOSER**

C/ José Mª Castelló Madrid s/n 29400 Ronda (Málaga) Tlfno.: 952 87 29 79 Fax: 952 87 29 79

E-mail: asidoser@telefonica.net

#### ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN DE SEVILLA Y PROVINCIA

Avda. Cristo de la Expiración, s/n bajos

local 4 41001 Sevilla

Tlfno.: 954 90 20 96 Fax: 954 37 18 04

E-mail: coordinacion@asedown.org Web: asedown@asedown.org

#### ASPANRI-DOWN. ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN DE SEVILLA

C/ Enrique Marco Dorta, 2 acceso A

41018 - Sevilla

Tlfno.: 954 41 80 30 / 954 41 95 94

Fax: 954 41 98 99 E-mail: aspanri@aspanri.org Web: www.aspanri.org

#### **ARAGÓN**

#### **DOWN HUESCA**

Avda. de los Danzantes, 24. Bajo

22005 Huesca

Tlfno.: 974 22 28 05 - Fax: 974 22 28 05 E-mail: adminis@downhuesca.com

#### **DOWN ZARAGOZA**

C/ Lagos de Coronas, 30-34

50011 Zaragoza

Tlfno.: 976 38 88 55 - Fax: 976 38 88 55 E-mail: administracion@downzaragoza.org

Web: www.downzaragoza.org

#### **ASTURIAS**

#### **DOWN PRINCIPADO DE ASTURIAS**

C/ Historiador Juan Uria, 11

33011 Oviedo

Tlfno.: 985 11 33 55 - Fax: 985 11 69 26 E-mail: downasturias@downasturias.org

Web: www.downasturias.org

#### **BALEARES**

#### ASNIMO. ASOCIACIÓN SÍNDROME **DE DOWN BALEARES**

Ctra. Palma - Alcudia, Km. 7,5, desv. Camí

Son Ametler

07141 Marratxí (Mallorca) Tlfno.: 971 60 49 14 Fax: 971 60 49 98

E-mail: asnimo@telefonica.net

#### **DOWN MENORCA**

Plaza Real. 8 07702 Mahón (Menorca) Tlfno.: 971 36 62 64 Fax: 971 36 62 64

E-mail: info@downmenorca.org

#### **CANARIAS**

#### ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN **DE LAS PALMAS**

C/ Eusebio Navarro, 69, 3° 35003 Las Palmas de Gran Canaria Tlfno.: 928 36 80 36 / 928 36 39 82

Fax: 928 36 39 82 E-mail: correo@asdlp.org

#### **DOWN TENERIFE. TRISÓMICOS 21**

C/ Delgado Barreto 22, bajo derecha 38204 La Laguna (Tenerife)

Tlfno.: 922 26 11 28 - Fax: 922 26 11 28 E-mail.: asociacion21@eresmas.com

#### **CANTABRIA**

#### FUNDACIÓN SÍNDROME DE **DOWN DE CANTABRIA**

P° General Dávila, 24 A, 1°C

39005 Santander

Tlfno.: 942 27 80 28 - Fax: 942 27 65 64 E-mail: downcan@infonegocio.com Web: www.downcantabria.com

#### CASTILLA Y LEÓN

#### **DOWN CASTILLA Y LEÓN**

C/ Tres amigos, 1, 1° C 47006 Valladolid

Tlfno.: 983 22 78 06 - Fax: 983 22 78 06

E-mail: downcyl@telefonica.net

#### **DOWN ÁVILA**

C/ San Juan de la Cruz, 36, bajo.

05001 Ávila

Tlfno.: 920 25 62 57 - Fax: 920 25 34 48

E-mail: administracion@downavila.es

Web: www.downavila.es

#### **FUNDÁVILA**

C/ San Juan de la Cruz 36

Bajo 05001 Ávila Tlfno.: 920 25 62 57

E-mail: administracion@downavila.es

#### FUNDABEM. FUNDACIÓN ABULENSE PARA EL EMPLEO

C/ Duque de Alba, nº6 portal 2º 5

05001 Avila

Tlfno.: 920 35 10 54 / 920 22 39 47

Fax: 920 22 50 50 E-mail: fundabem@yahoo.es/ secretaria@fundabem.com Web: www.fundabem.com

#### ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN DE BURGOS

P° de Pisones, 49 09001 Burgos Tlfno.: 947 20 94 02

Fax: 947 27 89 97

E-mail: sdownburgos@hotmail.com Web: www.sindromedownburgos.org

#### DOWN LEÓN. AMIDOWN

C/ San Antonio s/n. Grupo Escolar Cervantes

24008 León

Tlfno.: 987 08 49 48 Fax: 987 80 79 48

E-mail.: amidown@downamidown.org

Web: www.amidown.org

#### ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN DE PALENCIA

C/ Antonio Álamo Salazar, 10 bajo

34004 Palencia

Tlfno.: 979 71 09 13 - Fax: 979 71 09 13 E-mail: asdopa@empresas.retecal.es

#### **DOWN SALAMANCA**

C/ Francisco Gil, 11-13 37003 Salamanca Tlfno.: 923 18 79 03

E-mail: downsalamanca@terra.es

#### DOWN SEGOVIA. ASIDOS

C/ Andrés Reguera, s/n, CISS,

B° de la Albuera 40004 Segovia

Tlfno.: 921 44 33 95 E-mail: asi2@inicia.es

#### **DOWN VALLADOLID**

Pza. Uruguay, s/n (Arturo Eyríes) Apartado de Correos 5353

47014 Valladolid Tlfno.: 983 22 09 43 Fax: 983 22 81 26

E-mail: asdova@telefonica.net

#### ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN DE ZAMORA

C/ San Lázaro, 6, 2°E 49025 Zamora

Tlfno.: 980 51 08 64 / 980 52 78 38 E-mail.: clapar@usuarios.retecal.es

#### CASTILLA LA MANCHA

#### **DOWN CASTILLA LA MANCHA**

C/ Río Marchés, parcela 44 nave 2

45007 Toledo

Tlfno.: 925 23 41 11 - Fax: 925 24 50 09 E-mail: carmentejedorlopez@hotmail.com

#### **DOWN CIUDAD REAL. CAMINAR**

C/ Antonio Blázquez, 6 bajo

13002 Ciudad Real

Tlfno.: 926 22 70 15 / 926 21 47 02

Fax: 926 22 70 15

E-mail: caminar\_cr@galeon.com

#### **DOWN CUENCA**

Paseo del Pinar, chalet 16003 Cuenca Tlfno.: 969 21 13 29 E-mail: asindocu@hotmail.com

#### **DOWN GUADALAJARA**

C/ Tomás Camarillo Nº 21 19005 Guadalajara

Tlfno.: 949 22 27 44 / 607 61 22 39

Fax: 949 22 27 44 E-mail: asidgu@telefonica.net

#### **DOWN TOLEDO**

C/ Río Marchés, parcela 44 nave 2

45007 Toledo

Tlfno.: 925 23 41 11 - Fax: 925 24 50 09 E-mail: administracion@asdownto.com

#### **CATALUÑA**

#### **DOWN CATALUNYA**

C/ Pere Vergés nº 1, despatx 9-4

08020 Barcelona

Tlfno.: 93 278 08 11 - 648 523 170 E-mail: info@sindromedown.cat Web: www.sindromedown.cat

#### **FUNDACIÓ PROJECTE AURA**

Rda. General Mitre, 174

08006 Barcelona

Tlfno.: 93 417 76 67 - Fax: 93 418 43 17

E-mail: info@projecteaura.org Web: www.projecteaura.org

#### **DOWN SABADELL. ASSOCIACIÓ ANDI**

C/L´Illa, 3

08202 Sabadell (Barcelona)

Tlfno.: 93 725 07 99 - Fax: 93 725 07 99 E-mail: andisabadell@hotmail.com Web: www.andisabadell.org



#### DOWN GIRONA. ASTRID 21

C/ Riera de Mus, 1 17003 Girona

Tlfno.: 972 23 40 19 / 620 657 637

Fax: 972 22 27 48

E-mail: fundacioastrid@fundacioastrid.org

#### DOWN LLEIDA

Plaça Sant Pere, 3 baixos.

25005 Lleida

Tlfno.: 973 22 50 40 - Fax: 973 22 50 40

E-mail: info@downlleida.org Web: www.downlleida.org

#### **DOWN TARRAGONA**

Centro Cívico Migjorn C/ de El Escorial s/n 43205 Reus (Tarragona) Tlfno.: 695 177 108/09 Fax: 97 701 00 33

E-mail: info@downtarragona.org Web: www.downtarragona.org

#### CEUTA

#### **DOWN CEUTA**

C/ Velarde, 25 Edificio Don Manuel, bajo

51001 Ceuta

Tlfno.: 956 51 03 85 Fax: 956 51 69 83

E-mail: downceuta@hotmail.com

#### **EXTREMADURA**

#### **DOWN EXTREMADURA**

C/ José Hierro, s/n 06800 Mérida (Badajoz)

Tlfno.: 924 33 07 37 / 924 30 23 52

Fax: 924 31 79 98 E-mail: regional@downex.com Web: www.downex.org

#### FUNDHEX. FUNDACIÓN DE HERMANOS PARA LA IGUALDAD Y LA INCLUSIÓN SOCIAL

C/ Cardero, 7 Bajo 06800 Mérida. Badajoz Tlfno.: 639 46 00 55 E-mail: info@fundhex.org

#### **IBERDOWN DE EXTREMADURA**

C/ Cardero, 7 Bajo 06800 Mérida. Badajoz Tlfno.: 678 61 19 52

E-mail: bnogues@abnconsultoria.com



#### **GALICIA**

#### **DOWN GALICIA**

Alejandro Novo González, nº1 15706 Santiago de Compostela

(La Coruña)

Tlfno.: 981 58 11 67 - Fax: 981 53 45 46 E-mail: downgalicia@downgalicia.org

Web: www.downgalicia.org

#### ASOCIACIÓN DOWN CORUÑA

C/Jazmines Bloq. 50, 134-137

15008 A Coruña Tlfno.: 981 26 33 88

E-Mail: asociacion@down-coruna.com

#### **DOWN FERROL. TEIMA**

C/ Armada Española, 32 15406 Ferrol (La Coruña) Tlfno.: 981 32 22 30 Fax: 981 32 22 30

E-mail: teimadownferrol@terra.es Web: down-teima.iespana.es

#### ASOCIACIÓN DOWN COMPOSTELA

Alejandro Novo González, nº1 15706 Santiago de Compostela

(A Coruña)

Tlfno.: 981 56 34 34 Fax: 981 53 45 45

E-mail: downcompostela@downcompostela.org

Web: www.downcompostela.org

#### FUNDACIÓN DOWN COMPOSTELA

Alejandro Novo González, nº1 15706 Santiago de Compostela

(A Coruña)

Tlfno.: 981 56 34 34 Fax: 981 981 53 45 45

E-mail: fundación@downcompostela.org

Web: www.downcompostela.org

#### **DOWN LUGO**

Miguel de Cervantes 34, bajo

27003 Lugo

Tlfno.: 982 24 09 21 Fax: 982 24 09 21

E-mail: downlugo@lugonet.com Web: www.lugonet.com/downlugo

#### **DOWN OURENSE**

Plaza Paz Nóvoa 6-1° izq

32003 Ourense

Tlfno.: 988 37 03 13 / 677 49 41 05

Fax: 988 37 03 13

E-mail: downourense@yahoo.es Web: www.mundourense/downourense.es

#### **DOWN PONTEVEDRA. "XUNTOS"**

C/ Cobian Roffignac, 9-2 36002 Pontevedra Tlfno.: 986 86 55 38 Fax: 986 86 55 38 E-mail: xuntos@iponet.es Web: www.iponet.es/xuntos

#### **DOWN VIGO**

C/ Portela, 48 bajo 36214 Vigo (Pontevedra)

Tlfno.: 986 20 16 56 - Fax: 986 21 49 54

E-mail: downvigo@yahoo.es

#### MADRID

#### **APADEMA**

C/ Moralzarzal, 73 28034 Madrid

Tlfno.: 91 736 41 69 - Fax: 91 735 03 43 E-mail: administracion@apadema.com

Web: www.apadema.com

#### CENTRO DE EDUCACIÓN ESPECIAL MARÍA CORREDENTORA

C/ Luis de la Mata, 24 28042 Madrid

Tlfno.: 91 741 38 38 Fax: 91 742 94 76

E-mail: mcorredentora@terra.es

#### **FUNDACIÓN APROCOR**

C/ Esteban Palacios, 12

28043 Madrid

Tlfno.: 91 759 84 57 - Fax: 91 300 36 70 E-mail: aprocor@aprocor.e.telefonica.net

Web: www.aprocor.com

#### PRODIS

C/ Luis de la Mata, 24

28042 Madrid

Tlfno.: 91 741 38 38 - Fax: 91 742 94 76

E-mail: info@fundacionprodis.org

#### **MURCIA**

#### **DOWN MURCIA. AYNOR**

Pza. Cruz Roja, 9 3° B.

30003 Murcia

Tlfno.: 968 22 37 53 - Fax: 968 22 37 53

E-mail: aynorjoven@gmail.com

#### DOWN MURCIA. FUNDOWN

Pº Escultor Juan González Moreno 2,

30002 Murcia

Tlfno.: 968 22 52 79 - Fax: 968 22 53 66

E-mail: fundown@fundown.org Web: www.fundown.org

#### ASSIDO MURCIA.

Pza. Bohemia. 4. 30009 Murcia Tlfno.: 968 29 38 10 Fax: 968 28 29 42 E-mail: info@assido.org

#### **AGUILAS DOWN**

C/ Marín Menú, 6 Bajo 30880 Águilas (Murcia)

Tlf.: 968 41 08 42 - Fax: 968 41 32 50

E-mail: aguilasdown@gmail.com

#### **ASIDO CARTAGENA**

Avda. de Génova nº7 Polígono Santa Ana

30319 Cartagena (Murcia)

Tlfno.: 968 51 32 32 / 968 31 30 73

Fax: 968 5163 07

E-mail: correo@asidocartagena.org

#### CENTRO PROMOCIÓN DE LA **AUTONOMÍA PERSONAL DE FUNDOWN**

C/ Luis Vives, s/n.

30110. Cabezo de Torres. Murcia

Tel. 968 22 52 79

#### NAVARRA

#### **DOWN NAVARRA**

C/ Monasterio de Tulebras, 1, Bajo 31011 Pamplona

Tlfno.: 948 26 32 80 - Fax: 948 26 32 80 E-mail: administracion@sindromedown-

navarra.org

Web: www.sindromedownnavarra.org

#### PAÍS VASCO

#### DOWN ÁLAVA. ISABEL ORBE

C/ Pintor Vicente Abreu 7, bajo, ofic. 11

01008 Vitoria-Gasteiz (Álava) Tlfno.: 945 22 33 00

E-mail: contacto@downalava.org Web: www.downalava.org

#### AGUIDOWN. ASOCIACIÓN GUIPUZ-COANA PARA EL SÍNDROME DE DOWN

Paseo de Mons, Nº 87

20015 San Sebastián (Guipúzcoa) Tlfno.: 943 32 19 26 - Fax: 943 67 26 28

E-mail: aguidown@hotmail.com

#### LA RIOJA

#### DOWN LA RIOJA, ARSIDO.

C/ Francisco Muro de la Mata, 8, 3° B.

26001 Logroño

Tlfno.: 941 27 25 95 / 941 23 53 45 Fax: 941 27 25 95

E-mail: gestion@arsido.org

#### **VALENCIA**

#### ASOCIACIÓN SÍNDROME DE DOWN DE VALENCIA. ASINDOWN

C/ Pintor Maella, 5 local J.

46023 Valencia

Tlfno.: 96 389 09 87 - Fax: 96 369 72 09

E-mail: asindown@ono.com

#### **DOWN ALICANTE**

C/ Médico Pedro Herrero, 1 Bajo A

03006 Alicante

Tlfno.: 96 511 70 19 - Fax: 96 511 70 19

E-mail: asdown@terra.es

#### ASOCIACIÓN DE PADRES DE NIÑOS CON SÍNDROME DE DOWN DE CASTELLÓN

Avda. Alcora, 130, 1°. Edificio Bancaja

12006 Castellón

Tlfno.: 964 25 14 27 - Fax: 964 25 11 14 E-mail: info@downcastellon.com

#### Web: www.downcastellon.com FUNDACIÓN SÍNDROME DE

DOWN DE CASTELLÓN Avda. Alcora, 132, bajo. Edificio Bancaja

12006 Castellón

Tlfno.: 964 25 14 27 - Fax: 964 25 11 14

E-mail: info@downcastellon.com Web: www.downcastellon.com

FUNDACIÓN ASINDOWN C/ Poeta Mª Bayarri, 6 bajo 46014 Valencia

Tlfno.: 96 383 42 98 - Fax: 96 383 42 97

E-mail: fundacion@asindown.org



## Disponibles en tiendas movistar o en el 628 70 60 86.





Soy mos de los 4 millones de clientes que hacen posible una gran obra



Obra Social Caja Madrid y 7 millones de clientes quieren y pueden cambiarlo todo.

Proteger el medio ambiente, apoyar a jóvenes artistas y ayudar a la integración social.

