
Nota de Prensa

José Bono, Trinidad Jimenez y Rodrigo Rato han presentado el II Plan de Acción para Personas con Síndrome de Down de DOWN ESPAÑA

(Madrid, 20 de julio de 2010).- **DOWN ESPAÑA** ha presentado hoy el II Plan de Acción para Personas con Síndrome de Down en España, una guía de actuación integral para el colectivo que constituye una referencia de trabajo para todos aquellos profesionales, instituciones y organismos que prestan apoyo a las más de 34.000 personas con síndrome de Down que viven en nuestro país.

En la presentación han intervenido **José Bono**, Presidente del Congreso de los Diputados; **Trinidad Jiménez**, Ministra de Sanidad y Política Social; **Rodrigo Rato**, Presidente de Caja Madrid; **Juana Zarzuela**, Vicepresidenta de DOWN ESPAÑA; **Miguel Carballada**, Presidente de la ONCE y su Fundación y **Fernando Guada**, joven con síndrome de Down.

José Bono, Presidente del Congreso de los Diputados se ha referido a la invitación de DOWN ESPAÑA a participar en este acto con sentido del humor. "Yo me dejo usar bien a gusto, para que os saquen en los telediarios, para decir que hay 34.000 personas con síndrome de Down en España" y refiriéndose a DOWN ESPAÑA ha declarado "os invito a que deis la lata, porque antes que una carretera hay que atender a quien no tiene representación, sindicato, periódico..., para que los que no tienen la posibilidad de exigir lo que necesitan".

Juana Zarzuela, Vicepresidenta de DOWN ESPAÑA ha hecho un repaso a los veinte años de trayectoria de la organización. "Nuestro camino ha estado lleno de grandes avances, ha mejorado notablemente la salud del colectivo, se ha consolidado la atención temprana, hemos logrado el acceso a una educación normalizada e integradora y también hemos derribado las barreras que impedían el acceso de las personas con síndrome de Down al mercado laboral"- ha explicado. "Todos estos logros han sido conseguidos en gran parte, porque hemos creído en las capacidades y en la autonomía del colectivo. En DOWN ESPAÑA sabemos que el concepto "Autonomía para la vida" es una referencia posible para las personas con síndrome de Down, y estamos luchando y trabajando al lado de ellos, para que puedan llegar a disfrutar de una vida lo más libre, digna e independiente posible", ha manifestado.

Rodrigo Rato, Presidente de Caja Madrid, ha manifestado que la "exclusión y la discriminación" vulnera el derecho a la independencia de las personas con síndrome de Down, pero también lo vulnera "la sobreprotección". "Quiero agradecer a DOWN ESPAÑA y a sus 83 instituciones el trabajo que realizan" y "aprovecho este acto para renovar nuestro compromiso"-ha dicho.

Por su parte **Trinidad Jimenez, Ministra de Sanidad y Política Social** ha querido agradecer a DOWN ESPAÑA la invitación y “el trabajo realizado durante estos años”. Respecto al II Plan de Acción, ha declarado que “resulta fundamental para el respeto de la autonomía, y no podría estar más de acuerdo con lo que expresa”. Jimenez, se ha referido también a la necesidad de “fomentar las políticas sociales, los procesos de autonomía, lo que nos llevará a un modelo social más rico y comprometido. Las ONG juegan un papel vital, pues nos ayudan a marcar la dirección adecuada. Hoy, nuestras políticas de discapacidad son un referente a nivel europeo”, ha manifestado. En referencia al empleo de las personas con discapacidad la ministra ha insistido en que “Queremos aumentar las tasas de empleo de personas con discapacidad”. Algo que, pese a la crisis, ya está ocurriendo, pues “desde el 1 de enero de 2010 hasta el 1 de julio, ha aumentado un 15% la contratación” en este colectivo.

Este *II Plan de Acción*, realizado por DOWN ESPAÑA gracias a la colaboración de la Obra Social de CAJA MADRID y de la Fundación ONCE enfatiza la dimensión de la autonomía personal del colectivo, entendida como confianza y respeto a las preferencias, opiniones y decisiones las personas con síndrome de Down por encima de cualquier otro fundamento.

Para su elaboración se ha realizado un análisis de las necesidades y demandas del colectivo, utilizando información estadística actualizada y contando con la participación de más de un centenar de personas entre familias, profesionales, y personas con síndrome de Down.

DOWN ESPAÑA -Federación Española de Síndrome de Down- agrupa a 83 instituciones de síndrome de Down de toda España, siendo la organización de referencia del síndrome de Down en nuestro país. Desde hace más de 20 años, trabajamos con el objetivo de asegurar la autonomía para la vida del colectivo. A través de nuestros programas y publicaciones de Atención Temprana, Salud, Educación, Empleo y Vida Independiente, damos apoyo a la persona con síndrome de Down en todas las áreas de su ciclo vital, consiguiendo así su plena integración en la sociedad.

DOWN ESPAÑA pertenece a la Asociación Europea de síndrome de Down (EDSA) y es miembro fundador de la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN).