
Nota de Prensa

Organizado por DOWN ESPAÑA en colaboración con DOWN MENORCA y la Fundación de Personas con Discapacidad de Menorca

Menorca acogerá el XI Encuentro Nacional de Familias de Personas con Síndrome de Down

- Reunirá en Mahón a más de 400 personas vinculadas al síndrome de Down.
- Durante dos días, la isla será un espacio de convivencia, reflexión y análisis para las personas con síndrome de Down y sus familias.

(Mahón, 28 de octubre de 2011). Esta mañana se ha presentado en una rueda de prensa en el Consejo Insular de Menorca, el XI Encuentro Nacional de Familias de Personas con Síndrome de Down, un evento que tendrá lugar los próximos días 29 y 30 de octubre en Mahón al que asistirán más de 400 personas procedentes de toda España.

En el acto de presentación han intervenido Aurora Herráiz, Consejera de Bienestar Social y Juventud del Consejo Insular de Menorca y Vicepresidenta de la Fundación de Personas con Discapacidad de Menorca; Agustín Matía, gerente de DOWN ESPAÑA; Joan Febrer, Presidente de DOWN MENORCA y Beatriz Gómez, una joven con síndrome de Down usuaria de DOWN MENORCA y participante en el Encuentro.

Todos han coincidido en señalar la importancia de que este Encuentro, que este año celebra su onceava edición, se celebre por primera vez fuera de la península, así como la ocasión que representa para los menorquines el conocer de cerca la realidad del colectivo de personas con síndrome de Down, pues durante estos días la capital de isla se convertirá en el centro de debates, formación, análisis y últimas investigaciones en torno a esta discapacidad intelectual que tienen más de 34.000 personas en nuestro país.

La Consejera de Bienestar Social y Juventud del Consejo Insular de Menorca ha querido agradecer a los organizadores del Encuentro el haber elegido la isla como enclave al tiempo que ha animado a ambas organizaciones a seguir trabajando en la misma línea con las personas con síndrome de Down.

Joan Febrer, Presidente de DOWN MENORCA, que se ha mostrado “orgulloso de acoger en nuestra isla este Encuentro” se ha dirigido a la prensa asistente al acto, para pedirles que “den a conocer cómo son las personas con síndrome de Down, sus sueños, sus aspiraciones y sus capacidades, que son muchas”.

Por su parte, Beatriz Gómez, joven con síndrome de Down usuaria de DOWN MENORCA, ha señalado que “estos días van a ser muy importantes y valiosos para las personas con síndrome de Down y nuestras familias. Vamos a hablar en primera

persona en un taller, dando nuestra visión de la vida independiente, ese paso tan importante para nosotros. Porque podemos y queremos decidir cómo queremos que sea nuestra vida”.

El gerente de DOWN ESPAÑA, Agustín Matía, ha querido destacar que “son las familias las que dan sentido a nuestro movimiento”. También resaltó la importancia que tienen estos Encuentros Nacionales que “permiten a las familias tener momentos de intercambio y compartir experiencias”. Matía afirmó que “DOWN ESPAÑA entiende que el cambio en la calidad de vida y el protagonismo que están teniendo las personas con síndrome de Down tiene que hacerse de la mano de la sociedad en su conjunto”. En ese sentido quiso destacar que en este Encuentro casi la mitad de los ponentes, serán personas con síndrome de Down y que “cuando hablamos de que ellos deben tener la palabra, realmente lo llevamos a cabo”. Por último, hizo un repaso a los ejes que se tratarán en el Encuentro; temas como el envejecimiento de las personas con síndrome de Down, su vida sexual y afectiva, el papel de los hermanos o la vida independiente del colectivo, que serán abordados en varios talleres y mesas redondas durante los dos días que dure el evento.

Mañana tendrá lugar a las 10 h en el Teatro Principal de Mahón el acto inaugural al que acudirán personalidades como el Director General de Discapacidad del Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad del Gobierno de España, Jaime Alejandro; el Presidente del Consejo Insular de Menorca, Santiago Tadeo; la Directora General de Trabajo y Salud Laboral del Gobierno Balear, Joana María Camps Bosch; la Alcaldesa de Mahón, Águeda Reynés, así como el Presidente de DOWN ESPAÑA, José Fabián Cámara Pérez y el Presidente de DOWN MENORCA, Joan Febrer.

DOWN ESPAÑA- 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, trabaja con el objetivo de asegurar la autonomía para la vida del colectivo. A través de sus programas y publicaciones de Atención Temprana, Salud, Educación, Empleo y Vida Independiente, ofrece apoyo a la persona con síndrome de Down en todas las áreas de su ciclo vital, consiguiendo su plena integración en la sociedad.

DOWN ESPAÑA ha recibido entre otros galardones la Cruz de Oro de la Orden Civil a la Solidaridad Social del Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad, el premio a la Mejor Organización de Apoyo a las Personas de la Fundación Tecnología y Salud y el Premio CERMI a la Mejor Trayectoria Asociativa.

DOWN ESPAÑA pertenece a asociaciones de ámbito internacional como la *European Down Syndrome Association* y *Down Syndrome International*; además es miembro fundador de la *Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN)*.

Más información:

Comunicación

Beatriz Prieto Tel: 689 05 68 67

Clara Camprubí Tel.659 99 15 99