

Celebración de la Conferencia Internacional de la Sociedad Científica sobre síndrome de Down en Barcelona.

DOWN ESPAÑA reivindica una mayor inversión en investigación del síndrome de Down en nuestro país.

- **El evento, celebrado por primera vez en España, ha contado con la presencia de más de 300 investigadores científicos de 34 países.**
- **Durante el congreso, DOWN ESPAÑA ha firmado un acuerdo de colaboración con T21rs.**
- **La jornada del sábado, dedicada a las familias, se centró en informar sobre los descubrimientos y avances científicos sobre el síndrome de Down.**

(Madrid, 10 de Mayo de 2019) – Durante los días 6-9 de junio, Barcelona ha acogido, en CosmoCaixa, la tercera edición del **Congreso Internacional de la Sociedad Científica T21rs**, un punto de encuentro en el que más de **300 investigadores de todo el mundo** han asistido a diferentes conferencias para conocer y debatir sobre los últimos **avances científicos** sobre el síndrome de Down.

"**Los retos son muy amplios**, e incluyen desde la prevención y el desarrollo de nuevas técnicas diagnósticas hasta la investigación de terapias o tratamientos paliativos que incrementen **la calidad de vida y la integración social de las personas con síndrome de Down**", señalaba la presidenta de la Sociedad, la Dra. **Mara Dierssen**, durante la inauguración del Congreso.

En las sesiones científicas que siguieron a la presentación se analizaron **las conclusiones** de diferentes investigaciones relacionadas con la **genética**. Dichas conferencias fueron conducidas por referentes internacionales en la materia, como el profesor **Wieland Huttner**, director del Max Planck Institute de Biología Celular y Genética de Alemania; la doctora **Li-Huei Tsai**, del Massachusetts Institute of Technology (MIT), o el profesor **Stylianos Antonarakis**, profesor de Medicina Genética de la Universidad de Ginebra.

Por otro lado, este interesante congreso contó con toda una **sesión específica para familias** durante el sábado 8 de Junio, en la que se abordaron temas de mucho interés, como son los mecanismos y perspectivas terapéuticas del **Alzheimer** o el modelo de **educación y vida autónoma** más adecuado para las personas con síndrome de Down. Además, los familiares de personas con trisomía 21 que asistieron a este ciclo también pudieron compartir sus experiencias, ideas e inquietudes.

Además, en esta jornada se realizó una **revisión de los avances científicos** (en lenguaje y síntesis pensadas para personas no especialistas) y también con una sesión orientada a profundizar sobre temáticas relacionadas con la concienciación y la **captación de grandes fondos para la investigación y la búsqueda de recursos** para la financiación de proyectos científicos a la que han acudido diferentes representantes internacionales.

En este sentido, quedó patente que la **inversión dedicada a la investigación en España está ‘en pañales’** y la importancia de resolver esta anomalía y trabajar intensamente (tanto en el plano político como institucional) para encontrar soluciones.

DOWN ESPAÑA reivindica que los **recursos orientados a la investigación** en nuestro país incorporen el síndrome de Down como una de las prioridades de investigación. Esto no solo es una petición legítima -por la prevalencia del síndrome de Down respecto a otros ámbitos de enfermedad o discapacidad- sino que puede tener un enorme potencial desde el punto de vista de la ciencia.

Y es que la investigación sobre el síndrome de Down, por sus peculiaridades, puede hacer avanzar la ciencia en otros campos como el Alzheimer, el cáncer, la arterioesclerosis o las enfermedades autoinmunes.

Por otro lado, cabe destacar que durante la celebración de este congreso, **DOWN ESPAÑA**, ha firmado el convenio económico por medio del cual, **la federación** pasa a ser una de las entidades colaboradoras de la **Sociedad Científica T21rs**, durante los próximos cinco años. Esto permitirá potenciar la colaboración hispana e iberoamericana en la investigación del síndrome de Down, facilitar un mayor conocimiento de familias y organizaciones de síndrome de Down del ámbito científico y colaborar con otras organizaciones para que la agenda investigadora del síndrome de Down crezca y se potencie.

Misión de T21rs

El objetivo primordial de esta sociedad es trabajar con las asociaciones locales para explicar los últimos descubrimientos científicos a las familias síndrome de Down. Las actividades del congreso bienal T21RS dirigidas a las familias son una oportunidad única para poder interactuar con los investigadores de forma directa.

DOWN ESPAÑA agrupa a 91 instituciones de síndrome de Down de toda España, siendo la organización de referencia del síndrome de Down en nuestro país. Desde 1991, 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 (2011) del Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad; el Premio Infancia de la Comunidad de Madrid (2014); el Premio CERMI a la Mejor Trayectoria Asociativa (2010) y el Premio CERMI en la categoría Medios de Comunicación e Imagen Social de la Discapacidad (2013); el Premio a los Protagonistas de la Educación (2012) concedido por el grupo editorial Siena y el premio a la Mejor Organización de Apoyo a las Personas (2010) de la Fundación Tecnología y Salud. Premio OMC Campaña “Auténticos (2018) y la Orden del mérito policial con distintivo blanco de la Policía Nacional (2018)

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 DOWN ESPAÑA



Beatriz Prieto

Tel: 661 980 434

Tel: 91 716 07 10

comunicacion@sindromedown.net

Marta de la Fuente Villalain

Tel: 651071256

prensa@sindromedown.net