

Las personas con **Down** se reivindican

Con motivo de la celebración del Día Mundial del Síndrome de Down, cientos de personas se dieron cita ayer en Madrid para reconocer el derecho a la integración social normalizada de los que lo padecen. Mientras, en Tenerife, la asociación más importante hace lo imposible para conseguir fondos que le permitan seguir funcionando ➔ **50/51**



Bajo el lema "Tengo síndrome de Down... ¡Y qué!", ayer se realizaron concentraciones en todo el mundo para apoyar a este colectivo./ EFE



A FONDO | DÍA MUNDIAL DEL SÍNDROME DE DOWN



Madrid concentró ayer buena parte de los actos de celebración en puntos tan emblemáticos como la plaza de Callao, la Gran Vía o el Palacio de la Prensa y tuvo un seguimiento multitudinario./ EFE

Efe, Madrid

Cientos de personas apoyaron ayer públicamente y reivindicaron la valía, la constancia y el afán de superación de las personas con síndrome de Down con motivo de la celebración de su día mundial.

La madrileña plaza de Callao acogió el evento más multitudinario convocado hasta la fecha con motivo de este aniversario, aunque en varios puntos de la capital se ubicaron grandes pantallas como en la Gran Vía o el Palacio de la Prensa.

La celebración, bajo el lema "Síndrome de Down... ¡y qué!", comenzó con la cuenta atrás de un reloj que se exhibía en las pantallas y cuyo pulsador de encendido fue accionado por diversas personalidades, entre ellas, la secretaria general del Ministerio de Sanidad, Pilar Farjas.

Las imágenes, que serán expuestas durante una semana en las pantallas, muestran a hombre y mujeres con Síndrome de Down -una enfermedad que afecta a una de cada mil personas- en actividades cotidianas.

Un chico practicando esquí, una joven en clase, un hombre en una reunión de trabajo, amigos en

"Tengo síndrome de Down... ¡y qué!"

●●● Cientos de personas reivindican la valía y el afán de superación de quienes padecen esta dolencia, que cada vez están más integrados en las actividades cotidianas.

el cine... Disparos fotográficos dispuestos a enseñar que las personas con síndrome de Down no son distintas como muchos piensan, sino que tienen una vida y unos intereses como los de cualquiera.

Tatiana, una chica con esta discapacidad, explicó la importancia que para ella tiene sentirse como una persona más dentro de la sociedad. "Me gusta salir, tomar algo con los amigos y trabajar", comentó.

Sergio, que también tiene este síndrome, repartió pegatinas durante toda la mañana a los transeúntes y destacó lo relevante que es para él poder ir a trabajar como hacen los demás y sentirse integrado en la sociedad.

Al igual que Cristina, que trabaja en la Asociación Down y que persigue el sueño de ser actriz. "La

gente me pregunta y hoy he hablado delante de muchas cámaras. ¡Es mi sueño! a las cámaras", exclamó.

Además, en el transcurso de la mañana, la plaza de Callao se convirtió en una pista gigante de baile en la que medio centenar de personas danzaron al ritmo de la canción "Balada Boa" de Gustavo Lima y al son de "Addicted to you", de Shakira.

Con el ritmo brasileño, familiares, personas con síndrome de Down y aquellos que querían unirse a la

coreografía llamaron la atención de los viandantes con un dinámico baile.

El presidente de la Asociación Down España, José Fabián Cámara, presentó además una campaña para ensalzar lo que estas personas aportan a la sociedad y que retransmitirán cerca de treinta televisiones.

El cantante Lucas González, del grupo Andy & Lucas, presentes en la celebración, insistió en que se debe tratar a estas personas de una forma natural y espontánea.

"Yo tengo un hermano con discapacidad y por eso soy muy consciente de la importancia de que sean parte de la sociedad y de que se les trate, ya que lo son, como gente normal", declaró el gaditano.

Por su parte, María Ángeles García, de la Fundación Síndrome de Down Madrid y con un hijo de 32 años que padece la discapacidad, abundó en que aunque la aceptación y trato de la sociedad con este colectivo ha mejorado mucho, "es importante" que no se les "sobrepoteje" y que se les deje tener una vida "normal".

"Mi hijo fue al colegio y ahora trabaja en una oficina de chico para todo. Es prácticamente independiente y eso es a lo que hay que aspirar entre todos", declaró.

Durante todo el día los ciudadanos escribieron mensajes solidarios en un muro de quince metros en el que el apoyo y la empatía caracterizó la mayoría de las frases.

Por su parte, la secretaria general del Ministerio de Sanidad, Pilar

Las ONG creen que la PROTECCIÓN EXCESIVA impide la autonomía



Farjas, que fue la primera en escribir en el mural, lo hizo pidiendo un camino conjunto en el que todos los ciudadanos estén integrados: "Por vuestro, nuestro futuro", escribió.

Todas las personas que quisieron informarse sobre esta discapacidad intelectual, además de poder hablar con los afectados, pudieron preguntar a expertos en la materia que estaban disponibles en un pabellón ubicado en la plaza. La mayor parte de las dudas sobre se relacionaba con la detección precoz y el acceso a ayudas económicas.

La asociación Down Tenerife pide auxilio para proseguir

Las ayudas se han reducido a la mitad y las aportaciones de los socios son insuficientes para seguir prestando servicios básicos a medio centenar de beneficiarios.

G. Maestre, S/C de Tenerife

No queremos dar ni un paso hacia atrás y que los beneficiarios vuelvan a quedarse en casa en vez de estar recibiendo apoyo escolar, habilidades sociales y deportivas o logopedia. Con estas palabras el presidente de Down Tenerife Asociación de Trisómicos 21, Lorenzo Moreno Ruiz anuncia la intención de la organización de "no tirar la toalla y hacer lo imposible, lo que sea, para seguir abiertos y funcionando", después de que las ayudas se hayan reducido en más de un 50% en "muy poco tiempo".

"Los fondos que nos llegan dentro del Plan de Atención a la Discapacidad son cada vez menores y el Cabildo de Tenerife ha dejado su aportación a cero, igual que la Obra Social de CajaCanarias que ha desaparecido totalmente. Por si fuera poco, los ingresos que recibíamos de las empresas de más de 50 trabajadores que, obligadas por la ley debían aportar una determinada cuantía si no tenían en su plantilla un 2% del personal con alguna discapacidad, se han desplomado al mínimo", detalla Moreno Ruiz, antes de reconocer que "se ha tenido que replantear al personal el número de horas y en vez de atención personalizada darla cada vez más grupal".

Y es que la aportaciones de los padres y de los socios colaboradores "supone como mucho un 30% del dinero necesario para el funcionamiento", reconoce el directivo.

Para hacer frente a esta situación y buscando la supervivencia económica, la ONG ha abierto al público un taller de encuadernación que desde comienzos del presente curso lleva a cabo encargos de tiradas cortas y



medias en artículos como tarjetas de visita, folletos, cartelería, flyers, trípticos o calendarios, entre otros muchos, con la particularidad de que también permite la integración laboral de los alumnos del centro que han alcanzado la edad laboral.

"De lo que se trata es mantenernos como sea, porque no existe ningún servicio parecido y si cerramos la única alternativa para estos chicos será quedarse en casa", insiste Moreno Ruiz.

Entre las actividades de difusión de la asociación y también con fines

recaudatorios, destaca la conferencia en el Aula Magna de la Facultad de Educación de la Universidad de La Laguna (ULL) que se celebró

ayer con motivo del Día Mundial del Síndrome de Down en la que intervinieron destacados miembros de la ULL y de la Universidad de Bolonia, así como la instalación de un punto informativo en el Hospital Universitario de Canarias.

Las personas interesadas en colaborar con Down Tenerife o en recibir más información pueden llamar al 922-26-11-28.

La única alternativa que ha encontrado Down Tenerife para seguir funcionando es la puesta en marcha de un taller de encuadernación en el que trabajan varios de los chicos con síndrome de down al tiempo que se recaudan algunos fondos.

Apoyo escolar, LOGOPEDIA y habilidades sociales son los servicios que prestan