

"Com superes la notícia que el teu fill té una discapacitat intel.lectual? En gran part unint-se a altres pares que lluiten pels mateixos motius"

INFO Nº 48- Abril

## MÁS DE 400 PERSONAS CON DISCAPACIDAD SE VAN DE VIAJE GRACIAS A LOS PROGRAMAS DE VACACIONES DEL IMSERSO

FEAPS CV gestionará este año 400 plazas de viajes para personas con discapacidad intelectual de toda la Comunidad Valenciana, gracias al Programa de Vacaciones que subvenciona el Ministerio de Trabajo y Asuntos Sociales.

Asturias, Mallorca, Cangas de Onís, la Costa Blanca, Blanes o Salou son algunos de los destinos vacacionales de los que podrán disfrutar las personas con discapacidad que así lo soliciten mayores de 16 años, en periodos vacacionales de ocho días y desde marzo a mayo.

Esta actividad lúdica es una de las que más placer proporciona a sus usuarios que van acompañados de monitores y voluntarios. Concretamente ya se han hecho dos salidas de distintos grupos, una de ellas a Mallorca y otra hacia Asturias.



Pero además de esta actividad de ocio, FEAPS CV gestiona también otro programa de viajes subvencionado por la Consellería de Bienestar Social, dirigido especialmente a personas con discapacidad intelectual huérfanas o con problemática familiar que son atendidas en Residencias y que pertenecen a entidades de la Federación.

Estos viajes se llevan a cabo en Pascua, Navidad y en algún puente a lo largo del año. En este caso también las personas con discapacidad van acompañadas de voluntarios y monitores. Un centenar de ellas se beneficiarán de los viajes organizados para esta Semana Santa.



## CONGRESO NACIONAL DE FAMILIAS EN ZARAGOZA 29, 30 de Abril y 1 de Mayo

Puntos de Encuentro del II Congreso Nacional de Familias FEAPS. Los temas en torno a los que los asistentes podrán debatir son:

### Sábado tarde: 16:00 – 17:30

- 1.3.2. La Repercusión de la autodeterminación en las familias
- 1.3.3. Me acabo de enterar, por fin sé lo que pasa. La familia que acaba de recibir el diagnóstico
- 1.3.4. Mi familia no tiene por qué girar alrededor de mi hijo/hermano con discapacidad.
- 1.3.5. Nuevas familias, nuevas necesidades
- 1.3.6. Mi familia ya no tiene las mismas necesidades, necesitamos nuevos apoyos
- 1.3.7. Mi niño... ¿sigue siendo un niño?
- 1.3.8. ¿Los ángeles tienen sexo? Tu hijo/a sí
- 1.3.9. ¿Hay vida más allá de la familia? Posibilidades de la persona con discapacidad de vivir en pisos, residencia, pareja...
- 1.3.10. ¿Por qué la atención a las personas con discapacidad suele recaer en las madres y las hermanas?
- 1.3.11. Las familias también envejecemos
- 1.3.12. La pareja existe y es importante
- 1.3.13. ¿Cómo vivimos la discapacidad en casa?
- 1.3.14. A veces sus hermanos no nos entienden
- 1.3.15. Me siento mal cuando pienso que no podré hacerme cargo de mi hijo
- 1.3.16. Esterilización: ¿quién decide?
- 1.3.17. Derechos y deberes de las personas con discapacidad en las familia
- 1.3.18. Mi hijo quiere formar una familia, ¿cómo puedo ayudarle?
- 1.3.19. Mi hijo quiere vivir independiente, ¿cómo puedo ayudarle?
- 1.3.20. Mi hijo quiere mantener relaciones sexuales, ¿cómo puedo ayudarle?
- 1.3.21. Mi hijo quiere tener amigos, ¿cómo puedo ayudarle?

### Domingo tarde: 19.00 -20.00 horas

- 2.4.2. Por tener un hijo con discapacidad, ¿tienes derecho a todo?
- 2.4.3. La implicación de las asociaciones en la defensa de los derechos de las familias y en la prestación de apoyos.
- 2.4.4. A veces siento que no hablamos el mismo lenguaje.
- 2.4.5. No sé que hacer, ¿cómo podemos ayudarnos? El apoyo mutuo entre familias.
- 2.4.6. Juntos, mejores resultados. La colaboración familia – profesionales.
- 2.4.7. ¿Qué pedimos a la sociedad y a la administración?
- 2.4.8. ¿Cómo nos tratan los medios de comunicación?
- 2.4.9. ¿Qué servicios de apoyo a familias queremos?
- 2.4.10. La discriminación de las familias
- 2.4.11. ¿Me tienen presente cuando se toman decisiones en mi asociación?
- 2.4.12. Podemos y sabemos participar en nuestras asociaciones?
- 2.4.13. ¿He pensado alguna vez en la imagen que proyecto de mi hijo?
- 2.4.14. Mi asociación ideal es así: ...
- 2.4.15. Cómo cooperamos, cómo nos organizamos familia y asociación?
- 2.4.16. Transformando el entorno: la familia pieza clave
- 2.4.17. Quiero mejorar mi asociación
- 2.4.18. Reivindicando con creatividad
- 2.4.19. Sensibilizar escribiendo
- 2.4.20. *Solo en mi casa*. Cómo apoyar a las familias de personas con discapacidad intelectual no atendidas.
- 2.4.21. El ocio: un derecho y un deber para todos los miembros de la familia

*"Com superes la notícia que el teu fill té una discapacitat intel.lectual? En gran part unint-se a altres pares que lluiten pels mateixos motius"*

## LA ASOCIACIÓN ADISTO CELEBRA LAS FALLAS POR TODO LO ALTO

Como cualquier otra comisión fallera, ADISTO organizó su fiesta en la Semana Josefina con actividades para todos los usuarios y vecinos de Torrent. La Fallera Mayor y el Presidente de la comisión cumplieron con sus cargos y sus responsabilidades. Paellas, plantà del monumento, pasacalles, armonía y fiesta llenaron las calles de la ciudad en estos días, en los que también participó la presidenta de FEAPS CV, Pepa Balaguer.



## EN BREVES....

- La 2 comienza a emitir la serie de DOCUMENTALES TITULADOS "DISCAPACIDADES HUMANAS", los martes a las 10.00 de la mañana.

La serie documental ha sido coproducida por Productora Faro y Fundación ONCE con la ayuda del Fondo Social Europeo a través del Programa Operativo "Lucha contra la Discriminación". La discapacidad intelectual es uno de los temas que se abordarán en esta serie que ha sido grabada en distintas entidades de FEAPS y de otras organizaciones.

El objetivo principal es sensibilizar a la sociedad en general de que todos tenemos las mismas oportunidades independientemente de nuestra condición y tenemos derecho a ser tratados como iguales.

## EN BREVES....

- JORNADAS CIENTÍFICAS SOBRE PERSONAS CON DISCAPACIDAD. Varios técnicos de FEAPS participaron en las VI Jornadas científicas de Investigación sobre Personas con Discapacidad que se celebraron el pasado mes de marzo en Salamanca. Este encuentro organizado por el INICO (Instituto Universitario de Integración en la Comunidad de la Universidad de Salamanca), congregó a los principales expertos sobre el tema, con un total de 219 participantes y 800 asistentes.

Miembros de FEAPS expusieron los planteamientos del Movimiento Asociativo en temas tan fundamentales como la Calidad de Vida de las personas con Discapacidad Intelectual o el apoyo que reciben las familias por parte del programa de Apoyo y Respirio Familiar.

- LOS REYES EN VALENCIA. El rey Don Juan Carlos y Doña Sofía estuvieron en Valencia para visitar la muestra de "Un mar sin barreras" y valoraron la integración laboral, cultural y deportiva de las personas con algún tipo de discapacidad a través del mundo náutico. La presidenta de FEAPS CV, Pepa Balaguer, tuvo ocasión de intercambiar algunas palabras con Sus Majestades.

- III ENCUENTRO DE BUENAS PRÁCTICAS FEAPS CV. Feaps Comunidad Valenciana presentará un total de 13 Buenas Prácticas al III Encuentro que se celebra en Bilbao el próximo mes de Noviembre. La Safor, la Asociación Villar del Arzobispo, Afanías Castellón, La Torre, Fundación San Francisco de Borja y UPAPSA, son las entidades que optan a presentar sus Buenas Prácticas en Bilbao. Estas experiencias se han presentado ya a la Confederación para que sean valoradas por un comité de expertos de dentro y fuera del Movimiento Asociativo. A finales de Junio sabremos ya cuáles han sido las Buenas Prácticas elegidas.

- La ASOCIACIÓN ADISPAC CELEBRA ESTE AÑO SU 25 ANIVERSARIO por lo que ha preparado gran cantidad de actividades a lo largo del año. Bajo el lema "Mejoramos el presente para asegurar un buen futuro", ADISPAC llenará este año las calles de Alzira, de eventos, conciertos, encuentros y presentaciones. El próximo mes de Mayo, el Polideportivo Fontana Mogort, acogerá un campeonato de basquet intercentros ocupacionales. En Junio sacará a la luz su revista "25 años de ADISPAC" y en Julio celebrarán diferentes actos para las familias de las personas con discapacidad intelectual.

- FEAPS CV ha comenzado ya sus visitas de Aproximación a las entidades a las que asisten diferentes miembros de la Directiva y el Equipo Técnico de la Federación. El objetivo de estas visitas es conocer cada una de las asociaciones que conforman FEAPS CV, el trabajo que realizan, sus necesidades y establecer lazos de proximidad con el fin de mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual. La primera asociación visitada fue APSA. Su gerente Carlos Giner y miembros de la Directiva recibieron a Pepa Balaguer y Vicen Castillo. Por otro lado, Pepa Balaguer estuvo en el Forum de la Pobreza, invitada por la concejala del Ayuntamiento de Valencia, Marta Torrado.

- La captación del voluntariado es uno de los objetivos de FEAPS CV, por este motivo FEAPS CV organizó una charla formativa/informativa en la Universidad Católica de Valencia con el fin de dar a conocer las actividades de viajes de huérfanos, IMSERSO, Pascua y Navidad que lleva a cabo la Federación. También estuvo presente en el Aplec de Voluntariado de Valencia.

*"Com superes la notícia que el teu fill té una discapacitat intel.lectual? En gran part unint-se a altres pares que lluiten pels mateixos motius"*

## UNA OPINIÓN EN PRO DE LA PERSONA DEPENDIENTE

*"Nuestras consideraciones, al problema actual de la Sociedad, como a la ADMINISTRACION, no sólo es el pataleo, las manifestaciones mundanas, la búsqueda del amigo periodista ( que alguna vez nos hace un favor de editar alguna crítica en la prensa).*

*ES NECESARIO LA UNION DE TODAS LAS ASOCIACIONES, FEDERACIONES, ETC., para que en el CONGRESO y en el SENADO, como en las distintas COMUNIDADES, se consiga que nos oigan, se nos escuche, y sobre todo que entiendan que estamos llevando un peso, que en algunos casos, ES MUY FUERTE, no solo por ese SER que tenemos con el problema de la discapacidad, sino por el entorno familiar, social, etc.*

*Personalmente creo que debemos promover toda clase de reivindicaciones en los medios de comunicación, que es lo que hoy nuestros POLITICOS entienden, y es triste esto, ya que algunos que tienen el mismo problema, lo tienen guardado.*

*¿Como podemos hacerlo? pues manifestándonos en las puertas de las sedes de los DIARIOS, TELEVISION, AGENCIAS DE PRENSA, ya que hoy están acostumbrándose a vernos en las plazas de nuestros pueblos, ciudades y como mucho en Madrid.*

*Vamos a cambiar de postura, ya que la prensa es libre. Seamos libres para que la Sociedad sepa qué está pasando una familia con un problema de discapacidad, que seguro que cuando vallamos a las URNAS a votar, algunos irán pensando en qué político ha prometido tener en cuenta a las personas DEPENDIENTES, y dejar de tanta ostentación y gastos superfluos, que solo nos lleva a empobrecernos a muchos y a engordar a pocos."*

*Esta es mi expresión de la REINVINDICACION EN PRO-DE LA DEFICIENCIA O DE LA PERSONA DEPENDIENTE.*

*Miguel Infantes , APSA*

## LA FUNDACIÓN TUTELAR INFORMA...

### 3.- ¿Qué es la incapacitación judicial?

Es un procedimiento judicial que permite que personas, que carecen de capacidad suficiente para el pleno ejercicio de sus derechos, puedan actuar a través de sus representantes legales o con la asistencia de otros que la complementen.

Conviene no olvidar que INCAPACITAR A UNA PERSONA NO SE CARACTERIZA POR LA SUPRESIÓN DE NINGÚN DERECHO, SINO CUIDAR EL MEJOR MODO DE PODER EJERCERLOS ANTE LA CONTINGENCIA DE SU "INCAPACIDAD DE OBRAR".

## AGENDA

- Congreso Nacional de Familias Zaragoza, 29, 30 abril y 1 de Mayo "Nuestra fuerza, las familias"
- Punto de información europea de la Generalitat Valenciana. Programas europeos, proyectos, documentos, bibliografía...  
[www.europedirect-cv.info](http://www.europedirect-cv.info)  
96 386 30 84 Plaza San Nicolás (valencia)

## BIBLIOGRAFIA

- Un tiesto lleno de lápices. Farias, Juan. Madrid: Espasa Calpe, 1986. Quadern d'un noi de dotze anys que escriu sobre la seua familia. Una germana amb discapacitat psíquica hi viu ben feliçment.
- El calcetín del revés. Mataix, Lucia. II. Javier Zábala. Madrid: Bruño, 1991. La vida de cada día amb els pares, l'avi, la germana deficient... i la gelosia.
- La meva germana és diferent. Sagarzazu, Pako. II.Mikel Valverde. Barcelona: La Galera, 2001. Sobre la síndrome de Down, amb molt d'humor. Si ho mirem bé tots som retardats respecte a d'altres...

Para lectores de 11 a 13 años:

- Unos chicos especiales. Anderson, Rachel. Madrid: Alfaguara, 1993. Un día a día d'uns nois i noies amb diferents minusvalies i el conductor que els porta a un centre.