

"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"

CAMPAÑA DE IRPF 2008

Juan Lara, presidente de la Plataforma de ONG de Acción Social

¿Qué programas financiados por el IRPF destacaría y a cuánta gente pueden atender?

Cada año se financian en torno a 900 programas. Además de los ya mencionados, hay programas para la reinserción de menores con trastornos de conducta, destinados a garantizar el acceso al tiempo libre educativo durante las vacaciones estivales de niños de familias con necesidades económicas, a la acogida temporal de migrantes, a prestar atención a las familias con miembros sordos, a la población rural desfavorecida, a la inserción laboral y social del pueblo gitano... Resulta difícil destacar sólo algunos porque todos son importantes.

El Ministerio de Trabajo y Asuntos Sociales prioriza la subvención de aquellos cuyos beneficiarios directos sean las personas en situación de dependencia y sus familias. El 17% del dinero recaudado se destina a estos fines y casi un 23%, a mayores. También considera prioritarios los programas para la inclusión social, que se orientan hacia la prevención y la lucha contra la pobreza.

Respecto a las personas que se atienden gracias a nuestra asignación tributaria, es un dato que estamos pendientes de recibir del MTAS, que es quien dispone de la información precisa, porque es quien recibe los proyectos que elaboramos las ONG, donde identificamos el número de personas que recibirán atención en cada caso.

El futuro de las entidades de carácter social, ¿pasa por este tipo de financiación o cree que se pueden aplicar otras fórmulas?

Bajo nuestro punto de vista, más allá del actual sistema de asignación tributaria a través del IRPF, el Estado y las Administraciones deben establecer un presupuesto estable de gasto social. Hasta que se llegue a tal formulación legislativa, consideramos necesario que, manteniendo el sistema actual, se formalice un compromiso para que la dotación prevista, a partir del próximo año, vaya elevándose anualmente, desde el 0,7% de la cuota íntegra vigente en la actualidad, hasta alcanzar un 1% de tales cuotas.



El Presidente de la Plataforma de ONG's de Acción Social de la que forma parte FEAPS CV, anima a todos a rellenar la casilla de la Declaración de la Renta de otros fines de interés social. Eso nos beneficia a todos.

INFO Nº 74 – Marzo 2008

Bajo el lema "Así podemos hacer más", las tres principales plataformas de ONG se unen para pedir a los contribuyentes que marquen la casilla de Fines Sociales

PRESENTACIÓN DE LA CAMPAÑA EN VALENCIA
El próximo día 16 de Abril a las 11.30 horas se presenta la Campaña en Valencia en la sede de COCEMFE, C/ Poeta Navarro Cabanes, 12
Bajo.

- Es la primera vez que Plataforma de ONG de Acción Social, Plataforma de Organizaciones de Infancia y Plataforma del Voluntariado de España se alían con este objetivo.

- Uno de cada dos contribuyentes marca ya la casilla de Fines Sociales en su declaración de la renta.

- Los ciudadanos pueden señalar solo la casilla de Fines Sociales, y destinar el 0,7% de su cuota íntegra a programas para los más desfavorecidos, o marcarla conjuntamente con la de la Iglesia Católica, en cuyo caso se destina dinero a ambas (0,7%+0,7%), sin que a los declarantes les cueste nada.

- Gracias a esta equis, 340 entidades ejecutan cada año 900 programas que contribuyen a mejorar la vida de cinco millones de personas en todo el país, pertenecientes a los colectivos más vulnerables, como personas mayores, con discapacidad, infancia o mujeres.

El 45,19% de los contribuyentes marca la casilla de Fines Sociales, sólo o conjuntamente con la de la Iglesia Católica. Es decir, prácticamente uno de cada dos apuesta ya por destinar un porcentaje de sus impuestos, incrementado del 0,52% al 0,7% de la cuota íntegra en la pasada legislatura, a los colectivos más vulnerables y desfavorecidos de nuestro país. Todo ello mediante un simple gesto, marcar una casilla, que al contribuyente no le cuesta nada, ni un céntimo de euro, y que, sin embargo, **ayuda a mejorar la vida de cinco millones de ciudadanos:** personas mayores, con discapacidad, infancia, mujeres, migrantes, personas con drogodependencia, etc. Cinco millones a los que hay que sumar otros 17 millones que participan en los programas de sensibilización y voluntariado, gracias a la solidaridad de los ciudadanos.

La campaña informativa de las tres Plataformas pide a los contribuyentes que no señalan la casilla de Fines Sociales, que este año no se olviden de marcarla porque "Así podemos hacer más".



El próximo día 16 de Abril se presenta la Campaña de la Declaración de la Renta en Valencia. Hay que señalar la casilla de fines sociales para que las ONG's tengan más dinero para hacer cosas para las personas que lo necesitan.

"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"

HABLAN LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL

EN NOMBRE DE LAS MUJERES

Bea Martí es una mujer con Discapacidad Intelectual que forma parte de la Comisión de la Mujer del CERMI de la Comunidad Valenciana, como representante de las mujeres con Discapacidad intelectual. El pasado 7 de Marzo participó en unas Jornadas de Mujer y Discapacidad, en la Universidad Católica de Valencia. El objetivo era hablar acerca de la vida cotidiana de las mujeres con discapacidad intelectual. Su día a día y estas fueron sus palabras.

En primer lugar, quiero agradecer la oportunidad, porque no hay muchos espacios donde podamos hablar de las cosas que nos ocurren, nos preocupan, de nuestros deseos e ilusiones. Para poder hablaros esta tarde, antes he hablado con otras mujeres como yo, en diferentes reuniones, para poder preparar la charla. También me ha ayudado una monitora, que es la persona que nos apoya y acompaña, cuando la necesitamos.

En primer lugar, quiero explicar que, las mujeres con discapacidad intelectual somos muchas y todas diferentes, algunas necesitan mucha ayuda y otras menos. Es difícil hablar en general. Hay mujeres que tienen muchos problemas para hablar, y que les hagan caso, por eso, las que si podemos, hablamos en nombre de todas. Yo hablo de lo que conozco, de lo que nos pasa.

Cuando nos reunimos las mujeres, hablamos de nuestros derechos. Nos gusta que se respeten: En primer lugar, Lo que más nos preocupa es poder trabajar. En la asociación donde estoy, trabajan más hombres con discapacidad que mujeres. Y en los cursos de formación, también acuden más hombres que mujeres. Esto quiere decir que no hay igualdad, y que por lo que se ve, las mujeres se forman menos que los compañeros. Lo que es verdad es que, los hombres y mujeres con discapacidad cobramos muy poco. Y que hay compañeras de la asociación que no trabajan, porque se quedan en casa ayudando a las tareas, o porque tiene miedo de perder la pensión, aunque sean jóvenes. Estamos más contentas las mujeres que trabajamos que las que se quedan en casa, porque podemos conocer a más compañeros, hacer amigos, tener dinero...etc.

En segundo lugar, el trabajo nos hace más independientes, pero ocurre que, hay algunas personas con discapacidad, que no saben manejar bien el dinero, y necesitan ayuda para administrarlo. Saber manejar el dinero es difícil, queremos que nos ayuden, pero también que nos enseñen, para aprender a ser más independientes. De los errores que vamos cometiendo, aprendemos la lección. Y nos gusta decidir, que nos consulten las cosas, que nos expliquen el por qué... Sentir que el dinero que ganamos es nuestro, aunque no podamos manejarlo solas.

En tercer lugar, las mujeres con discapacidad intelectual queremos tener pareja. Hay mujeres que no quieren, pero hay otras que si quieren, y no pueden, porque se nos trata como si fuéramos niñas pequeñas, y no lo somos, nuestra necesidad de afecto y cariño es como la del resto de las mujeres. En algunas ocasiones, las familias o la sociedad no lo entienden. Nos hace falta información de muchos tipos, por ejemplo, que se nos explique como se puede cuidar y mantener una buena relación de pareja.

Nos falta intimidad, un lugar donde poder compartir. Vivimos muchos años con nuestras familias, y luego, cuando no estamos con las familias y vamos a pisos tutelados o residencias, tampoco nos dejan llevar a nuestras parejas. Entonces ¿qué podemos hacer? Pues, en muchas ocasiones, nos conformamos con poder tomar un café, dar un paseo,...pero como les queremos, necesitamos más intimidad. En definitiva, nos gustaría poder tener ayuda, para tener un futuro en pareja, vivir en pareja, crecer como pareja.

En cuarto lugar, cuando vamos a los médicos, pedimos tener información clara y que comprendamos, porque hay veces que tenemos que ir muy a menudo, y no entendemos bien lo que nos están diciendo. Tenemos derecho a ser bien informadas. Queremos decidir, y que se nos pida opinión, acerca de lo que afecta a nuestro cuerpo. Por ejemplo, con los métodos anticonceptivos, para esto, primero nos lo tienen que explicar y después nos tienen que consultar. Sabemos que hay compañeras que les pinchan cada tres meses anticonceptivos, y no les han dicho para lo que es, eso no nos parece correcto, pensamos que se nos tiene que decir la verdad.

Por último, y para ir terminando las mujeres con discapacidad intelectual tenemos ganas de participar en nuestras asociaciones, de defendemos por nosotras mismas, con el apoyo que necesitemos, pero con nuestras propias palabras y opiniones.



Bea Martí es una persona con Discapacidad Intelectual que dio una charla sobre el Día a día de las Mujeres con Discapacidad Intelectual. Bea dijo que necesitan información y ayuda para aprender a hacer cosas pero quieren ser independientes, con un trabajo que les permita vivir bien.

"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 VOZ DE LAS ASOCIACIONES...

APNAV: DÍA MUNDIAL DE CONCIENCIACIÓN SOBRE EL AUTISMO

El pasado 27 de Noviembre de 2007 la Asamblea General de las Naciones Unidas decidió declarar el 2 de Abril como "Día mundial de concienciación sobre el autismo".

La finalidad de este día es sensibilizar a la sociedad de un trastorno del que habitualmente se tiene una visión estereotipada. En breves palabras, se trata de un grave desorden neurobiológico que produce la discapacidad de quien la padece, afectando especialmente su interacción social, comunicación y conducta.

El porcentaje de casos diagnosticados de autismo se está multiplicando en todo el mundo. En este momento no existe cura para el trastorno, pero todos los especialistas coinciden en que, junto con una detección temprana, se deben poner en práctica intervenciones psicoeducativas intensivas y personalizadas que ayuden a mejorar el potencial de cada niño y la calidad de vida futura. Cuando llegan a la edad adulta, las personas con autismo necesitan una asistencia que normalice y complete en lo posible su vida y les permita una mayor integración social.

Por estos motivos, es imprescindible que las administraciones públicas se impliquen en la mejora de las condiciones de vida de las personas con autismo, tanto en el plano sanitario como en el educativo y el asistencial. Igualmente, la sociedad debe conocer las características del trastorno con el fin de desmontar concepciones erróneas.

El día 2 de Abril es el primer paso por una mayor sensibilización y conocimiento del autismo.



El día 2 de Abril se celebró el Día del Autismo. La asociación valenciana APNAV dice que es necesario más concienciación sobre el tema.

EN BREVES....

• CONGRESO NACIONAL DE FAMILIAS 2009

Valencia acogerá el próximo mes de Junio de 2009 el Congreso Nacional de Familias de Personas con Discapacidad Intelectual del Movimiento Asociativo FEAPS. Una cita que coincide con la celebración del 50 Aniversario de la primera entidad que reunió a este colectivo, Asprona y que nació en Valencia.

Bajo el lema "Familias con proyecto, proyecto de Familias", más de 600 personas de toda España se reunirán en Valencia a lo largo de un fin de semana para tratar distintos temas de interés, participar en ponencias, mesas redondas, talleres y disfrutar también del ocio de la ciudad.

• SPECIAL OLYMPICS

Castellón acogió el 5 y 6 de Abril un Encuentro de Pruebas Motrices y Adaptadas de Fútbol Sala Special Olympics, en las que participaron más de 130 deportistas con discapacidad intelectual. Todos ellos más entrenadores, delegados, voluntarios y técnicos de organización procedían de seis comunidades autónomas y diez centros deportivos de la Comunidad Valenciana.

Esta iniciativa es el preámbulo de los Juegos Special Olympics de carácter nacional, que también se celebrarán en Castellón en el mes de octubre.

Se realizaron pruebas deportivas como tiro estático, salto dinámico, recepción de pelotas o pases por debajo de la cinta, además de actividades paralelas como programas de salud o tecnología.

• CONCURSO DIBUJO FEAPS CV

Hasta el próximo 20 de Junio cualquier persona con Discapacidad Intelectual usuaria de las entidades FEAPS de la Comunidad Valenciana puede participar en el VI Concurso de Dibujo que organiza la Federación. Habrá tres ganadores y 9 finalistas y los premios se entregarán en una Jornada con motivo del Día de las Personas con Discapacidad el 3 de Diciembre.

• FORMACIÓN PARA RESPONSABLES DE VOLUNTARIADO

Los próximos días 23, 24 y 25 de Abril se celebra en Madrid un curso de Formación para Responsables de Voluntariado de toda España. El curso está diseñado para ayudar a unificar criterios en el Movimiento Asociativo en torno a la filosofía y conceptos de voluntariado, transmitir una metodología de trabajo en la gestión, facilitar formación a una serie de personas para que a su vez, puedan desarrollar el curso en sus propias Comunidades Autónomas.



El próximo Encuentro Nacional de Familias FEAPS se celebrará en Valencia en Junio de 2009 con el lema "Familias con proyecto, proyecto de familias"/// El 5 y 6 de Abril se celebró en Castellón un Campeonato de Deporte de fútbol adaptado. Estaba organizado por Special Olympics y participaron 130 deportistas./// FEAPS CV ha convocado un concurso de dibujo para personas con Discapacidad Intelectual de sus entidades. Pueden presentarse trabajos hasta el 20 de Junio./// En Abril se celebra un curso para responsables de voluntariado de toda España. Van a reflexionar sobre la tarea que realizan.

"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"

El año pasado
1 de cada 2
contribuyentes
marcó la casilla de Fines Sociales
en su declaración de la renta



Este año no te olvides de marcarla

Casilla Fines Sociales 

Así podemos hacer más

Y recuerda que puedes marcar conjuntamente las dos casillas

Fines Sociales  +  Iglesia Católica



www.feapscv.org

**POR LAS PERSONAS
CON DISCAPACIDAD
INTELLECTUAL**

Movimiento Asociativo
FEAPS
Comunidad Valenciana



C/ Quart, 29-B - 46001 Valencia
Tel: 96 392 37 33 / 96 392 55 25
Fax: 96 392 48 67
feapscv@feapscv.org

AGENDA

I Festival de Cine y Discapacidad "Afectados por el síndrome del cine". Valencia 21 a 31 de Mayo
Concurso de cortos del 1 de marzo al 30 de Abril.
www.cinesin.net

I Torneo panamericano de tenis de Olimpiadas Especiales. Participa la Comunidad Valenciana
Brasil del 1 al 7 de Julio de 2008

Encuentro Personas de Apoyo, programa Autogestores.
Junio 2008, Extremadura

Conferencia de Schalock. Presentará su última publicación "el impacto de la PCP en la gestión del servicio y calidad de vida en las personas". 16 Abril, 2008. Madrid

Congreso de Educación. Febrero 2009

Campeonato Nacional de Deporte. Special Olympics
8 al 12 de Octubre, Castellón.

Concurso de Dibujo para personas con Discapacidad Intelectual de las entidades FEAPS CV
Recepción de Dibujos hasta el 20 de Junio.

30 Aniversario Koynós:

12 Abril, 19.00 horas; concierto Banda de Música Santa Cecilia de Sedaví y Coro Santísima Trinidad de Valencia en Salon de actos del Instituto San Vicente Ferrer.
20 Abril, Jornada de Convivencia para las Familias de Koynós.

Jornadas Cómo favorecer la Comunicación y la interacción social en personas con Discapacidad
25 y 26 de Abril en Pamplona
Auditorio CIVICAN
Organiza: Foro Histeria
Foro.isteria@fundacioncan.com