

"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"

MÁS DE 500 PERSONAS CELEBRAN EL DÍA DE LA DISCAPACIDAD CON FEAPS CV

Más de 500 personas celebraron con FEAPS CV el Día de las Personas con Discapacidad que se conmemora hoy en toda Europa. Bajo el lema "Dignidad y Justicia para todas las personas", las que tienen discapacidad intelectual demostraron de lo que son capaces subiéndose al escenario.

Cada año, FEAPS CV organiza esta jornada lúdica y de entretenimiento con el fin de reunir a personas con y sin discapacidad en torno a unas mismas actividades. Un grupo de percusión, teatro de sombras, música y danza han sido las actuaciones que han protagonizado distintos grupos de la asociación Asmibe de Benidorm, San Rafael de Alicante, Oriol de Orihuela y Francisco Esteve de Paterna. Toda una jornada amenizada por la compañía de teatro Viviendo del Cuento, que ha contado con la presencia de distintas autoridades como el Alcalde de Paterna, Lorenzo Agustí, El Presidente del Cermi Comunidad Valenciana, Juan Planells, el Director General para las Personas con Discapacidad, Pedro Hidalgo y el Conseller de Bienestar Social, Juan Cotino.

Pepa Balaguer, Presidenta de FEAPS CV, se mostró "encantada" con el éxito de esta jornada que se lleva repitiendo 6 años. En el acto, celebrado en el Gran Teatro Antonio Ferrandis de Paterna, se entregaron también los premios del Concurso de Dibujo para personas con Discapacidad Intelectual que convoca FEAPS CV cada año. El primer premio ha sido para Manuela López de la asociación TOLA, el segundo para Lorena Coronado de ASPRODIS y el tercero ha sido para José María Trillo de LA SAFOR.

Alumnos de distintos centros escolares, personas con discapacidad intelectual de asociaciones de FEAPS y de otras organizaciones, familiares y profesionales, han disfrutado de esta Jornada que se repetirá el año que viene en otro municipio de la Comunidad Valenciana.



Más de 500 personas participaron en el Día de las Personas con Discapacidad que organizó FEAPS CV en Paterna.

Hubo espectáculos, teatro, danza y estuvo amenizado por la compañía de Teatro Viviendo del Cuento. También hubo autoridades, personas con discapacidad intelectual y alumnos de colegios del municipio.

INFO Nº 81 – Noviembre-Diciembre 2008

LOS PADRES DE PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL RECLAMAN UN FUTURO MEJOR PARA SUS HIJOS

Más de un centenar de familiares de personas con discapacidad intelectual se reunieron en noviembre en el Encuentro autonómico de Familias FEAPS CV. Este año el tema del encuentro ha sido "El futuro. La transición en la vida de las personas con discapacidad intelectual".

Para conformar el futuro que las familias querían para ellas y para sus hijos con discapacidad, el ponente Mariano Lloria, coordinador técnico de AVAPACE, explicó los distintos modelos de vida por los que habían pasado las personas con discapacidad intelectual a lo largo de los tiempos. El modelo demonológico en el que la discapacidad se veía como "fruto del pecado", el modelo asistencial en el que era una "desgracia", el médico rehabilitador, como "enfermedad" y el modelo social que es el actual y hacia el que debemos tender y que defiende FEAPS CV, un modelo basado en un sistema de apoyos que pretende mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual, misión de la Federación.



Todos los padres y madres de personas con discapacidad coincidieron en que lo que más les preocupaba era el futuro de sus hijos, que estuvieran bien, que tuvieran servicios, que lograran ser lo más independientes posible y para ello tenían que ser capaces de "influir en los cambios sociales, ser reivindicativos, reclamar apoyos centrados en las personas, buscar tiempo para los padres además de para los hijos, fomentar la integración, no sobreprotegerles y tener un proyecto de vida". Estas fueron algunas de las conclusiones que extrajeron los familiares después de su trabajo en grupos.

El encuentro fue inaugurado por el Conseller de Bienestar Social, Juan Gabriel Cotino y la Presidenta de FEAPS CV, Pepa Balaguer, acompañados por el Director General de Integración Social del Discapacitado, Pedro Hidalgo.



Más de un centenar de familias participaron en el Encuentro de FEAPS CV. Hablaron sobre el futuro de las personas con discapacidad intelectual. A lo padres les preocupa sobre todo que sus hijos estén bien cuando ellos no estén.

"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"

2º PLAN ESTRATÉGICO DE FEAPS CV

La elaboración del 2º Plan Estratégico de FEAPS CV ya está en marcha. Tras las conclusiones extraídas de los cuestionarios elaborados por las distintas personas que conforman el Movimiento Asociativo FEAPS en la Comunidad, se ha creado un equipo guía transversal en el que están presentes personas con discapacidad, profesionales, familiares y directivos de entidades y de la propia federación que redactarán el nuevo Plan de la organización.

Un plan abierto a la participación de todas aquellas personas que lo deseen puesto que pretende ser un proceso transparente con el que todos nos identifiquemos, que recoja el tipo de organización que todos queremos y que nos dé pautas sobre el camino que tenemos que seguir los próximos cuatro años. Todo este proceso está coordinado por dos consultores de FEAPS.



FEAPS CV está trabajando en la redacción del 2º Plan Estratégico de FEAPS CV. Se ha creado un equipo de trabajo.// 24 profesionales de entidades de FEAPS CV han participado en un curso de planificación centrada en la persona para mejorar la atención a las personas con discapacidad intelectual.// FEAPS CV ha constituido seis equipos de trabajo para ver cual es el recorrido ideal en la vida de las personas con discapacidad intelectual en todos sus ámbitos.// Dos autogestores dieron una charla en la Universidad de Valencia. Los alumnos les hicieron muchas preguntas sobre cómo llevan su vida.

FEAPS CV CONSTITUYE SEIS UDS'S

Los profesionales de las distintas entidades del movimiento asociativo se han constituido en seis equipos de trabajo (UDS, Unidades de Desarrollo Sectorial) que actuarán como observatorio de la realidad en temas como vivienda, ocio, ocupación y empleo, envejecimiento, familia y personas con necesidades complejas de apoyo.



Se trata de las UDS que se han relanzado este año y que pretenden elaborar un documento con el recorrido ideal en la vida de las personas con discapacidad intelectual en todos estos ámbitos para luego extraer un diagnóstico de cual es la realidad.

El objetivo es saber cómo trabajar para conseguir ese ideal. Para el 2009, están programadas dos UDS's más como son las de PCP (Planificación Centrada en la Persona) y la de Atención Temprana.

CURSO SOBRE PLANIFICACIÓN CENTRADA EN LA PERSONA

FEAPS CV organizó a principios de este mes un curso sobre Planificación Centrada en la persona dirigido a los profesionales de las distintas entidades federadas.

El curso fue impartido por Ana Carratalá y Gloria Mata y pretendía formar a las personas que deben encargarse de este cometido en sus entidades, conocer el perfil del facilitador de la PCP y del coordinador de los sistemas de apoyo, conocer las experiencias de otros países, cómo planificar la organización para llevarla a cabo y su evaluación.



LOS AUTOGESTORES EN LA UNIVERSIDAD DE VALENCIA

Dos autogestores de FEAPS CV, Bea y Jose Antonio, acompañaron a Juan Carlos Morcillo, técnico de la Federación, a la Universidad de Valencia, para impartir una charla sobre **Ética, autodeterminación y discapacidad**. Dentro de los estudios de Educación Social hay un módulo dedicado a personas con discapacidad intelectual y enfermedad mental y fue dentro de ese módulo donde se impartió esta formación. Los alumnos se mostraron muy interesados por saber como era la vida cotidiana de una personas con discapacidad intelectual, cómo vivían y destacaron la invisibilidad que todavía existe respecto a ellos.



"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"

CONGRESO DE EDUCACIÓN FEAPS

El Congreso de Educación FEAPS, que se celebrará en Córdoba los días 4, 5 y 6 de febrero de 2009, tiene como principal objetivo reflexionar sobre el concepto y el tipo de educación inclusiva por los que apuesta nuestro movimiento asociativo: qué tipo de educación queremos, cuál creemos que contribuye más y mejor a la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual y de sus familias. Junto a ello, qué debemos hacer dentro de nuestra propia organización para generar un cambio en este terreno que consideramos necesario.

El **Modelo de Educación** presentado pretende convertirse en el posicionamiento de FEAPS en esta materia: lo que queremos conseguir y a donde queremos llegar para que los niños y niñas con discapacidad intelectual tengan la oportunidad de recibir una educación con las mismas garantías y calidad que el resto de niños.

Para el diseño de este modelo, FEAPS se basa en una serie de ideas: la Educación no debe ir orientada exclusivamente a la capacitación productiva, sino que debe enseñar a vivir una vida buena e integrada en la comunidad. En este sentido la Educación y la inclusión son asuntos muy ligados a la Ética, y deben traspasar los muros de las aulas para transformarse en verdaderos retos sociales en los que todos tenemos parte de responsabilidad. Bajo el punto de vista de FEAPS, el modelo educativo debe servir para transformar nuestro actual modelo social.

El congreso tiene como lema: **"Educar + Incluir = ConVivir"**. Su fin último será plantear y debatir este "para qué" debe servir la Educación, no sólo en relación a las personas con discapacidad intelectual, sino en términos generales.



El 4, 5 y 6 de Febrero se celebrará en Córdoba un Congreso de Educación FEAPS. Ahí se reflexionará sobre el tipo de educación que queremos para las personas con discapacidad intelectual.

PLAN DE ACTIVIDADES DE OCIO

1500 personas con discapacidad han participado en sólo dos meses en el Plan de Actividades de Ocio que gestiona FEAPS CV, promovido por la Conselleria de Bienestar Social a través de la Dirección General de Personas con Discapacidad y Dependencia y que subvenciona Bancaixa.

Este año a las actividades habituales de Terra Mítica, Ciudad de las Artes y las Ciencias, MARQ y Ocio Ecuestre, se han sumado las de visitas al Museo del Chocolate, Museo del Juguete, Museo de la Chufa, Terra Natura, Bodegas Vegamas y Bioparc.

El programa está dirigido a personas con cualquier tipo de discapacidad que posean el certificado de minusvalía igual o superior al 33%, sean mayores de 18 años con alguna excepción y residentes en la Comunidad. De momento el programa termina el próximo 31 de diciembre.



Unas 1500 personas han participado en dos meses en el Plan de actividades de Ocio que gestiona FEAPS CV. Es para personas con cualquier discapacidad y visitan lugares turísticos de la comunidad valenciana, museos y montan a caballo.

FORMACIÓN PARA LA JUNTA DIRECTIVA

Los miembros de la Junta Directiva de FEAPS CV se reunieron durante un fin de semana en Enguera para formarse como miembros directivos dentro de la Escuela de FEAPS EN FORMA que programa este tipo de actividades con el fin de llegar a los directivos de las entidades, explicarles qué es FEAPS, difundir la cultura de la organización, cual es su papel y cuales son los procesos y herramientas para que los directivos trabajen y avancen, puesto que sus decisiones influyen de manera importante tanto en el Movimiento asociativo como en el propio entorno.

Esta sesión es la primera de un curso de tres sesiones de trabajo durante fines de semana cuyo contenido se ha adaptado a FEAPS CV.



La Junta directiva de FEAPS CV se ha reunido en Enguera para tener incurso de formación.

Van a aprender a ser buenos directivos de sus organizaciones y de la propia federación, así como toda la cultura de FEAPS.



"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"



Valencia acogerá el próximo mes de Junio el 4º Congreso Nacional de Familias FEAPS. Más de 600 personas de toda España vendrán a Valencia para compartir sus experiencias y vivencias, además de sentar las bases de lo que quieren del Movimiento Asociativo FEAPS para los próximos años. Bajo el lema "Proyecto con familias, familias con proyecto", éstas deben tomar parte en sus asociaciones, en el modelo de entidad que tienen y en la propia sociedad para mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual y la suya propia.

Queridos/as amigos/as

Desde **FEAPS Comunidad Valenciana** nos ponemos en contacto con ustedes para darles a conocer un importante acontecimiento que va a tener lugar durante el próximo año 2009.

Hoy en día, FEAPS es un movimiento unido y cohesionado donde la experiencia de unos padres ha servido para mejorar la calidad de vida de otros padres y de las personas con discapacidad intelectual. De ahí que las Jornadas y los Encuentros de Familias se conviertan en foros de intercambio de conocimiento, debates y reflexión y sean primordiales dentro de este Movimiento Asociativo.

La idea central de este **4º CONGRESO NACIONAL DE FAMILIAS FEAPS – Valencia 2009** es la de resaltar la importancia de la **colaboración** con las familias y de las familias en el proyecto del Movimiento Asociativo FEAPS y del **empoderamiento** (dar poder, devolver el poder). La familia no es un actor pasivo, tiene un papel legítimo en su propio proyecto y en el proyecto de FEAPS.

Para este Congreso se requiere la participación activa de familiares de todas las federaciones (padres, madres, hermanos, abuelos, tíos, cuñados,...) en la elaboración de las 3 Ponencias marco que contemplará el Congreso, las cuales son : "La familia y su proyecto de vida", "La familia en su proyecto asociativo", y "Las familias en el proyecto social". Para trabajar las ponencias se han distribuido por CC.AA de tal manera que cada federación trabaje una ponencia. A nuestra Comunidad junto con Andalucía, Aragón, La Rioja, Extremadura y Castilla y León se le ha asignado la Ponencia Marco "**La Familia en su Proyecto asociativo**".

Es muy importante la participación de vuestras familias en la Ponencia. Ellas conformarán **Grupos de Participación**, aportando sus opiniones, reflexiones, deseos, expectativas,... sobre su Proyecto Asociativo. Para ello es importante contar con un profesional que dinamice el grupo.

La tarea de estos Grupos de Participación se realizarán a través de:

- Reuniones de trabajo donde participen las familias activamente con aportaciones, opiniones, reflexiones, deseos, expectativas,... sobre su **Proyecto Asociativo**.

Si estáis interesados en formar Grupos de Participación en vuestras asociaciones, debéis ponerlos en contacto con la federación lo antes posible a través de la coordinadora del programa de familias, Alicia Fernández . Para llevar a cabo este trabajo contáis con el apoyo del equipo Guía formado por: Juan Canizares (Vicepresidente de FEAPS CV), Teresa Ripoll (Familiar Asprona), Alicia Fontanillo (Presidenta UPAPSA), José Delgado (miembro UDS Familias), Gabi Ramiro (Técnico de FEAPS CV) y Alicia Fernández (Coordinadora de Familias FEAPS CV), quienes se desplazarán a vuestras asociaciones para informaros y daros el apoyo necesario.

En breve recibiréis una carta escrita por Teresa, madre de una persona con discapacidad que forma parte del Equipo Guía y que está diseñando la participación de FEAPS Comunidad Valenciana en este Congreso.

Sin más, me despido en espera de vuestra respuesta, un saludo,

Pepa Balaguer
Presidenta FEAPS Comunidad Valenciana

"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...

JORNADA DEPORTIVA EN UPAPSA

Un total de casi 700 deportistas con discapacidad intelectual de la Comunidad Valenciana, participaron en la XV Jornada Deportiva de UPAPSA. Realizaron pruebas de atletismo, relevos, marcha asistida, lanzamiento de peso, salto de longitud y pruebas adaptadas de fútbol y baloncesto, entre otras.

EXPOSICIÓN ASOCIACIÓN ALICANTINA SÍNDROME DE DOWN

Con motivo de la exposición de pintura "por la Paz", del artista aragonés Jesús Soler, en el Museo de la Universidad de Alicante, el pasado lunes 24 de Noviembre de 2008, cuatro chicas con Síndrome de Down de la Asociación Alicantina Síndrome de Down, con edades comprendidas entre los 15 y 16 años, participaron en un taller creativo, realizando un mural pictórico denominado POR LA MATERINIDAD, PRINCIPIO DE LA VIDA. Esta iniciativa solidaria, que parte del propio Artista, acerca a las personas con Síndrome de Down al mundo del Arte.

PREMIO PARA ASPRONA

Asprona ha recibido de manos de la Concejala de Bienestar Social del Ayuntamiento de Valencia, Marta Torrado, el Premio a la trayectoria de Solidaridad, dentro del certamen "Valencia se solidariza" que cumple su undécima edición.

El premio valorado en 7000 euros fue recogido por el Presidente de la entidad, Cayetano Borso di Carminati Martínez que resaltó "la alegría que supone para Asprona el recibir un reconocimiento a la labor llevada a cabo por tantos padres a lo largo de los 50 años de vida de la asociación".

Se da la circunstancia de que Asprona cumple 50 años en el 2009, con lo que "este acto es el inicio de este aniversario" como ha indicado el presidente. "Son 50 años luchando por mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual y sus familias".

CALENDARIO SOLIDARIO DE APSA

APSA ha publicado ya su calendario solidario del 2009. El Calendario 2009 de APSA ha contado con la participación de personalidades muy reconocidas como Belén Rueda, Carmen Machi, Hugo Silva, Tricicle, Fran Perea, Antonio Gala, Alex de la Iglesia, Colin Farrell, Emilio Gutiérrez Caba, Francis Montesinos, Silvia Abascal y Esperanza Pedreño. Este proyecto cumple con un doble objetivo; por un lado, es una importante vía de obtención de recursos ya que las cantidades que aportan las empresas patrocinadoras y colaboradoras así como el dinero que se recaude de su venta se destinará a los proyectos de la asociación y al mantenimiento de las más de 1200 plazas. El segundo objetivo que ha llevado a hacer un año más este calendario es el de dar a conocer APSA y sus proyectos a todas las personas que puedan necesitarlo.



Casi 700 deportistas con discapacidad intelectual participaron en las Jornadas deportivas de UPAPSA.// Dos personas con síndrome de Down de la Asociación de Alicante hicieron un mural que estuvo expuesto en una exposición de pintura. Lo hicieron por iniciativa de Jesús Soler.// Asprona ha recibido un premio por su trayectoria de solidaridad por parte del Ayuntamiento de Valencia. Asprona cumple 50 años en el 2009.// Apsa ha presentado su calendario solidario en el que participan muchos artistas.

LAS MUJERES CON DISCAPACIDAD RECLAMAN INFORMACIÓN PARA ENFRENTARSE A LOS MALOS TRATOS

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.

Con motivo del Día Internacional contra la Violencia de Género que es el 25 de Noviembre, la Comisión de la Mujer del Comité de Representantes de Personas con Discapacidad de la Comunidad Valenciana (CERMI CV) ha organizado una mesa redonda bajo el título "Violencia de Género y Mujeres con Discapacidad" en la que ha participado Bea Martí, miembro del Grupo de Mujeres de ASPRONA. El objetivo del encuentro era reflexionar sobre la doble discriminación que sufren las mujeres con discapacidad por el echo de ser mujeres y tener discapacidad.

El buen trato hacía una misma y hacía los demás es algo que ha reclamado Bea en su discurso con el fin de evitar los malos tratos, "que los demás nos traten bien quiere decir que nos respeten. Dejar que cada persona sea como es y aunque pensemos diferente, llegar a acuerdos, con tranquilidad, sin enfados ni gritos. Para que te traten bien los demás, tenemos que empezar tratándonos bien a nosotras mismas, cuidar nuestra autoestima".

Las mujeres con discapacidad reclaman información sobre el tema, "necesitamos que se nos explique como se puede cuidar y mantener una buena relación de pareja". "Sabemos que si nos callamos, tendremos más miedo y no se solucionará el problema, tenemos que saber pedir ayuda".



Bea Martí, una autogestora de Asprona es la voz de las mujeres con discapacidad en el Cermi. Bea dio una charla y habló de la doble discriminación que sufren por ser mujeres y tener discapacidad. Habló sobre la violencia de género con motivo de la celebración de este día el 25 de noviembre.

"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 pasado 1 de Diciembre se inauguró la Residencia "Segarra" de AFANIAD en Vall d'Uxó. Se trata de un centro para personas con discapacidad intelectual con necesidades extensas de apoyo.

EN BREVES...

• VIAJES DE NAVIDAD

Más de un centenar de personas con discapacidad intelectual huérfanas o que viven en residencias, acompañadas de 35 monitores se irán de vacaciones estas Navidades a Roquetas de Mar en Almería y a Benidorm. Los viajes serán desde el 26 de diciembre hasta el 5 de enero.

• MANIFESTACIÓN

Más de 30.000 firmas apoyaron la manifestación convocada por COCEMFE el pasado mes de noviembre y a la que se unió FEAPS CV, a favor de la implantación y desarrollo de la ley de autonomía personal y atención a la dependencia.



• ANA CARRATALÁ, PRESIDENTA DEL COMITÉ DE ÉTICA DE FEAPS

Ana Carratalá, directora del centro San Rafael de Alicante, miembro de FEAPS CV, ha sido designada como nueva presidenta del Comité de Ética de FEAPS. Ana está licenciada en Medicina y Cirugía por la Universidad de Alicante y Máster en consultoría y gestión de procesos de desarrollo organizativo por la Universidad de Valladolid.

• OBSERVATORIO DE CALIDAD

La Plataforma de ONG creará en el 2009 el Observatorio de Calidad para que las ONG de Acción Social dispongan de un espacio específico en el que tengan acceso a todos los avances que están registrando en materia de calidad y sirva así de referente para las organizaciones que empiezan a implantar estos sistemas de gestión.

• GUÍA ASPACE

ASPACE ha presentado la primera guía en España para padres que acaban de tener un bebé con parálisis cerebral y está destinada a orientarles por el camino del conocimiento y el apoyo. El libro se llama "Mi bebé tiene parálisis cerebral".

AGENDA

Congreso de Educación. 4, 5 y 6 de Febrero 2009. Córdoba

Juegos Mundiales de Invierno

Boise (Estado de Idaho)

Del 2 al 13 de Febrero

Participan de la Comunidad Valenciana. 1 deportista del Castellet y 3 Deportistas de Espurna

El equipo de FEAPS CV os desea unas muy Felices fiestas y un año 2009 lleno de mejoras por la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual y sus familias. En manos de todos está conseguir la sociedad que queremos para las personas por las que trabajamos, participemos para conseguirlo.

Buenos deseos para el 2009:

Vicen Castillo
Chelo Coronel
Pilar de la Cruz
Toni Almenar
Alicia Fernandez
Juan Carlos Morcillo
Gaby Ramiro
Mercedes Sánchez
Blanca Barberá
Vicente Cabo
Ana Arnau
Tica García
Paula García