



Proyecto con familias, Familias con proyecto
VALENCIA, 12, 13 y 14 de junio de 2009



ESPECIAL INFO XXI

EN RELACIÓN AL PROYECTO DE VIDA CONSIDERAMOS QUE...

- El futuro se prepara en el presente. Cada proyecto de vida familiar es singular, existen tantos proyectos de vida como familias. Para crear y realizar estos proyectos de vida se necesitan más servicios de apoyo a familias y de respiro familiar, especialmente en el caso de familias con personas con grandes necesidades de apoyo. La colaboración de familiares y profesionales es esencial.
- Un proyecto de vida familiar no es independiente del modelo de sociedad en la que la familia vive. Necesitamos provocar cambios sociales y colaborar, tanto desde el ámbito local como autonómico y estatal, en la construcción de una sociedad más inclusiva y sin barreras.
- Para que haya un proyecto de vida familiar es necesario fomentar la autonomía de todos sus miembros, también la autonomía de la persona con discapacidad intelectual. Esto, en ocasiones, produce temor y para afrontarlo, las asociaciones tienen que ofrecer formación y acompañamiento a las familias.
- En la mayoría de las ocasiones, la familia no está formada solo por la madre y el padre. Los hermanos y los abuelos tienen un papel relevante, aunque su responsabilidad no ha de ser impuesta. Cada situación es única y para afrontarla necesitan apoyo. Es importante reconocer su labor y contar con ellos en las entidades.

EN RELACIÓN AL PROYECTO ASOCIATIVO CONSIDERAMOS QUE...

- Sin participación no hay proyecto asociativo ni sentido de pertenencia. Es algo más que una opción personal. Una vez que se forma parte del movimiento asociativo, la participación es una exigencia ética.
- Creemos que es interesante crear comisiones de participación en las que estemos representados todos los grupos de interés de la asociación: personas con discapacidad, familiares, profesionales y voluntarios.
- La participación depende de la escucha y de la respuesta que se da a las necesidades de los socios. Es necesario que las asociaciones les ayuden desde el principio a entender su papel. Su formación es esencial. Pertenecer a una asociación no significa solo pedir, sino también colaborar y aportar en la mejora del colectivo.
- El apoyo cálido y eficaz entre familias es muy importante, tanto a nivel personal como para favorecer un sentimiento de pertenencia asociativa. Las familias unidas somos capaces de aportar una gran dosis de apoyo moral, psicológico y social que nos hace ser más activas y participativas. Unidas somos más fuertes.
- Las familias, dentro de nuestro papel de liderazgo, debemos defender derechos y no solo gestionar servicios.
- El movimiento asociativo valora que existan socios que no sean familiares de personas con discapacidad intelectual.
- Nos hemos volcado en las asociaciones en la creación de centros y servicios sociales necesarios, pero tenemos que trabajar en otros ámbitos importantes para una vida de calidad, como el de la salud, en el que las personas con discapacidad intelectual sufren discriminación.

EN RELACION AL PROYECTO SOCIAL CONSIDERAMOS QUE...

- Lo que ocurre en otros colectivos nos importa y nos debe importar, ya que tenemos necesidades y problemas en común. No podemos exigir solidaridad si nosotros no somos solidarios con el resto.
- Debemos cooperar por el bienestar y la calidad de vida de cada uno de los ciudadanos, de igual manera que trabajamos y luchamos por mejorar la nuestra y la de nuestros familiares.
- Las asociaciones tenemos que estar más presentes en el ámbito político y social formando parte de todos los órganos de participación posibles.
- Las asociaciones podemos contribuir a mejorar las localidades en las que vivimos. Debemos ser capaces de fomentar ciudades pensadas para todos, poniendo nuestros recursos al servicio de la comunidad y basadas en nuestros valores. Hay que estar muy atentos a cualquier discriminación que se pueda producir.
- Creemos imprescindible difundir lo que se está haciendo, tanto desde nuestro movimiento asociativo como desde el resto de las asociaciones del entorno, para tener una visión global.
- No se solucionarán nuestros problemas hasta que no nos unamos a otros colectivos vulnerables para cambiar la sociedad.



Proyecto con familias, Familias con proyecto
VALENCIA, 12, 13 y 14 de junio de 2009



ESPECIAL INFO XXI

LA PARTICIPACIÓN

Más de 1700 familiares de personas con discapacidad intelectual, participaron en la elaboración de las tres ponencias que se presentaron en el Congreso: La familia en su proyecto de vida, la familia en su proyecto social y la familia en el proyecto asociativo.

Concretamente en la Comunidad Valenciana fueron casi 200 personas las que se reunieron para aportar ideas y reflexiones a las ponencias del Congreso, de distintas asociaciones federadas, sobre todo aquellas que tienen grupos de padres. Participaron Asprona, Centro Ocupacional la Ribera, La Torre, Pro Sub, Francisco Esteve, la Safor, Afaniad, Apadis, Las Suertes y Adisto.



LAS CONCLUSIONES DEL 4º CONGRESO NACIONAL DE FAMILIAS FEAPS

Este cuarto congreso de familias nos ha ofrecido, retomando las palabras de nuestro presidente Pedro Serrano en la inauguración, “la oportunidad de seguir construyendo un movimiento social participado y engrandecido”.

El lema con el que nos embarcamos en este congreso ha sido **“Proyecto con familias, familias con proyecto”**. Durante tres días cerca de seiscientas personas hemos reflexionado sobre la familia en el proyecto asociativo, en su proyecto de vida y en el proyecto social. Y se ha hecho partiendo de las ponencias elaboradas sobre estos temas por más de mil seiscientos familiares que los han trabajado a lo largo de varios meses y en toda la geografía española.

Las conclusiones que se han sacado son fruto de estas ponencias, de los debates mantenidos y de los más de treinta grupos de trabajo que se han desarrollado en estos días. Estas conclusiones mencionan los aspectos más relevantes pero no deben hacer olvidar la enorme riqueza y diversidad de todo lo que se ha hablado. Además, tal y como se ha reiterado en estos días, estas conclusiones nutrirán las ponencias del congreso de Toledo.





Proyecto con familias, Familias con proyecto
 VALENCIA, 12, 13 y 14 de junio de 2009



ESPECIAL INFO XXI

EL PALACIO DE CONGRESOS: 600 familias con proyecto
 Ponencias, mesas redondas, trabajo, reflexión, debate...



LA FALLA DEL CONGRESO DE FAMILIAS
 Elaborada por la Coordinadora de personas con discapacidad intelectual de Villar y Comarca

EL NARANJO Y EL LIMONERO
 Lo bueno y lo malo



SOMOS FEAPS





Proyecto con familias, Familias con proyecto
VALENCIA, 12, 13 y 14 de junio de 2009



ESPECIAL INFO XXI

LA INAUGURACIÓN

El President de la Generalitat Valenciana, Francisco Camps, inauguró el el 4º Congreso Nacional de Familias de personas con discapacidad intelectual de FEAPS, bajo el lema **“Proyecto con familias, Familias con proyecto”**.

FEAPS Comunidad Valenciana ha sido la anfitriona este año de este acontecimiento que coincide además con la celebración de los 50 años de ASPRONA; fundadora del Movimiento Asociativo FEAPS en toda España.

Junto con Camps, la inauguración contó con la presencia del Presidente de FEAPS, Pedro Serrano; la Presidenta de FEAPS Comunidad Valenciana, Pepa Balaguer; el Presidente de ASPRONA, Cayetano Borso di Carminati y el Vicepresidente de Fundación ONCE, Alberto Durán.

La Presidenta de FEAPS, Pepa Balaguer agradeció la presencia de las numerosas autoridades y ha señalado que la participación de las familias es un derecho y una necesidad.

Pedro Serrano, Presidente de FEAPS, recordó a los asistentes cómo las familias han sido protagonistas del cambio producido en torno a las personas con discapacidad intelectual. “Somos testigos y actores de un cambio de actitud hacia nuestros hijos”.



LA LLEGADA



EL OCEANOGRÁFICO



LA CENA

Homenaje a ASPRONA; 50 años del Movimiento asociativo FEAPS

