



nueva situación de sus hijos como adultos que asumen su responsabilidad y que pueden equivocarse en sus decisiones, al igual que el resto de la población. Y conllevan también un trabajo de sensibilización social para profundizar en las consecuencias que conlleva la nueva imagen y la nueva

realidad de las personas con Síndrome de Down"

Ámbito de la dependencia

"Existe otro ámbito en el que precisamos su apoyo: la dependencia, porque aunque apostamos por la integración en el mercado laboral, aunque quere-

mos que nuestros hijos/as sean sujetos activos de la sociedad, también queremos que constate una importante realidad, y es que las personas con Síndrome de Down de más de 40 años, son ya personas ancianas, con una edad que se correspondería cronológicamente a los de los 65 años de una persona sin Síndrome de Down. De ahí la importancia que para nosotros tiene este capítulo y mucho más sabiendo que la esperanza de vida se alarga ya más allá de los 55 años".

"Y porque la previsión económica de futuro para nuestros hijos/as nos preocupa, nuestra Federación, junto a las Federaciones de Autismo y de Parálisis Cerebral, ha participado en un proyecto de la Mutualidad de Previsión Social de Minusválidos, creando una CORPORACIÓN que ofrezca fórmulas de aseguramiento que complementen a las prestaciones públicas y que permitan que, cuando faltemos sus padres, nuestros hijos/as puedan mantener una vida lo más parecida posible a la que puedan llevar hoy".

"Todos estos avances, y muchos otros que no he mencionado, no habrían sido posible sin el trabajo eficaz y coordinado de los equipos de profesionales, algunos de ellos presentes hoy aquí, el aliento de las familias y, sobre todo, la valentía de nuestros hijos con síndrome de Down que se han puesto al frente de esta aventura de manera ejemplar.

"Durante este tiempo en el que hemos trabajado duro por la mejora de la calidad de vida de las personas con síndrome de Down y sus familias, hemos encontrado dificultades, sinsabores y alguna que otra decepción. Pero también hemos experimentado las mejores alegrías, buenos momentos y, sobre todo grandes amigos, entre los cuales, sin ninguna duda, le contamos a usted". ■



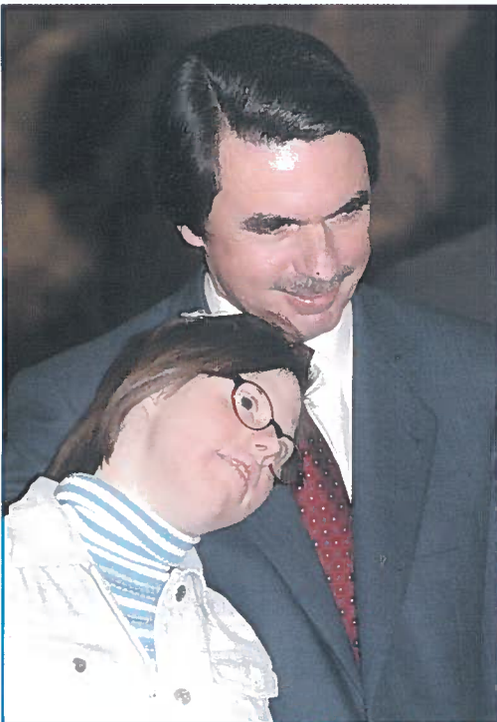
José Mª Aznar, acompañado del ministro de Trabajo y Asuntos Sociales y el presidente de FEISD, recibe de manos de Hugo y María los obsequios que le ofrecieron.



El presidente recibe a directivos de



Se reunieron en el Palacio de la Moncloa con el presidente del Gobierno, José M^o Aznar, compartiendo con él temas de interés para el colectivo de personas con Síndrome de Down.





FEISD EN LA MONCLOA

"Durante los últimos años la política social ha experimentado una notable mejoría en la calidad de vida de quienes presentan una discapacidad"



EL PRESIDENTE DEL GOBIERNO SE REUNIÓ CON JÓVENES CON SÍNDROME DE DOWN Y CON LA DIRECTIVA DE FEISD. LE ACOMPAÑABA EN EL ENCUENTRO EL MINISTRO DE TRABAJO Y ASUNTOS SOCIALES, EDUARDO ZAPLANA Y LA SECRETARIA GENERAL DE ASUNTOS SOCIALES, LUCÍA FIGAR, ENTRE OTROS

Madrid.-

El presidente del Gobierno, José M^a Aznar recibió el pasado 29 de enero en el Palacio de la Moncloa a la Junta Directiva de la Federación Española del Síndrome de Down, encabezada por su presidente, Pedro Otón, a quien acompañaba, además, un significativo grupo de jóvenes Síndrome con Down.

Aznar hizo un repaso de todas las medidas aprobadas por el Ejecutivo durante el Año Europeo de las personas con discapacidad, celebrado en 2003, y señaló que "el balance de todo lo realizado ha sido razonablemente positivo". Además, el presidente del Gobierno, que se refirió a los 700.000 discapacitados que hoy tienen empleo en España, señaló que "esté donde

esté", seguirá trabajando por las personas con discapacidad.

Por su parte, el presidente de FEISD, Pedro Otón, dijo que para las más de 32.000 personas con Síndrome de Down, a las que representa y para sus familias "es un honor que usted nos reciba como presidente del Gobierno español y que lo haga en el Palacio de la Moncloa".

"Durante los últimos años la política de los gobiernos que usted ha presidido, añadió Otón, ha potenciado una notable mejoría de la calidad de vida de quienes presentan una discapacidad. Han sido numerosas e importantes las leyes con que este país se >>



El presidente del Gobierno, en un momento de su intervención en compañía del presidente de FEISD, Pedro Otón.

>> ha dotado en los últimos años para lograr el desarrollo del artículo 49 de nuestra Constitución".

Inquietudes del colectivo de Síndrome de Down

En la reunión con el presidente del Gobierno, a la que asistieron el ministro de Trabajo y Asuntos Sociales, Eduardo Zaplana, y la secretaria general de Asuntos Sociales, Lucía Figar, el presidente de FEISD expresó a José M^a Aznar algunas de las inquietudes del colectivo al que representa:

"En temas de empleo, en los últimos cuatro años, más de 500 personas con síndrome de Down han accedido a un contrato de trabajo en administraciones públicas y en empresas privadas. Los programas de inserción laboral, fundamentados en el modelo de Empleo con Apoyo, están consiguiendo, incluso por

ES DE GRAN IMPORTANCIA EL CONJUNTO DE MEDIDAS QUE REGULARÁN LA IMPLANTACIÓN Y EL DESARROLLO DEL EMPLEO CON APOYO

encima de la lamentable ausencia de una legislación adecuada, que cada vez más personas con Síndrome de Down, con los apoyos adecuados, accedan a las mayores cotas posibles de vida autónoma e independiente".

"Es de gran importancia el conjunto de medidas que regularán la implantación y el desarrollo del empleo con apoyo. ¡¡ SEÑOR PRESIDENTE !! Hemos de demostrarle nuestra inquietud por el desarrollo de los acontecimientos que se están produciendo.

Desde hace varios años venimos proponiendo esta modalidad de empleo y vemos que ahora, en su recta final, se puede desvirtuar y vincularla al empleo especial, convirtiéndolo en una línea de financiación para técnicos más que en cauce para la inserción de personas con discapacidad psíquica (síndrome de Down, parálisis cerebral y autismo), colectivos estos con una tasa de desempleo superior al 90%."

"Le felicitamos, dijo el presidente de FEISD, por la constante creación de empleo en nuestro país y le pedimos que nos permita colaborar para que el empleo con apoyo facilite que más personas con Síndrome de Down se beneficien de esa realidad, y le solicitamos que la regulación del mismo sea una realidad antes de que finalice el mandato de su actual Gobierno".

Acceso a las nuevas tecnologías

"Estas medidas deben complementarse con los apoyos necesarios para el acceso universal a las nuevas tecnologías y la sociedad de la información. Los nuevos límites del analfabetismo están ahí. Y esa difusión debe llegar hasta el último rincón en que haya una persona con Síndrome de Down".

"Los programas de vida autónoma e independiente también han sido impulsados desde la gestión de sus gobiernos. Pero necesitamos que ese apoyo permanezca en el tiempo y aumente su intensidad, porque ahora los empezarán a necesitar jóvenes educados con modelos participativos y en los que se ha tenido en cuenta su derecho a participar en las decisiones que afectan a sus vidas".

"Éstos programas conllevan un trabajo con las familias para abordar la