



FEAPS
ARAGÓN

Asociación Aragonesa
de Entidades para Personas
con Discapacidad Intelectual

SIN diferencias

Número 2 · Julio 2006

III Congreso Nacional de Familias de Personas con Discapacidad Intelectual

Nuestra fuerza,
las familias



FEAPS ARAGÓN

Nuestra misión es

Mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual y de sus familias

PROGRAMAS

Servicio de Atención a Personas con Discapacidad Intelectual

- Reclusos
- Adultos Solos
- Envejecimiento
- Autogestores
- Musicoterapia

Servicio de Apoyo y Respiro Familiar

- Estancias de Respiro
- Apoyos Puntuales
- Servicio Canguro
- Colonias de Respiro Familiar
- Acompañamientos

Servicio de Orientación e Inserción Laboral

Servicio de Ocio y Deporte

- Vacaciones
- Deporte (FADDI)
- Voluntariado
- Club deportivo FEAPS Aragón
- Fomento de relaciones interpersonales

Servicio de Formación

- Formación a trabajadores del sector
- Formación a desempleados
- Formación a personas con discapacidad intelectual



FEAPS ARAGÓN

C/ Joaquina Zamora, 4 Bajos - 50015 ZARAGOZA
Tel. 976.738581 - Fax: 976.742306
www.feapsaragon.com
feapsaragon@feapsaragon.com

EDITORIAL

Una vez recuperadas plenamente las relaciones de FEAPS Aragón con nuestro Gobierno autónomo y percibiendo además, muy favorablemente la voluntad real de querer solucionar los problemas por parte de la Consejería de Asuntos Sociales y del IASS, al escribir este editorial deberíamos ver el futuro con optimismo. Pero como casi siempre en la vida, hay nubarrones en el horizonte y no precisamente por parte de nuestro Gobierno sino por parte del que preside el Sr. Rodríguez Zapatero.

Después de 30 años esperando una ley que reconociese los derechos de las personas con discapacidad, se nos anuncia a bombo y platillo la Ley de Dependencia y una vez más... el mazazo, la desilusión y la desesperanza para los familiares que tenemos en nuestra casa una persona con discapacidad intelectual.

Una vez más se nos ha engañado, y hay que decirles claramente a los Señores del Gobierno que ni en su Proyecto de Ley ni en los borradores de los reglamentos que la desarrollan, se recogen derechos subjetivos para nuestro colectivo.

Tal y como están las cosas hoy, sobre el papel, se puede afirmar sin temor a equivocarnos que no más del 10% de las personas con discapacidad intelectual, van a ser amparadas por ese maravilloso proyecto de Ley de Dependencia. Y la pregunta es: ¿Por qué, Sr. Zapatero?

Las personas con discapacidad intelectual son dependientes desde que nacen, que no intenten engañarnos. Después ya veremos la clase de ayuda que necesita cada uno, pero negar esta evidencia es negar que todas las mañanas sale el sol.

Y hay más preguntas. Esta vez dirigidas a otros colectivos, que no son FEAPS, pero sí trabajan en el sector. ¿Por qué están tan callados, incluso piden prudencia en las manifestaciones públicas que podamos hacer sobre la ley? Y además ¿Por qué, según el Gobierno, estos otros colectivos que trabajan en el sector han dado el visto bueno a su proyecto?

¿A cambio de qué?

Creo que a partir de ahora el sector de la discapacidad intelectual se tendrá que replantear quién le representa y quienes son sus compañeros de viaje.

Hoy por hoy se está a tiempo de rectificar en el trámite parlamentario, una de las injusticias más flagrantes que los gobernantes quieren cometer en lo que llevamos de democracia.

Las personas con discapacidad intelectual no tienen voz, pero aquí estamos los familiares, más de 200.000 en todo el territorio español, que no hemos dicho la última palabra.

José María López Gimeno
Presidente de FEAPS - Aragón

«Sin diferencias» Número 2 · Julio de 2006

Edita FEAPS - Aragón	Dep. Legal Z-3410-05
Presidente José María López Gimeno	Dirección Joaquina Zamora, 4 · bajos 50018 Zaragoza Teléfono 976 738 581 Fax 976 742 306 E-mail: feapsaragon@feapsaragon.com
Gerente Ramón Álvarez Rodrigo	Horario de atención al público De Lunes a Viernes Mañanas: de 9:00 a 14:30 Tardes: de 16:00 a 19:00 (excepto viernes)
Coordinación y Redacción VAM Comunicación	
Maquetación VAM Comunicación	
Fotografías Chus Marchador, Archivo FEAPS y VAM Comunicación	

SUMARIO

- 3 Editorial**
- 4 Actualidad**
Pacto Laboral
Acuerdos Gobierno Aragón
Asamblea FEAPS-Aragón
Compromiso Biel
- 7 El Tema**
Congreso Familias
Artículo de Toña Fortuño
Artículo de J.A. Marcén
Conclusiones
Premios FEAPS
- 14 Entrevista**
Javier Callau
- 17 Formación y Empleo**
Invernadero en Mercazaragoza
Entrevista a Antonio Becerril
- 20 Asociaciones**
Fundación José Luis Zazurca
Adisciv
- 22 Voluntariado**
Voluntarios en el
III Congreso Nacional
de Familias
- 24 Deportes**
XIII Campeonato de Aragón
de Fútbol Sala
- 26 Huesca**
Atades Huesca, 40 años
- 28 Teruel**
Nuevas plazas en Alcañiz
Nuevo servicio en Andorra
- 30 FEAPS Aragón**
Variedad de Servicios
- 31 Direcciones de Interés**

El Gobierno de Aragón aprueba los convenios con FEAPS-Aragón para el Plan de Infraestructuras

Seis millones y medio de euros para el 2006 y 2007 que permitirán terminar las obras previstas por las distintas Asociaciones. El convenio se complementa con la aportación de dos millones de euros que realizan las Cajas de Ahorros, Ibercaja y CAI por el mismo periodo de tiempo. Un millón novecientos mil euros es lo asume FEAPS en este acuerdo

Son las inversiones que las Asociaciones precisan para concluir el Plan de Infraestructuras iniciado en 2005. Un Plan por el que se luchó en Junio del pasado año, y que llevó a los encierros y protestas frente a la sede del IASS.

El nuevo equipo que dirige el Consejero Javier Ferrer, ha asumido los compromisos. En estos momentos se han aprobado en Consejo de Gobierno las cantidades destinadas a inversiones que corresponden al año 2006. Así, Atades Huesca, recibe financiación para los equipamientos en la residencia Manuel Artero, y para rehabilitar la residencia de mayores; Adislaf, construirá un centro ocupacional en Caspe y una vivienda social en Cariñena; Los Pueyos tendrá fondos para terminar la construcción de la residencia centro ocupacional y centro de día; La Asociación La Paz de la Almunia podrá reformar y ampliar también el centro ocupacional, que es de ámbito comarcal, y la Fundación José Luis Zazurca, iniciará el proyecto de la residencia. Son solo algunos ejemplos de inversiones

que estaban comprometidas ya en 2004, y que por fin, ahora, se puede asegurar que están garantizadas.

Los convenios que suscribe la Consejería de Asuntos Sociales con las distintas Asociaciones de FEAPS, y que han recibido el visto bueno del Consejo de Gobierno de la DGA, ascienden a 2.468.034 euros para este año 2006. A ello hay que añadir las cuantías que aportan Ibercaja, 600.000 euros y la CAI, 500.000.

839.000 euros que aporta FEAPS, completan el montante económico para el Plan de Infraestructuras

El acuerdo con las Cajas se firmó el pasado 21 de junio. El compromiso llega también a 2007 con una cuantía similar: 2.399.515 euros, que aportará el Gobierno de Aragón y una cantidad similar a la de este año las Cajas de Ahorros. FEAPS, por su parte aportará el próximo año 661.000 euros.

Entidad	2006	2007
F. Carmen Fernández Céspedes	542.000	-
Utrillo	118.535	-
Pueyos	900.000	575.433
Angel Custodio	410.600	-
Atades Huesca	400.000	950.000
F. Benito Ardid	655.146	294.854
Adipcmi	233.457	126.543
Adislaf (Cariñena)	110.000	640.910
Adislaf (Caspé)	250.000	290.000
Adispaz	125.000	125.000
F. José Luis Zazurca	543.500	658.500
TOTAL	4.288.238 €	4.061.240 €

Firma de un acuerdo laboral que subirá el salario a los trabajadores

Los sueldos aumentarán hasta un 7% durante tres años para las categorías más bajas.

Cerca de 1.500 trabajadores se beneficiarán de este acuerdo alcanzado entre la patronal de FEAPS-Aragón, ARADIS, y los sindicatos mayoritarios CC.OO. y UGT. Todos ellos prestan sus servicios en centros asistenciales y centros de empleo de la comunidad autónoma aragonesa.

El pacto tiene validez desde el 1 de julio de 2006, hasta el 31 de diciembre de 2008. Contempla la subida salarial de un 7% cada año para las categorías más bajas y del 5% para las más altas. Aunque este aumento salarial, que se percibirá en catorce pagas, no es suficiente, y

se debe mejorar –según reconoció el presidente de ARADIS, José María López– es un avance para mejorar la calidad de vida de los trabajadores, que son una pieza fundamental en la vida de las organizaciones.

Desde la dirección de la patronal ARADIS, se sabe que quienes atienden con su trabajo a las personas con discapacidad intelectual, no tienen reconocida en la mayoría de los casos su labor, y están mal pagados. Así se puso de manifiesto, públicamente, el día de la firma de este pacto laboral con los sindicatos mayoritarios. Y se puso como ejemplo

lo que cobra un cuidador en el año 2006: 810€ brutos al mes.

Este acuerdo nace del convenio nacional de Centros y Servicios a Personas con Discapacidad, firmado en Madrid a finales de mayo, que establece que las Comunidades Autónomas con competencia plena en materia asistencial puedan pactar complementos retributivos. Un acuerdo, que ha sido posible gracias a los compromisos asumidos por el gobierno de Aragón que ha ampliado el número de plazas concertadas con las asociaciones de FEAPS-Aragón.



Asamblea de FEAPS-Aragón

Respaldo total de la Asamblea de FEAPS-Aragón al pacto laboral firmado con los sindicatos que supondrá una subida de un 7% durante tres años en los salarios

El día 30 de junio se celebró la Asamblea Anual 2005 de FEAPS-Aragón. Se aprobaron las cuentas y se presentaron los datos de la auditoría realizada por la firma independiente "Ocampo, Ferreiro y Cía., S.C."

Todo el equipo directivo que forma parte de las Asociaciones que componen FEAPS en Aragón, felicitaron a los trabajadores por su labor durante todo el año 2005. Y especialmente por su profesionalidad en la organización del Congreso Nacional de Familias celebrado el pasado mes de Abril en la

Feria de Muestras de Zaragoza.

Se habló también de los proyectos de 2006 y 2007, que van a suponer la consolidación del Plan de Infraestructuras que necesitan todas las Asociaciones. Ello ha sido posible gracias a la buena sintonía con el Gobierno de Aragón. Así se puso de manifiesto en la reunión. Todos los asistentes coincidieron en manifestar su apoyo al ejecutivo sin abandonar la posición reivindicativa que siempre ha caracterizado a FEAPS: "Hay que mantenerse siempre muy vigilantes y atentos para hacer cumplir

nuestros derechos y recordar a nuestros políticos sus obligaciones" -manifestó el presidente de FEAPS-Aragón a la salida de la asamblea-

Hubo también un respaldo unánime a la patronal ARADIS, de la que forman parte todas las asociaciones de FEAPS, por haber conseguido firmar un pacto con los sindicatos que va a permitir una mejora salarial importante durante los próximos tres años, para los trabajadores de centros asistenciales, talleres ocupacionales y centros de empleo.

Biel se compromete con FEAPS Aragón a impulsar la Ley de Servicios Sociales

Lo hizo en la clausura del tercer Congreso Nacional de Familias. "Habrá un proyecto de Ley antes de que acabe esta legislatura"-fueron las palabras del vicepresidente del gobierno ante más de 2000 personas que acudieron al último acto programado en la Feria de Muestras de Zaragoza y que puso el punto final a un encuentro reivindicativo y muy participado por familias de toda España.

La nueva normativa complementará a nivel autonómico lo que la Ley de Dependencia regulará en todo el territorio Español. Gracias a la

Ley de Servicios Sociales, las personas con discapacidad intelectual verán plenamente reconocidos sus derechos subjetivos como ciudadanos que viven en esta Comunidad Autónoma, no como personas que necesitan apoyo desde que nacen. Ese es el sueño de las familias que forman el movimiento Asociativo de FEAPS. El presidente José María López aprovechó las palabras del Biel para pedirle que el Gobierno de Aragón sea generoso con esta ley, para que se convierta en una norma modélica para toda España.



CONGRESO DE FAMILIAS «Nuestra Fuerza, Las Familias» Son ellas las que luchan por la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual.

700 personas participaron en el tercer Congreso Nacional de FEAPS celebrado en Zaragoza los días 29, 30 de abril y 1 de mayo. Un encuentro donde se habló de reivindicaciones, deberes y derechos. Quedó demostrado que la fuerza del movimiento asociativo, reside principalmente en las familias, que luchan convencidas de que es posible construir un mundo más solidario y más justo.



Tres ponencias claves, basadas en los asuntos que más preocupan, centraron los debates de los tres días de congreso en la Feria de Muestras de Zaragoza. Las tres habían sido trabajadas y elaboradas por grupos de familias de todas las Asociaciones que forman parte de FEAPS, y que cada día viven los problemas reales de las personas con discapacidad intelectual. "Cada Familia un mundo... que evoluciona" ofreció una visión, de la mano de Antonio Gentil y Tere

Sola, sobre los apoyos que necesitan las familias y del día a día de padres, hermanos, abuelos... con educadores, asistentes sociales, dirigentes de asociaciones etc. "Es preciso que todos trabajemos juntos - se dijo en el coloquio- para lograr un cambio de actitud con vista a mejorar la imagen de las personas con discapacidad intelectual. Es inevitable que a veces sintamos culpa y tristeza, pero es mucho más común sentir ternura, comprensión y aceptación"

-Se habló del papel fundamental de las madres en la vida de un hijo con discapacidad. Ellas por tradición, cultura y costumbre, han llevado el peso mayor en las familias, se han implicado por lo general, mucho más que cualquier otro miembro-



El papel de las madres

La segunda conferencia la presentaron dos madres, y llevaba por título "Lo que debo recibir y lo que debo ofrecer como familia. Derechos y Deberes de la Familia". Elisenda Peinado e Inmaculada Lorenzo, ofrecieron

una serie de realidades y situaciones comunes para muchos de los asistentes. Se habló del papel fundamental de las madres en la vida de un hijo con discapacidad. Ellas, por tradición, cultura y costumbre, han llevado el peso mayor en las familias, se han impli-

cado por lo general, mucho más que cualquier otro miembro. Por eso se escucharon algunas voces entre los participantes reclamando el papel de los hermanos a la hora de colaborar en el desarrollo integral de las personas con discapacidad. Y se reflexionó sobre la necesidad y obligación que tienen las madres a vivir su propia vida, a realizarse como personas, a no encerrarse en un círculo absorbente y dependiente que pue-

-Las familias exigieron con vehemencia la necesidad de estar unidos, para conseguir lo que es justo-



Autoridades que inauguraron el Congreso: Ramón Álvarez, Gerente de FEAPS-Aragón. Manuel Teruel, Presidente del Patronato de la Feria de Muestras de Zaragoza. Miguel Ferrer, Consejero de Acción Social y Familia del Gobierno de Aragón. Pedro Serrano, Presidente Nacional de FEAPS. José María López, Presidente de FEAPS-Aragón. Paulino Azúa Director-Gerente de FEAPS.

de generar la vida de un hijo con discapacidad.

La última ponencia "No debemos esperar, tenemos mucho que decir", hizo énfasis en la movilización de las familias y sus reivindicaciones para exigir el cambio social. La palabra más pronunciada fue DERECHOS.

Unidos para reivindicar

Las familias tienen derecho a estar bien informadas sobre los servicios, los recursos públicos que existen, y el futuro previsible para sus hijos. Tienen derecho a tener una comunicación fluida y cómplice con los profesionales, así como a recibir prestaciones económicas que palien los gastos extraordinarios que supone una persona con discapacidad intelectual. Las familias exigieron con vehemencia la necesidad de estar unidos, para conseguir lo que es justo. En el último coloquio se escucharon frases como

«-Estamos en un momento clave, nos estamos jugando el futuro de muchos años. Hemos sido demasiado condescendientes con la Administración. Debemos ser reivindicativos, si no nos vamos a casa»

"No debemos pedir limosna, sino exigir derechos, unos derechos sociales que deben ser implantados en todo el territorio del Estado Español". "No podemos olvidar que aún existen personas con discapacidad intelectual sin atender, especialmente en el medio rural, y es nuestro deber ofrecerles atención". "Estamos en un momento clave, nos estamos jugando el futuro de muchos años. Hemos sido demasiado condescendientes con la Administración. Nos da miedo hacer política y sí debemos hacerla. Debemos ser reivindicativos, si

no: nos vamos a casa".

Junto a estas tres ponencias, en el Congreso se realizaron también otras tres mesas redondas, ocho seminarios, cuatro talleres de risoterapia y cuarenta puntos de encuentro. El debate, la participación, el intercambio de experiencias fueron los protagonistas de todo el encuentro. Como recogió la primera de las conclusiones que se leyeron el último día: "Hemos estado en familia, nos hemos sentido en familia y cada vez somos más una familia: la familia FEAPS"

Me enseñaron la línea de salida

Por Toña Fortuño

La experiencia de no encontrar palabras para definir nuestros sentimientos es algo inherente a la persona. Un enamoramiento intenso, una amistad incondicional, algún encuentro inesperado, la muerte de un ser querido, son ejemplos de situaciones vitales que despiertan en nosotros emociones para las que la palabra, se queda muy corta. Traer al mundo un hijo con discapacidad sin duda pertenece a este grupo de vivencias. Cuando el hijo, profundamente deseado, al que esperas con un hogar y un corazón lleno de amor y rebosante de posibilidades, se presenta con serias limitaciones para desarrollarlas, las esperanzas se desploman de golpe y te encuentras ante una realidad para la que nadie estamos preparados. Son tan intensos y confusos los sentimientos que acompañan a esa maternidad "severamente imperfecta" que tratar de ordenarlos en forma de pensamientos racionales para poder comunicarte contigo misma, con tu pareja, con tu familia y amigos es una batalla perdida de antemano. Sólo cuando los seres queridos y los profesionales te ayudan a darle forma a ese caos existencial, puedes ponerte en la posición de salida para la batalla que te va tocar librar el resto de tus días. Desgraciadamente no todos los padres de niños con discapacidad tienen la suerte de tener a alguien que les acompañe hasta la línea de salida y les proporcione el avituallamiento a lo largo de la carrera, y seguramente solo otras personas que han pasado por lo mismo pueden ocupar ese lugar.

Mi hija Carmen tiene tres años, y nació con una discapacidad originada por una lesión cerebral de etiología desconocida. Gracias a sus padrinos Marina y Vicente, colaboradores de FEAPS Aragón, y a su presidente José

María, su padre y yo tuvimos la oportunidad de asistir al encuentro de familias de personas con discapacidad que se celebró en Zaragoza el pasado mes de Abril, y pudimos conocer por dentro y muy de cerca un mundo de personas que habían pasado por experiencias similares a la nuestra. Un mundo de gente extraordinaria, sorprendentemente rica, almas fértiles con unas miradas muy profundas, tan difíciles de encontrar en la sociedad en que vivimos, miradas llenas de esperanza y alegría y vacías de



resignación y complejos. Respirar ese ambiente durante los cafés, comidas y cigarros no permitidos, fue sobrecogedor. Pero sobre todo fue muy estimulante. La organización facilitó todo tipo de contactos: ponencias plenarias en un auditorio de 700 personas, seminarios de audiencia más restringida para tratar temas concretos con especialistas, y talleres en los que las familias compartíamos aspectos concretos de toda la problemática que rodea nuestra vida.

Se escuchó de manera continuada el reconocimiento al valor y fortaleza de las madres, se habló de realidades que sólo nosotros conocemos como la pe-

sadilla del diagnóstico, el papel de la familia extensa más allá de los padres, la importancia de la imagen que ofrecemos de nuestros hijos para su integración en la sociedad. Se habló de que sobreprotegerlos, aunque es inevitable, no les ayuda, de la decisión sobre la esterilización, de la planificación del futuro de nuestros hijos sin nosotros, del papel de los hermanos, y de muchas cosas más. Escuchar la evidencia de que somos personas con los mismos derechos que los demás y que es responsabilidad nuestra exigirlos, aunque tengamos dificultades para hacerlo, es algo que fortalece. Somos un colectivo con unas necesidades especiales, pero formamos parte de la sociedad y tenemos un papel que cumplir en ella. Créanme que compartir esta temática con un extenso grupo de personas durante dos días y medio es altamente enriquecedor para los padres que estamos empezando en esto. Ver cómo las palabras de un voluntario con discapacidad, nos hacen saltar las lágrimas a más de la mitad de los asistentes, diciendo verdades como puños, o escuchar a una madre pedir perdón a su hija ante un gran auditorio, por las lágrimas que derramó cuando ella nació, y reconocerle que es lo mejor que le ha pasado en la vida, ayuda a los noveles en este mundo, a ordenar el volcán existencial al que hacía referencia al principio.

Especialmente emotivo me resultó el encuentro con Sagrario (o Silvia, soy muy mala para los nombres), una señora de Madrid con una belleza espléndida, que emergía desde el fondo de su alma. Pidió el micrófono en una de las ponencias y habló, en calidad de veterana de FEAPS, de la alegría que le daba ver padres jóvenes dispuestos a hacerse cargo del necesario relevo generacional. Me

gustó tanto su intervención que me acerqué a felicitarla a la salida. Bastaron 4 minutos de conversación con ella para recibir una inyección de fuerza y ánimo que, tres meses después, permanece totalmente viva. En especial cuando me dijo: "Me ha encantado conocerte porque detecto que con gente como tú mi lucha no ha sido en balde, y mi hijo va a estar asistido aunque yo pierda las fuerzas. Implícate en la batalla porque merece la pena." Mi amiga cumplió 70 años el día 13 de Junio, (de eso si me acuerdo...) y aparentaba 50. ¿Será por la vida de lucha que le ha tocado?

Desde mi inexperiencia en este mundo creo que las familias de personas con discapacidad, han avanzado mucho en las últimas décadas y en este momento nos enfrentamos a nuevos retos, que pueden ser especialmente trascendentes, como la "Ley de la Dependencia". Si dejásemos que las cosas se hicieran mal, no solo daríamos un paso atrás en el bienestar de nuestros hijos, sino que además tiraríamos por la borda 40 años de lucha de los que nos han precedido.

La vida no ha cambiado después de ese encuentro, Carmen sigue su evolución, nosotros nos hemos asociado

y seguimos aprendiendo a vivir. Pero he conocido que dentro de esta sociedad "civilizada", con la que tanto me cuesta identificarme muchas veces, existe una "burbuja" invisible de personas estupendas, afectadas por problemas muy difíciles que son capaces de transmitir una fuerza incalculable. No saben lo contenta que estoy por ello y espero poder volver a vivirlo en futuros encuentros, por supuesto gracias a la ayuda de mi familia (el avituallamiento) que se hace cargo de Carmen y de su hermana mientras nosotros buscamos otros apoyos. Gracias Carmen. Gracias FEAPS.

Resumen sobre mi viaje al Congreso Nacional de Familias

Por J.A. Marcén · Autogestor

Los días 29, 30 de abril y 1 de mayo de 2006 asistí en Zaragoza con 4 personas (mi padre, José Luis Gómez, los padres de Manolo Martín, un señor más y yo) al III Congreso Nacional de Familias de Personas con discapacidad intelectual, organizado por Feaps.

El primer día empezaron a tratarse los congresos. Íbamos a una gran sala con muchas gradas para toda la gente que habían venido de bastantes sitios de España.

Desde el primer día me pareció todo muy emotivo y con mucha ilusión por parte de todos. Había personas con cámaras de televisión y micrófonos.

Durante cada congreso, había en el fondo de la sala una especie de estrado con personas que nos hablaban de sus opiniones sobre cómo debería ser el futuro de nosotros los discapacitados, y cómo ayudarnos nuestros padres o personas tutelares.

Luego, la gente congregada solicitaba los micrófonos para poder comentar sus opiniones (había muchos padres, madres, hermanos,...)

Me pareció muy bonito, mucho.

Me di cuenta de que la gente se preocupaba de verdad por los de mi clase social. De hecho, fuera del horario de los congresos, vi que la gente que trabajaba en el recinto era muy amable, simpática e inteligente, y nos trataron muy bien, dando un gran ejemplo de hospitalidad. Nos ofrecían incluso, cosas para tomar en el descanso (zumos, pasteles, galletas, etc.) y nos

prepararon también sitios para hacer reuniones por separado en temas relativos a personas con discapacidad intelectual (sobre nuestro porvenir, inclinaciones sexuales, sobre hacer familias, etc.)

Y en cada lugar de reunión había cierto número de personas que contaban sus impresiones. Así mismo, también hubo seminarios, que a mí me recordaron un poco como a las clases de un colegio, pero en los que se daban conferencias interesantes y de valor divulgativo.

Bueno, la última noche que estuvimos en Zaragoza fuimos a cenar al Parque de Atracciones y se portaron muy galantemente con todos los presentes allí. Hicieron alguna entrega de premios importantes, como los de la expedición al Kilimanjaro. Fueron felicitados efusivamente, y en mi opinión lo merecían de verdad, pues debieron portarse como héroes. Bueno, tras la cena (muy buena, por cierto), vinieron bailes, y también llegaron luego los autobuses que nos llevarían a los hoteles.

Bien, al día siguiente, fue lunes 1 de mayo, y vinieron muchos de los compañeros de la Asociación al recinto, por la mañana, y me pareció muy bien. Estuvimos todos juntos contemplando las jotas que hicieron en nuestro honor y hablábamos nosotros de nuestras cosas. También nos llegaron a dar dulces de la Expo 2008 de Zaragoza, y tras las jotas, comimos allí como en familia.

CONCLUSIONES

Algunas conclusiones del III Congreso Nacional de Familias FEAPS

El ser humano está hecho para el encuentro, porque en él se hace y crece y porque, precisamente, en el centro del encuentro se manifiesta la inteligencia colectiva de la que surgen los frutos que nos hacen avanzar como grupo, como sociedad.

Partiendo de esta premisa que encabezó el texto global de las conclusiones extraídas de este Tercer Congreso, reproducimos a continuación un resumen de lo más destacado en este texto.

-Las familias necesitan información sobre las asociaciones de las que forman parte. Es necesario que las prioridades de las asociaciones coincidan plenamente con las de las familias y con las de las personas con discapacidad intelectual.

-Es necesario reimpulsar el papel reivindicativo e independiente del movimiento asociativo, gobierne quien gobierne, en las estructuras básicas del Estado.

-El movimiento Asociativo no debe mirar solo hacia adentro sino también estar unido, actuar e influir en su entorno para hacer efectivos los derechos de las personas con discapacidad intelectual y los de sus familias, tanto en las administraciones públicas como en las empresas, como en cualquier otro ámbito social.

-La atención a la persona con discapacidad intelectual sigue recayendo de manera preponderante, en las madres. Por eso es necesario que la responsabilidad del cuidado esté compartida en igualdad de condiciones por los padres.

-Es necesaria una política de servi-



cios que hagan posible la conciliación de la vida familiar y la laboral. Esta reivindicación debe formar parte de las estrategias prioritarias de FEAPS.

-Los deberes principales de las familias son:

1- Fomentar la igualdad en el seno del núcleo familiar para que los miembros con discapacidad intelectual asuman responsabilidades en el hogar y participen en la toma de decisiones. Para ello deben evitar la sobreprotección y confiar en sus capacidades.

2- Proyectar una imagen positiva de dignidad y respeto de las personas con discapacidad intelectual.

3- Prever y planificar el futuro con tiempo contando con la persona que tiene una discapacidad y con el resto de la familia.

4- Fomentar la autodeterminación de la persona.

5- Establecer una relación colaboradora, crítica y constructiva con la entidad que presta apoyos a la persona con discapacidad intelectual.

Noche de Premios en el Parque de Atracciones

Fue el broche final del Tercer Congreso Nacional de Familias. FEAPS-Aragón aprovechó el momento para entregar los galardones bianuales que reconocen la labor a las personas que más trabajan a favor de la igualdad y en defensa de los derechos de aquellos que tienen una discapacidad intelectual.

Más de 900 personas asistieron al acto. Una fiesta celebrada en el Parque de Atracciones de Zaragoza, donde los más animados pudieron disfrutar de noria y autos de choque, y de bailes hasta altas horas de la madrugada.

Hubo de todo, alegría, emoción, trajes bonitos, rostros animados, sonrisas... y sobre todo, ganas de pasarlo bien.

Se les entregaron las insignias de oro a los trabajadores que han cumplido 25 años ofreciendo sus servicios en las distintas asociaciones: Concha Pozas, Jesús Vallejo, María José Planas, Carlos Viu, Fernando Sebastián, Pilar Moliner, Josefina Chapullé, Eva Nogués y José Luis Laguna.

El primero de los cinco galardones, fue para Paulino Azúa, Director General de FEAPS por sus cuarenta años al servicio de la Federación Nacional.

Los Voluntarios de la Organización, las Familias, representadas por Emiliano Martínez y María Ángeles García, La Asociación de la Prensa de Aragón, a través de un miembro de la junta directiva, Javier Alonso, y la Primera expedición de personas con discapacidad intelectual que subió al Kilimanjaro, miembros de la Asociación ADISLAF, y de ASPANIAS-Burgos, en cuyo nombre habló el jefe

de la expedición Paco López, también fueron galardonados.

A la fiesta asistieron autoridades de la Comunidad Autónoma: la Vicepresidenta de las Cortes de Aragón, Ana Fernández, las Direc-

toras Generales de familia y de la dependencia, Blanca Blasco y Teresa Perales, el responsable municipal y Diputado Francisco Catalá y el Director General del IASS Javier Callau entre otros.



Todos los premiados enseñan sus trofeos



Expedición al Kilimanjaro



Javier Callau entrega el premio a Paulino Azúa

CHARLA CON JAVIER CALLAU
POR JAVIER ALONSO

Queremos dar estabilidad económica a las asociaciones

Javier Callau, director gerente del Instituto Aragonés de Servicios Sociales: "Antes de final de año, queremos dar estabilidad económica a las asociaciones que trabajan para las personas con discapacidad intelectual".

Más de 5.000 aragoneses tienen alguna discapacidad intelectual. Decenas de asociaciones llevan trabajando muchos años por ellos. Miles de familias implicadas y muchos voluntarios... ¿Ha llegado ya su hora?

Yo creo que sí, estoy convencido. Es una asignatura pendiente desde hace mucho tiempo en la que las asociaciones, el tercer sector y las ONGS han trabajado más que los gobiernos. Bien es cierto que nuestro gobierno se ha implicado en los últimos años, pero el momento de hacer un planteamiento serio es ahora.

¿Qué podemos esperar de la nueva Ley de la Dependencia y qué cambiará en la atención a las personas con discapacidad intelectual cuando comience a aplicarse?

La mayor virtud es que se va a generar una prestación de derecho. Hasta ahora, en el mundo de lo social se actuaba en función de la voluntad que tenía cada gobierno en un momento determinado. La ley de Dependencia generará prestaciones de derecho exactamente igual que en la sanidad y en la educación. Constituye la cuarta pata del bienestar. Bien es cierto que generará derechos en determinados grados

de dependencia y no para todo el mundo. En ese sentido es en el que, además del sistema nacional de dependencia, tienen que entrar los gobiernos de las comunidades autónomas para apostar de manera clara y cubrir las lagunas que deje esa ley. Yo creo que la apuesta importante de nuestro gobierno debe ser estar entre los mejores y entre los que más capacidad tengamos para resolver los problemas sociales.

La Ley Aragonesa de Servicios Sociales tiene que recoger todo el espectro de los servicios sociales y el trabajo con las personas que no lleguen a ser dependientes totales.

Una ley que viene con financiación... ¿eso garantiza su éxito y su rápida aplicación?

Viene con financiación... por lo menos eso es lo que nos están diciendo hasta ahora. De todas formas, hasta que no se vea reflejada en cantidad y en euros, tampoco hay que echar las campanas al vuelo. El nivel de dependencia más severo lo asumiría el gobierno central y el segundo nivel sería compartido al 50 por ciento; pero el tema está todavía sin resolver, por lo menos sin resolver del todo.

¿Qué ayudas recibirán las familias cuando entre en vigor la Ley de la Dependencia?

La ley plantea una cartera de servicios en función de la dependencia: teleasistencia, ayuda a domicilio, centros de día o centros residenciales... Plantea también la forma de provisión de esos servicios, que puede ser pública, privada-concertada o financiada para que los dependientes estén en su domicilio, donde terceras

personas les darán servicio o bien las propias familias, que recibirán una cantidad para hacerse cargo ellas.

Habrán ayudas económicas, pero harán falta más centros ¿Qué planes tienen en materia de infraestructuras?

Habrá que hacer un ejercicio de planificación laborioso para proveer los servicios. Planificar la construcción de residencias, centros de día y todos los centros que se requieran para dar esa atención. Yo espero que de aquí a



final de año haya un mapa de recursos y necesidades en la comunidad autónoma y en base a ese mapa plantearemos actuaciones.

¿Qué aportará de específico la Ley Aragonesa de Servicios Sociales para complementar la Ley de la Dependencia?

La Ley de Dependencia sólo habla de dependencia y de unos derechos que se generan por ser dependientes. La Ley Aragonesa de Servicios Sociales tiene que recoger todo el espectro de los servicios sociales y el trabajo con las personas que no lleguen a ser dependientes totales.

La Ley Aragonesa de Servicios Sociales tendrá que contemplar algunas especificidades de nuestra comunidad autónoma que complican la atención a las

personas con discapacidad intelectual: me refiero sobre todo al medio rural aragonés. ¿Qué planes hay en este sentido?

Sin lugar a dudas es lo más complicado. Pero siendo lo más complicado, la distribución territorial de Aragón en comarcas facilita mucho la tarea. Nos genera una estructura administrativa local que define donde pueden estar los servicios de atención primaria para servicios sociales. Vamos a sacar próximamente un decreto de centros comarcales de

servicios sociales como centros de atención en un primer nivel. Algunos ya están construidos y otros habrá que construirlos. Sobre ese mismo ámbito territorial de las comarcas se trabajará después la atención especializada. No se puede poner una residencia en cada municipio porque es inviable, pero sí que habrá que planificar en base a la estructura comarcal y habrá que pensar lo que tiene que haber en cada una: una residencia, uno o dos centros de día.

Sobre la Ley de Dependencia: El nivel de dependencia más severo lo asumiría el gobierno central y el segundo nivel sería compartido al 50 por ciento; pero el tema está todavía sin resolver, por lo menos sin resolver del todo.

Tenemos que conseguir que las empresas se impliquen y hayan puestos especiales para crear trabajo.

La integración social de las personas que tienen alguna discapacidad pasa, en primer lugar, por encontrar un puesto de trabajo. Tenemos centros ocupacionales donde las personas con discapacidad aprenden y se acostumbran a trabajar, y hay que ir creando en las empresas la mentalidad de que los centros especiales de empleo están ahí y además financiados y apoyados por el gobierno. Tenemos que aspirar a que las empresas se impliquen y haya puestos especiales para que estas personas trabajen. Tiene capacidad para hacerlo y pueden desarrollar muchos trabajos. Además reconforta socialmente a todos.

¿Empieza a calar ese mensaje en el tejido empresarial aragonés?

Yo creo que sí. De hecho hay empresas que están dedicando muchos esfuerzos en este sentido y que están integrando en muchos aspectos a personas con algún tipo de discapacidad. El pensamiento social de todo el mundo y de los empresarios va en esa línea. Si no fuese así, dejaría lagunas en el estado del bienestar.

Le queda casi un año al frente del Instituto Aragonés de Servicios Sociales. ¿Cuáles serán las líneas de trabajo en este tiempo y mientras llega la Ley de la Dependencia?

En cuanto a la discapacidad intelectual, lo que más me preocupa es encontrar una fórmula jurídica que dé estabilidad a los conciertos que tenemos con el tercer sector (con las ONGs). Es el tema que más me preocupa. A ver si antes de final de año o

para el año que viene podemos plantear alguna fórmula que no sea el simple contrato que se va renovando cada año. Hay que conseguir que todas estas personas que han estado volcadas desde hace mucho tiempo tengan el amparo jurídico necesario para que acabar con la incertidumbre de si les van concertar o no otra vez. Y lo segundo que querría tener claro para el año que viene y dejarlo enfocado es la elaboración de un mapa con los recursos que tenemos en la comunidad

autónoma y qué demanda posible podemos tener. Queremos catalogar y clasificar a todas las personas con discapacidad intelectual que hay que atender en Aragón y saber qué necesitamos para que todas estén atendidas y se integren. Queremos que se integren en la vida laboral y que tengan una vejez asegurada y atendida. El mayor problema es que mientras viven con sus padres están bien atendidos porque viven para ellos, pero cuando faltan, por más que haya hermanos ya no hay tanta dedicación. Ahí tienen que estar la administración y el gobierno cubriendo y cumpliendo con lo que sus padres empezaron.



Un invernadero en Mercazaragoza donde trabajan diez personas con Discapacidad Intelectual, que cada día ofrece más servicios

Iniciamos en estas páginas de "Sin Diferencias" una sección dedicada al empleo y a la formación que pretende dar a conocer el trabajo que se realiza en los distintos Centros Especiales de Empleo que gestionan las Asociaciones de FEAPS Aragón. Comenzamos por los invernaderos de ADISLAF en Zaragoza, que llevan funcionando desde el año 2002

Los Centros Especiales de Empleo son empresas que tienen por finalidad el asegurar un empleo remunerado así como la prestación de servicios de Ajuste Personal y Social a los trabajadores con una discapacidad igual o superior al 33% y normalmente inferior al 65%. Estas personas con este grado de minusvalía no reciben ningún tipo de prestación personal pública. Estos trabajadores,

supervisados por personal de apoyo, realizan un trabajo productivo o un servicio determinado, por lo tanto, estos Centros participan regularmente en las operaciones de mercado como cualquier empresa ordinaria y a su vez, constituyen un medio de integración de las personas con Discapacidad Intelectual, al régimen laboral, normalizando al máximo sus vidas y las de sus familias.

Invernadero en Mercazaragoza

Era un sueño que no se sabía si podría hacerse realidad. Hoy casi hay que ampliar las instalaciones para atender al demanda que existe. El trabajo con las plantas, prepararlas y cultivarlas para verlas crecer y llenar de color y olor, estancias y calles, gratifica a todo aquel que



tiene sensibilidad y ama la naturaleza. Ambas cualidades tienen los diez trabajadores de estos viveros que cada día acuden a su puesto de trabajo a primera hora de la mañana, se visten con la ropa adecuada y empiezan a mantener en perfecto estado las flores de temporada, begonias, petunias, margaritas tulipanes...árboles en los que se han especializado o Poinsettias (flores de Pascua) en cuya preparación son auténticos expertos. Lo hacen con tesón y profesionalidad, por eso sirven a distintas floristerías y mercados en Aragón, desde el año 2002. El invernadero de ADISLAF dispone de maquinaria y materiales óptimos para el cultivo de las plantas.



Las instalaciones están situadas en la parcela 19 de Mercazaragoza y ocupan 10.000 metros cuadrados, en unas condiciones de temperatura, luminosidad y humedad óptimas para el adecuado desarrollo de

la jardinería.

El ayuntamiento de Zaragoza y otras instituciones han colaborado en hacer realidad esta experiencia, ayudando a la adquisición de maquinaria adecuada

ENTREVISTA

Las barreras no existen, las imponemos las personas. Cualquiera puede hacer lo que se proponga y ver cumplir sus sueños

Antonio Becerril. Teniente de Alcalde responsable del Instituto de Empleo y Formación Empresarial (IMEFEZ)

-¿De qué manera se puede ayudar, a través del organismos como el IMEFEZ a conseguir la integración de las personas con discapacidad intelectual en el mundo laboral?

-Favoreciendo las iniciativas de

formación y apoyando las necesidades de los Centros Especiales de Empleo, que dependen de las Asociaciones que atienden a las personas con Discapacidad Intelectual.

-¿Y cómo se cumple este objetivo?

-Fundamentalmente ayudando a través de subvenciones en las inversiones y proyectos que puedan tener. El pasado año desde el IMEFEZ colaboramos con la compra de maquinaria que era necesaria para los invernaderos

de AdislaF en Mercazaragoza, ese sería un ejemplo. Hemos participado en más proyectos, y lo vamos a seguir haciendo Pero lo más importante es que quienes dirigen esos centros especiales de empleo, sepan que tienen en las instituciones un aliado en la labor que realizan. Cualquier iniciativa que tengan se puede estudiar y valorar, y si resulta viable para favorecer la integración, es sencillo sacarla adelante

-En Aragón hay 69.549 personas con certificado, que indica que tienen alguna discapacidad. El dato recoge el estudio sobre "Empleo y Discapacidad" editado por la CAI y el Gobierno de Aragón el pasado mes de diciembre. Un 46% de ellos están en edad de trabajar, pero muy pocos lo hacen ¿por qué cree que es así?

-No es fácil la respuesta. Falta sensibilizar a la opinión pública, todavía más, del problema de la discapacidad, reforzar la Participación Ciudadana de las entidades representativas del sector, que casi todas tienen una base familiar muy profunda, y quizás también, incentivar a las empresas para que creen puestos de trabajo adaptados a los trabajadores que tienen discapacidad. Pero yo creo que lo fundamental es escuchar las voces autorizadas. Y hago un llamamiento desde aquí a todos los colectivos y asociaciones, a que participen más en las actividades y en los programas que ponemos a disposición desde el área de participación ciudadana del ayuntamiento.

-Y en ese colectivo los que peor lo tienen son las personas con discapacidad intelectual, a la hora de encontrar empleo...

-Quizás, pero yo creo que las ba-



rreras se van rompiendo en estos casos también. Hay imprentas, lavanderías, talleres, invernaderos... donde trabajan profesionales eficaces e ilusionados. Son Centros Especiales de Empleo, que en definitiva funcionan como empresas y compiten en el mercado como cualquiera.

Yo... cuando vi el DVD sobre la ascensión al Kilimanjaro de montañeros con discapacidad, que se difundió por varios centros cívicos de la ciudad, tuve el convencimiento absoluto que las barreras no existen, que las imponemos las personas, y que cualquiera puede hacer lo que se proponga y ver cumplir sus sueños. Ayudamos a la realización de este trabajo, y

desde el IMEFEZ seguiremos colaborando en proyectos así.

-¿Y la Expo puede ser también una oportunidad... es decir que las empresas que van a venir y que van a crear tanto empleo en estos años, miren también a este sector de la discapacidad para ofrecer esas oportunidades de las que habla?

-Estoy seguro que va a ser así. Pero insisto, las oportunidades hay que buscarlas, aunque a veces lleguen sin saber por qué, lo normal es llamar a muchas puertas, hacer una importante labor de comunicación, dar a conocer lo que se hace y demostrar con hechos que se está preparado y se puede competir en cualquier campo.

FUNDACIÓN JOSÉ LUIS ZAZURCA

Así funciona el Centro Vértice

El pasado mes de junio el Centro Vértice recibió la visita del Director Gerente del IASS, Javier Callau, con motivo del homenaje que la Fundación le dedicó a su anterior presidente, José Luis Zazurca.

El centro está instalado en la urbanización Montecanal y, en la actualidad, atiende a 106 personas con discapacidad intelectual.

A Vértice acuden cada mañana Javier, Roberto, María, Marta, Pilar... Van contentos a trabajar y a aprender. Se sienten útiles y valorados en su quehacer diario.

Anteriormente, el Centro Vértice estaba situado en otro lugar, cerca de la Fuente de la Junquera. El edificio era pintoresco y a la vez entrañable, pero el paso de los años lo había dejado anticuado y poco apropiado para las personas con discapacidad intelectual del centro, ahora ya adultos, y que precisaban nuevos espacios para otras actividades más adecuadas a su edad. En enero de 2002, los usuarios, con sus nuevas ilusiones y proyectos, se trasladaban a la urbanización Montecanal de Zaragoza.

El espacio cuenta con una sala de ordenadores, un amplio comedor, talleres de trabajo y otras confortables estancias donde se desarrollan labores cotidianas. 14 profesionales les atienden orientando y supervisándoles de manera continua.

El objetivo del centro es mejorar la calidad de vida de los usuarios tratando de que adquieran estrategias de autonomía y evolución personal. Reciben atención educativa adaptada y asistencial, formación integral y rehabilitación; en definitiva, programas grupales e individuales que les ayudan a desenvolverse mejor en sus entornos más cercanos.

Para adaptarse mejor a sus necesidades, el centro cuenta con dos servicios: Centro de Día y Centro Ocupacional. Las acciones del Centro de día, que acoge a los usuarios con discapacidades más severas, son globalizadas y con un claro carácter asistencial y formativo. Por su parte, el Centro Ocupacional combina tareas laborales con formación educativa adaptada en pequeños grupos. Se da respuesta de calidad con trabajos de manipulación a las demandas de distintas empresas aragonesas: montaje de pantallas eléctricas, embalaje y etiquetado, tubos pasacables, electrificación de fichas, clasificación de folletos y ejecución de lamas para somieres.

Igualmente la educación física y la salud son objetivos prioritarios para la formación integral. Por esta razón, el centro participa de la oferta de deporte, ocio y tiempo libre que se organiza desde FEAPS.

Acaba el día. Javier, Roberto, María, Marta, Pilar... regresan a casa contentos por la satisfacción que da la tranquilidad del trabajo bien hecho. Les contarán a sus familias cómo ha ido el día y qué han aprendido. Vértice les permite disfrutar de un espacio de vida independiente y autónoma; por eso volverán mañana al centro con las mismas ganas, con la misma ilusión...



ADISCIV

Centro de referencia para personas con discapacidad intelectual, en la comarca de Cinco Villas.

17 años velando por el desarrollo de las personas con discapacidad intelectual en la Comarca y mejorando su integración con el resto de la sociedad.

En 1989 un grupo de padres y familiares de Ejea de los Caballeros, constituían la primera Asociación de Discapacitados Psíquicos, con el fin de dar salida formativa y profesional a los niños que concluían la enseñanza obligatoria en el colegio de educación especial, y que se veían abocados a quedarse en casa o a salir de su pueblo para continuar con una atención especializada en la capital. Este grupo de padres y familiares pioneros en esta causa en la comarca, empezaron a fraguar lo que hoy es una asociación con más de 250 miembros, más de 30 personas con discapacidad que se benefician de los programas que se desarrollan, 7 profesionales que les atienden y muchos voluntarios que colaboran.

Debido a la dispersión territorial y a la gran extensión de la zona, esta asociación se vio obligada a poner en marcha un servicio de transporte adaptado. De esta manera, personas de varias localidades de la Comarca acuden cada día para utilizar los servicios de atención especializada que se prestan en ADISCIV.

Muchas fueron las actividades se iniciaron en estos años. Se creó el programa de terapia hortícola, primero en unos invernaderos en Pilué y más tarde en lo que hoy es el centro agroambiental de Escorón.

Con el PROGRAMA EQUAL, varias personas reciben formación en MEDIOAMBIENTE, AGRICULTURA y HORTICULTURA para la posible inserción en el mercado de trabajo.

El programa EMPLEO CON APOYO que se desarrolla en ADISCIV, ha permitido que, a fecha de hoy, 4 personas con discapacidad cuenten con un empleo normalizado en empresas de la localidad.

Con la implantación del sector del cableado en Ejea, esta asociación se integró en la nueva realidad laboral, y hoy se sigue trabajando a través del centro

ocupacional para una de las empresas que continúa operando. También se prestan servicios a través de los talleres a otras empresas del sector.

Gracias a las campañas de sensibilización entre la población muchos jóvenes se han implicado en el plan de voluntariado, varios de ellos se han formado con la titulación de monitores especializados, gracias a los cursos que se imparten.

El año 2003 se inauguraron nuevas instalaciones, y se empezó a trabajar en el proyecto de viviendas tuteladas. En la actualidad está a punto de finalizar el equipamiento para poner en marcha la primera de ellas, con capacidad para ocho personas con discapacidad ligera.

Entre los proyectos de futuro que se están impulsando hay que mencionar un centro de ocio y tiempo libre, un centro de día con unidad residencial para personas con una mayor dependencia, y una nave almacén con aula de formación en el Complejo Agrícola de Escorón, cuyos terrenos ha cedido en propiedad el Gobierno de Aragón en este año 2006.



ATENDIERON A LAS 600 PERSONAS QUE ACUDIERON AL III CONGRESO NACIONAL DE FAMILIAS.

Voluntarios en su trabajo profesionales en los resultados

Si bien existen numerosos estudios que vienen a delimitar el “teórico” número de voluntarios existentes según franjas de edad, sexo, ideología política, horas semanales destinadas, motivación... quizá convendría analizarlo desde un ámbito más humano que nos ayudara a comprender su naturaleza y evolución.

Necesitaríamos cientos de experiencias “voluntarias” sumadas y encajadas en su correspondiente puzzle para atisbar de lejos una verdad aproximada al tema que tratamos.

FEAPS ARAGON, mediante su Programa de Voluntariado, creado

en el 2002, guarda ya en sus bolsillos unas cuantas experiencias, algunas comunes, y otras como la que vamos a traer ante ustedes, sin duda, verdaderamente intensas... porque quedaron en nuestro recuerdo, y muy pronto, también en el suyo.

Durante tres días, 29, 30 de Abril y 1 de Mayo, 28 voluntarios colaboraron de forma desinteresada (voluntario y desinterés son sinónimos, pero no queríamos perder la oportunidad de remarcar su identidad), acogiendo, acompañando y orientando a las más de 600 personas participantes en el III Congreso

Nacional de Familias para Personas con Discapacidad Intelectual celebrado en Zaragoza. Estuvieron desde el primer día, sin fallar ni un solo momento. Resolvieron dudas, facilitaron el micrófono para las intervenciones, guiaron a los asistentes a sus hoteles... y siempre con la mejor sonrisa, siempre educados y corteses.

Suele ocurrir que las verdaderas experiencias, aquellas que acabamos recordando tras el caminar del tiempo, son también experiencias difíciles antes de convertirse en realidad.



Difíciles por respeto, miedo o incertidumbre ante el qué pasará, ante el no saber cómo acabarán. Algo de todo y mucho de confianza e ilusión, nos envolvió cuando llegamos al acuerdo de que 14 de los 28 voluntarios fueran personas con discapacidad intelectual, aquellas que por lo general, atienden los voluntarios.

Nadie olvida su primer día como voluntari@ en esta o la otra asociación, el torbellino de sensaciones que provoca un “gracias” de corazón, la idea de sentirse útil o la satisfacción de saber que se hizo algo importante con su tiempo.

Nadie olvidaremos el primer día de estos 14 voluntarios ante más de 600 personas, su valentía por pasar “al otro bando”, por derribar murallas autoimpuestas. Vivos de ilusión fuera su tarea repartir periódicos o no permitir el paso por aquel pasillo – juren que nadie lo pasó –, completos al entender que eran los que ayudaban y no los ayudados.

Y porque saben que pueden apoyarnos, saben que necesitaban ser apoyados, y una de ellas no dudó en coger el micrófono para pedir a las familias y profesionales que siguieran luchando por ellos, por las personas con discapacidad intelectual.

Desde este espacio queremos expresar nuestro sincero agradecimiento a Ruth, Leticia, Virginia, Rosa, Luis Alfonso, Ana, Aurora, Cristina, Eva, Inma, Miriam, Nuria, Virginia, Juan, M^a Pilar, Juan Pablo, Jose Raul, Jesus, Juan Francisco, Alicia, Yolanda, Luisa Isabel, Marta, Eva Cruz, Lucia, Andres y Ana Belen... a todos ellos por su apoyo incondicional y desinteresado.

Mientras, deberíamos detenernos un segundo y debatir seriamente acerca del cómo facilitar a las personas con discapacidad intelectual la posibilidad de ser voluntarios, es decir, de ser más personas.

“Suele ocurrir que las verdaderas experiencias, aquellas que acabamos recordando tras el caminar del tiempo, son también experiencias difíciles antes de convertirse en realidad”



“Nadie olvida su primer día como voluntario en esta o la otra asociación, el torbellino de sensaciones que provoca un “gracias” de corazón, la idea de sentirse útil o la satisfacción de saber que se hizo algo importante”

AL VOLUNTARIO

De nuevo, una carta.
carta que es letra abrazada,
abrazos son palabras,
palabras bailarinas de gratitud
que quieren decir a vuestros ojos:

De nuevo gracias.
Gracias os llegan ahora entre nuestras manos
vivas de sinceridad y larga sencillez.
Gracias que recuerdan, Andorra, San Mateo, La Almunia y Huesca.
También suenan Candanchú, Salou, La Pineda, Campamentos
y Campeonatos...

De nuevo una imagen, que es la vuestra:
personas sin tiempo, que lo hacéis del resto,
entregando una pizca de vida, dos sorbos de ilusión,
algo de sueño atrasado y delirios de humanidad.

De nuevo, una realidad:
personas, discapacidad y tiempo libre.
Tiempo suyo, tiempo de todos.

Eres esa pequeña gota de agua que da vida...
No lloverá sin tu reflejo.

Esteban Cosino

ÉXITO ROTUNDO DEL XIII CAMPEONATO DE ARAGÓN DE FUTBOL SALA Y PETANCA ORGANIZADO EN TERUEL POR EL C.D MUDEJAR- ANGEL CUSTODIO Y FADDI.

Competición con sudor y muchas alegrías

Participaron más de 350 deportistas, 100 monitores, 50 voluntarios y 100 familias, procedentes de 18 clubes deportivos de todo Aragón. La Alcaldesa de Teruel Lucía Gómez Asistió a la clausura y entrega de premios.

Los deportistas de Huesca ya dormían la noche del 5 al 6 en la capital de los Amantes de Teruel. El resto, muy de madrugada, viajaban en autocares fletados por la organización, los suyos propios o transporte particular. A las 10:30 todas las delegaciones habían recogido la documentación preparada por la organización. También de madrugada, colaboradores de C.O. MUDEJAR dispuestos en cadena, comienzan a preparar los más

de 500 bocadillos de Jamón de Denominación de Origen que se repartirían a todos y cada uno de los asistentes durante el acto de Clausura.

Después de 13 Campeonatos, todos los deportistas, entrenadores, voluntarios y familiares conocen dónde se disputan los cruces de petanca, las pruebas adaptadas o los partidos de fútbol sala. Así, como por arte de magia, más de 500 personas se disuelven hacia los distintos puntos de

competición.

Son las 11:00 y en el Parque de los Fueros, comienza la competición de petanca. 14 pistas distribuidas a lo largo y ancho del parque son ocupadas una a una por las respectivas tripletas. Este año han sido más de 70. Sobre cada pista, todas perfectamente delimitadas, un juez voluntario del Club Deportivo Túrula y un / a voluntari@ ayudan a que se disputen uno a uno los cruces previstos.



También a las 11:00, se da inicio el Campeonato de fútbol sala por equipos y de pruebas adaptadas e individuales, en las que de manera individual, y a través de un circuito, los deportistas demuestran su dominio del pase, control y tiro.

Cada Campeonato se convierte en una máquina que no funcionaría sin todas sus piezas moviéndose al compás, engranajes autónomos pero dependientes del resto... todo un equipo. Así, mientras unos ya están comiendo, otros siguen compitiendo, a las 16:00 se entregan las medallas a las tripletas de petanca en el Parque de los Fueros, y a las 17:30 a los equipos de Fútbol sala.

Casi sin darnos cuenta, los deportistas y entrenadores por Club Deportivo, se han dispuesto en filas para

proceder a la Clausura del evento sobre el campo de fútbol de Pinilla.

Sobre el césped del campo se encuentran acompañándonos las siguientes autoridades: Sr. D. Fernando Tomás, Director Provincial de Servicios Sociales, Sr. D. Luis Bo, Concejal de Servicios Sociales, Sr. D. Julio Esteban, Concejal de Deportes, D. Miguel Igual, Presidente de Atadi, D. Jose Luis Gómez, Presidente de Angel Custodio, Presidentes de las asociaciones de la provincia de Teruel y D. Jose Antonio Mora, Representante de FADDI que con su presencia mostraron su apoyo al deporte para todos.

El broche final lo puso la Alcaldesa de Teruel Excm. Sra. Dña. Lucía Gómez García que presencio toda la clausura y dirigió unas palabras a los deportistas.

Queremos agradecer a las siguientes instituciones su apoyo desinteresado a ANGEL CUSTODIO Y FADDI: Gobierno de Aragón, Diputación Provincial de Teruel, Caja Ahorros de la Inmaculada – CAI -, Caja Rural, Cadena Ser Radio Zaragoza, Chocolates LACASA, Danone, Agua de Lunares, Intersport Jorri, Coca cola, Frutos Secos el Rincón y Consejo denominación de origen Jamón de Teruel.

Además, no podemos dejar de mencionar la gran labor que desempeñaron los VOLUNTARIOS de ANGEL CUSTODIO y FADDI, los cuales se implicaron en el desarrollo de la jornada ayudando a la organización y animando a los deportistas. Por este motivo desde la organización queremos agradecerles todo su esfuerzo y dedicación.



La realidad deportiva – en general – del colectivo de personas con discapacidad intelectual en Aragón se caracteriza por encontrarse más próxima al ámbito del ocio que al profesional, siendo conscientes de nuestra obligación para con todos los deportistas independientemente de sus limitaciones y por tanto, de la necesidad de establecer adaptaciones en la práctica deportiva.

FEAPS ARAGON, promueve FADDI - Delegación de la Federación Española de Deportes para Personas con Discapacidad Intelectual en Aragón -

En FADDI participan activamente 27 Clubes deportivos y Entidades que mano a mano luchan por

conseguir aquello de “deporte para todos”, aportando importantes medios siempre necesarios para desarrollar los 6 - 8 Campeonatos Autonómicos organizados anualmente (San Mateo, La Almunia, Huesca, Alcorisa, Andorra, Teruel, Zaragoza...), disfrutando de los cursos de formación específicos para técnicos y voluntarios, promoviendo el voluntariado deportivo, concertando reuniones de carácter bimensual para determinar las líneas de actuación, etc. Porque creemos que el deporte es compartir, trabajar en equipo y desarrollar espíritu de superación y sacrificio. Y todos estos elementos favorecen la integración y la autodeterminación de las personas.

ATADES HUESCA, MÁS DE 40 AÑOS DE VIDA 1965-2006

Calidad de vida para toda la vida

Más de 40 años de esfuerzo, de ilusión, de trabajo para conseguir sustituir la caridad por la calidad de vida, del día a día inmediato al compromiso de por vida. Atades Huesca es mucho más que un modelo de gestión, es una forma de entender la vida, a las personas y a su propia felicidad.

Tener un buen empleo, disponer de tiempo libre, disfrutar de buenas condiciones profesionales, ocuparse de la familia, tener amigos, comer y dormir bien, vestirse adecuadamente. Tener tiempo. Ser feliz.

Si hay un término contemporáneo que engloba un enorme número de conceptos e ideas alrededor de él, ese es "calidad de vida". Este término tan extendido, expresado y deseado por la mayor parte de las personas depende tanto de los conceptos subjetivos que cada una

de ellas valora que resulta prácticamente imposible de encasillar.

Desde 1965, Atades Huesca ha velado en sus diferentes formas por la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual y sus familias en la provincia de Huesca, entendiendo esta calidad de vida como un conjunto indispensable de logros que garantizan las necesidades de salud, vivienda, trabajo, ocio y tiempo libre, deporte, formación o relaciones interpersonales.

Este objetivo fundamental se ha basado en cinco pilares fundamentales: los padres, los trabajadores, los valores, la red de infraestructuras y proyectos y las relaciones con entidades públicas, privadas y medios de comunicación.

Los padres, visión y autonomía

Hace cuarenta años, el mundo visto por unos padres con hijos e hijas con discapacidad intelectual, no era muy halagüeño. Arrinconados por la sociedad, por la ignorancia y por



Una red de infraestructuras y proyectos, el futuro vive en el presente

A lo largo de estos años, Atades Huesca ha visto crecer y desarrollarse una amplia red de centros asistenciales: el Centro Manuel Artero de Huesca, compuesto de la residencia, del Edificio de apartamentos tutelados, del Centro Especial de Empleo San Jorge; el Centro Ignacio Claver de Martillué-Jaca; el Centro Reina Sofía de Monzón; el Centro Virgen del Pueyo de Barbastro; el Centro Comarcal Ocupacional del Bajo Cinca en Fraga, el Club Deportivo, el Club de Ocio y Tiempo Libre Pieconbola y los Servicios Cen-

trales componen un mapa de servicios y estructuras dispuestas a proveer de calidad y cantidad los servicios que diariamente se prestan en la entidad.

El nuevo Centro ocupacional de Boltaña, el Centro Turístico-Vacacional de Martillué-Jaca, la Residencia de mayores en Huesca, las Viviendas tuteladas de Monzón o la Residencia para personas con discapacidad intelectual severa y profunda en Barbastro son los proyectos inmediatos que aseguran el futuro de estas personas y el compromiso de Atades Huesca para mejorar esa calidad de vida durante toda la vida de las personas asistidas por la entidad.



Nueva residencia en Barbastro

los complejos, las personas con discapacidad intelectual se encontraban en los últimos peldaños de la sociedad.

Un grupo de padres, preocupados por el futuro de sus hijos e hijas con discapacidad intelectual iniciaron el proyecto de crear una entidad que velara por los intereses y la vida de estas personas.

Desde la elaboración de un censo de personas con discapacidad intelectual en toda la provincia, hasta la creación del primer centro dependiente de la entidad, los padres de Atades Huesca no sólo firmaron y constituyeron una asociación, sino que colocaron la primera piedra de un proyecto que se ha convertido en un símbolo de gestión, eficacia y calidad.

Los trabajadores, el hecho diferencial.

Ser trabajador en el mundo de la discapacidad requiere de una vocación, una voluntad, una sensibilidad por encima de lo habitual. En Atades Huesca, desde los primeros tiempos se ha contado con un valioso e invaluable capital humano. Voluntarios que aportaban su esfuerzo y trabajo al comienzo, profesionales preparados que hoy son uno de los principales valores de la entidad. Personas, en definitiva, que en un momento u otro han aportado su valía personal, social y personal en aras de mejorar la calidad de vida de las personas asistidas. Todos ellos y ellas han formado parte de la historia de una entidad que cuenta en la actualidad con más de 200 trabajadores en toda la provincia de Huesca.

La confianza de las Instituciones.

Uno de los puntos fuertes de Atades Huesca ha sido el respeto que ha provocado y generado en las instituciones públicas y privadas, entidades financieras y patrocinadoras así como en los medios de comunicación. Todos ellos han creído en su proyecto global y en cada uno de los proyectos individuales.

Mirar a las personas, buscar la calidad, imprimir dinamismo e innovación, un compromiso para toda la vida, la responsabilidad en el trabajo y la puesta en marcha de actividades, infraestructuras y proyectos con gusto y estética son los principales valores que distinguen a la entidad en su trabajo diario y en la previsión de sus proyectos futuros.

Nuevas Plazas concertadas de Atención Temprana en Alcañiz

Diez niños de 0 a 6 años podrán recibir atención individualizada en el Centro de Atención Temprana de Alcañiz, El departamento de Servicios Sociales y Familia del Gobierno de Aragón ha firmado un convenio con la Fundación de Atención Temprana, de la que forma parte FEAPS-Aragón, para que puedan ser atendidos los menores que se considere necesario en dicho centro, tras la valoración del equipo de profesionales, interdisciplinar correspondiente. Dicho equipo que diseña un programa de atención individualizado para cada menor y su familia. De esta forma, se coordinan los tratamientos que necesite y se ponen en marcha los recursos necesarios.

Según recoge el acuerdo, el centro concertado prestará los servicios que figuren en el programa de atención individual, la atención global al niño y su familia en estas áreas: neuropediatría, rehabilitación, psicoterapia, trabajo social, estimulación precoz, fisioterapia, psicomotricidad y logopedia.

La atención temprana es un conjunto de acciones que desarrollan los diferentes servicios sanitarios, sociales y educativos y que tienen como finalidad, prevenir y compensar las desventajas permanentes o transitorias de niños/as de 0 a 6 años con discapacidad o riesgo de padecer trastornos del desarrollo



Fue el pasado 12 de Junio. Monitores y personas con discapacidad intelectual de los centros Kalathos de Alcorisa, y Adipa de Andorra, se desplazaron a Madrid para visitar el Senado. El promotor de la visita fue el senador turolense José Antonio Burriel, natural de Alcorisa. Él les acompañó en la visita, así como Esmeralda Iranzo, senadora también por Teruel, nacida en Cella.

La delegación la encabezaba el alcalde de Alcorisa. Recibieron explicaciones de cómo funciona la Cámara Alta, y de todas las actividades que allí se desarrollan. Comieron en el Senado, por cortesía del Presidente de la Institución Javier Royo. Y por la tarde visitaron el parque temático Faunia dedicado a la naturaleza.

45 personas de ATADI visitan el Senado



Un nuevo servicio de residencia se pone en marcha en Andorra

Desde el pasado 5 de junio está funcionando en la localidad de Andorra la residencia para personas con discapacidad intelectual Adipa.

Se trata de un nuevo servicio que ha puesto en marcha ATADI (Agrupación Turolense de Asociaciones de Personas con Discapacidad Intelectual) que se presta al colectivo de personas con discapacidad ligera y media. Se suma esta nueva residencia, al centro ocupacional que ya existe en la localidad.

La residencia fue inaugurada en junio de 2002 pero hasta ahora no se ha puesto en funcionamiento. Presta servicio los 365 días del año las 24 horas al día. Tiene capacidad para 12 personas distribuidas en 8 habitaciones, con una salita, salón-comedor, cocina, despensa y lavandería. Está ubicada en un edificio propiedad del Ayuntamiento de Andorra y su uso ha sido cedido. Seis trabajadores atienden el centro, todos ellos con formación específica en el sector. Han sido formados por ATADI, en un curso de "Cuidador de personas dependientes" realizado en el Centro



Kalathos en el último trimestre del 2005. Dicho curso fue financiado por el programa europeo FORMIC (de reconversión de zonas mineras). Además realiza tareas de apoyo a esta residencia el personal del Centro

Ocupacional.

Hay servicio de comedor y un amplio programa de ocio: dos días a la semana deporte, un día manualidades, un día actividades de "Conocimiento del entorno", un día "Taller de Cocina"



Obras de acondicionamiento del Centro Ocupacional ATADI-Puerta del Mediterráneo

ATADI va a realizar obras de acondicionamiento del Centro Ocupacional Puerta del Mediterráneo, situado en la localidad de Mora de Rubielos y que da servicio a Personas con Discapacidad Intelectual de la Comarca Gúdar-Javalambre.

Este proyecto consiste en la reforma y acondicionamiento de una de las dependencias del Centro

para darle uso de Comedor, instalando también una cocina.

Las obras van a ser sufragadas por la Comarca Gúdar-Javalambre y por el Programa europeo Leader Plus. Además la obra Social de Ibercaja colaborará con el equipamiento de dichas dependencias.

Una gran variedad de servicios que se ofrecen a familiares y a personas con discapacidad intelectual

34 Asociaciones de todo Aragón integradas en una Federación que cada día intenta servir mejor y atender las demandas de todos sus miembros. Hay muchos servicios que no se conocen bien y que resumimos en esta página.

Programas de Atención Directa

Hay demanda para muchos servicios, y desde FEAPS se intenta llegar a todos. Los de atención directa facilitan a las familias y personas con discapacidad intelectual ayudas que mejoran la convivencia, el tiempo de ocio y permiten una mejor atención. Los más destacados son:

Programa de Apoyo y Respiro Familiar, con sus actividades de estancias de respiro y de apoyos puntuales o "servicios de canguro". El Programa de Vacaciones que cada año se está mejorando con más ofertas en campamentos y colonias. Y el Programa de Reclusos, que pretende resolver un vacío asistencial entre la población reclusa con discapacidad intelectual, de otra manera no solucionado.

Coordinación entre Instituciones

La obligación de FEAPS es detectar los problemas que existen en la convivencia familiar para intentar dar soluciones, coordinándonos con las distintas instituciones aragonesas. Hemos puesto en marcha una serie de programas que con criterios comunes buscan dar una solución a problemas específicos

del colectivo. Son los siguientes:

Programa de adultos solos: dirigidos a personas con Discapacidad Intelectual independizadas. Programa de desventaja social: destinados a personas con Discapacidad Intelectual que se encuentran en situación desfavorecida debido a un trastorno dual o problemas de conducta asociados. Programa de envejecimiento y Unidades de desarrollo de sectores. Aquí se trabaja con grupos de profesionales aspectos como el ocio, la vida en comunidad, la educación y atención temprana, la vivienda o la atención de día.

Objetivos estratégicos

Es prioritario para FEAPS la integración social completa de las personas con discapacidad. Por eso ofrecemos servicios como el de Inserción laboral, destinado a la búsqueda de empleo, y propuestas como el Programa de Autogestores, donde sus participantes, personas con Discapacidad Intelectual, trabajan en grupos y van consiguiendo una mayor autonomía. Entre los objetivos estratégicos está también el fomento de la práctica deportiva, a través de la promoción de FADDI:

Delegación Aragonesa de la Federación Española de Deportes de Personas con Discapacidad Intelectual.

Otros Servicios:

Servicio de información integrado por: Atención al público, Asesoría Jurídica y Biblioteca.

Sensibilización ciudadana. FEAPS ARAGON participa activamente en charlas, coloquios, y cursos en la Universidad de Zaragoza con el fin de acercar la realidad de nuestro colectivo a la sociedad.

En definitiva, una red de actuaciones establecidas desde la convicción, avalados por la continua demanda de nuestros clientes, que no son otros que las asociaciones a las que representamos, y por tanto, las personas con discapacidad intelectual y sus familias así como al público en general.

Además, sabiendo que la satisfacción de nuestros clientes no depende exclusivamente del número de acciones desarrolladas, hemos querido que éstas sigan los requerimientos de la norma ISO 9001:2000 en la cual estamos certificados desde el año 2002.

Asociaciones y Fundaciones de FEAPS Aragón



ZARAGOZA Capital

1. APA. CAMP

Avenida Academia General Militar, 53
Tel. 976 524 333

2. FRONTERAS ABIERTAS

Avda. Juan Carlos I, 27, 9º C
Tel. 976 356 611

3. APA. COLEGIO ALBORADA

Andador Pilar Cuartero Molinero, 1
Tel. 976 510 520

4. ASIMAZ

Autonomía de Aragón, 6 5º F (LA CARTUJA)
Tel. 976 500 931

5. FUNDACIÓN VIRGEN DEL PUEYO

Paso, 250 (VILLAMAYOR)
Tel. 976 570 244

6. ASOCIACIÓN PADRES «ULTREYA» DEL COLEGIO LOS PUEYOS

Paso, 250 (VILLAMAYOR)
Tel. 976 570 244

7. APA. CEDES

San Cristóbal, 4 (Bº SAN GREGORIO)
Tel. 976 515 121

8. FUNDACIÓN CARMEN FDEZ. CÉSPEDES

San Cristóbal, 4 (Bº SAN GREGORIO)
Tel. 976 515 121

9. ALIND ARAGÓN

Santa Isabel, 14-16, 1º D
Tel. 976 200 478

10. FUNDACIÓN BENITO ARDID

Comuneros de Castilla, 11-13
Tel. 976 391 401

11. ADISLAF

Comuneros de Castilla, 11-13
Tel. 976 391 401

12. ASOCIACIÓN UTRILLO

Mas de las Matas, 1
Tel. 976 277 888

13. APA COLEGIO RINCÓN DE GOYA

Parque Primo de Rivera s/n
Tel. 976 255 545

14. ASOCIACIÓN SÍNDROME X FRÁGIL

Poeta León Felipe, 18 2º 1ª
Tel. 976 525 573

15. ASIMAZ

Avenida Academia General Militar, 53
Tel. 976 524 333

16. FUNDACIÓN JOSÉ LUIS ZAZURCA

Martín Díez Deaux, 18 (Urb. Montecanal)
Tel. 976 566 049

17. ASOCIACIÓN PROTECTORA BINET

Martín Díez Deaux, 18 (Urb. Montecanal)
Tel. 976 566 049

ZARAGOZA Capital

18. ADISPAZ

Carrera Ricla, 22 (LA ALMUNIA DE DOÑA GODINA)
Tel. 976 813 066

19. AMIBIL

José de Nebra, 6 (CALATAYUD)
Tel. 976 886 624

20. ASOCIACIÓN DE MINUSVÁLIDOS «ARTIGA»

Paradero, 1 (MALLÉN)
Tel. 976 858 513

21. ADISCIV

Tarazona, 2 (EJEA DE LOS CABALLEROS)
Tel. 976 663 015

22. FUNDACIÓN CASTILLO DE LISCAR

La Paz, 3 (CASTILISCAR)

TERUEL

1. ALBADA

Avenida Bartolomé Esteban, s/n (ALCAÑIZ)
Tel. 978 832 559

2. PUERTA DEL MEDITERRÁNEO

Compañía, 30 (MORA DE RUBIELOS)
Tel. 976 800 474

3. ADIPCMI

Escucha, 6 (UTRILLAS)
Tel. 978 757 312

4. ANGEL CUSTODIO

Nicanor Villalta, s/n Pol. Fuenfresca (TERUEL)
Tel. 978 610 003

5. EL JILOCA

María Moliner, 3 (MONREAL DEL CAMPO)
Tel. 978 863 729

6. FUNDACIÓN KALATHOS

Miguel de Cervantes, s/n (ALCORISA)
Tel. 978 883 276

7. ASOCIACIÓN KALATHOS

Miguel de Cervantes, s/n (ALCORISA)
Tel. 978 883 276

8. ATADI

Nicanor Villalta, s/n Pol. Fuenfresca (TERUEL)
Tel. 978 610 003

9. ADIPA

Polígono La Umbría (ANDORRA)
Tel. 978 843 972

10. APA. COLEGIO GLORIA FUERTES

San Isidro Labrador (ANDORRA)
Tel. 978 842 652

HUESCA

1. DOWN HUESCA

Avda. Los Danzantes, 24
Tel. 974 222 805

2. ATADES HUESCA

Travesía Ballesteros, 10
Tel. 974 212 481

FEAPS reclama que la prestación de servicios sociales se reconozca como derecho universal y subjetivo. Por tanto, los servicios de dependencia deben ser gratuitos.



Espacios con vida

CENTROS CIVICOS

