



FEAPS
ARAGÓN

Asociación Aragonesa
de Entidades para Personas
con Discapacidad Intelectual

SIN



SIN



DIFERENCIAS

diferencias

Número 20 - Junio de 2015



Fernando Andreu. Tus datos
personales e Internet



Campaña #MiVotoCuenta2015



Repensando los valores de
235.000 familias de personas
con discapacidad intelectual

NO

“Afirma tus derechos,
firma contra el copago
confiscatorio”



AL COPAGO CONFISCATORIO FIRMA

#NOALCOPAGOCONFISCATORIO
DISCAPACIDAD. DEPENDENCIA. MAYORES.

Nuestra misión es

Contribuir con apoyos y oportunidades, a que cada persona con discapacidad intelectual o del desarrollo y su familia puedan desarrollar su proyecto de calidad de vida, así como a promover su inclusión como ciudadana de pleno derecho en una sociedad justa y solidaria.

Trabajamos para las Personas con Discapacidad Intelectual

- Vacaciones
- Empleo
- Reclusos y Exreclusos
- Fomento de relaciones interpersonales
- Apoyo a la vida independiente
- Autodeterminación
- Estimulación cognitiva y refuerzo educativo
- Inclusión social

Trabajamos para las Familias de personas con Discapacidad Intelectual

- Servicio de canguro
- Estancias de respiro
- Colonias urbanas
- Charlas, grupos de apoyo de padres y madres, talleres de hermanos/as...

Servicios Transversales

- Información y orientación
- Comunicación
- Asesoramiento jurídico
- Formación
- Responsabilidad Social
- Voluntariado



**FEAPS
ARAGÓN**



C/. Joaquina Zamora, 4 Bajos - 50018 ZARAGOZA
Tel. 976 73 85 81 - Fax: 976 74 23 06
www.feapsaragon.com
feapsaragon@feapsaragon.com

Han pasado 25 años desde el nacimiento de FEAPS Aragón, y en nuestra comunidad autónoma el movimiento asociativo FEAPS se ha consolidado como uno de los más activos y de mayor calado. Su lucha por la inclusión de las personas con discapacidad intelectual o del desarrollo como ciudadanos de pleno derecho, ha contribuido y contribuye cada día a lograr una sociedad más justa y solidaria.

La historia de lucha del movimiento asociativo Feaps está jalonada de muchos avances y logros, que han redundado en la mejora de la calidad de vida de las personas y sus familias. Ha sido un proceso arduo y complejo, con tropiezos pero también con lecciones aprendidas y continuos retos superados.

Por exponer algunos de los más importantes avances normativos y de políticas públicas de apoyo a la discapacidad: La Ley 13/1982 LISMI como norma pionera que desarrollo de derechos para las personas con discapacidad relacionados con la educación, la salud, los servicios sociales o el empleo. Más recientes como la Ley de Servicios Sociales de Aragón o la Ley de la Autonomía Personal y Atención a la Dependencia para llegar a uno de nuestros mayores avances, como ha sido la aprobación y ratificación por España de la *Convención Internacional sobre Derechos de las Personas con Discapacidad de la ONU*, suponiendo la constatación que las personas con discapacidad son sujetos de derechos.

Hemos avanzado aplicando distintos modelos: desde lo asistencial e institucional, pasando por modelos de integración y normalización, hasta el actual, basado en el empoderamiento de las personas, en el apoyo a sus proyectos de vida y en su inclusión en la comunidad como ciudadanos de pleno derecho.

Detrás de estos avances encontramos dos décadas y media de creciente conciencia social respecto a las personas con discapacidad, sus familias y la experiencia colectiva de sus organizaciones.

Sin embargo, en el año 2008 estalla la crisis financiera internacional, que poco a poco, ha ido extendiéndose produciendo efectos devastadores en España. Desde entonces vivimos tiempos difíciles y de gran incertidumbre. Hemos visto como la crisis esta dificultando muchos de los objetivos planteados y poniendo en quiebra algunos de los conseguidos. Muchas personas con discapacidad y sus familias están en una situación cada vez más vulnerable, por no mencionar el gran número de entidades que ven peligrar su sostenibilidad y sus programas de apoyo a nuestro colectivo.

Ya han pasado 25 años, pero por delante nos quedan muchos más, porque la actual situación socioeconómica nos obliga de nuevo a mantener el mismo espíritu que nos ha guiado en estas dos décadas y media y que tantos progresos ha comportado para el colectivo

Debemos proteger lo alcanzado y avanzar en su efectividad, debemos seguir mejorando juntos ante la situación adversa en la que nos encontramos. Es nuestra obligación aumentar buscando juntos alternativas y soluciones nuevas, impulsando la innovación social, trabajando con eficacia sin perder de vista al usuario final, su bienestar y su inclusión social.

Santiago Villanueva
Presidente de FEAPS - Aragón

«Sin diferencias» Número 20 · Junio de 2015

Edita

FEAPS - Aragón

Presidente

Santiago Villanueva Ginés

Gerente

Ramón Álvarez Rodrigo

Maquetación e Impresión

Centro Especial Empleo M. Montevedado

Redacción

Esteban Corsino

Fotografías

Archivo FEAPS

Publicidad

comunicacion@feapsaragon.com

Pictogramas

Los símbolos pictográficos utilizados son propiedad de CATEDU (<http://catedu.es/arsaac/>) bajo licencia Creative Commons y han sido creados por Sergio Palao

Dep. Legal

Z-3410-05

Dirección

Joaquína Zamora, 4 - bajos

50018 Zaragoza

Teléfono 976 738 581

Fax 976 742 306

E-mail: feapsaragon@feapsaragon.com

Horario de atención al público

De Lunes a Viernes

Mañanas: de 8:00 a 15:00

Tardes: de 16:00 a 18:00 (excepto viernes)

4. Responsabilidad Social

Conferencia de César Bona en Zaragoza

El colectivo de personas con discapacidad intelectual presente en el IV Congreso Nacional de RSE

7. Familias

Repensando los valores de 235.000 familias de personas con discapacidad intelectual.

Deducción por familia numerosa o personas con discapacidad a cargo

Familiares de personas con discapacidad intelectual reclaman acciones que garanticen el ejercicio de sus derechos

9. El Tema

Mesa de partidos políticos en FEAPS ARAGÓN

Mi voto cuenta 2015

11. Deporte

Alcorisa, Huesca, Teruel

12. Nuestra voz

Aragoneses con discapacidad intelectual viajan a Madrid para acceder a un puesto de Ordenanza en la Administración Pública

14. Voluntariado

Acto de reconocimiento a personas y entidades voluntarias

15. Asociaciones

Fundación Tutelar Luis de Azúa - Gonzaga

Ampliación y nuevos servicios de Autismo Aragón su sede del Actur en Zaragoza

16. Periodistas

La imagen fiel de las personas con discapacidad Por Ana Benavente

Utopías que se hacen realidad Por Lourdes Funes

18. Actualidad

CERMI-Aragón elige a Marta Valencia como presidenta de la entidad para los próximos cuatro años

No al Copago confiscatorio

20. Feaps Aragón

100 aragoneses con discapacidad intelectual podrán disfrutar de sus vacaciones de verano

Terapias asistidas por animales en el Centro Penitenciario de Zuera

22. Formación

Formación adaptada a tus necesidades

23. Cultura y Nuevas Tecnologías

Tus datos personales e Internet



Conferencia de César Bona en Zaragoza

Cesar Bona, profesor aragonés que quedó a las puertas de recibir el Global Teacher Prize como uno de los 50 mejores maestros del mundo, trajo a la sala CAI Luzán de Zaragoza su “**Experiencia de un Maestro Español Candidato al Nobel de la Enseñanza**” de la mano de FEAPS Aragón.



En una sala prácticamente llena de alumnos y alumnas, amigos, compañeros de profesión y miembros del movimiento asociativo FEAPS, una de sus frases quiso envolver la visión educativa de este genial maestro: *“frente a la rigidez de las programaciones, hemos de pararnos a conocer a los niños que van a pasar tanto tiempo con nosotros... La infancia pasa rápido, no olvides la importancia de disfrutarla”*.

Cesar Bona es Integrante del Consejo Independiente de Protección de la Infancia y autor del libro “De cómo 12 niños y un maestro buscaron cambiar el mundo: El Cuarto Hocio”. Este libro, por cierto, pudo adquirirse una vez finalizada la conferencia, destinándose parte de los beneficios a FEAPS Aragón.

Su labor innovadora en el aula, con resultados en la mejora del aprendizaje de sus estudiantes, implicando a las familias y al entorno, le han hecho merecedor de numerosos reconocimientos.

A lo largo de este curso escolar, Cesar ha impartido distintas materias en el aula de 5º B del colegio público Puerta de Sancho de Zaragoza. **Su método consiste en ingeniárselas para implicar a todos y, fomentando el respeto, la empatía y el esfuerzo, dejando que sus alumnos hagan volar su**

Todos sus alumnos tienen un cargo: la Jefa de Reciclaje, el Defensor de la Lectura, los integrantes de la Comisión Periodística, la Curiosa, el Recogepersianas, la Abogada, el Historiador, la Apuntacitas, el Encargado de la Lista Negra de los que Hablaron Demasiado o el Cabecilla de los Sublevados. César Bona, ha conseguido que todos se sientan importantes.

imaginación. *“Da igual los idiomas que hables o las carreras que tengas, si no te dan las herramientas para enfrentarte a la vida y respetar al de al lado”*, puntualizó.

Entre otros proyectos, durante la conferencia explicó el corto de terror que rodó con sus alumnos para el último Halloween: *Qué ocurrió en Sancho's Gate*. El papel de héroe protagonista se lo dio a un niño que era muy tímido

y que desde entonces, se muestra más expresivo. *“No puedes ni imaginar cómo se siente ahora”*, le confesó la madre del niño días después del rodaje.

Y, ¿Por qué esta conferencia? Desde FEAPS Aragón queremos poner en valor no solo a las personas con discapacidad intelectual, sino también a aquellas personas que transmiten valores y enseñanzas próximas a la igualdad, la justicia y la equidad.

LECTURA FÁCIL:

Cesar Bona es uno de los mejores 50 maestros del mundo. Trabaja en un colegio de Zaragoza. En febrero, FEAPS Aragón organizó una conferencia en la que Cesar Bona Participó. En esa conferencia, Cesar Bona explicó cómo da clases para que sus alumnos aprendan y estén contentos al mismo tiempo.

El colectivo de personas con discapacidad intelectual presente en el IV Congreso Nacional de RSE

Enrique Galván, Director Gerente de FEAPS Confederación y Lucrecia Jurado, Gerente de Amibil, participaron como ponentes.

Zaragoza se ha convertido, un año más, en capital de la Responsabilidad Social Empresarial gracias a la celebración del 4º Congreso Nacional de RSE los días 12 y 13 de febrero en la sede de Bantierra.

Esta edición, volvió a reunir a los mayores expertos procedentes tanto del ámbito de la empresa privada como de las administraciones públicas, medios de comunicación, ONGs y organizaciones empresariales.

El colectivo de personas con discapacidad intelectual también estuvo presente de la mano de **Enrique Galván**, Director Gerente de FEAPS Confederación, quien participó como ponente en la Mesa - debate *“La RSE como palanca de cambio organizativo y cultural”* junto a Alicia Gracia, directora de Social In Way y Sara Chinarro, Directora de Comunicación de Unify.

Por su parte, **Lucrecia Jurado**, Gerente de AMIBIL, entidad bilbiliana para la atención a personas con discapacidad intelectual, se sumó a la Mesa - taller *“Influencia de la RSE en el entorno”* junto a Marian Muñoz, Consejera de Empleo y Política Social del Gobierno de Extremadura, José Vicente Pinar del Proyecto PRENDE y María Coutinho, Subdirectora General de Trabajo de la Xunta de Galicia.



Voluntarios con discapacidad intelectual

Porque uno de los ejes del programa de responsabilidad social de FEAPS Aragón consiste en hacer visible al colectivo de personas con discapacidad intelectual, fomentando su participación como personal voluntario en eventos de interés para la ciudadanía aragonesa... y qué mejor lugar que el Congreso Nacional de Responsabilidad Social. Así, **un grupo de 8 personas voluntarias con discapacidad intelectual prestaron apoyo en la recepción de participantes, ropero y acceso a salas.** Personas con discapacidad intelectual demostrando, una vez más, que son capaces. Personas con capacidad de estar y transformar nuestra realidad.

Responsabilidad Social FEAPS Aragón

A través del programa de responsabilidad social de FEAPS Aragón, y gracias a la financiación de la Fundación ONCE, continuamos implicando a instituciones, empresas y a la sociedad en general en la consecución de nuestra misión.

LECTURA FÁCIL:

En febrero de este año, se celebró en Zaragoza el Congreso de Responsabilidad Social Empresarial. En este congreso participó Enrique Galvan, gerente de FEAPS Confederación, y Lucrecia Jurado, gerente de AMIBIL.



Repensando los valores de 235.000 familias de personas con discapacidad intelectual

21 Familiares de personas con discapacidad intelectual o del desarrollo de Navarra, Cataluña y Aragón se reúnen en Zaragoza con el objetivo de revisar y actualizar los valores del movimiento asociativo FEAPS.

Familias de personas con discapacidad intelectual o del desarrollo de Aragón, Cataluña y Navarra, se reunieron el pasado día 3 de junio en el Acuario de Zaragoza con el objetivo de revisar y actualizar los valores del movimiento asociativo FEAPS.

La necesidad de nuevos valores para los nuevos tiempos que vivimos, han empujado a que personas con discapacidad intelectual, sus familias, profesionales, voluntarios, directivos y gerentes de todo el territorio nacional, estén revisando y repensando los valores que han estado vigentes desde el año 1997 y hasta la actualidad.

Valores FEAPS 1997 – 2015

Solidaridad, Justicia, Calidad, Transparencia, Interrelación con el entorno, Orientación al cliente, Universalidad, Liderazgo compartido, Cualificación e innovación, Eficiencia, Ayuda mutua, Independencia, Cooperación, Sentido de pertenencia y Participación.

Tal y como se señala desde el equipo transversal de FEAPS encargado de la dinamización de este proceso, *“desde la época en que el Movimiento Asociativo FEAPS se puso de acuerdo en sus valores de referencia, han ocurrido y cambiado muchísimas cosas: la desigualdad entre grupos sociales y ciudadanos ha aumentado, se están perdiendo derechos, hay más pobreza y menos calidad de vida”.*

Valores nuevos para tiempos nuevos.

Las 21 familias de personas con discapacidad intelectual o del desarrollo que participaron en esta jornada de reflexión en Zaragoza, se distribuyeron en 5 grupos de trabajo con la difícil tarea de elaborar una lista de valores según estas tres categorías: ética, creatividad y técnica.

Ángeles López Fraguas, miembro del equipo técnico de la Confederación y responsable del Proyecto Ético de Feaps, moderó el acto y recordó a las familias participantes que *“los valores son nuestros grandes ideales. Nos ayudan a ser mejores personas y mejores organizaciones y a no olvidarnos de cuál es el norte”.*

¿Cuáles fueron los valores elegidos y que nos ayudarán a ser mejores organizaciones?

En valores éticos:

1. Justicia
2. Respeto y dignidad
3. Responsabilidad y compromiso
4. Participación
5. Honestidad y confianza
6. Solidaridad y altruismo
7. Aceptación
8. Libertad y felicidad

En creatividad:

1. Trabajo en equipo
2. Motivación entusiasmo e ilusión
3. Apertura mental
4. Inconformismo

En valores técnicos:

1. Disciplina
2. Profesionalidad
3. Flexibilidad
4. Eficacia y eficiencia

El proceso de elección de los valores de FEAPS pasará por nuevas reuniones de trabajo de sus distintos grupos de interés en diferentes comunidades autónomas, que confluirán en una reunión final donde se decidirá entre aquellos más valorados.



Deducción por familia numerosa o personas con discapacidad a cargo

Por RICARDO RUIZ AZNÁREZ, Abogado - Graduado Social

Avda. Gómez Laguna, 24 1º Of. 6 | 50009 ZARAGOZA | Tfno: 976754242

Con el ánimo de proteger a la familia y a personas con discapacidad, la Ley 26/2014 ha creado **tres nuevas deducciones** del Impuesto sobre la Renta de las Personas Físicas:

- Familia numerosa: 1.200 euros anuales; 2.400 si es familia de categoría especial.
- Descendiente con discapacidad: 1.200 euros anuales por cada descendiente.
- Ascendiente con discapacidad: 1.200 euros anuales por cada ascendiente.

Estas deducciones se harán efectivas en la declaración del IRPF del ejercicio 2015 (a presentar en 2016), si bien puede solicitarse su abono anticipado con carácter mensual como veremos más adelante.



Serán beneficiarios los contribuyentes con derecho a la deducción del mínimo por descendiente o ascendiente con discapacidad (artículo 58 y 59 de la Ley del Impuesto sobre la Renta de las Personas Físicas) y los ascendientes o hermanos huérfanos de padre y madre, que formen parte de una familia numerosa.

La Ley 26/2014 establecía, en un principio, el requisito de realizar una actividad por cuenta propia o ajena por la que se estuviera dado de alta en el régimen correspondiente de la Seguridad Social y cotizar durante unos plazos mínimos fijados, por lo que quedaban excluidos como beneficiarios de estas deducciones los parados y pensionistas.

El RDL 1/2015 publicado en el BOE el 28 de febrero de 2015 modifica este requisito e incluye como beneficiarios también a los contribuyentes que perciban prestaciones contributivas y asistenciales de desempleo, pensiones abonadas por la Seguridad Social o pensiones abonadas por mutualidades de previsión social.

Las deducciones tendrán como límite para cada una, las cotizaciones y cuotas totales a la Seguridad Social devengadas por los beneficiarios en cada período impositivo.

Estos límites sólo serán aplicables a los contribuyentes que realicen una actividad por cuenta propia o ajena por la que estén dados de alta en la Seguridad Social. No serán aplicables, por tanto, a parados y pensionistas.

Como hemos indicado al principio, se recoge la **posibilidad de la tramitación del abono anticipado mensual de la deducción** mediante transferencia bancaria, previa solicitud a la Agencia Tributaria, de tres formas:

- Por vía electrónica, presentando una solicitud modelo 143 por cada una de las deducciones a que se tenga derecho en la Sede Electrónica de la Agencia Tributaria mediante DNI electrónico, certificado digital o Cl@ve – PIN.
- Por teléfono en el número 901 200 345 aportando el importe de la casilla 415 de la declaración del IRPF de 2013.
- Presentando en cualquier oficina de la Agencia Tributaria el formulario que debe cumplimentar e imprimir desde la página de Internet de la Agencia Tributaria. Una vez impreso lo deben firmar todos los solicitantes.

Los solicitantes deben estar en posesión de la certificación oficial del grado de discapacidad del ascendiente o descendiente o del título de familia numerosa, según proceda.

Asimismo, los solicitantes y los ascendientes y descendientes con discapacidad, deben disponer de número de identificación fiscal (NIF).

Cualquier variación producida que afecte al cobro anticipado de las deducciones, así como el incumplimiento de alguno de los requisitos establecidos para su percepción, debe comunicarse en el plazo de los 15 días naturales siguientes a producirse.

Familiares de personas con discapacidad intelectual reclaman acciones que garanticen el ejercicio de sus derechos

“A muchos de nosotros nos ha sido difícil pensar en nuestros derechos como familia; nos ha costado desligarlos de los derechos de las personas con discapacidad”.



La localidad burgalesa de Villarcayo acogió el pasado mes de marzo la presentación del “Manifiesto por los derechos de la familia de las personas con discapacidad intelectual o del desarrollo”, resultado de un proceso de reflexión que ha implicado durante casi un año a más de 600 familiares de toda España.

Bajo el lema “*Porque queremos ser como todas las familias, tenemos derecho*”, los más de 150 familiares venidos desde todos los rincones del territorio nacional manifestaron una serie de reivindicaciones a sus organizaciones, las administraciones públicas y a la sociedad en general.

Desde Aragón, dos familiares, las responsables del programa de apoyo familias y el gerente de FEAPS Aragón, se sumaron a los nuevos retos de futuro recogidos en el manifiesto. En definitiva, quisieron recalcar que más allá de los derechos que defienden para sus familiares con discapacidad, ellos también son objeto de derechos.

Y a cada reivindicación, un motivo: el “**sobreesfuerzo económico** dura toda la vida; **las ayudas** existentes no garantizan la igualdad de oportunidades; tenemos muchas dificultades para **conciliar nuestra vida personal, familiar y laboral**; muchos hemos tenido que **renunciar a trabajar** o a reducir nuestra jornada laboral, con la consiguiente reducción de ingresos; existe una **relación directa entre discapacidad y riesgo de pobreza familiar**”.

Además, criticaron no sentirse en ocasiones “**escuchados por las Administraciones**”. Un ejemplo de ello es la Ley de Autonomía Personal y Atención a la

LECTURA FÁCIL:



En Marzo de este año 2 familias aragonesas y trabajadores de FEAPS Aragón estuvieron en Burgos. Allí, junto a otras muchas familias, hablaron de los logros conseguidos y todo lo que queda por hacer.

Dependencia, que “levantó muchas expectativas, pero ha creado desigualdad y desequilibrio entre las comunidades autónomas”. En este ámbito, reclamaron “que se **anule el copago** que discrimina a las familias de personas con discapacidad intelectual o del desarrollo con más necesidades de apoyo”. Junto a ello, también pidieron “que se unifiquen los recursos y prestaciones para que no haya diferencias entre familias según la comunidad autónoma en la que vivamos”.

Por otro lado, las familias valoraron positivamente la visibilización del colectivo de personas con discapacidad intelectual gracias a la marca “FEAPS”, la mejora de la información y acceso a servicios prestados por las entidades o la profesionalidad de sus trabajadores.

Durante la clausura, Santiago López, presidente de FEAPS Confederación, se refirió a las familias como el “verdadero motor del cambio para FEAPS”, añadiendo que “en la lucha por los derechos de nuestros hijos, hemos ido olvidando que los familiares también tenemos derechos. Y eso es lo que todos y todas vosotras nos habéis venido hoy a recordar”.

Mesa de partidos políticos en FEAPS Aragón

Con motivo de las elecciones autonómicas y locales celebradas recientemente, FEAPS Aragón organizó un acto en el que distintos partidos políticos expusieron sus propuestas electorales a personas con discapacidad intelectual y sus familias

FEAPS Aragón organizó el pasado 13 de abril en sus locales de Zaragoza una mesa de partidos políticos con el objetivo de que representantes de los distintos grupos pudieran explicar su programa electoral a las más de 50 personas con discapacidad intelectual y familias asistentes. Estas fueron las declaraciones más relevantes de cada uno de ellos.

Asunción Gulina de Zaragoza en Común, inició el turno de exposiciones recordando que desde su grupo, “se garantizará el derecho a la sanidad, salud, educación, vivienda y poder comer todos los días frente a obras faraónicas como la Expo o los barcos que circulan por el Ebro”.

Tras ella, **Itxaso Cabrera de PODEMOS Aragón** destacaba la “necesidad de diversificar el tipo de prestaciones dentro de la atención a la dependencia, agilizar la recepción de las mismas para aquellas personas valoradas y que continúan a la espera, así como considerar la discapacidad como vector transversal de atención en todas las líneas de acción política del Gobierno”.

Tras Cabrera, tomaba la palabra **Carmen Martínez de Chunta Aragonesista (CHA)**, quien apostaba por “potenciar la educación ofreciendo recursos para que cualquier persona, independientemente de

su condición, tuviera acceso a ella en igualdad de oportunidades”.

Continuaba Ana de Salas, por el **Partido Aragonés Regionalista (PAR)**, quien habló de atender a las personas con discapacidad en cada una de sus etapas vitales, la coordinación de servicios, la igualdad territorial y la accesibilidad. Entre sus propuestas más destacadas la aprobación de una Ley de discapacidad donde incluir todos los derechos de este colectivo y de sus familias.

Por parte del **PSOE**, **María Victoria Broto** apoyó el modelo existente de “redes de protección social prestadas por las Administraciones y por entidades sociales”. La necesidad de un plan autonómico para la salud, la apuesta por una atención temprana dentro del sistema educativo, o el mantenimiento de los centros especiales de empleo, fueron algunas de sus medidas más significativas.

Finalmente, **Rosa Plantagenet, por parte del Partido Popular**, explicaba que una de sus primeras preocupaciones era el “empleo”, y que por ese motivo su gobierno había apostado por el mantenimiento de los centros especiales de empleo. La consideración que las personas con discapacidad han tenido mediante la no computación de su patrimonio para el

copago en la prestación de servicios de vivienda o la reserva, en el último consejo de gobierno, de 40 contratos para centros especiales de empleo, fueron dos de las medidas tomadas por el ejecutivo aragonés que la representante popular recordó.

LECTURA FÁCIL:

Las elecciones autonómicas y locales fueron en mayo. Antes de que se celebrasen estas elecciones, FEAPS Aragón organizó un acto al que invitó a todos los partidos políticos. En ese acto, personas con discapacidad intelectual pudieron escuchar y preguntar a los políticos acerca de sus propuestas. Participaron políticos de Zaragoza en Común, PODEMOS Aragón, Chunta Aragonesista, PAR, PSOE y PP.

Este evento se encuadra dentro de la campaña #Mivotocuenta2015 de FEAPS. En el marco de campaña de las elecciones locales y autonómicas 2015, FEAPS regresa con su campaña #mivotocuenta2015 con el objetivo de seguir concienciando sobre el derecho al voto de las personas con discapacidad intelectual y la vulnerabilidad del art.29 de la Convención de la ONU sobre derechos de las personas con discapacidad.



“Mi Voto Cuenta” es una campaña que duerme y despierta según vengán o vayan las citas electorales en nuestro país. Recientemente, FEAPS la despertó con motivo de las elecciones autonómicas y municipales.



Toda campaña tiene un corazón, un motivo que la empuja y la sostiene. En este caso, es el artículo 29 de la Convención de Naciones Unidas sobre los derechos de las personas con discapacidad, que establece que los Estados Parte, entre los que se encuentra España, garantizarán a estas personas los derechos políticos en igualdad de condiciones con el resto de ciudadanos. Derechos como el del voto; el derecho a que los procedimientos, instalaciones y materiales electorales sean accesibles; y el derecho a participar en la vida política.

Todas nuestras campañas están centradas en personas. Actualmente en España hay alrededor de 80.000 personas que están privadas de su derecho al voto al haber sido declaradas como incapacitadas por sentencias judiciales. Esta situación, que permite la Ley Orgánica del Régimen Electoral General (LOREG), vulnera la Convención de la ONU, ratificada por España en 2008.

Por ello, en 2011 el Comité sobre los Derechos de Personas con Discapacidad de la ONU instó a España a cambiar la LOREG y, en octubre de 2013, la Comisión Constitucional del Congreso de los Diputados solicitó al Gobierno a adaptar la LOREG a la Convención de la ONU. Más de año y medio después, esta reforma no se ha llevado a cabo.

Toda campaña echa a andar, y lo hace paso a paso, meta a meta. Mi Voto Cuenta comenzó a caminar hizo con tres objetivos muy claros:

1. Concienciar a las personas con discapacidad intelectual o del desarrollo sobre su derecho al voto.
2. Informar a las personas con discapacidad intelectual o del desarrollo sobre los procesos electorales y sobre los procedimientos para recuperar su derecho al voto.
3. Hacer llegar a los representantes de los partidos políticos y a la Junta Electoral Central las reivindicaciones del colectivo de personas con discapacidad intelectual o del desarrollo sobre su derecho al voto y el acceso a la información electoral (programas electorales en lectura fácil, información accesible sobre el funcionamiento del proceso electoral y cómo votar...)

LECTURA FÁCIL:

FEAPS ha creado una campaña llamada Mi Voto Cuenta. Con esta campaña, FEAPS quiere que todo el mundo sepa que todas las personas tienen derecho a votar. También quiere que se sepa que los jueces pueden incapacitar a una persona sin quitarle su derecho al voto. Las personas incapacitadas pueden pedir a un juez que revise su incapacitación para poder votar. También pueden pedirlo sus familias. Si una persona con discapacidad está en la lista del Censo Electoral, nadie puede prohibirle que vote.

Mi voto cuenta acaba de quedarse dormida, pero será una siesta. A finales de este 2015 vienen las generales y tocará despertar de nuevo. No te la pierdas y conoce más sobre ella en www.mivotocuenta.es





12ª MARCHA SENDERISTA. Alcorisa (Teruel)

Más de 450 caminantes se dieron cita el 7 de marzo en Alcorisa para participar en la 12ª Marcha Senderista ATADI - KÁLATHOS.

A las 9.30 se iniciaba la prueba, con tres recorridos por delante. **El primero, de 5 km.**, estaba adaptado para personas con movilidad reducida y baja resistencia física. **El segundo, de 14 km.**, se diseñó pensando en personas que realizan actividad física de forma ocasional. **El tercero, de 18 km.**, lo completaron personas que practican la marcha de forma habitual.

Finalizada la prueba, tuvo lugar la tradicional comida de hermandad en el Restaurante Caracas. Y tras la comida, no faltó el espacio reservado a la música y el baile.



19º CAMPEONATO DE BALONCESTO Y PRUEBAS ADAPTADAS, Huesca.

El 14 de marzo se celebró en Huesca el 19º Campeonato de Aragón de Baloncesto y Pruebas Adaptadas organizado por Atades Huesca con la colaboración de FEAPS Aragón y FADDI.

El evento contó con la participación de 300 deportistas con discapacidad intelectual venidos desde las tres provincias aragonesas que compitieron por equipos o individualmente.

Asistieron a la presentación oficial del evento deportivo: José María Gella, presidente del Patronato Municipal de Deportes del Ayuntamiento de Huesca; José Luis Laguna, gerente de Atades Huesca y representantes de la Fundación Baloncesto Huesca, FEAPS Aragón y FADDI.



CAMPEONATO DE ARAGÓN DE FÚTBOL SALA Y PETANCA, Teruel

Como cada uno de mayo, Teruel acogió el 22º Campeonato de Aragón de Fútbol Sala y Petanca organizado por Atadi - Teruel y Faddi, Delegación Aragonesa de la Federación Española de Deporte para Personas con Discapacidad Intelectual.

Compitieron 350 deportistas en el parque de los Fueros, el instituto de Santa Emerenciana y el pabellón San Fernando, de entre los cuales, y como novedad en esta edición, se encontraba una representación del Club Adaponda de la localidad de Onda (Castellón).

Un total de 50 voluntarios y otros 50 acompañantes completaron los asistentes a esta cita. La comida tuvo lugar en el en el Palacio de Exposiciones y Congresos de Teruel con entrega de regalos y baile hasta las 17.30 horas.

En todos los actos hubo representación tanto del consistorio turolense como del Instituto Aragonés de Servicios Sociales.



Aragoneses con discapacidad intelectual viajan a Madrid para acceder a un puesto de Ordenanza en la Administración Pública

Un grupo de personas con discapacidad intelectual formados en FEAPS Aragón, concursaron para obtener una de las plazas convocadas por la Administración General del Estado como Ayudante de Gestión y Servicios Comunes.



Zaragoza. 9 de mayo. 5:45 h. **38 aragoneses con discapacidad intelectual se citan en la entrada de los locales de FEAPS Aragón** para tomar un autobús dirección a la Complutense de Madrid.

Hasta allí se desplazan desde todo el territorio nacional más de 440 personas con discapacidad intelectual para concursar por alguna de las 15 plazas convocadas por el Ministerio de Política Territorial y Administración Pública, de las cuales una, se ubicaba en la ciudad de Zaragoza, concretamente en la Administración de la Seguridad Social.

Sin embargo, ese examen, solo es el final de una carrera que estos 38 aspirantes comenzaron a principios de este año. Divididos en tres grupos, desde entonces, cada uno de ellos, ha recibido 17 sesiones formativas en horarios de mañana y tarde.

El temario, completamente adaptado desde FEAPS Confederación, y los test y casos prácticos diseñados por FEAPS Aragón, han sido una de las compañías más habituales durante estos meses para los opositores, que entre otros contenidos han

LECTURA FÁCIL:

FEAPS Aragón realiza cursos de formación para que personas con discapacidad intelectual puedan opositar y obtener una plaza de empleo público. En mayo, 38 personas con discapacidad intelectual formadas en FEAPS Aragón fueron a Madrid a hacer un examen. Desde el año 2004, casi 300 personas con discapacidad intelectual se han formado en FEAPS Aragón para ser funcionarios. 9, lo han conseguido.

estudiado temas tan diversos como la Constitución, la atención telefónica, el manejo de la fotocopidora, o los principios básicos para la atención al ciudadano.

Programa de formación para el empleo público de FEAPS Aragón

Desde el año 2004, **FEAPS Aragón ha formado a casi 300 personas** con discapacidad intelectual o del desarrollo, de las cuales **nueve, han conseguido un puesto como trabajadores en la Administración Pública**. La Residencia Romareda, el Edificio Pignatelli, Instituto Avempace, Inaem, Centro Base de Zaragoza o la Seguridad Social, son algunos ejemplos de ello.

Facilitar la formación para optar a una de estas plazas supone una «gran oportunidad de acceso al empleo y a un sueldo digno que permite el desarrollo de una vida normalizada», explica Patricia Benito, coordinadora del programa de formación para el empleo público de FEAPS Aragón. Los alumnos – puntualiza -, han mostrado un «gran interés por estudiar, aprender, y hacerlo lo mejor posible. Están muy motivados por conseguir una plaza. Han trabajado muy duro».

Acto de reconocimiento a personas y entidades voluntarias

Voluntarios y voluntarias de FEAPS Aragón, Adispaz, Amibil y Fundación Tutelar Luis de Azúa; representantes del Museo Diocesano de Zaragoza; MAZ; Decathlon; Centro Penitenciario de Zuera; Real Zaragoza; Corporación Aragonesa de Radio y Televisión, así como Juan Royo fueron reconocidos en estas Jornadas anuales de voluntariado.

Es frecuente organizar algún tipo de acto cuando se firma un convenio o acuerdo de colaboración con cualquier Administración Pública o empresa privada que permite financiar y por tanto, poner en marcha, servicios destinados a las personas para las que trabajamos. Son instantáneas que señalamos y queremos recordar y agradecer.

Sin embargo, **reconocer el trabajo desinteresado de personas voluntarias y entidades que dedican su tiempo y esfuerzo a la mejora de la calidad de vida de los aragoneses y aragonesas con discapacidad intelectual o del desarrollo** y sus familias, es para nosotros, uno de los momentos más importantes del calendario.

Estos últimos años de ajustes y recortes presupuestarios han destacado, más si cabe, una de las caras más bondadosas de las personas y las empresas aragonesas: **su motivación por transformar y mejorar la realidad.**

Para todos ellos, para todas ellas, estuvo dedicado este evento conducido por Ana Benavente, periodista de Aragón Televisión que, en este número de nuestra revista "Sin

Diferencias", colabora con un artículo de opinión más que interesante.

Por una vez, los verdaderos protagonistas no ocupaban la mesa principal. Uno a uno fueron nombrados, sin etiquetas, sin discapacidades o diversidades. Eran personas. Nada más y nada menos que personas anónimas que a base de ilusión y entrega están cambiando nuestro Aragón. Voluntarios y voluntarias de FEAPS Aragón, Adispaz, Amibil y Fundación Luis de Azúa que dibujan sonrisas en la vida de muchas personas con discapacidad intelectual de Zaragoza, La Almunia o Calatayud.

Tras ellos, tocó el turno del Real Zaragoza, el **Museo Diocesano, la MAZ, Decathlon, el Centro Penitenciario de Zuera, la Corporación Aragonesa de Radio y Televisión y de Juan Royo.** Habrá quien piense que son simplemente empresas. Nosotros los vemos como empresas de las personas, porque han sabido mirar más allá de sus cuentas de resultados para encontrarse inmersos en una sociedad sin la que no son ni podrán ser, porque inevitablemente forman parte de ella, y por tanto también

LECTURA FÁCIL:

FEAPS Aragón ha organizado un año más un evento para agradecer la colaboración de sus voluntarios y voluntarias. Este año, además de a 20 nuevos voluntarios, también ha dado las gracias a empresas que también colaboran para mejorar la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual.

del colectivo de personas con discapacidad. Y en ese pequeño espacio nos hemos encontrado ellas y nosotros. Ahora, todo es futuro por crear juntos.



Fundación Tutelar Aragonesa “Luis de Azúa” somos una familia y cumplimos 20 años Por José Alegre Aragües. Vicepresidente y voluntario de la Fundación



Mi amiga Belén quedó impresionada al vernos pasear por la plaza del Pilar de Zaragoza con varios de nuestros amigos tutelados a los que, con frecuencia, vamos a buscar a su colegio-residencia para pasar una tarde o un día, visitar alguna cosa vistosa, tomar un aperitivo y comer o cenar en algún restaurante sencillo y capaz de acogernos con nuestras limitaciones de sillas o dificultades de movilidad.

Le encantó la alegría del paseo y el ambiente de broma y confianza entre los chicos y nosotros, voluntarios de la Fundación Tutelar “Luis de Azúa”, que somos sus... ¿Qué somos?. Me hace dudar Belén cuando le voy a explicar qué somos y se adelanta aventurando una respuesta: “¿Su familia?. Pues... sí, su familia. Porque algunos no tienen otra referencia afectiva que nosotros, o la tienen muy lejana en su experiencia y cuentan, para su desahogo y comunicación familiar, con quienes hemos conectado con ellos a través de esta Fundación que ha asumido la preocupación de sus padres, ya desaparecidos, y se ha convertido, por delegación de ellos o encargo de un juez, en su familia.

Somos, pues, la familia de estos chicos (siempre les llamamos chicos). Casi todos tienen edad adulta. Casi todos tuvieron el cuidado de sus padres mientras vivieron. Ahora lo hacemos nosotros.

Hay una faceta jurídica, la patria potestad, con la responsabilidad de su cuidado, su protección, su apoyo, su vigilancia, que corresponde a **la Fundación** como entidad representada en el Patronato. Ella **decide a qué residencia llevarlos, cuándo van al médico, qué ropa necesitan y con**

qué medios económicos cuentan. Todo como unos padres reales, aunque nosotros controlados siempre por un juez que debe autorizar, para cualquier cosa, el gasto de su dinero y a quien se rinde cuentas cada año sobre sus ingresos y gastos.

Hay otra faceta afectiva, la cara cercana y cariñosa de quien se hace presente en cualquier momento para celebrar la vida, dar rienda suelta a los nudos de garganta que a todos se nos hacen en tantos momentos o salir a dar un paseo, recibir una visita en el cole-residencia o merendar, cantar y reír para Reyes, cumpleaños, o cuando nos parece. Somos su familia, sí, y habrá que repetir esta expresión de mi amiga con el convencimiento de ser así.

Nos invitaron a participar en esta tarea tan bonita cuando ya habíamos conocido a estas personas que hablan, ríen y viven como nosotros, aunque sus capacidades de decisión estén un poco más limitadas que las nuestras, que tampoco somos unos ases en controlar emociones, enfados o frustraciones. Aceptamos la invitación y aquí estamos. Recibimos un sinfín de humanidad, porque ellos nos hacen más humanos y son una escuela continua de mirar la vida con ojos profundos que miran lo importante.

20 Aniversario de la Fundación Tutelar Luis de Azúa

Estamos encantados con nuestra Fundación que, este año, cumple 20. Los padres que dieron vida a esta entidad eran los mismos que habían dado vida a nuestros chicos. Su preocupación contante era el futuro de sus hijos cuando

“¿Qué somos los voluntarios? Somos su familia, porque algunos de los tutelados no tienen otra referencia afectiva que nosotros”

ellos faltaran. Y entendieron que esta forma independiente y seria de velar por sus hijos representaba la sensibilidad y actitud que ellos mismos tenían. Que nos encargaríamos de su bienestar físico, que lo hace la entidad. Y nos encargaríamos de su equilibrio y bienestar afectivo y vital, que lo hacemos los voluntarios bajo la indicación de quienes forman el Patronato.

Nos hemos conectado. Lo celebramos muchas veces, con salidas como la de hoy cuando nos ha encontrado Belén, o con salidas a otros lugares cercanos y lejanos. Visitamos ciudades, pueblos, montañas, museos. Nunca nos falta un buen plato y un buen vaso. Menos aún nos falta la sonrisa y estamos muy agradecidos a la vida, porque lo importante se encuentra en lo sencillo y los mejores maestros de la vida son las personas sencillas, como nuestros tutelados.

Belén sigue preguntándome cosas a las que yo no sé responder bien o este momento de jugar no parece el más adecuado, por eso le indico que se ponga en contacto con nuestra oficina y nuestra web. Tenemos un equipo muy eficiente que le sabrá contestar muy bien y ayudará a gestionar todo lo que afecte a la atención de la discapacidad intelectual.

Ampliación y nuevos servicios de Autismo Aragón su sede del Actur en Zaragoza



Desde su constitución en 1998, a iniciativa de un grupo de familias, Autismo Aragón ha recorrido un amplio camino hasta convertirse en la entidad de referencia que hoy es y que **atiende a más de 130 personas con Trastorno del Espectro Autista (TEA) y sus familias en su sede de la calle Maria Montessori de Zaragoza.**

Recientemente, la asociación ha acometido una serie de reformas para ampliar sus instalaciones y poder mejorar la oferta y prestación de sus servicios y programas de Intervención temprana dirigidos a niños con autismo de 0 a 6 años, así como los de psicomotricidad, habilidades sociales, etc.

Con tal motivo, Autismo Aragón celebró el pasado 19 de abril un acto de presentación de su nueva "casa" al que asistieron Luisa Fernanda Rudi, Ricardo Oliván, Eloy Suárez y Raúl Ariza, así como representantes de distintas entidades sociales como el CERMI Aragón, Fundación DFA, ASAPME o la Asociación Asperger Aragón, entre otras.

Rudi quiso dedicar palabras de felicitación y apoyo a las familias reconociendo que los padres y madres son "las puntas de lanza para tomar las iniciativas". También hizo hincapié en la importancia del apoyo de las Instituciones, que "es una obligación indiscutible".

Por su parte, **Pilar Sánchez Berrozpe**, presidenta de Autismo Aragón, quiso agradecer los apoyos recibidos y transmitir a los presentes su "satisfacción por el camino recorrido desde que un grupo de familias pusieron en marcha la asociación en 1998".

Un camino recorrido gracias a un implicado equipo de profesionales y voluntarios que ofrecen terapias y servicios de apoyo imprescindibles como talleres, musicoterapia, orientación psicológica y apoyo social, grupos de padres, ocio y tiempo libre... Recursos todos ellos, fundamentales para atender a las familias afectadas que, con frecuencia, se encuentran aisladas y desorientadas.

La sede de Autismo Aragón se trasladó hace siete años a estos locales cedidos por el Gobierno de Aragón en el Actur, y la entidad ha ido acometiendo por fases el acondicionamiento de las instalaciones para ponerlas al servicio de las necesidades de apoyo y servicios que precisa el colectivo de personas con autismo.

El buen hacer de esta entidad está recibiendo muchos reconocimientos y apoyos, y ha sumado a lo largo de su trayectoria la colaboración de instituciones, empresas privadas, grandes y pequeñas y diversas organizaciones que han contribuido, de diferentes formas, a que hoy Autismo Aragón sea una entidad de referencia dentro del colectivo.

La imagen fiel de las personas con discapacidad

Por Ana Benavente, periodista de Aragón Televisión



Es fácil para un periodista redactar una noticia sobre discapacidad intelectual, sólo has de buscar datos y fuentes adecuadas que puedan ilustrar, con propiedad, los problemas o las reclamaciones de ese colectivo.

Más complicado es escribir un artículo para una revista especializada que leerán los propios afectados o personas muy cercanas a ellos porque la información que sirve para la primera tarea, es de sobras conocida por los destinatarios de la segunda. En el primer caso, por mi trabajo en los Informativos de Aragón TV, este año he hecho varias noticias sobre el tema, como el sobrecoste económico que supone para las familias tener un miembro con alguna discapacidad intelectual o las dificultades que tiene una persona con una discapacidad -en muchos casos sin diagnosticar- al enfrentarse a un proceso penal o incluso a su estancia en prisión. También he conocido el caso de los niños que con una discapacidad física o intelectual, este año, una vez más, pagarán el doble que el resto para poder asistir a los campamentos urbanos de verano en Zaragoza.

“Es tarea de los periodistas denunciar las situaciones injustas y también ser muy cuidadoso a la hora de tratar esa información para no caer nunca en la condescendencia”

Todos estos ejemplos han sido noticia y en este artículo sólo puedo aportar un pequeño análisis sin grandes pretensiones de lo que podemos aportar los periodistas y los medios de comunicación para mejorar la situación de personas con discapacidad intelectual, que no es otra que denunciar las consecuencias que sufren por ser diferentes.

Esta revista se llama “Sin diferencias”, sin embargo, **personalmente entiendo y defiendo que, con y sin discapacidad, todos somos distintos, con diferentes aptitudes y dificultades** y que lo que debemos hacer, en primer lugar como ciudadanos, y con un grado más

de responsabilidad al influir desde un medio de comunicación sobre miles de personas, es **luchar porque la sociedad y la manera en la que se articula a través de las instituciones, dejen de castigar las diferencias.**

Es tarea de los periodistas denunciar las situaciones injustas -como en las noticias que contaba antes- y también ser muy cuidadoso a la hora de tratar esa información para no caer nunca en la condescendencia -entendida desde el punto de vista del que intenta empatizar por lástima.

Es importante que las personas con discapacidad, intelectual o física, con diferencias de cualquier clase aparezcan en los medios de comunicación, pero **es más importante todavía que la imagen que se dé de ellos sea fiel a lo que realmente son.** En la cobertura de una información este año con niños con discapacidad, alguien me dijo: es que los ven así y piensan que discapacitado es igual a “tonto”.

Por desgracia, para muchas personas “normales”, es decir, tan sólo sin discapacidad evidente, todavía hay una barrera a la hora de tratar a los que son diferentes a él. La mayoría de las veces tan sólo es desconocimiento, miedo a errar en el lenguaje o en la actitud. Así que también desde los medios debemos ayudar a romper esa barrera, a mostrar que la discapacidad intelectual es tan sólo una dificultad para determinadas cosas no una incapacidad general.

Por tanto, denunciar la diferencia de trato, las trabas con las que se encuentra este colectivo, tratarlos de una manera correcta, sin prejuicios, sin generalizaciones y luchar por eliminar esa barrera invisible que a veces impone la sociedad, son algunos **de los retos que tenemos por delante periodistas y medios de comunicación.** Personalmente, seguiré intentando cada día aportar mi granito de arena.



ARAGÓN TV

Utopías que se hacen realidad

Por Lourdes Funes, periodista de ONDA CERO Zaragoza



Acercarse al mundo de la discapacidad, ya sea física, intelectual o sensorial, si no te toca de cerca, no es fácil. Es un mundo que, a pesar de todos los esfuerzos que están realizando las entidades sociales del sector, sigue estando apartado de la sociedad. Hace más de cinco años que se hablaba de dar el salto, de cambiar el término “integración” por “normalización”, al igual que hace décadas los términos “deficientes” o “subnormales” dieron paso a “discapacitados” o ya el más evolucionado y menos estigmatizante “persona con discapacidad”. El lenguaje es cruel y muchas veces no lo utilizamos como debiéramos en muchos aspectos de la vida. Ahí **también los medios de comunicación hemos de entonar el “mea culpa”,** ya que la ignorancia y el escaso acercamiento a este mundo hace que demos por válidos todos los estereotipos que giran en torno a este sector

Esa normalización que mencionaba al principio, hoy por hoy es una utopía. ¿Por qué? Porque lo primero que no ha de haber son barreras, y no me refiero a las físicas, que siguen existiendo. **Las barreras más difíciles de franquear son las mentales y las sociales, las más crueles.** Nos guste o no, la imagen sigue siendo primordial

en la sociedad. Y aunque suene mal, no todas las discapacidades son iguales, ni se ve con los mismos ojos, ni las personas que las padecen cuentan con las mismas oportunidades.

“Las barreras más difíciles de franquear son las mentales y las sociales, las más crueles.”

¿Cómo romper estas barreras, sobre todo si hablamos de discapacidad intelectual? Con la lucha para que los niños acudan a centros educativos normalizados con profesionales de apoyo. Consiguiendo que personas con discapacidad intelectual cumplan su sueño, estudien, puedan hacer un grado universitario, conseguir una plaza en la administración o ser actores de reconocido prestigio. Permitiendo que estas personas consigan un empleo digno, ya sea en un centro especial de empleo o en una empresa socialmente responsable. Que los adolescentes salgan de fiesta de forma autónoma, que conozcan a una chica o un chico, que se enamoren, que puedan tener una familia.

Para conseguir todo esto, ha pasado mucho tiempo y ha sido mucho el trabajo que han llevado a cabo familias y profesionales, pero el camino es muy largo y no son todas las personas con discapacidad las que pueden optar a ello. Ya sea por las limitaciones propias de la discapacidad o enfermedad, también hemos de ser conscientes de este aspecto y conocer los límites, o ya sea porque no interesa lo suficiente en los diferentes lobbies.

Utopía es una idea, una civilización ideal, imaginaria, una alternativa al mundo actual. Es difícil de conseguir, pero es optimista. Y si no fuera porque las familias, de todos esos niños que eran “diferentes” a los demás de su entorno, no hubieran luchado por eliminar esas barreras que no les permitían estudiar, aprender a relacionarse, a trabajar y a ser todo lo independientes que pudieran ser. Hoy no existirían ni centros especiales de empleo, ni campeonatos deportivos, ni ejemplos de superación...



CERMI-Aragón elige a Marta Valencia como presidenta de la entidad para los próximos cuatro años



El Comité de Entidades Representantes de Personas con Discapacidad de Aragón (CERMI-Aragón) ha procedido a la elección de sus nuevos representantes para la nueva legislatura 2015-2019.

Las entidades representadas en CERMI-Aragón, a través de sus representantes, han elegido por unanimidad al nuevo equipo de gobierno, el cual será presidido por **Marta Valencia**, actual presidenta de

COCEMFE Aragón. De esta manera, Marta Valencia toma el relevo de **Santiago Villanueva** de FEAPS Aragón, asumiendo la presidencia de la plataforma de la discapacidad en Aragón durante los siguientes cuatro años.

Marta Valencia, la primera mujer con discapacidad que preside el CERMI Aragón, junto al nuevo equipo, quiere "trabajar en esta nueva etapa que se inicia por un comité unido, fuerte y que ponga en valor el tejido asociativo de nuestra Comunidad, representando a toda la discapacidad de Aragón, teniendo en cuenta las especiales circunstancias demográficas de nuestra comunidad."

Respecto a los derechos de las personas con discapacidad, tal y como reconocía recientemente, tienen "derechos reconocidos por una gran cantidad de normas, pero queremos que se apliquen. Que se abra un edificio público y no sea accesible, en los tiempos en los que estamos... Además, el tercer sector es muy importante, y lo que se

El CERMI-Aragón es el agente social de la discapacidad en Aragón y actualmente está constituido por 21 asociaciones que representan a las personas con discapacidad de la región aragonesa.

aplica a las entidades es una inversión, no un gasto. Y en el trabajo, pedimos horarios y sueldos dignos, porque nosotros tenemos más necesidades. Y que se cumplan las reservas de plazas, empezando por la función pública".

Por su parte, Santiago Villanueva, formará parte de la Comisión Permanente como Vicepresidente primero junto a Francisco González de FEAFES Aragón, Antonio Prieto de ASZA y Ruth Quintana de ONCE.



NO AL COPAGO CONFISCATORIO

Todo el sector social de la discapacidad en general, y FEAPS en particular, se ha movilizado para la consecución de las 500.000 firmas necesarias para que prospere la ILP de modificación del copago y pueda llegar al Congreso de los Diputados para su admisión en su caso y posterior debate.



#NOALCOPAGOCONFISCATORIO

DISCAPACIDAD. DEPENDENCIA. MAYORES.

“Afirma tus derechos, firma contra el copago confiscatorio”. Con este mensaje, el CERMI (Comité Español de Representantes de Personas con Discapacidad) pretende llegar a toda la ciudadanía para que firmen y apoyen la **iniciativa legislativa popular (ILP) que persigue la modificación de la Ley de Autonomía Personal y Atención a la Dependencia** para establecer unos criterios justos de copago que no expulsen a las personas en situación de dependencia de la protección social.

La ILP contra el copago confiscatorio es la respuesta del movimiento social de la discapacidad a las políticas de las Administraciones que han creado una situación insostenible que hace recaer el esfuerzo económico de mantenimiento del sistema en las propias personas en situación de dependencia.

Para el movimiento social de la discapacidad organizado en torno al CERMI, esta reforma legal debe pasar por la modificación del

Desde FEAPS Aragón queremos animar a la ciudadanía aragonesa a apoyar esta iniciativa legislativa popular. Todas aquellas personas que lo deseen pueden firmar en el local de FEAPS Aragón (Calle Joaquina Zamora, 4) o bien, hacerlo en esta web: <http://ilp.cermi.es/>

artículo 14 de la vigente Ley, para precisar que la participación en el coste de las prestaciones también será objeto regulación, al igual que ocurre ahora con la capacidad económica.

Respecto al **artículo 33** del texto legal, esta ILP pretende incorporar diversas garantías para las perso-

LECTURA FÁCIL:

El CERMI es la entidad que agrupa a todas las personas con discapacidad de España. Esta entidad está recogiendo firmas para conseguir cambiar la Ley de Dependencia. Necesita 500.000 firmas para contar en el Congreso de los Diputados los cambios que quieren hacer en esa Ley. Esos cambios pueden resumirse en que ninguna persona con discapacidad o sus familias se quede en una situación económica difícil por tener que pagar servicios como los centros de día, ocupacionales o de residencia.

nas beneficiarias que modulen su esfuerzo de participación en el coste de las prestaciones que reciben, como la exención de aportación por debajo de un determinado umbral de capacidad económica (2,5 veces el Indicador Público de Renta de Efectos Múltiples - IPREM-); la limitación máxima en la participación, que quedaría fijada en el 60 por ciento del precio de referencia del coste del servicio; o, en fin, la seguridad de un mínimo para gastos personales, que no sería inferior al 40 por ciento de la capacidad económica.

100 aragoneses con discapacidad intelectual podrán disfrutar de sus vacaciones de verano

FEAPS Aragón oferta para este verano casi un centenar de **plazas distribuidas en 6 turnos de vacaciones** para personas con discapacidad intelectual o del desarrollo. **El objetivo fundamental** de esta iniciativa es conseguir que ninguna persona con discapacidad intelectual, independientemente de su grado de discapacidad o necesidades de apoyo, se quede sin disfrutar de unas merecidas vacaciones.



Como cada año FEAPS Aragón (Asociación Aragonesa de Entidades para Personas con Discapacidad Intelectual), en colaboración con IMSERSO, organiza su programa de vacaciones destinado a personas con discapacidad intelectual o del desarrollo. Gracias a este programa, a lo largo de los meses de junio, julio y agosto, un total de casi 100 de estas personas (con una discapacidad reconocida del 33% o superior) podrán disfrutar de sus vacaciones en distintos puntos de España.

Estos son los turnos programados desde FEAPS Aragón:

1. Del **25 – 30 de junio**, turno dirigido a personas con discapacidad intelectual de entre 10 a 20 años. Destino: Bruis, Huesca (Albergue de Bruis). 10 plazas
2. Del **11 – 18 de julio**, turno dirigido a personas con discapacidad intelectual leve – media mayores de 16 años. Destino: Somo, Cantabria (Hotel Bemo). 18 plazas
3. Del **21- 28 de julio**, turno dirigido a personas con discapacidad intelectual media – severa mayores de 16 años. Destino: Calella, Barcelona (Hotel Sta Mónica). 17 plazas
4. Del **30 de julio a 5 de agosto**, turno dirigido a personas con discapacidad intelectual leve – media mayores de 16 años. Destino: Salou, Tarragona (Hotel Calypso). 17 plazas
5. Del **7 – 13 de agosto**, turno dirigido a personas con discapacidad intelectual media – severa mayores de 16 años. Destino: S. Pedro Pinatar, Murcia (Aparta Hotel Bahía). 18 plazas
6. Del **26 – 31 de agosto**, turno dirigido a personas con discapacidad intelectual severa – profunda mayores de 16 años. Destino: Bruis, Huesca (Albergue Bruis). 10 plazas

Estos 6 turnos de verano en pensión completa destinados a personas con discapacidad intelectual leve, media, severa y profunda, contarán con al menos, un monitor/a voluntario/a por cada 3 usuarios, seguro de accidentes en viaje y una amplia oferta actividades.

Todas las personas interesadas en preinscribirse a alguno de estos turnos podrá hacerlo llamando al 976.738581 preguntando por la responsable del programa de vacaciones o entrando a la página web de FEAPS Aragón (www.feapsaragon.com)

1890 plazas ofertadas

La experiencia de FEAPS Aragón en la gestión de turnos de vacaciones se remonta al año 1996. Desde el año 2000 hasta la fecha se han ofertado 1890 plazas. Un número que solo ha sido posible gracias al trabajo desinteresado de 890 voluntarios

Campus Deportivo Veraniego

Fundación Ser Más y FEAPS Aragón organizan, por primer año en periodo veraniego, su Campus Multideportivo y Ocio - Verano 2015.

Los Campus Multideportivos Navideños y de Semana Santa han cumplido ya cinco ediciones, y además de diversión, deporte y superación, han traído nuevas demandas. Una de las más repetidas ha sido la implantación de este tipo de actividades en periodo estival.

Con el objetivo de dar respuesta a esta necesidad y con la colaboración del Stadium Venecia (barrio de Torrero), del 22 al 26 de junio, en horario de 9:00 a 15:00, se celebrará este primer Campus Veraniego.

Su naturaleza inclusiva, combinando la participación de personas con y sin discapacidad intelectual o del desarrollo, le confiere a esta actividad un valor único y diferente. En cuanto a la programación de actividades, entre otras disciplinas se practicará el fútbol sala, baloncesto, juegos de patio, ludoteca y piscina.

El personal responsable del cuidado de los inscritos son monitores deportivos y formados en la atención a personas con discapacidad intelectual.

Terapias asistidas por animales en el Centro Penitenciario de Zuera

FEAPS Aragón ha puesto en marcha este taller destinado a reclusos con discapacidad intelectual junto con ASCEAL y el Centro Penitenciario de Zuera de Zaragoza.

FEAPS Aragón, a través de su programa de reclusos y exreclusos para personas con discapacidad intelectual inició el pasado 20 de marzo en el centro penitenciario de Zuera un programa de intervención terapéutico con perros.

Este taller, que se realiza quincenalmente durante una hora, **está dirigido a un grupo de 6 de los 17 reclusos con discapacidad intelectual atendidos semanalmente por FEAPS Aragón en el centro penitenciario.**

LECTURA FÁCIL:

FEAPS Aragón atiende todas las semanas a 17 personas con discapacidad intelectual en la cárcel de Zuera. Realizan talleres y sesiones individualizadas. Ahora, desde marzo, también cuentan con actividades con animales. En concreto, con un perro llamado Nora.

Gracias a esta iniciativa, los internos están aprendiendo a mejorar aspectos relacionados con la comunicación, el cuidado personal, la autoestima, la adquisición de responsabilidades o el control de sus emociones. «Esta terapia es un paso más para lograr la integración de las personas con discapacidad en un ambiente, el de la prisión, que en muchas ocasiones les resulta demasiado hostil, porque son personas que no logran entender en su totalidad las normas que les mandan cumplir y ni tampoco comprenden que tengan que estar privados de libertad», apunta **Esperanza Marín**, terapeuta y responsable del programa de terapia canina para reclusos de Feaps Aragón.

Esta actuación se desarrolla **en colaboración con ASCEAL** (Asociación Ecuestre Altoaragón terapias asistidas con animales), entidad que aporta a Nora, un perro labrador retriever, y a un técnico que guía al animal así como el material necesario para la realización de las distintas actividades programadas.

La aproximación y trato que Nora requiere es posteriormente replicado por los usuarios de la terapia en su día a día. David, uno de los reclusos atendidos afirma que antes «era mucho más agresivo y que tenía problemas para comunicarse con los demás y mantener relaciones

saludables». Gracias a FEAPS, dice que ha podido reflexionar sobre el delito cometido y no quiere volver a hacerlo. Se siente «muy arrepentido» y ahora se ve capaz de disculparse con su familia por lo ocurrido.

La duración prevista de este taller se extiende, en una primera fase hasta septiembre de este año, momento en el que se valorará el impacto obtenido en los usuarios y la consecución de objetivos prevista, con la motivación de prorrogarlo hasta final de 2015.

FEAPS Aragón atiende semanalmente a 17 personas con discapacidad intelectual en el centro penitenciario de Zuera gracias a la subvención del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad a cargo del 0,7% del IRPF

17 historias que vienen acompañadas en la mayoría de los casos de situaciones marginales o desestructuradas, niveles económicos muy bajos y otros trastornos asociados como enfermedad mental u otras enfermedades orgánicas.

El equipo de FEAPS Aragón está integrado por técnicos de la entidad y 7 voluntarias que visitan dos veces por semana a los usuarios del programa para realizar valoraciones y elaborar planes individuales de intervención y tratamiento.

SI EXISTES, codigo34.es **!POSICIÓNATE!**

CODIGO 34
Guía de empresas y servicios



www.codigo34.es

www.codigo34.es

www.codigo34.es

www.codigo34.es

un producto de



Formación adaptada a tus necesidades

El Centro de formación de FEAPS Aragón continúa lanzando acciones formativas dirigidas a personas con discapacidad intelectual, profesionales, voluntarios y al público en general. Este cuadro resume las correspondientes al primer semestre de 2015. Más información en www.feapsaragonformacion.es

CURSO	FECHAS	HORAS	ALUMNOS	FINANCIADORES-COLABORADORES
FORMACIÓN CONTINUADA TRABAJADORES DEL SECTOR Y PÚBLICO EN GENERAL				
Las nuevas tecnologías en la atención a la diversidad	25 – 29 Mayo	20	15	
Ocio inclusivo para personas con discapacidad intelectual	2 – 27 marzo	90	14	OBRA SOCIAL “LA CAIXA”
Apoyo en la organización de intervenciones en el ámbito institucional	18 mayo – 12 junio	100	9	
Intervención en la atención higiénico-alimentaria en instituciones	(Por comenzar) 22 junio – 2 julio	70		
Intervención en la atención sociosanitaria en instituciones	(Por comenzar) 6 – 23 julio	70		
Apoyo psicosocial, atención relacional y comunicativa en instituciones	(Por comenzar) 14 septiembre – 20 octubre	130		
Modificación de conducta y apoyo conductual positivo	1 – 19 de junio	30	40	
FORMACIÓN CONTINUADA PARA PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL				
Inglés		2 horas semana	8	
Informática		2 horas semana	6	
PREPARACIÓN OPOSICIONES PARA PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL				
Ayudante de gestión y servicios comunes	14 de enero a 3 de junio	40	32	
CURSOS PARA PERSONAS CON DISCAPACIDAD INTELECTUAL				
Auxiliar Administrativo	29 septiembre 2014 - 09 febrero 2015	430	15	INSERTA
Preparación de pedidos	12 al 21 enero de 2015	40	15	INSERTA
Conserje - ordenanza	12 febrero a 17 junio	410	15	INSERTA
Auxiliar Administrativo	18 mayo a 1 octubre	430	15	INSERTA

Tus datos personales e Internet

Por Fernando Andreu Royo. Experto en privacidad

E&K Pro | C/ Fita Nº 2 Entlo | Tel. 976 006 008 | www.ekpro.es

¿Sabías que tu nombre y apellidos, tu fotografía, una grabación o tu correo electrónico son datos personales?

Cuando te registras en un juego en Internet, si chateas, cuando publicas tu foto en una web, para darte de alta y alquilar juegos o videos, “tienes que dar tus datos” y tus datos son importantes y debes protegerlos.

TUS DATOS SON IMPORTANTES

*Dicen quién eres
Dicen dónde vives
Dicen qué te gusta
Dicen quienes son tus padres
Dicen qué puedes comprar, comer o vestir*

Hay personas que quieren tus datos y debes saber cuándo debes y cuándo no debes darlos. Sin dar tus datos no podrías, subir a tu autobús, sacar libros de la biblioteca, apuntarte a una actividad o federarte para competir en tu deporte favorito.

Gracias a tus datos puedes estudiar, comprar cosas o divertirte. Pero debes también tener cuidado porque hay quienes quieren aprovecharse de tus datos. Los descubrirás porque no te dicen para qué los quieren, porque no piden permiso a tus padres y porque no dicen quiénes son: **NO LES DES NUNCA TUS DATOS**

En Internet ¡ten cuidado no todo el mundo es quien dice ser!, Si te piden datos lee la información que deben darte. Te explicarán qué datos necesitan, quién los quiere y para qué los va a usar. Te dirán



cómo puedes saber qué datos tienen, cómo cambiarlos y cómo borrarlos, si no te dicen eso “no les des tus datos”

No des nunca tus datos a desconocidos, no les des tu nombre, ni digas donde vives, ni tu cuenta de facebook. Comparte tu información solo con amigos y gente que ya conoces.

Tus usuarios y contraseñas son secretos, nunca debes dárselos a nadie, ¡ nunca invites a un desconocido!, no abras un blog o una cuenta en las redes sociales sin que lo sepan tus padres, allí puedes colgar fotos, videos y tus gustos, ahí dices quien eres. Nunca incluyas la dirección de tu casa, ni publiques fotos en las que haya gente que no quiera salir.

No descargues programas que no conoces, no abras mensajes de desconocidos, podrían instalarte un programa espía y estropear tu ordenador o quitarte tus datos.

Confía siempre en tus padres o en tus monitores, consulta con ellos si tienes dudas, cuéntales donde navegas y que datos te piden.

E&K Pro
Privacidad Estratégica

Asociaciones y Fundaciones de Feaps Aragón

ZARAGOZA (Capital)

1. AFADI DEL CAMP

Avenida Academia Gral. Militar, 53
Tel. 976 524 333

2. AMPA. COLEGIO ALBORADA

Andador Pilar Cuartero Molinero, 1
Tel. 976 510 520

3. ASIMAZ

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

4. FUNDACIÓN JOSÉ LUIS ZAZURCA

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

5. FUNDACIÓN SER MÁS

Matías Pastor Sancho, 7-9 (Bajos)
Tel. 976 506 072

6. FUNDACIÓN CARMEN FDEZ. CÉSPEDES

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

7. AMPA. CEDES

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

8. ALIND ARAGÓN

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

9. ASOCIACIÓN UTRILLO

Mas de las Matas, 1
Tel. 976 277 888

10. ASOCIACIÓN PROTECTORA BINET

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

11. AMPA COLEGIO RINCÓN DE GOYA

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

12. ASOC. SÍNDROME X FRÁGIL

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

13. FUNDACIÓN LUIS AZÚA

Espacio Social CAI Actur,
calle Isla Graciosa 7, local
Tel. 976 239 332

14. FRONTERAS ABIERTAS

Joan Sebastian Bach, 37, 4º A
Tel. 976 356 611

15. AMPA C.E.E. JEAN PIAGET

Avda. Majas de Goya, 12
Tel. 976 799 837

16. KAIRÓS

Calle el Globo, 14, 50015 Zaragoza
Tel. 976 279 175

17. AUTISMO ARAGÓN

Calle María Montessori nº 9, Local
Tel. 976 514 004

ZARAGOZA (Provincia)

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. ASOCIACIÓN PADRES «ULTREYA» DEL COLEGIO LOS PUEYOS

Paso, 250 (VILLAMAYOR)
Tel. 976 570 244

22. FUNDACIÓN VIRGEN DEL PUEYO

Paso, 250 (VILLAMAYOR)
Tel. 976 570 244

23. ADISCIV

Avda Coscolluela 32 – 34 – 36
(EJEA DE LOS CABALLEROS)
Tel. 976 663 015

24. FUNDACIÓN CASTILLO DE LISCAR

La Paz, 3 (CASTILISCAR)
Tel. 976 671 172

HUESCA

1. ATADES HUESCA

Travesía Ballesteros, 10
Tel. 974 212 481

TERUEL

1. ALBADA

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

2. PUERTA DEL MEDITERRÁNEO

Compañía, 30 (MORA DE RUBIELOS)
Tel. 978 800 478

3. ADIPCFMI

Pol. Santa Bárbara, Parcela 1 - 5 (UTRILLAS)
Tel. 978 757 312

4. ANGEL CUSTODIO

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

5. AMPA ARBOLEDA

Ciudad Escolar, s/n (TERUEL)
Tel. 978 602 820

6. EL JILOCA

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

7. FUNDACIÓN KALATHOS

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

8. KALATHOS

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

9. ATADI

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

10. ADIPA

Polígono La Umbria (ANDORRA)
Tel. 978 843 972

11. AMPA. COLEGIO GLORIA FUERTES

San Isidro Labrador, 2 (ANDORRA)
Tel. 978 842 652

Colabora



Zaragoza
AYUNTAMIENTO

PARTICIPACIÓN CIUDADANA