



# El IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down traerá a 400 profesionales de 14 países

El ministro de Sanidad y la consejera de Familia acudirán a una cita que pretende «ser un pequeño hito» en los avances en materia investigadora

**:: REDACCIÓN / WORD**

**SALAMANCA.** La Hospedería Fonseca de la Universidad de Salamanca acogerá entre los días 16 y 18 de mar-

zo el IV Congreso Iberoamericano sobre el síndrome de Down, una cita a la que acudirán en torno a 400 profesionales de más de 14 países y en la que está prevista la asistencia del ministro de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Alfonso Alonso, y de la consejera de Familia e Igualdad de Oportunidades de la Junta de Castilla y León, Alicia García.

Así lo afirmaron ayer los responsables de los tres estamentos encargados de la organización del Congre-

so: el director del Instituto Universitario de Integración en la Comunidad (Inico), Miguel Ángel Verdugo, el secretario general de la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (Fiadown), Antonio Ventura, y el gerente de Down España, Agustín Matía Amor, quienes estuvieron acompañados durante la presentación por la coordinadora del Congreso, Teresa Nieto.

El congreso contará así con ponentes reconocidos, como el norteamer-

icano George Capone, del Kennedy Krieger Institute, además de participantes de los 14 países integrantes de Fiadown, en una cita que sucede a los congresos de Buenos Aires, Granada y Monterrey, y en el que se pasará de «la importancia de las familias» de aquellas citas, a «huir de la retórica» y ponerse «al día desde la perspectiva científica de la intervención en las personas con síndrome de Down», como afirmó el secretario general de Fiadown.

Así, el objetivo del Congreso se centra en hacer una «transferencia de conocimientos de todos los programas contrastados» entre todos los países de Iberoamérica «sin paternalismos, ni prejuicios, ni estereotipos», para así avanzar hacia «el gran objetivo de la igualdad» y que las personas con síndrome de Down «alcancen la mayor dignidad, cumpliéndose así la Declaración de Derechos para las Personas con Discapacidad de la ONU», concluyó Antonio Ventura.

Coincidiendo con esa meta de «mejorar la situación y la calidad de vida» de las personas con discapacidad, Miguel Ángel Verdugo acentuó la atención en la perspectiva transnacional del Congreso, señalando que aunque en los países de Latinoamérica «no está más avanzada» la atención de las personas con síndrome de Down, «sí hay una generación de familiares con hijos pequeños que hacen una demanda de derechos que antes no se hacía» e, incidiendo en ese aspecto, Agustín Matía Amor remarcó: «En términos de tendencia, van a llegar propuestas a España que nos pueden ayudar, porque nos hemos anquilosado».

Así, desde el Congreso se plantean «retos» posibles, según Matía Amor, «cuando el ámbito científico y el social se dan la mano», presentando así los avances en investigación científica y campo terapéutico que harán que «la próxima generación de personas con síndrome de Down sea diferente».



Gala solidaria en favor de los niños afectados por el síndrome de Down. :: ALMEIDA